

ASK #00001

Chemical Abstract Service Nr.	97-44-9
Formelstamm	(C8-H8-As-N-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	275.0903
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ AsNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Acetarsol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	DAB7; MeSH; KEGG.D07110; USMI13; MAR28; ATC2011; BP80; IGS; Hager2008; MAR2011; EINECS; CAS; BAN; ATC2011-DE; ROMP2011
2. Bezeichnung	(3-Acetamido-4-hydroxyphenyl)arsonsäure

ASK #00002

Andere Chemical Abstract Service Nr.	11126-35-5; 11126-37-7; 2349-94-2; 26914-13-6; 98201-60-6
Formelstamm	(C9-H7-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	180.1574
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₄
2. Bezeichnung	2-(Acetyloxy)benzoesäure
3. Bezeichnung	Acetylsalicylsäure (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Salicylsäureacetat; Acetylsalicylsäure; 2-Acetoxybenzoesäure; O-Acetylsalicylsäure; ASS; Aspirin

ASK #00003

Chemical Abstract Service Nr.	51-43-4
Molgewicht	183.2044
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₃
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Epinephrin/Adrenalin
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0,10.0+3(2017-2021)/2303
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(1 <i>R</i>)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol; Epinephrin Adrenalin; (<i>R</i>)-4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol; Epinephrin; Adrenalin

ASK #00005

Chemical Abstract Service Nr.	6402-23-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	83454-01-7
Formelstamm	C15-H15-N3-O . C3-H6-O3 . H2-O
Molgewicht	361.3923
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ethacridinlactat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1591; Ph.Eur.2002,4.00/1591; Ph.Eur.2005,5.0/1591; DAB2001
2. Bezeichnung	7-Ethoxyacridin-3,9-diamin-[(2 <i>RS</i>)-2-hydroxypropanoat] (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Ethoxyacridin-3,9-diylbis(azan)-(RS)-lactat (1:1) 1 HO
ASK #00006	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118064-90-7; 64-17-5
Formelstamm	C ₂ H ₆ O . 0.17 H ₂ O
Bruttoformel	C ₂ H ₆ O
2. Bezeichnung	Ethanol, 95,1 - 96,9 Prozent (V/V), entsprechend 92,6 - 95,2 Prozent (m/m)
Zitat Bezeichnung 2	(EAB.Def)
3. Bezeichnung	Ethanol 96 %
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998; HAB2001R-2010R; DAB1998R; EAB4.0+3,5.0,6.0,7.0,8.0+1+3+4,9.0,10.0,11.0(2002-2023)/1317; EAB4.0-11.0(2002-2023)R; EUTCT; Helv8/97
ASK #00011	
Chemical Abstract Service Nr.	60-29-7
Molgewicht	74.1216
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	Ethoxyethan
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Ether
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/0650; Ph.Eur.2002,4.00/650; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC86; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USP25(2002),26(2003),27(2004); DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/0650; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USAN; BP2001-2010
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Oxydiethan; Diethylether
ASK #00013	
Chemical Abstract Service Nr.	75-00-3
Molgewicht	64.5141
Bruttoformel	C ₂ H ₅ Cl
2. Bezeichnung	Chlorethan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethylchlorid
ASK #00014	
Chemical Abstract Service Nr.	5897-20-1
Formelstamm	2(C ₁₂ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	510.5962
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ CaN ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Cyclobarbitat-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)

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

ASK #00015

Chemical Abstract Service Nr.	6746-59-4
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₃ N-O ₃ . Cl-H . 2 H ₂ O
Molgewicht	385.8823
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClNO ₃
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-hydrochlorid 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ethylmorphinhydrochlorid (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	3-O-Ethylmorphinhydrochlorid 2 HO; Ethylmorphinhydrochlorid

ASK #00016

Chemical Abstract Service Nr.	57-06-7
Molgewicht	99.1542
Bruttoformel	C ₄ H ₅ NS
2. Bezeichnung	3-Isothiocyanatoprop-1-en
3. Bezeichnung	Allylisothiocyanat
Zitat Bezeichnung 3	DAC2004R

ASK #00020

Chemical Abstract Service Nr.	17927-65-0
Molgewicht	360.166
Bruttoformel	Al ₂ O ₁₂ S ₃
2. Bezeichnung	Aluminiumsulfat x H ₂ O
3. Bezeichnung	Aluminiumsulfat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Kristallwasser-Gehalt))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 520 [Aluminiumsulfat (Ph.Eur.)]; Aluminiumsulfat "

ASK #00021

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

Synonym	E 236
ASK #00023	
Chemical Abstract Service Nr.	94-09-7
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzocain
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0011; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00/11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/0011; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27
2. Bezeichnung	Ethyl(4-aminobenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.3691

ASK #00024

Chemical Abstract Service Nr.	65-49-6
Formelstamm	(C7-H6-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	153.1354
Bruttoformel	C ₇ H ₇ NO ₃
3. Bezeichnung	4-Amino-2-hydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 3	IGS; GSBL; GESTIS; ROMP2012; Hager2011; LB
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	PAS; para-Aminosalicylsäure; 4-Aminosalicylsäure; PASA; p-Aminosalicylsäure; Aminosalicylsäure; 4-ASA

ASK #00025

Chemical Abstract Service Nr.	6018-19-5
Formelstamm	(C7-H6-N-O3) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	211.1478
Bruttoformel	C ₇ H ₆ NNaO ₃
2. Bezeichnung	4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumaminosalicylat-Dihydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Natriumaminosalicylatdihydrat; p-Aminosalicylsaures Natrium; Natrium-4-aminosalicylat 2 HO; Natrium-p-aminosalicylat ' ; Natrium(4-amino-2-hydroxybenzoat)-Dihydrat; Natriumaminosalicylat-Dihydrat; Natriumaminosalicylat ' ; 4-Aminosalicylsäure-Natriumsalz 2 HO; Natrium-4-aminosalicylat-2-Wasser; Aminosalicylsäure-Natriumsalz-Dihydrat

ASK #00027

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

ASK #00028

Chemical Abstract Service Nr.	12124-97-9
--------------------------------------	------------

Molgewicht	97.9425
Bruttoformel	BrH ₄ N
3. Bezeichnung	Ammoniumbromid
Zitat Bezeichnung 3	USM19.522; DAB7; HAB34; EAB4.00+02,5.0,6.0,7.0+5,8.0+4(2002-2014)/1389; Helv8/99; MAR27
ASK #00029	
Chemical Abstract Service Nr.	12125-02-9
Molgewicht	53.4915
Bruttoformel	ClH ₄ N
3. Bezeichnung	Ammoniumchlorid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; HAB34; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0007; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R
ASK #00030	
Chemical Abstract Service Nr.	67-03-8
Formelstamm	(C12-H17-N4-O-S)+ Cl ⁻ . Cl-H
Molgewicht	337.2685
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ Cl ₂ N ₄ OS
2. Bezeichnung	3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumchlorid-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Thiaminchloridhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0+2,5.0,6.0(2002-2008)/0303
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Thiaminhydrochlorid
ASK #00031	
Chemical Abstract Service Nr.	532-43-4
Formelstamm	(C12-H17-N4-O-S)+ (N-O3) ⁻
Molgewicht	327.3595
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Thiaminnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.02/531; Ph.Eur.2005,5.0/531; Ph.Eur.2008,6.0/531; DAB8
2. Bezeichnung	3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat
ASK #00032	
2. Bezeichnung	Die trockenen, ganzen 2-teiligen Spaltfrüchte (Doppelachänen) von <i>Pimpinella anisum</i> L.
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Anis
Zitat Bezeichnung 3	DAB7; HOPPE8; EAB4.0,5.0,6.0+5+8,7.0+3,8.0,9.0+2,10.0(2002-2020)/0262; Hager2018
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Pimpinella-anisum-Früchte
ASK #00033	

Chemical Abstract Service Nr. 8007-70-3

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

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Anisöl

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

ASK #00034

Chemical Abstract Service Nr. 16028-21-0

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

Molgewicht 895.2264

Bruttoformel C₁₂H₄Na₅O₁₆S₄Sb

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

3. Bezeichnung Stibophen 7 H₂O

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

ASK #00035

Chemical Abstract Service Nr. 314-19-2

Formelstamm C₁₇-H₁₇-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 303.7833

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClNO₂

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

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Apomorphinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB7

ASK #00037

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

3. Bezeichnung Arnikatinktur

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

ASK #00038

Chemical Abstract Service Nr. 1327-53-3

Molgewicht 197.8414

Bruttoformel As₂O₃

2. Bezeichnung Arsentrioxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.832; MAR27

3. Bezeichnung Arsen()-oxid

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

ASK #00039

Chemical Abstract Service Nr. 512-85-6

Molgewicht 168.2328

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	1-Methyl-4-(propan-2-yl)-2,3-dioxabicyclo[2.2.2]oct-5-en
3. Bezeichnung	Ascaridol
Zitat Bezeichnung 3	DAB7; MAR27; USMI9.851; ARC265
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-Isopropyl-6-methyl-3,6-epidioxycyclohexen
ASK #00040	
Chemical Abstract Service Nr.	50-81-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1018124-03-2; 129940-97-2; 14536-17-5; 154170-90-8; 259133-78-3; 30208-61-8; 50976-75-5; 56172-55-5; 56533-05-2; 57304-74-2; 57606-40-3; 623158-95-2; 882690-91-7; 884381-69-5; 885512-24-3; 88845-26-5; 89924-69-6
Formelstamm	(C ₆ H ₇ O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	176.1241
Bruttoformel	C ₆ H ₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ascorbinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	GII(2); EAB4.0+3,5.0+6,6.0+3+5+6,7.0,8.0(2002-2014)/0253; DAB1998R; ARC266; MAR27; HAB2010-2012,2013; USMI9.855; E300; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2002-2014)R
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-5-[(1 <i>S</i>)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Ascorbinsäure; 3-Oxo-L-gulono-1,4-lacton (Enolform); E 300; (R)-5-[(S)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxy-2(5H)-furanon; (R)-5-[(S)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5H)-on; Vitamin C; Ascorbinsäure-Lösung; Antiscorbutisches Vitamin
ASK #00041	
Chemical Abstract Service Nr.	5908-99-6
Formelstamm	2(C17-H23-N-O3) . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht	694.8326
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₈ N ₂ O ₁₀ S
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(2 <i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-sulfat (2:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Atropinsulfat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Atropinhemisulfat 0.5 HO; [(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2 <i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-sulfat (2:1) 1 HO; Atropinsulfat '
ASK #00042	
2. Bezeichnung	Arctostaphylos-uva-ursi-Blätter
3. Bezeichnung	Bärentraubenblätter
Zitat Bezeichnung 3	Hager2004; HOPPE8; EAB4.00,5.0,6.0+1,7.0+1+8,8.0(2002-2014)/1054
ASK #00043	
2. Bezeichnung	getrocknete, ganze oder zerkleinerte unterirdische Teile von <i>Valeriana officinalis</i> L. s.l., bestehend aus Rhizom, Wurzeln und Ausläufern

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Baldrianwurzel

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit -Wurzeln

ASK #00044

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

3. Bezeichnung Baldriantinktur

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

ASK #00045

Chemical Abstract Service Nr. 7727-43-7

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

Formelstamm Ba²⁺ (O₄-S)²⁻

Molgewicht 233.3896

Bruttoformel BaO₄S

3. Bezeichnung Bariumsulfat

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00048

Chemical Abstract Service Nr. 8030-30-6

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

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

Zitat Bezeichnung 2 DAB1999-2011

ASK #00049

Chemical Abstract Service Nr. 65-85-0

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

Formelstamm (C₇-H₅-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 122.1213

Bruttoformel C₇H₆O₂

3. Bezeichnung Benzoesäure

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 210; Benzolcarbonsäure

ASK #00050

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

ASK #00053

Chemical Abstract Service Nr.	77-65-6
Molgewicht	237.0943
Bruttoformel	C ₇ H ₁₃ BrN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Carbromal
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; DAB1996; BP88; USMI9.1833
2. Bezeichnung	(2-Brom-2-ethylbutanoyl)harnstoff

ASK #00054

Chemical Abstract Service Nr.	496-67-3
Molgewicht	223.0677
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ BrN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromisoval
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	DAB8; USMI9.1395
2. Bezeichnung	(2-Brom-3-methylbutanoyl)harnstoff

ASK #00055

Chemical Abstract Service Nr.	136-47-0
Formelstamm	C15-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	300.8242
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tetracainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8904; Ph.Eur.2005,5.0/0057; Ph.Eur.2002,4.00/57; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0057
2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl][4-(butylamino)benzoat]-hydrochlorid

ASK #00056

Chemical Abstract Service Nr.	1142-70-7
--------------------------------------	-----------

Formelstamm	(C11-H14-Br-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	303.1524
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ BrN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(butan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	Butallylonal
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.1494
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-(2-Bromallyl)-5-sec-butylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion; 5-(2-Bromallyl)-5-sec-butylbarbitursäure

ASK #00057

Chemical Abstract Service Nr.	50-14-6
Molgewicht	396.6484
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₄ O
Vorzugsbezeichnung	Ergocalciferol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	PHARMEUROPA10.4,20.3; BP2001-2011; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.5/0082; Ph.Eur.2008,6.0/0082; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/82; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,22 <i>E</i> -3 <i>S</i>)-9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calciferol; 9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3beta-ol; Vitamin D; Ercalciol

ASK #00058

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

ASK #00059

Chemical Abstract Service Nr.	10035-04-8
Molgewicht	147.0146
Bruttoformel	CaCl ₂
3. Bezeichnung	Calciumchlorid-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/0015; Ph.Eur.2002,4.03/15; Ph.Eur.2005,5.0/0015
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	E 509 [Calciumchlorid-Dihydrat]
ASK #00060	
Chemical Abstract Service Nr.	66905-23-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118417-58-6; 452082-30-3; 5743-42-0
Formelstamm	$2(\text{C}_6\text{H}_{11}\text{O}_7)^- \text{Ca}^{2+} \cdot \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht	448.388
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{CaO}_{14}$
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Calciumsalz (2:1) 1 H_2O
3. Bezeichnung	Calciumgluconat-Monohydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 578 [Calciumgluconat 1 HO]; Calciumgluconat 1 HO; Calciumgluconat (Ph.Eur.) [Hinweis: Dieses Monohydrat wird in Ph.Eur. verkürzt als Calciumgluconat bezeichnet, das tatsächliche Calciumgluconat (ASK-Nr. 39042-0) wurde 2009 in Ph.Eur. 6.3 zusätzlich neu aufgenommen, dort als Wasserfreies Calciumgluconat bezeichnet und mit einem Wassergehalt < 0,5 H_2O spezifiziert]; Calciumgluconat zur Herstellung von Parenteralia; Calciumgluconat '

ASK #00061

Chemical Abstract Service Nr.	7789-77-7
Molgewicht	172.0879
Bruttoformel	CaHO_4P
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Calciumsalz (1:1) 2 H_2O
3. Bezeichnung	Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+01,5.0+7,6.0+4,7.0+6,8.0(2002-2014)/0116; E341

ASK #00062

Chemical Abstract Service Nr.	63690-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	5743-47-5
Formelstamm	$2(\text{C}_3\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{Ca}^{2+} \cdot 5 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht	308.2944
Bruttoformel	$\text{C}_6\text{H}_{10}\text{CaO}_6$
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz 5 H_2O
3. Bezeichnung	Calciumlactat-Pentahydrat
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0468; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.8/0468; RPS15; Ph.Eur.2002,4.00/468
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Milchsäure-Calciumsalz 5 HO

ASK #00063

Chemical Abstract Service Nr.	137-08-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	533-61-9; 7693-16-5
Formelstamm	$2(\text{C}_9\text{H}_{16}\text{N}\text{O}_5)^- \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht	476.5321

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

ASK #00067

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

ASK #00068

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

ASK #00069

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

ASK #00070

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

Zitat Bezeichnung
3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym China; Rote Chinarinde; Fiebrinde

ASK #00072

Chemical Abstract Service Nr. 6591-63-5

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

Molgewicht 782.9426

Bruttoformel C₄₀H₅₀N₄O₈S

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

3. Bezeichnung Chinidinsulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00073

Chemical Abstract Service Nr. 130-95-0

Molgewicht 324.4168

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₂

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

3. Bezeichnung Chinin

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

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

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

ASK #00074

Chemical Abstract Service Nr. 6119-47-7

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

Molgewicht 396.9083

Bruttoformel C₂₀H₂₅ClN₂O₂

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

3. Bezeichnung Chininhydrochlorid (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Chininhydrochlorid 2 H(2)O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00075

Chemical Abstract Service Nr. 6119-70-6

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

Molgewicht	782.9426
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₄ O ₈ S
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-sulfat (2:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Chininsulfat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Chininsulfat 2 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(<i>R</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1) 2 HO; (8 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-6'-Methoxycinchonan-9-ol-sulfat (2:1) 2 HO; (<i>R</i>)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (2:1) 2 HO; Chininsulfat (2:1) 2 HO; Chininsulfat ' ; (8 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-6'-Methoxy-9-cinchonanol-sulfat (2:1) 2 HO; Chininhemisulfat 1 HO

ASK #00076

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

ASK #00077

Chemical Abstract Service Nr.	7080-50-4
Formelstamm	(C ₇ -H ₇ -Cl-N-O ₂ -S) ⁻ Na ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	281.6896
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNNaO ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Chlor-4-methylbenzolsulfonamid-Natriumsalz 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Tosylchloramid-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Tosylchloramid-Natrium 3 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Tosylchloramid-Natrium 3 HO; Tosylchloramid-Natrium '

ASK #00078

Chemical Abstract Service Nr.	56-75-7
Molgewicht	323.1294
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0071; Ph.Eur.2002,4.00/71; Ph.Eur.2005,5.0/0071; BP2001-2010; USMI10; USAN
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor- <i>N</i> -[(<i>R</i> , <i>R</i>)-1,3-dihydroxy-1-(4-nitrophenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #00079

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

Bruttoformel	CHCl ₃
2. Bezeichnung	Trichlormethan
3. Bezeichnung	Chloroform
Zitat Bezeichnung 3	DAB9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; BP2001,2002,2003; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; NFXVII; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9; DAB1998R
ASK #00082	
Chemical Abstract Service Nr.	67-48-1
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₄ -N-O) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	139.6238
Bruttoformel	C ₅ H ₁₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Cholinchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L71.Corr
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI9; DAC2004R; RPS15; DAC2003-2005; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1996; MAR27
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Hydroxyethyl)trimethylammoniumchlorid
ASK #00083	
Chemical Abstract Service Nr.	87-67-2
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₄ -N-O) ⁺ (C ₄ -H ₅ -O ₆) ⁻
Molgewicht	253.2497
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ NO ₇
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)[hydrogen-(<i>R,R</i>)-tartrat]
3. Bezeichnung	Cholinhydrogentartrat (DAB)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Cholin[hydrogen-(<i>R,R</i>)-tartrat]
ASK #00084	
Chemical Abstract Service Nr.	8008-56-8
2. Bezeichnung	Citrus-limon-Fruchtschalenöl
3. Bezeichnung	Citronenöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.01/620; Ph.Eur.2008,6.0/0620; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0620
ASK #00085	
Chemical Abstract Service Nr.	77-92-9
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -O ₇) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	192.1235
Bruttoformel	C ₆ H ₈ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure
3. Bezeichnung	Citronensäure
Zitat Bezeichnung 3	E330; EAB9.0(2017-2018)/0455; RPS15; DAB7; USMI9; EABD.III

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

ASK #00086

Chemical Abstract Service Nr.	53-21-4
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₁ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	339.8139
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ ClNO ₄
2. Bezeichnung	Methyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Cocainhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	USMI9; Ph.Eur.2008,6.0/0073; MAR27; YLST; Ph.Eur.2005,5.0/0073; Ph.Eur.2002,4.00/73

ASK #00087

Chemical Abstract Service Nr.	41444-62-6
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₁ -N-O ₃ . H ₃ -O ₄ -P . 0.5 H ₂ -O
Molgewicht	406.3671
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ NO ₇ P
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-phosphat (1:1) 0.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Codeinphosphat-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9; EAB3.0,4.0+8,5.0+1,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0074; MAR27; RPS15; YLST

ASK #00088

Chemical Abstract Service Nr.	58-08-2
Molgewicht	194.1906
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	1,3,7-Trimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
3. Bezeichnung	Coffein
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.06/267; USMI9.1623; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0267; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0267; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #00091

Chemical Abstract Service Nr.	64-86-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	30512-31-3; 5843-86-7
Molgewicht	399.437
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₆
2. Bezeichnung	N-[(7 <i>S</i> ,12 <i>aM</i>)-1,2,3,10-Tetramethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[<i>a</i>]heptalen-7-yl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	Config:EP7.2(2011); Stereobez:IUPAC2013; Config:ACBCAR(1978)vB34,p578-584
3. Bezeichnung	Colchicin
Zitat Bezeichnung 3	HAB2001R-2011R; ATC-DE; EINECS; HAB2014R-2015R; HAB2016R; Hager2008; UBA-WGK; EAB3.0,4.0+4,5.0,6.0,7.0+2,8.0,9.0(1997-2018)/0758; HAB2017R; ROMP2011; HAB1R; HAB2012R-2013R; DAB8; IGS

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	N-[(7S,12aR)-1,2,3,10-Tetramethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[a]heptalen-7-yl]acetamid
ASK #00092		
	Chemical Abstract Service Nr.	50-04-4
	Molgewicht	402.4807
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Cortisonacetat (Ph.Eur.)
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3,11,20-trioxopregn-4-en-21-ylacetat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cortisonacetat; Cortison-21-acetat
ASK #00093		
	Chemical Abstract Service Nr.	68-19-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	11037-08-4; 24436-34-8; 8023-26-5; 8039-03-0
	Molgewicht	1355.3652
	Bruttoformel	C ₆₃ H ₈₈ CoN ₁₄ O ₁₄ P
	Vorzugsbezeichnung	Cyanocobalamin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EP1.2.2.11,3.0+2+3+4,4.0+2,5.0+6,6.0,7.0,8.0+2(1971-2015); AAN; USP15-39(1955-2016); EUTCT; BAN; BP1968-2016; EAB/R; >20DB; EP/R; Ph.Int.2015; ATC; EAB3.0+2+3+4,4.0+2,5.0+6,6.0
	2. Bezeichnung	(OC-6-65-A)-(Cyanido- C)[[1,3-didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl- N ⁸)- -D-ribofuranos-3-yl]][(2 <i>R</i>)-1-{3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>S</i> ,19 <i>R</i>)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Vitamin B; Vitamin-B-cyanokomplex; CN-Cobalamin; Coalpha-[alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)]-Cobeta-cyanocobamid; Cyanocob(III)alamin; Cyano-B; Coalpha-(5,6-Dimethylbenzimidazol-1-yl)-Cob
ASK #00094		
	Chemical Abstract Service Nr.	56-47-3
	Molgewicht	372.4978
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Desoxycortonacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0+7,7.0,8.0,9.0+6gestrichen(2002-2019)/0322
	2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-21-ylacetat
ASK #00095		
	Chemical Abstract Service Nr.	9004-53-9
	Formelstamm	(C6-H10-O5)n . x H2-O
	2. Bezeichnung	Stärke-Teilhydrolysat

3. Bezeichnung	Dextrin ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	DAB2000; USMI9.2909; Ph.Eur.2005,5.0/1507; Eur.Ph.2011,7.0; USAN; PHARMEUROPA10.4,19.3; NF20(2002)-28(2010); Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1507; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1507; MAR27; BP2001-2011
ASK #00096	
Chemical Abstract Service Nr.	83-63-6
Molgewicht	309.3624
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl- <i>N</i> -[2-methyl-4-(<i>o</i> -tolyl diazenyl)phenyl]acetamid
ASK #00097	
Chemical Abstract Service Nr.	57-44-3
Formelstamm	(C8-H11-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	184.1925
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Barbital
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0170; GLST; MAR27; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00/170; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/0170
2. Bezeichnung	5,5-Diethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5-Diethylbarbitursäure
ASK #00098	
Chemical Abstract Service Nr.	144-02-5
Formelstamm	(C8-H11-N2-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	206.1743
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Barbital-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	GLST; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Helv8/97,9/2003; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB7; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung	5,5-Diethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5-Diethylbarbitursäure-Natriumsalz
ASK #00099	
Chemical Abstract Service Nr.	56-53-1
Molgewicht	268.3502
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Diethylstilbestrol
International Nonproprietary Name	INN.L3

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

ASK #00106	
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
Chemical Abstract Service Nr.	34195-34-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6190-38-1
Formelstamm	C18-H21-N-O3 . C4-H6-O6 . 2.5 H2-O
Molgewicht	494.4893
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₉
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 2.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Hydrocodonhydrogentartrat-2,5-Hydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hydrocodonhydrogentartrat-2,5-Hydrat; Hydrocodon[(<i>R,R</i>)-tartrat]-2,5-Hydrat
ASK #00107	
Chemical Abstract Service Nr.	591229-40-2
Formelstamm	C18-H21-N-O4 . Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	405.8704
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxycodonhydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	DAB1996
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxycodonhydrochlorid-Trihydrat; 4,5alpha-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid-Trihydrat; 4,5alpha-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methyl-6-morphinanon-hydrochlorid 3 HO
ASK #00108	
Chemical Abstract Service Nr.	71-68-1
Formelstamm	C17-H19-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	321.7986
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydromorphonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	YLST; Ph.Eur.2008,6.0/2099; Ph.Eur.2005,5.0/2099; MAR27; USMI9.4700; DAB1999-2009
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid
ASK #00109	
Chemical Abstract Service Nr.	5490-27-7
Formelstamm	2(C21-H41-N7-O12) . 3 H2-O4-S
Molgewicht	1461.4153
Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₈ N ₁₄ O ₃₆ S ₃

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

Vorzugsbezeichnung	Neostigminbromid
International Nonproprietary Name	INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6290; Ph.Eur.2002,4.00/46; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/46; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/46
2. Bezeichnung	3-Dimethylcarbamoyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylaniliniumbromid
ASK #00113	
Chemical Abstract Service Nr.	51-60-5
Formelstamm	(C12-H19-N2-O2) ⁺ (C-H3-O4-S) ⁻
Molgewicht	334.3886
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Neostigminmetilsulfat
International Nonproprietary Name	(INNv.L4,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/626; Ph.Eur.2005,5.0/626; Ph.Eur.2008,6.0/626; USMI9.6291; RPS15
2. Bezeichnung	3-Dimethylcarbamoyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylanilinium(methylsulfat)
ASK #00114	
Chemical Abstract Service Nr.	57-41-0
Formelstamm	(C15-H11-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	252.268
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenytoin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2011; USAN; USMI9.7130; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004); EUTCT; Ph.Eur.2002,4.00/1253; Helv8/97; PHARMEUROPA7.2,19.2; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1253; Ph.Eur.2005,5.0/1253; Eur.Ph.2011,7.0; DAB1997
2. Bezeichnung	5,5-Diphenylimidazolidin-2,4-dion
ASK #00115	
2. Bezeichnung	Althaea-officinalis-Wurzel
3. Bezeichnung	Eibischwurzel
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.3.0,4.0,5.0+2,6.0+8,7.0+3(1997-2011)/1126; Hager2004-2012; HOPPE8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Altheewurzel; Echter-Eibisch-Wurzel; Samtpappelwurzel; Bismalvawurzel
ASK #00116	
Chemical Abstract Service Nr.	7439-89-6
Molgewicht	55.845
Bruttoformel	Fe
3. Bezeichnung	Eisen
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2017)R; DAB9; MAR27; USMI9.4942; DAB1997-1998R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Eisen, elementar; Eisen für homöopathische Zubereitungen

ASK #00117

Chemical Abstract Service Nr.	7782-63-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14567-56-7; 15491-23-3
Formelstamm	Fe ²⁺ (O ₄ -S) ²⁻ · 7 H ₂ O
Molgewicht	278.0146
Bruttoformel	FeO ₄ S
2. Bezeichnung	Eisen()-sulfat 7 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2014
3. Bezeichnung	Eisen()-sulfat-Heptahydrat
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; Pharmavista; LB; Ph.Helv.7(1989-1996); EAB4.3,5.0,6.0+2+6,7.0+2(2003-2011)/0083
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Eisen(2+)-sulfat-Hydrat (1:1:7); Eisenoxydulsulfat; Eisen(II)-sulfat ' ; Tauriscit; Melantherit; Eisen(II)-sulfat-7-hydrat; Ferrosulfatheptahydrat; iron sulfate heptahydrate (FeSO (.) 7HO); Eisenvitriol; Eisen(II)-sulfat-7-Wasser; Ferrosulfat '

ASK #00118

Chemical Abstract Service Nr.	316-42-7
Formelstamm	C ₂₉ -H ₄₀ -N ₂ -O ₄ · 2 Cl-H
Molgewicht	553.5608
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ Cl ₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,11 <i>bS</i>)-2-[(<i>R</i>)-6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-3-ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-dihydrochlorid
3. Bezeichnung	Emetindihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; DAB8

ASK #00119

2. Bezeichnung	die getrockneten, zerkleinerten, unterirdischen Organe von <i>Gentiana lutea</i> L.
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Enzianwurzel
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+06,5.0,6.0,7.0,8.0+5,9.0,10.0(2002-2020)/0392; Hager2004,2008; HOPPE8; Hager2018
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Gelber-Enzian-Wurzelstock und -Wurzel; Gentiana-lutea-Wurzelstock und -Wurzel

ASK #00120

Chemical Abstract Service Nr.	50-98-6
Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₅ -N-O · Cl-H
Molgewicht	201.6931
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClNO
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Ephedrinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.07/487; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0487; DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2008,6.0/0487; MAR27; USMI9.3534

ASK #00121

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

ASK #00131

Chemical Abstract Service Nr. 9000-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8052-24-2; 9013-63-2
3. Bezeichnung Gelatine
Zitat Bezeichnung 3 ROMP9; EAB3.0-9.0(1997-2018)R; DAB8; DAB7; DAB9; DAB1998R; EAB3.0+4.4.0+5.5.0.6.0+3.7.0.8.0+1+3.9.0+3(1997-2018)/0330

ASK #00132

Chemical Abstract Service Nr. 10034-76-1
Molgewicht 145.1482
Bruttoformel CaO_4S
2. Bezeichnung Calciumsulfat-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; RPS15; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.1709; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP8; DAB1999-2011
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 516 [Calciumsulfat-Hemihydrat]

ASK #00133

Chemical Abstract Service Nr. 14431-43-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16824-90-1; 39343-23-2; 39927-76-9; 5996-10-1
Molgewicht 198.1712
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$
2. Bezeichnung D-Glucose 1 H₂O
3. Bezeichnung Glucose-Monohydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Glucose-Monohydrat; alpha-D-Glucopyranose 1 HO

ASK #00134

Chemical Abstract Service Nr. 56-81-5
Molgewicht 92.0938
Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_8\text{O}_3$
Vorzugsbezeichnung Glycerol
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR2012; Phpa1.5,9.4,14.1; DAB1998R; Ph.Eur.3.0-4.4.0+5+7,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0496; BP1993-2012; USMI13; Eur.Ph.2.10+14+15,3.0,4.0+5+7,5.0,6.0,7.0(1986-2011); Ph.Eur.3.0-4.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(1997-2011)R; Duden
2. Bezeichnung Propan-1,2,3-triol

ASK #00135

Chemical Abstract Service Nr. 79300-07-5
Formelstamm $\text{C}_{29}\text{H}_{40}\text{N}_2\text{O}_4 \cdot 2 \text{Cl-H} \cdot 5 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 643.6372
Bruttoformel $\text{C}_{29}\text{H}_{42}\text{Cl}_2\text{N}_2\text{O}_4$

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

ASK #00136

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

ASK #00137

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

ASK #00138

Chemical Abstract Service Nr.	12741-04-7
2. Bezeichnung	Glycerol(mono/di/tri)alkanoate(C ₁₀ -C ₁₈)
3. Bezeichnung	Hartfett
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0462; Ph.Eur.2005,5.0/0462; Ph.Eur.2002,4.00/462

ASK #00139

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

ASK #00142

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

ASK #00143

Chemical Abstract Service Nr.	58-89-9
--------------------------------------	---------

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

ASK #00149

Chemical Abstract Service Nr.	99-76-3
Formelstamm	(C ₈ -H ₇ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	152.1473
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	Methyl(4-hydroxybenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	MAR27
3. Bezeichnung	Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 218; Methyl-4-hydroxybenzoat; Methylparahydroxybenzoat

ASK #00150

Chemical Abstract Service Nr.	94-13-3
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₁ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	180.2005
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	Propyl(4-hydroxybenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	MAR27
3. Bezeichnung	Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 216

ASK #00151

Chemical Abstract Service Nr.	16589-24-5
Formelstamm	2(C ₉ -H ₁₃ -N-O ₂) . C ₄ -H ₆ -O ₆
Molgewicht	484.4969
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₁₀
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methlamino)ethanol-(<i>R,R</i>)-tartrat (2:1)
3. Bezeichnung	Oxedrinhemi[(<i>R,R</i>)-tartrat]

ASK #00152

Chemical Abstract Service Nr.	9004-10-8
Molgewicht	5720
2. Bezeichnung	Insulin ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 2	MAR27; USMI9.4859; Ph.Eur.2001(2001),276; EUTCT; RPS15; USP25(2002),26(2003),27(2004)

ASK #00155

Chemical Abstract Service Nr.	54-85-3
Molgewicht	137.1393
Bruttoformel	C ₆ H ₇ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Isoniazid

International Nonproprietary Name INNv.L1

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

2. Bezeichnung Isonicotinohydrazid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym INH

ASK #00156

Chemical Abstract Service Nr. 545-93-7

Formelstamm (C10-H12-Br-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 289.1258

Bruttoformel C₁₀H₁₃BrN₂O₃

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

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

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

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

ASK #00157

Chemical Abstract Service Nr. 7553-56-2

Molgewicht 253.8089

Bruttoformel I₂

3. Bezeichnung Iod

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

ASK #00158

Chemical Abstract Service Nr. 547-91-1

Formelstamm (C9-H5-I-N-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 351.1177

Bruttoformel C₉H₅INO₄S

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

ASK #00161

Chemical Abstract Service Nr. 8002-31-1

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

2. Bezeichnung Theobroma-cacao-Samenfett

3. Bezeichnung Kakaobutter

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

ASK #00162

Chemical Abstract Service Nr. 7758-02-3

Molgewicht 119.0023

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

ASK #00163

Chemical Abstract Service Nr.	7447-40-7
Molgewicht	74.5513
Bruttoformel	ClK
3. Bezeichnung	Kaliumchlorid
Zitat Bezeichnung 3	E508; HAB34; MAR27; USMI9.7399; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; EAB4.00,5.0+2,6.0+2,7.0+5,8.0(2002-2014)/0185
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 508

ASK #00164

Chemical Abstract Service Nr.	298-14-6
Molgewicht	100.1151
Bruttoformel	CHKO ₃
3. Bezeichnung	Kaliumhydrogencarbonat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/1141; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/1141; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/1141

ASK #00165

Chemical Abstract Service Nr.	7681-11-0
Molgewicht	166.0028
Bruttoformel	IK
3. Bezeichnung	Kaliumiodid
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0186; DAB1998R; MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; USMI9.7426

ASK #00166

Chemical Abstract Service Nr.	7722-64-7
Molgewicht	158.034
Bruttoformel	KMnO ₄
2. Bezeichnung	Permangansäure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumpermanganat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/121; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/121; USMI9.7441; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/121; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #00167

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

ASK #00169

Chemical Abstract Service Nr.	9005-25-8
--------------------------------------	-----------

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

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

Chemical Abstract Service Nr. 39409-82-0

Molgewicht 509.9567

Bruttoformel $C_4H_2Mg_6O_{14}$

2. Bezeichnung Magnesiumcarbonathydroxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.5483

3. Bezeichnung Basisches Magnesiumcarbonat

Zitat Bezeichnung 3 E504

ASK #00186

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1309-48-4

Molgewicht 40.3044

Bruttoformel MgO

2. Bezeichnung Magnesiumoxid "

Zitat Bezeichnung 2 E530; DAB7

3. Bezeichnung Schweres Magnesiumoxid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/41; MAR27; E530; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0041; DAB7; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4/0041; USMI9.5500

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 530 [Schweres Magnesiumoxid]

ASK #00187

Chemical Abstract Service Nr. 14452-57-4

Molgewicht 56.3038

Bruttoformel MgO_2

2. Bezeichnung Magnesiumperoxid - Magnesiumoxid - Gemisch (22.0-28.0% MgO_2)

3. Bezeichnung Magnesiumperoxid (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Magnesium(oxid,peroxid)

ASK #00190

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8

Formelstamm $(C_6H_{10}O_5)_n$ ca.

2. Bezeichnung Zea-mays-Karyopsenstärke

3. Bezeichnung Maisstärke

Zitat Bezeichnung 3 GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/344; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/344; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/344

ASK #00192

Chemical Abstract Service Nr. 90-64-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 15769-78-5; 611-72-3; 71036-61-8

Formelstamm $(C_8H_7O_3)^- H^+$

Molgewicht 152.1473

Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-Hydroxy(phenyl)essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(+/-)-Phenylglycolsäure; <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-2-phenylelessigsäure; (RS)-Mandelsäure; (2RS)-2-Hydroxy-2-phenylelessigsäure; Mandelsäure; (RS)-(Hydroxy)(phenyl)essigsäure; Amygdalinsäure; DL-Mandelsäure; 2-Hydroxy-2-phenylelessigsäure; Phenylglycolsäure

ASK #00193

Chemical Abstract Service Nr.	2216-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1490-04-6
Molgewicht	156.2652
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O
Vorzugsbezeichnung	Levomenthol
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2010; Eur.Ph.2008,6.0; BAN; Eur.Ph.2005,5.0; Eur.Ph.2011,7.0; Eur.Ph.2002,4.00
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexanol; l-Menthol; Menthol; (1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-p-Menthanol

ASK #00194

Chemical Abstract Service Nr.	89-78-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15356-70-4
Molgewicht	156.2652
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-ol
3. Bezeichnung	Racemisches Menthol
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/0623; BP90; MAR29; Menthol; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i> ,5 <i>RS</i>)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexanol; Racementhol

ASK #00195

Chemical Abstract Service Nr.	59-51-8
Molgewicht	149.2113
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butansäure
3. Bezeichnung	Racemisches Methionin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/624; Ph.Eur.2002,4.00/624; Ph.Eur.2005,5.0/624
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	DL-Methionin

ASK #00196

Chemical Abstract Service Nr.	56-29-1
--------------------------------------	---------

Formelstamm	(C12-H15-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	236.267
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hexobarbital
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/183; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0/0183; USMI9.4576; USPXXI; Ph.Eur.2008,6.0/0183
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1,5-dimethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1,5-dimethylbarbitursäure
ASK #00197	
Chemical Abstract Service Nr.	61-73-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	105504-42-5; 121067-62-7; 12262-49-6; 1341-90-8; 152071-32-4; 167498-52-4; 6476-03-5; 97130-83-1
Formelstamm	(C16-H18-N3-S) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	319.8522
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Methylthioniniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	DAB8
2. Bezeichnung	3,7-Bis(dimethylamino)-5- ⁴ -phenothiazin-5-ylumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methylenblau
ASK #00198	
Chemical Abstract Service Nr.	58-27-5
Molgewicht	172.18
Bruttoformel	C ₁₁ H ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Menadion
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/507; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.5653; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/507; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/507
2. Bezeichnung	2-Methylnaphthalin-1,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-1,4-naphthochinon
ASK #00199	
Chemical Abstract Service Nr.	115-38-8
Formelstamm	(C13-H13-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	246.2619

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methylphenobarbital
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	GLST; MAR27-36; MAR2010-2017; EP3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0189; BP2001-2017; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0189; Phpa20.2(2008)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-Ethyl-1-methyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mephobarbital; (<i>RS</i>)-5-Ethyl-1-methyl-5-phenylbarbitursäure
ASK #00200	
Chemical Abstract Service Nr.	50-13-5
Formelstamm	C15-H21-N-O2 . CI-H
Molgewicht	283.7937
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Pethidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/0420; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/420; Ph.Eur.2005,5.0/0420; MAR27; DAB7; YLST
2. Bezeichnung	Ethyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)-hydrochlorid
ASK #00201	
Chemical Abstract Service Nr.	58-18-4
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Methyltestosteron
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0410; Ph.Eur.2002,4.00/410; Ph.Eur.2005,5.0/0410
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-17-methylandroster-4-en-3-on
ASK #00202	
Chemical Abstract Service Nr.	56-04-2
Molgewicht	142.1789
Bruttoformel	C ₅ H ₆ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Methylthiouracil
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; BP73; USPXXI; ROMP7; DAB7; USMI9.6002
2. Bezeichnung	6-Methyl-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methyl-2-thioxo-2,3-dihydropyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #00203	
Chemical Abstract Service Nr.	50-21-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	598-82-3

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

ASK #00204

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

ASK #00207

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

ASK #00208

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

ASK #00209

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

Molgewicht	105.9884
Bruttoformel	CNa ₂ O ₃
3. Bezeichnung	Natriumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3	E500; MAR27; ROMP2023; EAB9.0,10.0+3,11.0(2017-2023)/0773
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Soda; E 500 [Natriumcarbonat]; Wasserfreies Natriumcarbonat (Ph.Eur.)

ASK #00211

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

ASK #00212

Chemical Abstract Service Nr.	6132-04-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	943143-17-7
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ . 3Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	294.0996
Bruttoformel	C ₆ H ₅ Na ₃ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trinatriumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumcitrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Citronensäure-Trinatriumsalz 2 HO; E 331 (iii) [Natriumcitrat (Ph.Eur.)]; Natriumcitrat [Ph.Eur.: Wassergehalt 0,110-0,130 m/m (1,77-2,14 HO)]

ASK #00213

Chemical Abstract Service Nr.	13472-35-0
Molgewicht	156.0076
Bruttoformel	H ₂ NaO ₄ P
3. Bezeichnung	Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.3/194; DAB8; E339; Ph.Eur.2005,5.0/194; Ph.Eur.2002,4.00/194

ASK #00214

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

ASK #00215

Chemical Abstract Service Nr.	7558-79-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1374442-71-3; 148560-76-3
Molgewicht	141.9588
Bruttoformel	HNa ₂ O ₄ P
3. Bezeichnung	Natriummonohydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0,10.0+3(2017-2021)/1509; DAC2003
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Natriummonohydrogenphosphat (Ph.Eur.); Dinatriumhydrogenphosphat; Wasserfreies Natriummonohydrogenphosphat

ASK #00216

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

ASK #00217

Chemical Abstract Service Nr.	7681-82-5
Molgewicht	149.8942
Bruttoformel	INa
3. Bezeichnung	Natriumiodid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/196; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/169; Ph.Eur.2002,4.00/196; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR27; USMI9.8387

ASK #00218

Molgewicht	112.0598
Bruttoformel	C ₃ H ₅ NaO ₃
2. Bezeichnung	Natrium-DL-lactat-Wasser-Lösung (mindestens 50:50 m/m)
3. Bezeichnung	Natriumlactat-Lösung ((mit Angaben zum Gehalt m/m))
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/1151
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Natriumlactat-Lösung 50%; Natrium-rac-(2R)-2-hydroxypropanoat-Lösung in Wasser (mindestens 50 % m/m)

ASK #00219

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

Bruttoformel	NNaO ₂
3. Bezeichnung	Natriumnitrit
Zitat Bezeichnung 3	E250; Ph.Eur.2002,4.00/1996; Ph.Eur.2005,5.0/1996; Helv8/97; DAB8; Ph.Eur.2008,6.0/1996; Ph.Eur.2002,4.00R,4.02R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 250

ASK #00220

Chemical Abstract Service Nr.	54-21-7
Formelstamm	(C7-H5-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	160.1026
Bruttoformel	C ₇ H ₅ NaO ₃
2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoesäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumsalicylat
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; USMI9.8438; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/413; ROMP7; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/413; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/413
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Natrium(2-hydroxybenzoat)

ASK #00221

Chemical Abstract Service Nr.	7757-82-6
Molgewicht	142.0421
Bruttoformel	Na ₂ O ₄ S
3. Bezeichnung	Natriumsulfat
Zitat Bezeichnung 3	E514; HAB34
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Natriumsulfat; Wasserfreies Natriumsulfat (Ph.Eur.)

ASK #00223

Chemical Abstract Service Nr.	1303-96-4
Molgewicht	381.3721
Bruttoformel	B ₄ Na ₂ O ₇
3. Bezeichnung	Natriumtetraborat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Natriumtetraborat 10 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Natriumtetraborat 10 HO; Natriumtetraborat ' ; E 285 [Natriumtetraborat 10 HO]

ASK #00224

Chemical Abstract Service Nr.	10102-17-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1374442-74-6
Molgewicht	248.1841
Bruttoformel	Na ₂ O ₃ S ₂

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

ASK #00225

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

ASK #00226

Chemical Abstract Service Nr.	59-67-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	123574-58-3; 1580002-26-1
Formelstamm	(C ₆ H ₄ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	123.1094
Bruttoformel	C ₆ H ₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Nicotinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0459; MAR2012; EAB5.1+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2005-2016)R
2. Bezeichnung	Pyridin-3-carbonsäure

ASK #00227

Chemical Abstract Service Nr.	98-92-0
Molgewicht	122.1246
Bruttoformel	C ₆ H ₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Nicotinamid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6340; Ph.Eur.2005,5.0/47; Ph.Eur.2002,4.00/47; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/47
2. Bezeichnung	Pyridin-3-carboxamid

ASK #00228

Chemical Abstract Service Nr.	59-26-7
Molgewicht	178.231
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Nicethamid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/233; Ph.Eur.2002,4.00/233; Ph.Eur.2005,5.0/233
2. Bezeichnung	N,N-Diethylpyridin-3-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N-Diethylnicotinamid

ASK #00229

Chemical Abstract Service Nr.	329-56-6
Formelstamm	C8-H11-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	205.6388
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ ClNO ₃
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Norepinephrinhydrochlorid/ Noradrenalinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0+3,10.0(2017-2020)/0732
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(<i>R</i>)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid; Norepinephrinhydrochlorid; Levarterenolhydrochlorid; Norepinephrinhydrochlorid Noradrenalinhydrochlorid; (1 <i>R</i>)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid

ASK #00230

Chemical Abstract Service Nr.	108341-18-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1377-55-5; 234075-16-2; 34888-32-9; 66197-74-8; 6780-05-8; 69815-49-2
Formelstamm	C8-H11-N-O3 . C4-H6-O6 . H2-O
Molgewicht	337.28
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₉
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Norepinephrintartrat/ Noradrenaltartrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0,10.0(2017-2020)/0285
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Noradrenaltartrat-Monohydrat; Norepinephrin[(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat] 1 HO; Noradrenalin-Tartrat; (<i>R</i>)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat (1:1) 1 HO; (1 <i>R</i>)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-hydrogen-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat-Monohydrat; Norepinephrintartrat Noradrenaltartrat; Levarterenol-(<i>R</i> , <i>R</i>)-hydrogentartrat 1 HO; Norepinephrinhydrogentartrat 1 HO; Noradrenalinhydrogentartrat 1 HO; Norepinephrintartrat; Norepinephrinhydrogentartrat ; (<i>R</i>)-alpha-Aminomethyl-3,4-dihydroxybenzylalkohol-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-hydrogentartrat 1 HO

ASK #00231

Chemical Abstract Service Nr.	3687-45-4
Molgewicht	532.9239
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₈ O ₂
2. Bezeichnung	[(9 <i>Z</i>)-Octadec-9-en-1-yl][(9 <i>Z</i>)-octadec-9-enoat]
3. Bezeichnung	Oleyloleat
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; Pharmavista; ROMP2015; GESTIS; DAB1999-2012; FIE96; IGS; GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	

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

ASK #00232

Chemical Abstract Service Nr.	50-28-2
Molgewicht	272.382
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Estradiol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USAN; USMI9.3626; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; DAB7
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

ASK #00233

Chemical Abstract Service Nr.	50-50-0
Molgewicht	376.488
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiolbenzoat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0139; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0139; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/139
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylbenzoat

ASK #00234

Chemical Abstract Service Nr.	53-16-7
Molgewicht	270.3661
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Estron
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3636; Ph.Eur.Bd.II; MAR27
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17-on

ASK #00235

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

ASK #00236

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

3. Bezeichnung	Opium
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/777; Ph.Eur.2008,6.0/0777; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0777; USAN; YLST; USP25(2002),26(2003),27(2004); Hager2008; BP2001-2011; HelvVII
ASK #00238	
2. Bezeichnung	Papaver-somniferum-Fruchtmilchsaft (getrocknet), TE mit Wasser
3. Bezeichnung	Eingestellter Opiumtrockenextrakt
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.7/1839; Ph.Eur.2008,6.0/1839
ASK #00239	
2. Bezeichnung	Papaver-somniferum-Fruchtmilchsaft(getrocknet) - Ethanol - Wasser
3. Bezeichnung	Eingestellte Opiumtinktur
Zitat Bezeichnung 3	DAB2003-2007; Helv8/97,9/2003; EAB5.7,6.0,7.0,8.0+3(2005-2014)/1841
ASK #00240	
Chemical Abstract Service Nr.	61-25-6
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₁ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	375.846
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClNO ₄
2. Bezeichnung	1-[(3,4-Dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxyisochinolin-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Papaverinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/102; Ph.Eur.2005,5.0/102; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/102; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28
ASK #00242	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8012-95-1
Formelstamm	C _n -H _{2n+2}
2. Bezeichnung	Gereinigtes Gemisch flüssiger, gesättigter Kohlenwasserstoffe aus Erdöl, Viskosität: 110 - 230 mPa s.
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Dickflüssiges Paraffin
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0+3,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/0239
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Paraffinöl; Paraffin, flüssiges; Dickflüssiges Vaseline; Vaselineöl; Paraffin, dickflüssiges
ASK #00243	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8012-95-1
Formelstamm	C _n -H _{2n+2}
2. Bezeichnung	Gereinigtes Gemisch flüssiger, gesättigter Kohlenwasserstoffe aus Erdöl, Viskosität: 25 - 80 mPa s.
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Dünnflüssiges Paraffin
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0+3+6,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/0240; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Dünnflüssiges Vaseline; Paraffin, dünnflüssiges

ASK #00244

Chemical Abstract Service Nr.	123-63-7
Molgewicht	132.1577
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	2,4,6-Trimethyl-1,3,5-trioxan
3. Bezeichnung	Paraldehyd (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Paraldehyd

ASK #00245

Chemical Abstract Service Nr.	113-98-4
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₇ -N ₂ -O ₄ -S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	372.4805
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ KN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Benzylpenicillin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1162; Ph.Eur.2008,6.0/0113; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/113; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0113
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Penicillin G Kalium

ASK #00246

Chemical Abstract Service Nr.	69-57-8
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₇ -N ₂ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	356.372
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₂ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Benzylpenicillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0114; Ph.Eur.2008,6.0/0114; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/114; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #00247

Chemical Abstract Service Nr.	54-95-5
Molgewicht	138.1704
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Pentetrazol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	BP80; Ph.Eur.Bd.III
2. Bezeichnung	6,7,8,9-Tetrahydro-5 <i>H</i> -tetrazolo[1,5- <i>a</i>]azepin

ASK #00248

Chemical Abstract Service Nr. 9001-75-6

Molgewicht 34500

2. Bezeichnung Pepsin A

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.23.1

3. Bezeichnung Pepsin ((mit Angaben zur Herkunft (Tierart) und zur Proteinase-Aktivität))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7(2002-2008)R; MAR29; USMI10; BP2001-2011; Ph.Eur.4.0,5.0,6.0+3(2002-2008)/0682; DAB1998R

ASK #00250

2. Bezeichnung Mentha-piperita-Blätter, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 12 ml * kg⁻¹ ätherisches Öl in der ganzen Droge und mindestens 9 ml * kg⁻¹ ätherisches Öl in der geschnittenen Droge

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Pfefferminzblätter

Zitat Bezeichnung 3 Hager2004-2018; EAB1.3,2.0+9+19,3.0,4.0,5.0,6.0+6,7.0,8.0,9.0+2,10.0(1975-2020)/0406; HOPPE8

ASK #00251

Chemical Abstract Service Nr. 8006-90-4

2. Bezeichnung Mentha-piperita-Krautöl

3. Bezeichnung Pfefferminzöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0405; Hager2008; Ph.Eur.2005,5.0/0405; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/405

ASK #00252

Chemical Abstract Service Nr. 62-44-2

Molgewicht 179.2157

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Phenacetin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.1997,241; DAC2004R; MAR27; USPXX; BP98

2. Bezeichnung N-(4-Ethoxyphenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4'-Ethoxyacetanilid

ASK #00253

Chemical Abstract Service Nr. 108-95-2

Molgewicht 94.1112

Bruttoformel C₆H₆O

3. Bezeichnung Phenol

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; EP7.0(2011); EAB4.0-6.7(2008-2008)R; USMI9.7038; BP2001-2011; USP25-27(2002-2004); MAR27; DAB1998R; USA; EAB4.0,5.0,6.0+3(2002-2011)/631

ASK #00255

Chemical Abstract Service Nr. 50-06-6

Formelstamm (C12-H11-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 232.2353

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

ASK #00256

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

ASK #00257

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

ASK #00258

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

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₃ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Metamizol-Natrium-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.Cumul.L7-16(1988-2015))
Zitat Bezeichnung 1	EAB7.5+7,8.0+1,9.0(2012-2017)/1346; Hager2015
2. Bezeichnung	[(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. Phenyl-dimethyl-pyrazolon-methylaminomethansulfonsaures Natrium; Natrium[[[(1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)- <i>N</i> -methylamino]methansulfonat]-Monohydrat; [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure-Natriumsalz 1 HO; [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)- <i>N</i> -methylamino]methansulfonsäure-Natriumsalz-Monohydrat; Metamizol-Natrium ' ; Metamizolnatrium 1 HO; Dipyrin;
Synonym	Sulpyrin-Hydrat; Metamizol-Natrium 1 HO; Noramidopyrinmethansulfonat-Natrium 1 HO; [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)methylamino]methansulfonsäure-Natriumsalz (1:1) 1 HO; Natrium[[[(1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonat]-Monohydrat; <i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -(2,3-dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)aminomethansulfonsäure-Natriumsalz 1 HO

ASK #00259

Chemical Abstract Service Nr.	51-57-0
Formelstamm	C10-H15-N . Cl-H
Molgewicht	185.6937
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Metamfetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5805; DAB1996; GLST
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -Methyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methamphetaminhydrochlorid; (S)-(Methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #00260

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7664-38-2
Formelstamm	H3-O4-P . x H2-O
Molgewicht	97.9952
Bruttoformel	H ₃ O ₄ P
2. Bezeichnung	Orthophosphorsäure x%
Zitat Bezeichnung 2	E338; HPP4,II
3. Bezeichnung	Phosphorsäure x%
Zitat Bezeichnung 3	ROMP7; Janistyn78,I; USMI9.7153; E338; MAR27
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Phosphorsäure-Lösung x%; Phosphorsäure

ASK #00262

Chemical Abstract Service Nr.	57-64-7
Formelstamm	C15-H21-N3-O2 . C7-H6-O3

Molgewicht	413.4669
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	[(3a <i>S</i> ,8a <i>R</i>)-1,3a,8-Trimethyl-1,2,3,3a,8,8a-hexahydropyrrolo[2,3- <i>b</i>]indol-5-yl](methylcarbamat)-2-hydroxybenzoat (1:1)
3. Bezeichnung	Physostigminsalicylat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Physostigminsalicylat; Physostigmin(2-hydroxybenzoat)

ASK #00263

Chemical Abstract Service Nr.	54-71-7
Formelstamm	C11-H16-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	244.7179
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Pilocarpinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+03,5.0,6.0+3,7.0+7,8.0+7/0633; HAB2014R-2015R; HAB2016R; HAB1R; DAC89; HAB2001R-2011R; HAB2012R-2013R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on-hydrochlorid

ASK #00266

2. Bezeichnung	Polyethylenglycol-sorbitanoleat
Zitat Bezeichnung 2	DAB7

ASK #00267

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

ASK #00268

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

ASK #00271

Chemical Abstract Service Nr.	51-05-8
Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	272.771
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Procainhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/50; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/50; USMI9.7556; Ph.Eur.2005,5.0/50; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-hydrochlorid
ASK #00272	
Chemical Abstract Service Nr.	6130-64-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	19696-42-5; 56532-61-7; 56829-50-6; 62476-67-9; 8046-81-9; 8048-85-9; 8049-40-9
Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . C16-H18-N2-O4-S . H2-O
Molgewicht	588.7155
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₄ O ₆ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure - [2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat) (1:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Benzylpenicillin-Procaïn-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	Benzylpenicillin-Procaïn; EAB9.8,10.0(2019-2020)/0115
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Benzylpenicillin - Procaïn'; Benzylpenicillin - Procaïn 1 HO; (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure-(2-Diethylaminoethyl)(4-aminobenzoat)-Salz (1:1) 1 HO
ASK #00273	
Chemical Abstract Service Nr.	57-83-0
Molgewicht	314.4617
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Progesteron
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0429; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/429; Ph.Eur.2008,6.0/0429; USMI9.7569
2. Bezeichnung	Pregn-4-en-3,20-dion
ASK #00274	
Chemical Abstract Service Nr.	51-52-5
Molgewicht	170.2321
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Propylthiouracil
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/525; BP2001-2010; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI9.7658; USAN; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/525; Ph.Eur.2002,4.00/525
2. Bezeichnung	6-Propyl-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Propyl-2-thioxo-2,3-dihydropyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #00275	
Chemical Abstract Service Nr.	58-56-0
Formelstamm	C8-H11-N-O3 . Cl-H

Molgewicht	205.6388
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pyridoxinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0245; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0/0245; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.03/245
2. Bezeichnung	4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Hydroxy-6-methylpyridin-3,4-diyl)dimethanol-hydrochlorid

ASK #00276

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

ASK #00277

Chemical Abstract Service Nr.	7487-94-7
Molgewicht	271.496
Bruttoformel	Cl ₂ Hg
3. Bezeichnung	Quecksilber()-chlorid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0120
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Sublimat

ASK #00280

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

ASK #00282

Chemical Abstract Service Nr.	9005-25-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53112-52-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -O ₅)n ca.
2. Bezeichnung	Oryza-sativa-Karyopsenstärke
3. Bezeichnung	Reisstärke
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.3/349; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/349; Ph.Eur.2005,5.0/349

ASK #00283

Chemical Abstract Service Nr.	50-55-5
--------------------------------------	---------

Molgewicht	608.6787
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₀ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Reserpin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	DAB2011R; Ph.Eur.3.0,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0528; DAB1997R-2010R; MAR2011
2. Bezeichnung	Methyl[11,17 -dimethoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]
ASK #00284	
Chemical Abstract Service Nr.	108-46-3
Molgewicht	110.1106
Bruttoformel	C ₆ H ₆ O ₂
2. Bezeichnung	Benzol-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
3. Bezeichnung	Resorcin
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.Syn; MAR27; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/290; ROMP7; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0+4+7(2002-2016)R; DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Resorcinol
ASK #00287	
2. Bezeichnung	Ricinus-communis-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung	Raffiniertes Rizinusöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.5.8,6.0,7.0+6(2007-2013)/2367; DAB1999-2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Rizinusöl, raffiniert; Rizinusöl, Raffiniertes
ASK #00288	
Chemical Abstract Service Nr.	250249-75-3
Molgewicht	664.5633
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Rutosid-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1795; Ph.Eur.2002,4.03/1795; Ph.Eur.2005,5.0/1795
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3-(-L-rhamnopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3',4',5,7-Tetrahydroxy-3-(6-O-alpha-L-rhamnopyranosyl-beta-D-glucopyranosyloxy)flavon 3 HO
ASK #00289	
Chemical Abstract Service Nr.	6155-57-3
Formelstamm	(C ₇ -H ₄ -N-O ₃ -S) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	241.1969

Bruttoformel	C ₇ H ₄ NNaO ₃ S
2. Bezeichnung	1,2-Benzothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid-Natriumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Saccharin-Natrium 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; RPS15
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Saccharin-Natrium-Dihydrat; Benzosulfimid-Natrium-Dihydrat; Saccharimid-Natrium-Dihydrat; 1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid-Natriumsalz 2 HO; Saccharin-Natrium 'i'; Saccharin, löslich, 2 HO; Kristallöse 2 HO; Natriumbenzosulphimid-Dihydrat

ASK #00290

Chemical Abstract Service Nr.	57-50-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100405-08-1; 104242-10-6; 131932-12-2; 146054-35-5; 146187-04-4; 151756-02-4; 220376-22-7; 29253-78-9; 29764-06-5; 30027-72-6; 47167-52-2; 47185-09-1; 47257-91-0; 50857-68-6; 51909-69-4; 64533-66-0; 65545-99-5; 75398-84-4; 76056-38-7; 78654-77-0
Molgewicht	342.2965
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	-D-Fructofuranosyl- -D-glucopyranosid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN; ChemSpider; ROMP2021
3. Bezeichnung	Saccharose
Zitat Bezeichnung 3	GlnAS; DAB1998R; EAB4.0+8,5.0+5,6.0+3,7.0,8.0+3+6,9.0,10.0(2002-2021)/0204; MAR2021; EAB4.0-10.0(2002-2020)R; ChemSpider; CAS; USMI2021; PubChem; ROMP2021; ChemIDplus; FDA-SRS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Rohrzucker; Sucrose; Rübenzucker

ASK #00293

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

ASK #00294

Chemical Abstract Service Nr.	69-72-7
Formelstamm	(C ₇ H ₅ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	138.1207
Bruttoformel	C ₇ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Salicylsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8093; HAB2002-2009; DAB1998R; HAB1; HAB34; HAB2000-2001; DAB7; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB2010-2016; EAB4.00,5.0+1,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0366; MAR27

ASK #00297

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

ASK #00298

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

ASK #00300

2. Bezeichnung Schweineschmalz
Zitat Bezeichnung 2 DAB1999-2011

ASK #00301

Chemical Abstract Service Nr. 6533-68-2
Formelstamm C₁₇-H₂₁-N-O₄ . Br-H . 3 H₂O
Molgewicht 438.3107
Bruttoformel C₁₇H₂₂BrNO₄
2. Bezeichnung (6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)[(2S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrobromid 3 H₂O
3. Bezeichnung Scopolaminhydrobromid (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Scopolaminhydrobromid '

ASK #00304

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

ASK #00305

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

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

ASK #00306

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

ASK #00307

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

ASK #00308

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

ASK #00310

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

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

Formelstamm (C₆H₇N₂O₂S)⁻ H⁺

Molgewicht 172.2049

Bruttoformel C₆H₈N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfanilamid

International Nonproprietary Name INN.L3

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

2. Bezeichnung 4-Aminobenzolsulfonamid

ASK #00311

Chemical Abstract Service Nr. 515-64-0

Formelstamm (C₁₂H₁₃N₄O₂S)⁻ H⁺

Molgewicht 278.3302

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfisomidin

International Nonproprietary Name INN.L1

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

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

ASK #00312

Chemical Abstract Service Nr. 72-14-0

Formelstamm (C₉H₈N₃O₂S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 255.3167

Bruttoformel C₉H₉N₃O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Sulfathiazol

International Nonproprietary Name INN.L3

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

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00313

Chemical Abstract Service Nr. 6190-55-2

Molgewicht 232.2602

Bruttoformel C₇H₁₀N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfaguanidin-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 DAB1999

2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(carbamimidoyl)benzolsulfonamid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-Carbamimidoylsulfanilamid 1 HO

ASK #00314

Chemical Abstract Service Nr.	515-49-1
Molgewicht	231.2953
Bruttoformel	C ₇ H ₉ N ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfathiourea
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; DAB7
2. Bezeichnung	1-Sulfanilyl-2-thioharnstoff

ASK #00315

Chemical Abstract Service Nr.	14807-96-6
Molgewicht	379.2654
Bruttoformel	H ₂ Mg ₃ O ₁₂ Si ₄
2. Bezeichnung	Magnesiumsilicat (+ wenig Aluminiumsilicat, Wasser)
3. Bezeichnung	Talkum
Zitat Bezeichnung 3	E553b; ROMP7; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2017)R; EAB4.0,5.0+1,6.0+3+6,7.0+4,8.0(2002-2017)/0438; FIE96; DAB7; DAB1998R

ASK #00316

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

ASK #00317

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

ASK #00319

Chemical Abstract Service Nr.	58-22-0
Molgewicht	288.4244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Testosteron
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Helv8/97; PHARMEUROPA8.4,14.2; Ph.Eur.2008,6.0/1373; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB7; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1373; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC90; Ph.Eur.2005,5.0/1373

2. Bezeichnung	17 -Hydroxyandrost-4-en-3-on
ASK #00320	
Chemical Abstract Service Nr.	57-85-2
Molgewicht	344.4877
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Testosteronpropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.02/297; MAR27; USMI9.8896; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0297; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0297; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	3-Oxoandrost-4-en-17 -ylpropionat
ASK #00321	
Chemical Abstract Service Nr.	64-75-5
Formelstamm	C22-H24-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht	480.8955
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tetracyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/210; Ph.Eur.2008,6.0/210; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; USMI9.8913; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/210
2. Bezeichnung	(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #00323	
Chemical Abstract Service Nr.	58-55-9
Formelstamm	(C7-H7-N4-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	180.164
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
3. Bezeichnung	Theophyllin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.9004; Ph.Eur.2008,6.0/299; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/299; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/299; DAB1998R; MAR27; RPS15
ASK #00324	
Chemical Abstract Service Nr.	72487-55-9
Formelstamm	2(C7-H8-N4-O2) . C2-H8-N2 . x H2-O
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion - Ethan-1,2-diamin (2:1) x H ₂ O
3. Bezeichnung	Theophyllin-Ethylendiamin-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/301; EAB9.0(2017-2019)/0301; Ph.Eur.2008,6.0,6.6,6.8/0301; Ph.Eur.2005,5.0/0301

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Theophyllin-Edamin (2:1) x HO; Theophyllin-Ethylendiamin x HO; Theophyllin-Ethylendiamin-Hydrat (Ph.Eur.); Aminophyllin-Hydrat; Aminophyllin x HO

ASK #00325

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

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Thymian

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00327

Chemical Abstract Service Nr. 89-83-8

Molgewicht 150.2176

Bruttoformel C₁₀H₁₄O

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

Zitat Bezeichnung 2 DAB8

3. Bezeichnung Thymol

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-Isopropyl-5-methylphenol

ASK #00328

Chemical Abstract Service Nr. 52225-20-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7695-91-2

Molgewicht 472.7428

Bruttoformel C₃₁H₅₂O₃

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

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00329

Chemical Abstract Service Nr. 1332-58-7

Molgewicht 258.1603

Bruttoformel Al₂O₇Si₂

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

Zitat Bezeichnung 2 E559

3. Bezeichnung Weißer Ton

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

ASK #00330	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	E 559
	Chemical Abstract Service Nr.	9000-65-1
	2. Bezeichnung	Astragalus-gummifer-Gummi
	3. Bezeichnung	Tragant
	Zitat Bezeichnung 3	Hager2008; Ph.Eur.2002,4.00/532; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; FIE96; Ph.Eur.2005,5.0/0532; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3/0532; ROMP8
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
ASK #00331	Synonym	E 413
	Chemical Abstract Service Nr.	76-03-9
	Formelstamm	(C2-Cl3-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	163.3871
	Bruttoformel	C ₂ HCl ₃ O ₂
	3. Bezeichnung	Trichloressigsäure
	Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; ROMP7; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/1967; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/1967; DAC2002; Ph.Eur.2008,6.0/1967; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #00332	Chemical Abstract Service Nr.	121-33-5
	Molgewicht	152.1473
	Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₃
	2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-methoxybenzaldehyd
	3. Bezeichnung	Vanillin
	Zitat Bezeichnung 3	NF20(2002),21(2003),22(2004); EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; RPS15; DAB1998R; USMI9.9591; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0747; MAR27; USAN; BP2001-2010
ASK #00333	Chemical Abstract Service Nr.	8009-03-8
	Formelstamm	Cn-H2n+2
	2. Bezeichnung	Kohlenwasserstoffe, gesättigt
	3. Bezeichnung	Gelbes Vaseline
	Zitat Bezeichnung 3	DAB7; Ph.Eur.2002,4.00/1554; DAC2000; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1554; Helv8/97; Ph.Eur.2005,5.0/1554; FIE96
ASK #00334	Chemical Abstract Service Nr.	8009-03-8
	Formelstamm	Cn-H2n+2
	2. Bezeichnung	Kohlenwasserstoffe, gesättigt, gebleicht

3. Bezeichnung	Weißes Vaseline
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.5,5.0,6.0+2+5,7.0,8.0,9.0,10.0,11.0(2003-2023)/1799; FIE96; DAB1999-2004
ASK #00335	
2. Bezeichnung	Retinol(acetat/palmitat/propionat) (synthetisch) - Pflanzenöl
3. Bezeichnung	Ölige Lösung von synthetischem Vitamin A ((mindestens 500 000 IE Vitamin A je Gramm))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/0219
ASK #00336	
2. Bezeichnung	Juniperus-communis-Beerenzapfen
3. Bezeichnung	Wacholderbeeren
Zitat Bezeichnung 3	DAB2000; Hager2004,2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0+2+8,8.0(2002-2014)/1532
ASK #00338	
Chemical Abstract Service Nr.	8012-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8006-40-4; 8033-50-9; 8033-51-0
2. Bezeichnung	Apis-mellifera-Wabenwachs (gebleicht)
3. Bezeichnung	Gebleichtes Wachs
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.05/69; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/69; Ph.Eur.2008,6.0/69
ASK #00339	
Chemical Abstract Service Nr.	8012-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8006-40-4; 8033-50-9; 8033-51-0
2. Bezeichnung	Apis-mellifera-Wabenwachs
3. Bezeichnung	Gelbes Wachs
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0,5.4/70; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/70; Ph.Eur.2008,6.0/70
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 901
ASK #00341	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7732-18-5
Molgewicht	18.0153
Bruttoformel	H ₂ O
3. Bezeichnung	Gereinigtes Wasser
Zitat Bezeichnung 3	FIE96; Janistyn78,I; Ph.Eur.2005,5.0/0008; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0008; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.08/008; USMI9.9701
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Destilliertes Wasser; Deionisiertes Wasser; Demineralisiertes Wasser
ASK #00342	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7732-18-5
Molgewicht	18.0153
Bruttoformel	H ₂ O
2. Bezeichnung	Trinkwasser
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2021; Helv8/97,9/2003; AB77

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

2. Bezeichnung Artemisia-absinthium-Kraut

3. Bezeichnung Wermutkraut

Zitat Bezeichnung 3 Helv8/97; Hager2008; HOPPE8; DAB1998; EAB4.00,5.0+6,6.0,7.0+1,8.0(2002-2014)/1380

ASK #00350

Chemical Abstract Service Nr. 99-26-3

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

Molgewicht 394.0914

Bruttoformel $C_7H_5BiO_6$

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

3. Bezeichnung Basisches Bismutgallat

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00351

Chemical Abstract Service Nr. 1304-85-4

Molgewicht 1461.9871

Bruttoformel $Bi_5H_9N_4O_{22}$

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

3. Bezeichnung Schweres, basisches Bismutnitrat

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Basisches Bismutnitrat

ASK #00352

Chemical Abstract Service Nr. 14882-18-9

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

Molgewicht 362.0926

Bruttoformel $C_7H_5BiO_4$

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

3. Bezeichnung Basisches Bismutsalicylat

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00354

Chemical Abstract Service Nr. 8020-84-6

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

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

3. Bezeichnung Wollwachs

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

Chemical Abstract Service Nr. 8027-33-6

2. Bezeichnung Ovis-aries-Wollwachsalkohole

3. Bezeichnung Wollwachsalkohole

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

ASK #00358

2. Bezeichnung Cinnamomum-verum-Rinde

3. Bezeichnung Zimtrinde

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

ASK #00361

Chemical Abstract Service Nr. 1314-13-2

Molgewicht 81.3794

Bruttoformel OZn

3. Bezeichnung Zinkoxid

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

ASK #00364

Chemical Abstract Service Nr. 7446-20-0

Molgewicht 287.5496

Bruttoformel O₄SZn

3. Bezeichnung Zinksulfat-Heptahydrat

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

ASK #00370

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

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

ASK #00383

Chemical Abstract Service Nr. 59-66-5

Formelstamm (C₄-H₅-N₄-O₃-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 222.2454

Bruttoformel C₄H₆N₄O₃S₂

Vorzugsbezeichnung Acetazolamid

International Nonproprietary Name INN.L3

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

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

ASK #00384

Chemical Abstract Service Nr. 103-84-4

Molgewicht 135.1632

Bruttoformel C₈H₉NO
2. Bezeichnung *N*-Phenylacetamid

ASK #00385

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

ASK #00386

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

ASK #00387

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

ASK #00388

Chemical Abstract Service Nr. 616-91-1

Formelstamm	(C ₅ -H ₈ -N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	163.1949
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Acetylcystein
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; EAB3.0,4.0,5.0+3,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/0967; RPS15; MAR27; DAB9
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L-cystein
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-2-Acetamido-3-sulfanylpropansäure
ASK #00390	
Chemical Abstract Service Nr.	302-27-2
Molgewicht	645.7371
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₇ NO ₁₁
2. Bezeichnung	20-Ethyl-3 ,13,15 -trihydroxy-1 ,6 ,16 -trimethoxy-4-(methoxymethyl)aconitan-8,14 -diyl-8-acetat-14-benzoat
3. Bezeichnung	Aconitin
ASK #00391	
Chemical Abstract Service Nr.	8052-16-2
Vorzugsbezeichnung	Cactinomycin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; USMI10
2. Bezeichnung	Dactinomycin, Actinomycin C ₂ und Actinomycin C ₃ , Gemisch (10:45:45)
ASK #00392	
Chemical Abstract Service Nr.	50-76-0
Molgewicht	1255.417
Bruttoformel	C ₆₂ H ₈₆ N ₁₂ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Dactinomycin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USP25(2002),26(2003),27(2004); FDA-SRS; GInAS; BAN; USAN; MAR28
2. Bezeichnung	2-Amino-4,6-dimethyl-3-oxo- <i>N,N</i> -bis[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,16 <i>R</i>)-7,11,14-trimethyl-2,5,9,12,15-pentaoxo-3,10-bis(propan-2-yl)-8-oxa-1,4,11,14-tetraazabicyclo[14.3.0]nonadecan-6-yl]-3 <i>H</i> -phenoxazin-1,9-dicar
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Meractinomycin
ASK #00393	
Chemical Abstract Service Nr.	768-94-5
Molgewicht	151.2487
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ N

Vorzugsbezeichnung	Amantadin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	Adamantan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tricyclo[3.3.1.1(3,7)]decan-1-ylazan; (Adamantan-1-yl)azan
ASK #00394	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-60-2
Molgewicht	4570
Vorzugsbezeichnung	Corticotropin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/759; BP2001,2002; MAR27; USAN; RPS15; IUBMB
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Corticotrophin
ASK #00395	
Chemical Abstract Service Nr.	16960-16-0
Molgewicht	2933.437
Bruttoformel	$C_{136}H_{210}N_{40}O_{31}S$
Vorzugsbezeichnung	Tetracosactid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/644; Ph.Eur.2005,5.0/0644; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.7/0644
2. Bezeichnung	Ser-Tyr-Ser-Met-Glu-His-Phe-Arg-Trp-Gly-Lys-Pro-Val-Gly-Lys-Lys-Arg-Arg-Pro-Val-Lys-Val-Tyr-Pro
ASK #00396	
Chemical Abstract Service Nr.	126-52-3
Molgewicht	167.205
Bruttoformel	$C_9H_{13}NO_2$
Vorzugsbezeichnung	Ethinamat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(1-Ethinylcyclohexyl)carbamat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #00397	
Chemical Abstract Service Nr.	58-54-8
Formelstamm	$(C_{13}H_{11}Cl_2O_4)^- H^+$
Molgewicht	303.138
Bruttoformel	$C_{13}H_{12}Cl_2O_4$
Vorzugsbezeichnung	Etacrynsäure

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

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

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

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

ASK #00399
Chemical Abstract Service Nr. 172343-30-5
Formelstamm (C₃₁-H₄₇-O₆)⁻ H⁺ . 0.5 H₂O
Molgewicht 525.7169
Bruttoformel C₃₁H₄₈O₆
2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure 0.5 H₂O
3. Bezeichnung Fusidinsäure (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Fusidinsaeure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fusidinsäure 0.5 HO; *ent*-(17*Z*)-16alpha-Acetoxy-3beta,11beta-dihydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure 0.5 HO; Fusidinsäure

ASK #00400
Chemical Abstract Service Nr. 61-75-6
Formelstamm (C₁₁-H₁₇-Br-N)⁺ (C₇-H₇-O₃-S)⁻
Molgewicht 414.3571
Bruttoformel C₁₈H₂₄BrNO₃S
Vorzugsbezeichnung Bretyliumtosilat
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *N*-[(2-Bromphenyl)methyl]-*N,N*-dimethylethanaminium(4-methylbenzolsulfonat)

ASK #00401
Chemical Abstract Service Nr. 74-96-4
Molgewicht 108.9651
Bruttoformel C₂H₅Br
2. Bezeichnung Bromethan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylbromid

ASK #00402

Chemical Abstract Service Nr. 51-79-6
Molgewicht 89.0932
Bruttoformel $C_3H_7NO_2$
2. Bezeichnung Ethylcarbamat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Urethan

ASK #00403

Chemical Abstract Service Nr. 118-42-3
Molgewicht 335.8715
Bruttoformel $C_{18}H_{26}ClN_3O$
Vorzugsbezeichnung Hydroxychloroquin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI2024
2. Bezeichnung 2-[[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl](ethyl)amino]ethanol

ASK #00404

Chemical Abstract Service Nr. 113-18-8
Molgewicht 144.5988
Bruttoformel C_7H_9ClO
Vorzugsbezeichnung Ethchlorvynol
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; BP73; USMI10; GLST
2. Bezeichnung 1-Chlor-3-ethylpent-1-en-4-in-3-ol

ASK #00405

Chemical Abstract Service Nr. 637-07-0
Molgewicht 242.6987
Bruttoformel $C_{12}H_{15}ClO_3$
Vorzugsbezeichnung Clofibrat
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0318; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/318; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0318
2. Bezeichnung Ethyl[2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]

ASK #00406

Chemical Abstract Service Nr. 73-49-4
Molgewicht 289.7386
Bruttoformel $C_{10}H_{12}ClN_3O_3S$
Vorzugsbezeichnung Quinethazon
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 7-Chlor-2-ethyl-4-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid

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

ASK #00411

Chemical Abstract Service Nr.	125-33-7
Molgewicht	218.2518
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Primidon
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/0584; PubChem; ROMP2019
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenyldihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Desoxyphenobarbital

ASK #00412

Chemical Abstract Service Nr.	2016-63-9
Molgewicht	385.4601
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bamifyllin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	8-Benzyl-7-{2-[(ethyl)(2-hydroxyethyl)amino]ethyl}-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #00413

Chemical Abstract Service Nr.	75-03-6
Molgewicht	155.9656
Bruttoformel	C ₂ H ₅ I
2. Bezeichnung	Iodethan
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethyliodid

ASK #00414

Chemical Abstract Service Nr.	64-65-3
Molgewicht	155.1943
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bemegrid
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4-Ethyl-4-methylpiperidin-2,6-dion

ASK #00415

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

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

	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin
ASK #00420	Chemical Abstract Service Nr.	7432-25-9
	Molgewicht	264.3217
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Etaqualon
	International Nonproprietary Name	INNv.L17
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	3-(2-Ethylphenyl)-2-methylchinazolin-4(3 <i>H</i>)-on
ASK #00421	Chemical Abstract Service Nr.	77-21-4
	Molgewicht	217.2637
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Glutethimid
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	GLST; Ph.Eur.1997,613; DAC87
	2. Bezeichnung	3-Ethyl-3-phenylpiperidin-2,6-dion
ASK #00422	Chemical Abstract Service Nr.	1508-75-4
	Molgewicht	284.3529
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -Ethyl-3-hydroxy-2-phenyl- <i>N</i> -[(pyridin-4-yl)methyl]propanamid
	3. Bezeichnung	Tropicamid
	Zitat Bezeichnung 3	MAR28; DAC88; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/1159; USMI10; Tropicamid
ASK #00423	Chemical Abstract Service Nr.	536-33-4
	Molgewicht	166.2434
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Ethionamid
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	DAC79; USMI9.3664; Ph.Eur.2002,4.00/141; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0141; Ph.Eur.2005,5.0/0141
	2. Bezeichnung	2-Ethylisonicotinithioamid
ASK #00424	Chemical Abstract Service Nr.	6034-71-5
	Formelstamm	(C22-H37-O7)3 ⁻ 3H ⁺ . 1.5 H2-O
	Molgewicht	443.5717

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

Chemical Abstract Service Nr. 523-80-8

Molgewicht 222.2372

Bruttoformel $C_{12}H_{14}O_4$

2. Bezeichnung 4,7-Dimethoxy-5-(prop-2-en-1-yl)-1,3-benzodioxol

3. Bezeichnung Apiol

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

Synonym 5-Allyl-4,7-dimethoxy-1,3-benzodioxol; 1-Allyl-2,5-dimethoxy-3,4-(methyendioxy)benzol

ASK #00430

Chemical Abstract Service Nr. 62-67-9

Molgewicht 311.3749

Bruttoformel $C_{19}H_{21}NO_3$

Vorzugsbezeichnung Nalorphin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6180

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphin-7-en-3,6 -diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00431

Chemical Abstract Service Nr. 57-29-4

Formelstamm $C_{19}H_{21}N-O_3$. Cl-H

Molgewicht 347.8359

Bruttoformel $C_{19}H_{22}ClNO_3$

Vorzugsbezeichnung Nalorphinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6180

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphin-7-en-3,6 -diol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00432

Chemical Abstract Service Nr. 1041-90-3

Formelstamm $C_{19}H_{21}N-O_3$. Br-H

Molgewicht 392.2869

Bruttoformel $C_{19}H_{22}BrNO_3$

Vorzugsbezeichnung Nalorphinhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphin-7-en-3,6 -diol-hydrobromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00433

Chemical Abstract Service Nr. 2748-74-5

Molgewicht 395.4483

Bruttoformel $C_{23}H_{25}NO_5$

Vorzugsbezeichnung Nalorphindiacetat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00435

Chemical Abstract Service Nr. 152-02-3

Molgewicht 283.4079

Bruttoformel $C_{19}H_{25}NO$

Vorzugsbezeichnung Levallorphan

International Nonproprietary Name INN.L2

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00436

Chemical Abstract Service Nr. 71-82-9

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

Molgewicht 433.4947

Bruttoformel $C_{23}H_{31}NO_7$

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

International Nonproprietary Name (INN.L2)

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00437

Chemical Abstract Service Nr. 495-99-8

Molgewicht 280.3244

Bruttoformel $C_{16}H_{16}N_4O$

Vorzugsbezeichnung Hydroxystilbamidin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4765

2. Bezeichnung	4,4'-(Ethen-1,2-diyl)-3-hydroxydibenzimidamid
ASK #00438	
Chemical Abstract Service Nr.	364-62-5
Molgewicht	299.7964
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metoclopramid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR1977-2015; DAC98; Pharmavista; ROMP2015; GSBL; EAB3.2+3+4,4.0,5.0+7,6.0+2,7.0,8.0(1999-2014)/1348; ATC-DE; IGS; Hager2014; GII
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; EAB.CN; ROMP2015; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methoxychlorprocainamid; 4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)- <i>o</i> -anisamid; 4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)- <i>O</i> -methylsalicylamid; 4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid; Wasserfreies Metoclopramid; methoclopramide; MCP [Metoclopramid]; 4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]- <i>o</i> -anisamid; Methochlorpramid

ASK #00439

Chemical Abstract Service Nr.	51-06-9
Molgewicht	235.3253
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Procainamid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]benzamid

ASK #00440

Chemical Abstract Service Nr.	614-39-1
Formelstamm	C13-H21-N3-O . Cl-H
Molgewicht	271.7863
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Procainamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/567; Ph.Eur.2005,5.0/567; Ph.Eur.2008,6.0/567
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]benzamid-hydrochlorid

ASK #00441

Chemical Abstract Service Nr.	51-41-2
Molgewicht	169.1778
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Norepinephrin
International Nonproprietary Name	INN.L23

2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Levarterenol; Noradrenalin; (R)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol; Noradrenalin-Base; Norepinephrin-Base
ASK #00442	
Chemical Abstract Service Nr.	390-28-3
Molgewicht	211.2576
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Methoxamin
International Nonproprietary Name	INN.Cumul.L8-15(1992-2013):objected
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; ATC-DE; IGS; CAS; PubChem; NIST; GSBL; RTECS; ChemIDplus; Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>RS</i>)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-(1-Aminoethyl)-2,5-dimethoxybenzylalkohol; (+/-)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol; DL-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propanol; 2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propanol; 1-(2,5-Dimethoxyphenyl)-2-aminopropanol; 2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)-1-propanol; (+/-)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)-1-propanol; 2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol; Methoxamedrin

ASK #00443

Chemical Abstract Service Nr.	61-16-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153-51-5
Formelstamm	C11-H17-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	247.7185
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Methoxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.Cumul.L8-15(1992-2013):objected)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; GSBL
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>RS</i>)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-(1-Aminoethyl)-2,5-dimethoxybenzylalkohol-hydrochlorid; 2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)-1-propanolhydrochlorid (1:1); (+/-)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)-1-propanol-hydrochlorid; Methoxamedrinhydrochlorid; (+/-)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #00444

Chemical Abstract Service Nr.	60-32-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	87867-96-7
Formelstamm	(C6-H12-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Aminocapronsäure

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

	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	6-[2-(5-Nitrofuranyl)ethenyl]pyridazin-3-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-[2-(5-Nitro-2-furyl)vinyl]pyridazin-3-ylazan
ASK #00449		
	Chemical Abstract Service Nr.	77-50-9
	Molgewicht	339.4712
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Propoxyphen
International Nonproprietary Name INN.L2		
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propionat
	USYN	
	Synonym	
ASK #00450		
	Chemical Abstract Service Nr.	2207-50-3
	Molgewicht	162.1885
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Aminorex
International Nonproprietary Name INN.L6		
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; USMI10; GLST
	2. Bezeichnung	5-Phenyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Phenyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan
ASK #00451		
	Chemical Abstract Service Nr.	6059-16-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	146299-62-9
	Formelstamm	2(C7-H6-N-O3) ⁻ Ca2+ . 3 H2-O
	Molgewicht	398.3787
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ CaN ₂ O ₆
	2. Bezeichnung	4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1) 3 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Aminosalylcalcium; Calcium-4-aminosalicylat; Calciumaminosalicylat "; 4-Aminosalicylsäure-Calciumsalz (2:1) 3 HO
ASK #00453		
	Chemical Abstract Service Nr.	2066-89-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	6190-85-8
	Formelstamm	C7-H7-N-O3 . C6-H7-N3-O
	Molgewicht	290.2747

Vorzugsbezeichnung	Benzatropin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	3 -(Benzhydroxy)tropan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benztropin; (1R,3r,5S)-3-Benzhydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan
ASK #00460	
Chemical Abstract Service Nr.	132-17-2
Formelstamm	C21-H25-N-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	403.535
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Benzatropinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	3 -(Benzhydroxy)tropan-methansulfonat (1:1)
ASK #00461	
Chemical Abstract Service Nr.	52-01-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1050678-93-7; 496916-40-6
Molgewicht	416.5735
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Spironolacton
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2017)/0688; MAR27; USMI9.8537
2. Bezeichnung	7 -Acetylsulfanyl-3-oxo-17 -pregn-4-en-21,17-carbolacton
ASK #00462	
Chemical Abstract Service Nr.	2205-73-4
Molgewicht	450.6544
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiomesteron
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	S,S'-(17 -Hydroxy-17-methyl-3-oxoandrost-4-en-1 ,7 -diyl)bis(thioacetat)
ASK #00463	
Chemical Abstract Service Nr.	1093-58-9
Molgewicht	322.8695
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Clostebol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10

ASK #00465	2. Bezeichnung	4-Chlor-17 -hydroxyandrost-4-en-3-on
	Chemical Abstract Service Nr.	145-12-0
	Molgewicht	318.4504
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Oxymesteron
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
ASK #00466	2. Bezeichnung	4,17 -Dihydroxy-17-methylandrost-4-en-3-on
	Chemical Abstract Service Nr.	76-43-7
	Molgewicht	336.4409
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ FO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Fluoxymesteron
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17 -dihydroxy-17-methylandrost-4-en-3-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9-Fluor-11beta,17beta-dihydroxy-17-methyl-4-androsten-3-on
ASK #00467	Chemical Abstract Service Nr.	521-18-6
	Molgewicht	290.4403
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Androstanolon
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-5 -androstan-3-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Stanolon
ASK #00468	Chemical Abstract Service Nr.	72-63-9
	Molgewicht	300.4351
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Metandienon
	International Nonproprietary Name	INNv.L12
ASK #00469	2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-17-methylandrosta-1,4-dien-3-on

Chemical Abstract Service Nr.	153-00-4
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metenolon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-1-methyl-5 -androst-1-en-3-on
ASK #00470	
Chemical Abstract Service Nr.	10418-03-8
Molgewicht	328.4916
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Stanozolol
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1568; Eur.Ph.2011,7.0; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/1568; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1568; MAR27; USAN; BP2001-2011; PHARMEUROPA10.3,22.1
2. Bezeichnung	17-Methyl-2'-H-pyrazolo[4',3':2,3]-5 -androst-17 -ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17-Methyl-2'H-5alpha-androst-2-eno[3,2-c]pyrazol-17beta-ol
ASK #00471	
Chemical Abstract Service Nr.	521-10-8
Molgewicht	304.4669
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Methandriol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	17 -Methylandrost-5-en-3 ,17-diol
ASK #00472	
Chemical Abstract Service Nr.	3593-85-9
Molgewicht	416.5934
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Methandrioldipropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	17 -Methylandrost-5-en-3 ,17-diyldipropionat
ASK #00473	
Chemical Abstract Service Nr.	58-00-4
Molgewicht	267.3224
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ NO ₂
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i>)-6-Methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -dibenzo[<i>de,gj</i>]chinolin-10,11-diol

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

ASK #00474

Chemical Abstract Service Nr.	63-75-2
Molgewicht	155.1943
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	Methyl(1-methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung	Arecolin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.804

ASK #00475

Chemical Abstract Service Nr.	300-08-3
Formelstamm	C8-H13-N-O2 . Br-H
Molgewicht	236.1063
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ BrNO ₂
2. Bezeichnung	Methyl(1-methyl-1,2,5,6-tetrahydronicotin)-hydrobromid
3. Bezeichnung	Arecolinhydrobromid
Zitat Bezeichnung 3	DAB6; USMI9.804; MAR27

ASK #00479

Chemical Abstract Service Nr.	51-55-8
Molgewicht	289.3694
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(2 <i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung	Atropin
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/2056; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3,6.8/2056; Helv8/97,9/2003; USMI9.892; Ph.Eur.2002,4.06/2056; EB6
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2 <i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #00482

Chemical Abstract Service Nr.	13838-08-9
Molgewicht	295.2514
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Azidamfenicol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-Azido- <i>N</i> -[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1,3-dihydroxy-1-(4-nitrophenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #00483

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

ASK #00484

Chemical Abstract Service Nr.	532-28-5
Molgewicht	133.1473
Bruttoformel	C ₈ H ₇ NO
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(Hydroxy)(phenyl)acetonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Mandelonitril

ASK #00490

Chemical Abstract Service Nr.	104-06-3
Molgewicht	236.2935
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Thioacetazon
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4'-(Thiosemicarbazonomethyl)acetanilid

ASK #00491

Chemical Abstract Service Nr.	121-55-1
Molgewicht	271.3591
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Subathizon
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4-Ethylsulfonylbenzaldehydthiosemicarbazon

ASK #00497

Chemical Abstract Service Nr.	298-57-7
Molgewicht	368.5139
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₂

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

ASK #00498

Chemical Abstract Service Nr.	143-92-0
Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₀ N-O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	476.4033
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Tropenzilinbromid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3 -Benziloyloxy-6 -methoxy-8-methyltropaniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3S,5R,6S)-3-Benziloyloxy-6-methoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #00499

Chemical Abstract Service Nr.	3485-62-9
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₆ N-O ₃) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	432.3507
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Clidiniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-methyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Benziloyloxy-1-methylchinuclidiniumbromid

ASK #00500

Chemical Abstract Service Nr.	2165-19-7
Molgewicht	207.2291
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Guanoxan
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[[<i>(2R)</i> -2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl]guanidin

ASK #00503

Chemical Abstract Service Nr.	1824-58-4
Molgewicht	325.7923
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethiazid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-ethyl-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00504	
Chemical Abstract Service Nr.	73-48-3
Molgewicht	421.4146
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ F ₃ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bendroflumethiazid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/370; USMI9.1042; Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.6/0370; Ph.Eur.2008,6.0/0370; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-Benzyl-1,1-dioxo-6-(trifluormethyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00505	
Chemical Abstract Service Nr.	91-33-8
Molgewicht	431.9374
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClN ₃ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzthiazid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3-[(Benzylsulfanyl)methyl]-6-chlor-1,1-dioxo-1,2-dihydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzothiazid
ASK #00506	
Chemical Abstract Service Nr.	135-07-9
Molgewicht	360.2373
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Methyclothiazid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.5881
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-(chlormethyl)-2-methyl-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00507	
Chemical Abstract Service Nr.	742-20-1
Molgewicht	379.8827
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclopenthiazid

International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-(cyclopentylmethyl)-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00508	
Chemical Abstract Service Nr.	133-67-5
Molgewicht	380.6558
Bruttoformel	C ₈ H ₈ Cl ₃ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Trichlormethiazid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9304; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-(dichlormethyl)-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00509	
Chemical Abstract Service Nr.	2043-38-1
Molgewicht	353.8454
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Butizid
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-(2-methylpropyl)-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Chlor-3-isobutyl-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00510	
Chemical Abstract Service Nr.	1824-52-8
Molgewicht	401.8882
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bemetizid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28
2. Bezeichnung	6-Chlor-1,1-dioxo-3-(1-phenylethyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00511	
Chemical Abstract Service Nr.	346-18-9
Molgewicht	439.8818
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClF ₃ N ₃ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Polythiazid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-2-methyl-1,1-dioxo-3-(((2,2,2-trifluorethyl)sulfanyl)methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00512	

Chemical Abstract Service Nr.	58-93-5
Molgewicht	297.7391
Bruttoformel	C ₇ H ₈ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Hydrochlorothiazid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0394; DAC79; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/394; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0394
2. Bezeichnung	6-Chlor-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00513	
Chemical Abstract Service Nr.	58-94-6
Formelstamm	(C ₇ H ₅ Cl-N ₃ -O ₄ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	295.7232
Bruttoformel	C ₇ H ₆ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorothiazid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	CAS; MAR2021; USMI2021; EAB4.00+6,5.0,6.0,7.0+2(2002-2011)/0385; EAB4.0-10.0(2002-2020)R
2. Bezeichnung	6-Chlor-1,1-dioxo-1,2-dihydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #00514	
Chemical Abstract Service Nr.	1766-91-2
Molgewicht	401.4249
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ F ₃ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Penflutizid
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-1,1-Dioxo-3-pentyl-6-(trifluormethyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00516	
Chemical Abstract Service Nr.	135-09-1
Molgewicht	331.292
Bruttoformel	C ₈ H ₈ F ₃ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Hydroflumethiazid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1,1-Dioxo-6-trifluormethyl-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #00517	
Chemical Abstract Service Nr.	7085-44-1
Formelstamm	(C ₇ H ₅ Cl-N ₃ -O ₄ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	317.7051
Bruttoformel	C ₇ H ₅ ClN ₃ NaO ₄ S ₂

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

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

ASK #00523

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

ASK #00524

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

ASK #00527

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

ASK #00528

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

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *N*-(2-Phenylethyl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Phenethylbiguanid-hydrochlorid

ASK #00529

Chemical Abstract Service Nr. 657-24-9

Molgewicht 129.1636

Bruttoformel $C_4H_{11}N_5$

Vorzugsbezeichnung Metformin

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,1-Dimethylbiguanid

ASK #00531

Chemical Abstract Service Nr. 76-20-0

Molgewicht 242.3561

Bruttoformel $C_8H_{18}O_4S_2$

2. Bezeichnung 2,2-Bis(ethylsulfonyl)butan

Zitat Bezeichnung 2 DAB6

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylsulfonal

ASK #00532

Chemical Abstract Service Nr. 115-24-2

Molgewicht 228.3295

Bruttoformel $C_7H_{16}O_4S_2$

2. Bezeichnung 2,2-Bis(ethylsulfonyl)propan

3. Bezeichnung Sulfonal

Zitat Bezeichnung 3 DAB6

ASK #00533

Chemical Abstract Service Nr. 50-18-0

Molgewicht 261.086

Bruttoformel $C_7H_{15}Cl_2N_2O_2P$

Vorzugsbezeichnung Cyclophosphamid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; RPS15; Cyclophosphamid; USMI10

2. Bezeichnung (*RS*)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid

ASK #00534

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

ASK #00535

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

ASK #00536

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

ASK #00537

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

ASK #00538

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

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(S)-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol
3. Bezeichnung	Chinidin
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.7850
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-6'-Methoxycinchonan-9-ol; (S)-(6-Methoxy-4-chinolyl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol
ASK #00539	
Chemical Abstract Service Nr.	630-93-3
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₁ N ₂ O ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	274.2498
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ N ₂ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenytoin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0521; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0521; USMI9.7130; Ph.Eur.2002,4.00/521; MAR27
2. Bezeichnung	5,5-Diphenylimidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz
ASK #00540	
Chemical Abstract Service Nr.	60-54-8
Molgewicht	444.4346
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tetracyclin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; USMI9.8913; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/211; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/211; Ph.Eur.2008,6.0/211
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #00544	
Chemical Abstract Service Nr.	68-35-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	141582-64-1
Formelstamm	(C ₁₀ H ₉ N ₄ O ₂ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	250.277
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadiazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/294; Ph.Eur.2008,6.0/0294; Ph.Eur.2005,5.0/0294
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(pyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid
ASK #00545	
Chemical Abstract Service Nr.	547-32-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14676-81-4; 2133-98-4
Formelstamm	(C ₁₀ H ₉ N ₄ O ₂ S) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	272.2588
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadiazin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(pyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #00546	
Chemical Abstract Service Nr.	57-68-1
Formelstamm	(C12-H13-N4-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	278.3302
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadimidin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0295; Ph.Eur.2002,4.00/295; Ph.Eur.2008,6.0/0295
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)sulfanilamid
ASK #00547	
Chemical Abstract Service Nr.	1981-58-4
Formelstamm	(C12-H13-N4-O2-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	300.312
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadimidin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #00548	
Chemical Abstract Service Nr.	127-79-7
Formelstamm	(C11-H11-N4-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	264.3036
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamerazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/358; Ph.Eur.2002,4.00/358; Ph.Eur.2005,5.0/358
2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ -(4-Methylpyrimidin-2-yl)sulfanilamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(4-Methyl-2-pyrimidinyl)sulfanilamid
ASK #00549	
Chemical Abstract Service Nr.	127-58-2

Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -N ₄ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	286.2854
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamerazin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4-methylpyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #00550	
Chemical Abstract Service Nr.	148-82-3
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₇ -Cl ₂ -N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	305.2002
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propansäure
3. Bezeichnung	Melphalan
Zitat Bezeichnung 3	BP2001-2011; Melphalan; MAR28; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); EUTCT; USMI10; CAS; PHARMEUROPA19.2,21.3/1698
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin
ASK #00551	
Chemical Abstract Service Nr.	305-03-3
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₈ -Cl ₂ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	304.2122
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorambucil
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2011; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/137; Ph.Eur.2005,5.0/0137; USMI9.2036; PHARMEUROPA19.2,21.3; Eur.Ph.2011,7.0,7.1; Ph.Eur.2008,6.0/0137
2. Bezeichnung	4-{4-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure
ASK #00552	
Chemical Abstract Service Nr.	321-55-1
Molgewicht	415.5901
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ Cl ₃ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Haloxon
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	BPV2001,2002; MAR27; USMI9.4456
2. Bezeichnung	<i>O, O'</i> -Bis(2-chlorethyl)- <i>O'</i> -(3-chlor-4-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yl)phosphat
ASK #00553	
Chemical Abstract Service Nr.	51-75-2
Molgewicht	156.0535

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

Molgewicht	268.1816
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ Cl ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Chlornaphazin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-chlorethyl)naphthalin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis(2-chlorethyl)(2-naphthyl)azan

ASK #00558

Chemical Abstract Service Nr.	6028-35-9
Molgewicht	210.2529
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	1,3-Bis(hydroxymethyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-thion

ASK #00559

Chemical Abstract Service Nr.	910-86-1
Molgewicht	400.5774
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiocarlid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	1,3-Bis[4-(isopentyloxy)phenyl]thioharnstoff

ASK #00561

Chemical Abstract Service Nr.	6080-56-4
Formelstamm	2(C2-H3-O2) ⁻ Pb2+ . 3 H2-O
Molgewicht	379.3339
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₄ Pb
2. Bezeichnung	Essigsäure-Blei()-Salz 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Blei()-acetat 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R

ASK #00562

Molgewicht	461.0089
Bruttoformel	I ₂ Pb
2. Bezeichnung	Blei()-iodid

ASK #00563

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

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

ASK #00564

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

ASK #00565

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

ASK #00566

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

ASK #00569

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

ASK #00570

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

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

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

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

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

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

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

ASK #00610	2. Bezeichnung	4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on
	Chemical Abstract Service Nr.	80-77-3
	Molgewicht	273.7359
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ ClNO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Chlormezanon
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
ASK #00611	2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenyl)-3-methyl-1,3-thiazinan-4-on-1,1-dioxid
	Chemical Abstract Service Nr.	94-20-2
	Molgewicht	276.7398
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClN ₂ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Chlorpropamid
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,9.7gestrichen(2002-2019)/1087
ASK #00612	2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenylsulfonyl)-3-propylharnstoff
	Chemical Abstract Service Nr.	113-59-7
	Molgewicht	315.8602
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClNS
	Vorzugsbezeichnung	Chlorprothixen
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; DAC2003-2005
	2. Bezeichnung	3-[(9Z)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]-N,N-dimethylpropan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan
ASK #00613	Chemical Abstract Service Nr.	982-24-1
	Molgewicht	400.9647
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Clopenthixol
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2357; MAR27; USAN
ASK #00614	2. Bezeichnung	2-[4-[3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]piperazin-1-yl]ethanol
	Chemical Abstract Service Nr.	569-57-3

Molgewicht	380.864
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Chlorotrianisen
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	1,1',1''-(2-Chlorethen-1,1,2-triyl)tris(4-methoxybenzol)
ASK #00615	
Chemical Abstract Service Nr.	67-97-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8024-19-9; 8050-67-7
Molgewicht	384.6377
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O
Vorzugsbezeichnung	Colecalciferol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Int.2013; Ph.Eur.3.0+4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0072; ATC-DE; NIST; IGS; ROMP2013; CAS; EUTCT; Hager2012; GSBL; MAR2013; USMI14; BAN; ATC; EINECS; ChemIDplus; RTECS; BP1998-2013; KEGG.D00188; GESTIS; UBA-WGK; LB
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3-ol
Zitat Bezeichnung 2	JP.CN; JAN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	tierisches Vitamin D; Cholecalcipherol; Oleovitamin D; (3beta,5Z,7E)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3-ol; 9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3beta-ol; (1 <i>S</i>)-3-((1 <i>Z</i>)-2-((1 <i>R</i> ,3a <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,7a <i>R</i>)-1-((1 <i>R</i>)-1,5-Dimethylhexyl]-7a-methyloctahydro-4 <i>H</i> -inden-4-yliden)ethyliden)-4-methylidencyclohexanol; Calciol; (5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3beta-ol; Vitamin D; Cholecalciferol; 9,10-Seco-5,7,10(19)-cholestatrien-3beta-ol; Colecalcipherol; 7-Dehydrocholesterin, aktiviert; (5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-(3 <i>S</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3-ol
ASK #00617	
Chemical Abstract Service Nr.	1066-17-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12643-15-1; 1393-79-9; 1404-31-5
Formelstamm	(1-x) C53-H100-N16-O13 . x C52-H98-N16-O13
Vorzugsbezeichnung	Colistin
International Nonproprietary Name	INNv.L10
Zitat Bezeichnung 1	IGS; AAN; USMI13; MeSH; BAN; CAS; EINECS
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i>)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, (6 <i>S</i>)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Ile-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, 7-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, 6-Methylheptanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam und Octanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, Gemisch [Dab = L-2,4-Diaminobutanoyl; Ph.Eur.: Summe der Komponenten 1 + 4 mindestens 0,61 m/m, Komponenten 2, 3 und 5 jeweils höchstens 0,13 m/m]
ASK #00626	
Chemical Abstract Service Nr.	508-75-8
Molgewicht	550.6378

Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ O ₁₀
2. Bezeichnung	5,14-Dihydroxy-19-oxo-3 -(-L-rhamnopyranosyloxy)-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Convallatoxin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1997R-2015R; MAR28; ChemSpider; USMI10; HAB2016R; CAS
ASK #00627	
Chemical Abstract Service Nr.	3253-62-1
Molgewicht	552.6537
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ O ₁₀
2. Bezeichnung	5 ,14,19-Trihydroxy-3 -(-L-rhamnopyranosyloxy)card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Convallatoxol
ASK #00628	
Chemical Abstract Service Nr.	13473-51-3
Molgewicht	712.7784
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₂ O ₁₅
2. Bezeichnung	3 -(6-Desoxy-4-O- -D-glucopyranosyl- -L-mannopyranosyloxy)-5 ,14-dihydroxy-19-oxocard-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Convallosid
Zitat Bezeichnung 3	MAR29
ASK #00630	
Chemical Abstract Service Nr.	140-87-4
Molgewicht	99.0913
Bruttoformel	C ₃ H ₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Cyacetacid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-Cyanacetohydrazid
ASK #00633	
Chemical Abstract Service Nr.	151-50-8
Molgewicht	65.1157
Bruttoformel	CKN
2. Bezeichnung	Blausäure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumcyanid
Zitat Bezeichnung 3	Romp8; MAR28; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Cyankali
ASK #00634	
Chemical Abstract Service Nr.	144-11-6
Molgewicht	301.4662

Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Trihexyphenidyl
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclohexyl-1-phenyl-3-piperidinopropan-1-ol
ASK #00635	
Chemical Abstract Service Nr.	77-37-2
Molgewicht	287.4397
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Procyclidin
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-1-phenyl-3-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #00636	
Chemical Abstract Service Nr.	56-94-0
Formelstamm	(C ₃₂ H ₅₂ N ₄ O ₄) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	716.5877
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₂ Br ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Demecariumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,3'-[Decan-1,10-diylbis(methylcarbamoxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylaniliniumbromid)
ASK #00637	
Chemical Abstract Service Nr.	54-42-2
Molgewicht	354.0985
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ IN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Idoxuridin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/669; DAC88; Ph.Eur.2005,5.0/669; Ph.Eur.2008,6.0/669; MAR27
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy- ^{-D} -ribofuranosyl)-5-iodpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #00638	
Chemical Abstract Service Nr.	477-30-5
Molgewicht	371.4269
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Demecolcin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-1,2,3,10-Tetramethoxy-7-methylamino-6,7-dihydrobenzo[<i>a</i>]heptalen-9(5 <i>H</i>)-on

ASK #00639

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

ASK #00640

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

ASK #00641

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

ASK #00642

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

ASK #00643

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

ASK #00644

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

ASK #00645

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

ASK #00646

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

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

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

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)amino]benzoyl}-L-glutaminsäure
ASK #00657	
Chemical Abstract Service Nr.	58602-66-7
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₈ N ₈ O ₅) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	484.3764
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₈ Na ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Aminopterin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[[[(2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl]amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aminopterin-Dinatrium
ASK #00658	
Chemical Abstract Service Nr.	59-05-2
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₀ N ₈ O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	454.4393
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Methotrexat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.3/560; Ph.Eur.2002,4.00/560; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/560
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[[[(2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl](methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-{4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}pentandisäure
ASK #00661	
Chemical Abstract Service Nr.	436-40-8
Molgewicht	306.3569
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Inproquon
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4875
2. Bezeichnung	2,5-Bis(aziridin-1-yl)-3,6-dipropoxycyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,5-Bis(aziridin-1-yl)-3,6-dipropoxy-1,4-benzochinon
ASK #00662	
Chemical Abstract Service Nr.	298-46-4

Molgewicht	236.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Carbamazepin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0543; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0543; Ph.Eur.2002,4.00/543; Ph.Eur.2011,7.0/0543; USMI9.1781
2. Bezeichnung	5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid
ASK #00663	
Chemical Abstract Service Nr.	315-72-0
Molgewicht	363.4959
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Opipramol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-{4-[3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol
ASK #00665	
Chemical Abstract Service Nr.	68-91-7
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₅ N ₂ O-S)+ (C ₁₀ H ₁₅ O ₄ -S) ⁻
Molgewicht	596.8004
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Trimetaphancamsilat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	(1,3-Dibenzyl-2-oxodecahydrothieno[1',2':1,2]thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-5-ium)[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat]
ASK #00667	
Chemical Abstract Service Nr.	75-34-3
Molgewicht	98.9592
Bruttoformel	C ₂ H ₄ Cl ₂
2. Bezeichnung	1,1-Dichlorethan
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethylidenchlorid
ASK #00668	
Chemical Abstract Service Nr.	107-06-2
Molgewicht	98.9592
Bruttoformel	C ₂ H ₄ Cl ₂
2. Bezeichnung	1,2-Dichlorethan
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

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

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

Chemical Abstract Service Nr. 72-69-5
Molgewicht 263.3767
Bruttoformel C₁₉H₂₁N
Vorzugsbezeichnung Nortriptylin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)-*N*-methylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)propyl](methyl)azan

ASK #00678
Chemical Abstract Service Nr. 5118-29-6
Molgewicht 291.4299
Bruttoformel C₂₁H₂₅N
Vorzugsbezeichnung Melitracen
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5643; MAR28
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-(10,10-dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,10-Dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #00679
Chemical Abstract Service Nr. 25447-65-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 17479-17-3; 53176-61-7; 5611-87-0
Molgewicht 563.6877
Bruttoformel C₃₁H₄₁N₅O₅
2. Bezeichnung (5'*S*,10*R*)-12'-Hydroxy-2',5'-bis(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
3. Bezeichnung Dihydroergocornin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (6aR,9R,10aR)-N-[(2R,5S,10aS,10bS)-10b-Hydroxy-2,5-diisopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid
ASK #00680
Chemical 17479-19-5

**Abstract
Service Nr.**

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

Molgewicht 611.7305

Bruttoformel C₃₅H₄₁N₅O₅

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

**3.
Bezeichnung** Dihydroergocristin

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

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

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

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

Molgewicht 583.6774

Bruttoformel C₃₃H₃₇N₅O₅

Vorzugsbezeichnung Dihydroergotamin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

Chemical Abstract Service Nr. 50-47-5

Molgewicht 266.3807

Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂

Vorzugsbezeichnung Desipramin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2881; MAR27

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00684

Chemical Abstract Service Nr. 146-22-5

Molgewicht 281.2661

Bruttoformel $C_{15}H_{11}N_3O_3$

Vorzugsbezeichnung Nitrazepam

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; USMI9.6391; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0/0415; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0415; MAR27; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/415; PHARMEUROPA20.1; GLST

2. Bezeichnung 7-Nitro-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #00685

Chemical Abstract Service Nr. 128-46-1

Molgewicht 583.5899

Bruttoformel $C_{21}H_{41}N_7O_{12}$

Vorzugsbezeichnung Dihydrostreptomycin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3157; MAR27

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(carbamimidoyl)-*O*-2-desoxy-2-methylamino- -*L*-glucopyranosyl-(1 2)-*O*-5-desoxy-3-*C*-hydroxymethyl- -*L*-lyxofuranosyl-(1 4)-*D*-streptamin

ASK #00686

Chemical Abstract Service Nr. 67-96-9

Molgewicht 398.6642

Bruttoformel $C_{28}H_{46}O$

Vorzugsbezeichnung Dihydrotachysterol

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USAN; Ph.Eur.2005,5.3/2014; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0/2014; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0/2014; USMI9.3159; BP98

2. Bezeichnung (3*S*,5*E*,7*E*,10*S*,22*E*)-9,10-Secoergosta-5,7,22-trien-3-ol

ASK #00687

Chemical Abstract Service Nr. 555-30-6

Molgewicht 211.2145

Bruttoformel $C_{10}H_{13}NO_4$

Vorzugsbezeichnung Methyldopa

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5925; EUTCT; MAR27; Methyldopa; CAS; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung (*S*)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #00688

Chemical Abstract Service Nr. 136-70-9

Molgewicht 331.363

Bruttoformel $C_{18}H_{21}NO_5$

Vorzugsbezeichnung Protokylol

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.7683; MAR27

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00689

Chemical Abstract Service Nr. 55-91-4

Molgewicht 184.1457

Bruttoformel C₆H₁₄FO₃P

2. Bezeichnung Diisopropylfluorphosphat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dyflos; Isofluorpat; Isofluorpat

ASK #00690

Chemical Abstract Service Nr. 50-34-0

Formelstamm (C23-H30-N-O3)+ Br⁻

Molgewicht 448.3932

Bruttoformel C₂₃H₃₀BrNO₃

Vorzugsbezeichnung Propanthelinbromid

International Nonproprietary Name INN.L1

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

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #00691

Chemical Abstract Service Nr. 153-87-7

Molgewicht 379.4953

Bruttoformel C₂₃H₂₉N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Oxypertin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6784

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

ASK #00692

Chemical Abstract Service Nr. 94-24-6

Molgewicht 264.3633

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₂

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

Zitat Bezeichnung 2 RÖMP2023; EAB.CN

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

Chemical Abstract Service Nr.	914-00-1
Molgewicht	442.4187
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Metacyclin
International Nonproprietary Name	INNv.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methylen-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #00699	
Chemical Abstract Service Nr.	50-49-7
Molgewicht	280.4073
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Imipramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.4813
2. Bezeichnung	3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan
ASK #00700	
Chemical Abstract Service Nr.	303-69-5
Molgewicht	285.4072
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Prothipendyl
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propyl]azan
ASK #00701	
Chemical Abstract Service Nr.	101-26-8
Formelstamm	(C ₉ H ₁₃ N ₂ O ₂) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	261.1157
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ BrN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pyridostigminbromid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1255; DAC88; Ph.Eur.2008,6.0/1255; Ph.Eur.2005,5.0/1255; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	3-Dimethylcarbamoyloxy-1-methylpyridiniumbromid
ASK #00704	

Chemical Abstract Service Nr.	83-98-7
Molgewicht	269.3813
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Orphenadrin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(<i>RS</i>)-2-(2-methylbenzhydroxy)ethyl]azan

ASK #00705

Chemical Abstract Service Nr.	634-03-7
Molgewicht	191.2695
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Phendimetrazin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7009; MAR27; GLST
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3,4-Dimethyl-2-phenylmorpholin

ASK #00706

Chemical Abstract Service Nr.	77-41-8
Molgewicht	203.2371
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Mesuximid
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-3-phenylpyrrolidin-2,5-dion

ASK #00707

Chemical Abstract Service Nr.	52-68-6
Molgewicht	257.4367
Bruttoformel	C ₄ H ₈ Cl ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Metrifonat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+3(2002-2021)/1133
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-Dimethyl(2,2,2-trichlor-1-hydroxyethylphosphonat)

ASK #00708

Chemical Abstract Service Nr.	299-84-3
Molgewicht	321.5451
Bruttoformel	C ₈ H ₈ Cl ₃ O ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Fenclofos

International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Dimethyl- <i>O</i> -(2,4,5-trichlorphenyl)phosphorothioat
ASK #00709	
Chemical Abstract Service Nr.	57-96-5
Molgewicht	404.4815
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfinpyrazon
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2017)/0790; USMI10; DAC88
2. Bezeichnung	1,2-Diphenyl-4-[2-(benzolsulfinyl)ethyl]pyrazolidin-3,5-dion
ASK #00710	
Chemical Abstract Service Nr.	511-45-5
Molgewicht	295.4186
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Pridinol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1,1-Diphenyl-3-piperidinopropan-1-ol
ASK #00711	
Chemical Abstract Service Nr.	467-60-7
Molgewicht	267.3654
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Pipradrol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Diphenyl[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]methanol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diphenyl(2-piperidyl)methanol; alpha,alpha-Diphenyl(2-piperidyl)methanol; alpha-(2-Piperidyl)benzhydrolalkohol
ASK #00712	
Formelstamm	(C ₈ -H ₈ -As-N-O ₅) ²⁻ H ⁺ Na ⁺ · 5 H ₂ O
Molgewicht	387.1485
Bruttoformel	C ₈ H ₉ AsNNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Acetarsol-Mononatrium 5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure-Mononatriumsalz 5 H ₂ O
ASK #00713	
Chemical Abstract Service Nr.	74392-05-5

Formelstamm	$(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)^- \text{H}^+ \cdot x \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht	60.052
Bruttoformel	$\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2$
2. Bezeichnung	Essigsäure x%
Zitat Bezeichnung 2	E260
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 260 [Essigsäure x%]

ASK #00716

Chemical Abstract Service Nr.	923-09-1
Formelstamm	$(\text{C}_4\text{H}_5\text{N}\text{O}_4)_2^- \text{H}^+ \text{K}^+$
Molgewicht	171.193
Bruttoformel	$\text{C}_4\text{H}_6\text{KNO}_4$
2. Bezeichnung	DL-Asparaginsäure-Monokaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumhydrogen-DL-aspartat

ASK #00718

Chemical Abstract Service Nr.	56-91-7
Formelstamm	$(\text{C}_8\text{H}_8\text{N}\text{O}_2)^- \text{H}^+$
Molgewicht	151.1626
Bruttoformel	$\text{C}_8\text{H}_9\text{NO}_2$
2. Bezeichnung	4-(Aminomethyl)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.8R

ASK #00719

Chemical Abstract Service Nr.	55-31-2
Formelstamm	$\text{C}_9\text{H}_{13}\text{N}\text{O}_3 \cdot \text{Cl}\text{-H}$
Molgewicht	219.6654
Bruttoformel	$\text{C}_9\text{H}_{14}\text{ClNO}_3$
Vorzugsbezeichnung	Epinephrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-(methilamino)ethyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methilamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #00720

Chemical Abstract Service Nr.	329-65-7
Molgewicht	183.2044
Bruttoformel	$\text{C}_9\text{H}_{13}\text{NO}_3$
Vorzugsbezeichnung	Racpinefrin
International Nonproprietary Name	INN.L19

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

ASK #00721

Chemical Abstract Service Nr. 51-42-3
Formelstamm C9-H13-N-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht 333.2913
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₃
2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung Epinephrinhydrogentartrat/Adrenalinhydrogentartrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0(2017-2020)/0254
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Epinephrinhydrogentartrat Adrenalinhydrogentartrat; (1*R*)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrogen(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat; (R)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-(R,R)-tartrat (1:1); Adrenalinhydrogentartrat; Epinephrinhydrogentartrat; Epinephrinhydrogentartrat / Adrenalinhydrogentartrat (Ph.Eur.); Epinephrin[(R,R)-tartrat]

ASK #00723

Chemical Abstract Service Nr. 52-31-3
Formelstamm (C12-H15-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 236.267
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Cyclobarbitat
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 GLST; USMI10; BP58; MAR28
2. Bezeichnung 5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-5-ethylbarbitursäure

ASK #00724

Chemical Abstract Service Nr. 483-04-5
Molgewicht 352.4269
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₃
2. Bezeichnung Methyl(19 -methyl-18-oxayohimb-16-en-16-carboxylat)
3. Bezeichnung Raubasin
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; MAR29; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ajmalicin; Methyl(19alpha-methyl-16,17-didehydro-18-oxayohimban-16-carboxylat)

ASK #00725

Chemical Abstract Service Nr. 4373-34-6

Formelstamm	C21-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	388.8878
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Methyl(19 -methyl-18-oxayohimb-16-en-16-carboxylat)-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Raubasinhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Methyl(19alpha-methyl-16,17-didehydro-18-oxayohimban-16-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #00726

Chemical Abstract Service Nr.	59-98-3
Molgewicht	160.2157
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Tolazolin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-Benzyl-4,5-dihydroimidazol

ASK #00727

Chemical Abstract Service Nr.	69-53-4
Formelstamm	(C16-H18-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	349.4048
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	Ampicillin
Zitat Bezeichnung 3	CAS; BP1968-2018; USP18-43(1970-2020); FDA-SRS; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/0167; MAR27; USMI2024; GlnAs; RPS15; USAN; EUTCT; EP9.0,10.0,11.0(2017-2023)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[[[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure; (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; Wasserfreies Ampicillin (Ph.Eur.)

ASK #00729

Chemical Abstract Service Nr.	3313-26-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	5591-45-7
Molgewicht	443.6253
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiotixen
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-9-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyliden]thioxanthen-2-sulfonamid

ASK #00730

Chemical Abstract Service Nr.	49746-09-0
--------------------------------------	------------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22189-31-7

Formelstamm C23-H29-N3-O2-S . 2 Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 552.5777

Bruttoformel C₂₃H₃₁Cl₂N₃O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Tiotixendihydrochlorid 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung (Z)-N,N-Dimethyl-9-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyliden]thioxanthen-2-sulfonamid-dihydrochlorid 2 H₂O

ASK #00733

Chemical Abstract Service Nr. 123-03-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 136499-13-3; 27841-61-8

Formelstamm (C21-H38-N)+ Cl⁻

Molgewicht 339.9861

Bruttoformel C₂₁H₃₈ClN

Vorzugsbezeichnung Cetylpyridiniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; FIE96; MAR29; DAC79

2. Bezeichnung 1-Hexadecylpyridin-1-iumchlorid

ASK #00735

Chemical Abstract Service Nr. 140-72-7

Formelstamm (C21-H38-N)+ Br⁻

Molgewicht 384.4371

Bruttoformel C₂₁H₃₈BrN

Vorzugsbezeichnung Cetylpyridiniumbromid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 1-Hexadecylpyridin-1-iumbromid

ASK #00742

Chemical Abstract Service Nr. 39404-33-6

2. Bezeichnung Polysaccharid - Disaccharid - D-Glucose - Gemisch

3. Bezeichnung Stärkehydrolysat ((mit Angaben zum Wasser-Gehalt))

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

Synonym Dextrat

ASK #00749

Chemical Abstract Service Nr. 9004-32-4

2. Bezeichnung Poly-O-(carboxymethyl)cellulose-Natriumsalz (6.5-10.8% Na)

3. Bezeichnung Carmellose-Natrium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 466; Carboxymethylcellulose-Natrium
ASK #00755

Chemical Abstract Service Nr. 9005-67-8
Bruttoformel $C_{64}H_{126}O_{26}$
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 60
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/427; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/427; Ph.Eur.2005,5.0/427
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonostearat

ASK #00756

Chemical Abstract Service Nr. 148-61-8
Formelstamm (C9-H9-Hg-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 382.8295
Bruttoformel $C_9H_{10}HgO_2S$
2. Bezeichnung Hydrogen{ethyl[2-(sulfanyl- S)benzoato(2-)- O]mercurat(1-)}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(Ethylmercuriothio)benzoesäure; Ethylmercuriothiosalicylsäure; 2-(Ethylmercuriosulfanyl)benzoesäure; Hydrogen{ethyl[2-sulfanylbenzoato(2-)-O,S]mercurat(1-)}

ASK #00757

Chemical Abstract Service Nr. 54-64-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11004-81-2; 113170-85-7; 130995-49-2; 2141-27-7; 23065-35-2; 25948-50-9; 362653-08-5; 77536-61-9; 8030-32-8; 8030-33-9; 878791-13-0
Formelstamm (C9-H9-Hg-O2-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 404.8113
Bruttoformel $C_9H_9HgNaO_2S$
Vorzugsbezeichnung Thiomersal
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; BAN; EP4.0+3,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019); GlnAS; DAB1998R; EAB4.0+3,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/1625; MAR2019; Phpa11.3(1999); Helv8/97; INCI; EAB4.0-9.7(2002-2019)/R; DAC2002; BP1968-2020
2. Bezeichnung Natrium{ethyl[2-(sulfanyl- S)benzoato(2-)- O]mercurat(1-)}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natrium{ethyl[2-sulfanylbenzoato(2-)-O,S]mercurat(1-)}; Natrium[2-(ethylmercuriothio)benzoat]; 2-(Ethylmercuriosulfanyl)benzoesäure-Natriumsalz; Ethylmercuriothiosalicylsäure-Natriumsalz

ASK #00758

Chemical Abstract Service Nr. 50-23-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1050676-88-4; 8056-08-4; 80562-38-5; 8063-42-1
Molgewicht 362.4599
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_5$
Vorzugsbezeichnung Hydrocortison

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

ASK #00759

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

ASK #00760

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

ASK #00761

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

ASK #00762

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

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

Chemical Abstract Service Nr. 55-56-1
Molgewicht 505.4466
Bruttoformel $C_{22}H_{30}Cl_2N_{10}$
Vorzugsbezeichnung Chlorhexidin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2060
2. Bezeichnung 1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]

ASK #00764

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1668-19-5; 20917-31-1
Molgewicht 279.3761
Bruttoformel $C_{19}H_{21}NO$
Vorzugsbezeichnung Doxepin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 BAN; MeSH; USMI13; AAN; CAS; Hager2008; ROMP2010
2. Bezeichnung 3-(Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin, gemäß Ph.Eur.-Spezifikationen für Doxepinhydrochlorid mit 13-18% von *Z*-Isomer

ASK #00765

Chemical Abstract Service Nr. 52-43-7
Molgewicht 208.2139
Bruttoformel $C_{10}H_{12}N_2O_3$
Vorzugsbezeichnung Allobarbital
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 GLST; USAN; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 5,5-Bis(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5,5-Diallylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion; 5,5-Diallylbarbitursäure

ASK #00766

Chemical Abstract Service Nr. 64-95-9
Molgewicht 311.418
Bruttoformel $C_{20}H_{25}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Adiphenin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](diphenylacetat)

ASK #00767

Chemical Abstract Service Nr. 50-42-0

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

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	E 904
ASK #00782		
	2. Bezeichnung	Stärke, verethert mit 1,3,4,6-Tetrakis(hydroxymethyl)perhydroimidazo[4,5-d]imidazol-2,5-dion
	3. Bezeichnung	Nichtquehbare Stärke
	Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #00784		
	Chemical Abstract Service Nr.	112-80-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1190712-11-8; 1190965-71-9; 1380514-02-2; 17156-84-2; 56833-51-3; 8046-01-3; 949900-16-7
	Formelstamm	(C ₁₈ -H ₃₃ -O ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	282.4614
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₂
	2. Bezeichnung	(9Z)-Octadec-9-ensäure [Ph.Eur., NF: Gehalt 65,0-88,0 %, Höchstmengen für Myristinsäure 5,0 %, Stearinsäure 6,0 %, Palmitinsäure 16,0 %, Palmitoleinsäure 8,0 %, Linolsäure 18,0 %, Linolensäure 4,0 %, Fettsäuren mit über 18 C-Atomen in der Kette 4,0 %; Ph.Eur.: Margarinsäure höchstens 0,2 % (pflanzliches Produkt) oder 4,0 % (tierisches Produkt)]
	Zitat Bezeichnung 2	ROMP2016
	3. Bezeichnung	Ölsäure
	Zitat Bezeichnung 3	GSBL; LB; GESTIS; ROMP2016; IGS; EAB3.0.4.0.5.0.6.0.7.0.8.0(1997-2014)/0799; DAC87; EB6; MAR28; UBA-WGK; ETOX; PubChem; EUTCT; ChemSpider; EAB4.3+4+7R,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4(2002-2015)R; MAR2016; Pharmavista
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	cis-Octadec-9-ensäure; cis-Ölsäure; (Z)-Octadec-9-ensäure; Ölsäure (Ph.Eur.); (Z)-9-Octadecensäure; Oleinsäure; cis-9-Octadecensäure; (9Z)-9-Octadecensäure; Elainsäure
ASK #00785		
	Chemical Abstract Service Nr.	13463-67-7
	Molgewicht	79.8658
	Bruttoformel	O ₂ Ti
	2. Bezeichnung	Titan()-oxid
	Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2017)R
	3. Bezeichnung	Titandioxid
	Zitat Bezeichnung 3	GII; DAC79; USMI10; E171; EAB3.0.4.0.5.0.6.0+4,7.0+5,8.0+1(1997-2017)/0150; MAR27
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	E 171; Titanoxid
ASK #00786		
	Chemical Abstract Service Nr.	2783-94-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12707-27-6; 1342-61-6
	Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₀ -N ₂ -O ₇ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	452.3693
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₀ N ₂ Na ₂ O ₇ S ₂

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

ASK #00788

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

ASK #00789

Chemical Abstract Service Nr.	2277-92-1
Molgewicht	401.4566
Bruttoformel	C ₁₃ H ₆ Cl ₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyclozanid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USM110; MAR28
2. Bezeichnung	2,3,5-Trichlor- <i>N</i> -(3,5-dichlor-2-hydroxyphenyl)-6-hydroxybenzamid

ASK #00792

Chemical Abstract Service Nr.	557-04-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	212132-26-8
Formelstamm	2(C18-H35-O2) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	591.2436
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₀ MgO ₄
2. Bezeichnung	Magnesiumdioctadecanoat [rein, ohne die für Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (ASK-Nr. 15598-9 und 32017-4 [pflanzlich]) zulässigen bis zu 60 % Magnesiumsalze anderer Fettsäuren]
3. Bezeichnung	Magnesiumstearat
Zitat Bezeichnung 3	GESTIS; E572(veraltet); ROMP2009
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Magnesiumoctadecanoat; Magnesiumdistearat; Octadecansäure-Magnesiumsalz; Octadecansäure-Magnesiumsalz (2:1); Stearinsäure-Magnesiumsalz (2:1); Magnesiumstearat (rein)

ASK #00795

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

ASK #00799

Chemical Abstract Service Nr.	442-52-4
Molgewicht	325.8352
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Clemizol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2320; MAR27
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol
ASK #00800	
Chemical Abstract Service Nr.	6011-39-8
Formelstamm	C19-H20-Cl-N3 . C16-H18-N2-O4-S
Molgewicht	660.2253
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ ClN ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Clemizol-Penicillin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol - (2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol - (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure (1:1)
ASK #00801	
Chemical Abstract Service Nr.	3563-84-6
Formelstamm	C21-H41-N7-O12 . C9-H17-N-O5
Molgewicht	802.8249
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₈ N ₈ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Dihydrostreptomycin(D-pantothenat)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3158
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(carbamimidoyl)- <i>O</i> -2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)- <i>O</i> -5-desoxy-3- <i>C</i> -hydroxymethyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin-(<i>R</i>)-3-(2,4-dihydroxy-3,3-dimethylbutanar (1:1)
ASK #00802	
Chemical Abstract Service Nr.	2135-17-3
Molgewicht	410.4515
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ F ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Flumetason
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	6 ,9-Difluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #00803	
	9005-65-6

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1286269-72-4; 1340-85-8; 141927-23-3; 178631-96-4; 209796-63-4; 2137448-98-5; 253447-34-6; 361534-35-2; 37199-23-8; 37280-84-5; 51377-27-6; 541509-66-4; 61723-75-9; 8050-83-7; 900143-89-7; 9015-07-0; 9050-49-1; 9050-57-1
Bruttoformel	$C_{64}H_{124}O_{26}$
Vorzugsbezeichnung	Polysorbat 80
International Nonproprietary Name	INN.L15:Corr.INN
Zitat Bezeichnung 1	E433; EAB3.0-9.0(1997-2017)R; EAB3.0-4,4.0+3+6,5.0+4,6.0+3+5,7.0,8.0+6,9.0(1997-2017)/0428; Hager2017; DAB1998R
2. Bezeichnung	{Tetrakis-O[-hydropoly(oxyethylen)- -yl]-1,4-anhydrohexitol}monooleat-Stereoisomerengemisch mit geringeren Mengen an 1,5-Anhydro-Isomeren, {Hexakis-O[-hydropoly(oxyethylen)- -yl]-D-glucitol}monooleaten, entsprechenden Estern anderer Fettsäuren und nicht oder mehrfach veresterten Produkten mit durchschnittlich 20 Oxyethylen-Einheiten je Molekül
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sorbimacrogololeat 300; Copolymerisat eines Sorbitol-Sorbitolanhydrid-Gemischs mit ca. 20 mol Ethylenoxid, verestert mit 1 mol Fettsäuren, hauptsächlich Ölsäure; Polyoxyethylen-20-sorbitan-monooleat; Polyäthylenglykol-20-sorbitanoleat; Polyoxyethylen(20)sorbitan-monooleat; E 433; Polyoxyethylen(20)-Sorbitan-Monooleat; Poly(oxyethylen)-20-sorbitan-monooleat

ASK #00804

Chemical Abstract Service Nr.	100-51-6
Molgewicht	108.1378
Bruttoformel	C_7H_8O
Vorzugsbezeichnung	Benzylalkohol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.04/256; DAC79; Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.5,5.6/0256; FIE96; MAR28; DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0256; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	Phenylmethanol

ASK #00806

Chemical Abstract Service Nr.	7047-84-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	3343-54-2
Formelstamm	$(C_{18}H_{35}O_2)^- 2(H-O)^- Al^{3+}$ und Homologe
Molgewicht	344.4655
Bruttoformel	$C_{18}H_{37}AlO_4$
2. Bezeichnung	Aluminium-dihydroxid-octadecanoat, Aluminium-hexadecanoat-dihydroxid und kleinere Mengen homologer Fettalkanoate, Gemisch
3. Bezeichnung	Aluminium-dihydroxid-stearat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Aluminiumdihydroxid(stearat/palmitat); Dihydroxyaluminiumstearat; Dihydroxido(octadecanoato)aluminium; Dihydroxidostearatoaluminium; Aluminiumdihydroxidstearat; Dihydroxidoctadecanoatoaluminium; Dihydroxido(octadecanoato-kappaO)aluminium; Aluminiummonostearat; Dihydroxy(stearato)aluminium; Dihydroxy(octadecanoato-kappaO)aluminium; Dihydroxy(octadecanoato-O)aluminium

ASK #00807

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

ASK #00809

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

ASK #00812

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

ASK #00814

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

ASK #00818

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

ASK #00819

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

ASK #00820

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

ASK #00825

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

ASK #00827

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

ASK #00831

Chemical Abstract Service Nr.	1119-34-2
--------------------------------------	-----------

Formelstamm	C ₆ -H ₁₄ -N ₄ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	210.6619
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Argininhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0805; Ph.Eur.2008,6.0/0805; Ph.Eur.2002,4.00/805
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-Amino-5-guanidinopentansäure-hydrochlorid
ASK #00832	
Chemical Abstract Service Nr.	79-81-2
Molgewicht	524.8604
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Retinolpalmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.02/217
2. Bezeichnung	[(2E,4E,6E,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl]palmitat
ASK #00833	
Chemical Abstract Service Nr.	4757-55-5
Molgewicht	294.4338
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimetacrin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-(9,9-Dimethyl-9,10-dihydroacridin-10-yl)-N,N-dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(9,9-Dimethyl-9,10-dihydroacridin-10-yl)propyl]dimethylazan
ASK #00834	
Chemical Abstract Service Nr.	3759-07-7
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₆ -N ₂ . C ₄ -H ₆ -O ₆
Molgewicht	444.5207
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dimetacrin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	3-(9,9-Dimethyl-9,10-dihydroacridin-10-yl)-N,N-dimethylpropan-1-amin-[(R,R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(9,9-Dimethyl-9,10-dihydroacridin-10-yl)propyl]dimethylazan-(R,R)-tartrat (1:1)

ASK #00836

Chemical Abstract Service Nr.	6184-17-4
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₂₀ -N ₄ -O ₉ -P) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	514.3562
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ NaO ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Natrium(riboflavin-5'-hydrogenphosphat)-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L3); (INNv.L4)
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[<i>g</i>]pteridin-10-yl)-2,3,4-trihydroxypentyl]dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Riboflavinphosphat-Natrium-Dihydrat; Riboflavin-5'-phosphat-Mononatrium 2 HO; Natrium(riboflavin-5'-hydrogenphosphat) 2 HO

ASK #00840

Chemical Abstract Service Nr.	16485-10-2
Molgewicht	205.2515
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Panthenol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2,4-Dihydroxy- <i>N</i> -(3-hydroxypropyl)-3,3-dimethylbutanamid

ASK #00841

Chemical Abstract Service Nr.	81-13-0
Molgewicht	205.2515
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexpanthenol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	DAC88; MAR28; USMI9.2903; Ph.Eur.2002,4.00/761; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/0761; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/0761; USAN
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2,4-Dihydroxy- <i>N</i> -(3-hydroxypropyl)-3,3-dimethylbutanamid

ASK #00842

Chemical Abstract Service Nr.	1972-08-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1363-19-5; 14146-29-3; 14146-43-1; 26108-45-2; 5957-27-7
Molgewicht	314.4617
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dronabinol
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; CAS; MAR2020; Hager2017; USAN; PubChem; DAC2003-2008; AdisInsight; GLST; ChemSpider; EUTCT; USP25(2002)-33(2010); GlnAS
2. Bezeichnung	(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6 <i>a</i> ,7,8,10 <i>a</i> -tetrahydrodibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol

Zitat Bezeichnung 2	FDA-SRS; IUPAC; GlnAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6aR-trans)-6a,7,8,10a-Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol; (6aR,10aR)-6a,7,8,10a-Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol; DELTA(9)-THC; (6aR,10aR)-6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol; DELTA(9)-Tetrahydrocannabinol
ASK #00845	
Chemical Abstract Service Nr.	7631-95-0
Molgewicht	205.9371
Bruttoformel	MoNa ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Molybdän()-säure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Natriummolybdat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Wasserfreies Natriummolybdat
ASK #00847	
Chemical Abstract Service Nr.	7789-75-5
Molgewicht	78.0748
Bruttoformel	CaF ₂
3. Bezeichnung	Calciumfluorid
Zitat Bezeichnung 3	ROMP8; DAB2007-2015; HAB2014R-2015R; HAB2016R; MAR28; DAB1999-2006; USMI10; HAB2001R-2011R; DAB1998R; HAB2012R-2013R
ASK #00850	
Chemical Abstract Service Nr.	57-55-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1194046-20-2; 190913-75-8; 4254-16-4; 63625-56-9
Molgewicht	76.0944
Bruttoformel	C ₃ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-Propan-1,2-diol
3. Bezeichnung	Propylenglycol
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/430; Ph.Eur.2005,5.0/430; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/430; DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Propan-1,2-diol
ASK #00852	
Chemical Abstract Service Nr.	111-42-2
Molgewicht	105.1356
Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	2,2'-Azandiyl-diethanol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2'-Iminodiethanol; Diethanolamin
ASK #00853	
Chemical Abstract Service Nr.	1313-82-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113584-74-0; 1447694-91-8

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

ASK #00855

2. Bezeichnung Colecalciferol, Dispersion einer öligen Lösung in einer Gerüstsubstanz (Gelatine und Kohlenhydrate) [Gehalt: 100000 I.E./g]

3. Bezeichnung Colecalciferol-Trockenkonzentrat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0574; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0574; Ph.Eur.2002,4.00/574

ASK #00858

Chemical Abstract Service Nr. 81-07-2

Formelstamm	(C ₇ -H ₄ -N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	183.1845
Bruttoformel	C ₇ H ₅ NO ₃ S
2. Bezeichnung	1,2-Benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid
3. Bezeichnung	Saccharin
Zitat Bezeichnung 3	BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00/947; USMI9.8070; RPS15; E954; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0947; USAN; NF20(2002),21(2003),22(2004); MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0947
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 954; 1,2-Benzisothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid

ASK #00860

Chemical Abstract Service Nr. 121-00-6

Molgewicht	180.2435
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butyl-4-methoxyphenol

ASK #00861

Chemical Abstract Service Nr. 10191-41-0

Molgewicht	430.7061
Bruttoformel	C ₂₉ H ₅₀ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2,5,7,8-Tetramethyl-2-[(4 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-6-ol
3. Bezeichnung	<i>all-rac</i> -Tocopherol
	MAR2018; EAB4.7,5.0+1+3+5+6,6.0,7.0,8.0,9.0(2004-2017)/0692; EP4.7,5.0+1+3+5+6,6.0,7.0+2,8.0,9.0(2004-2017); Phpa14.2(2002); BP2001-2018

Zitat Bezeichnung
3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00866

Chemical Abstract Service Nr. 65-19-0

Formelstamm C₂₁-H₂₆-N₂-O₃ . Cl-H

Molgewicht 390.9037

Bruttoformel C₂₁H₂₇ClN₂O₃

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxy-yohimban-16 -carboxylat)-hydrochlorid

3. Bezeichnung Yohimbinhydrochlorid

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

ASK #00878

Chemical Abstract Service Nr. 539-08-2

Molgewicht 209.2417

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃

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

3. Bezeichnung 4'-Ethoxylactanilid

ASK #00879

Chemical Abstract Service Nr. 69-22-7

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

Formelstamm C₈-H₁₀-N₄-O₂ . C₆-H₈-O₇

Molgewicht 386.3141

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₄O₉

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

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

ASK #00880

Chemical Abstract Service Nr. 125-02-0

Formelstamm (C₂₁-H₂₇-O₈-P)₂⁻ 2Na⁺

Molgewicht 484.3876

Bruttoformel C₂₁H₂₇Na₂O₈P

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

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

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

ASK #00881

Chemical Abstract Service Nr.	6001-64-5
Molgewicht	186.4644
Bruttoformel	C ₄ H ₇ Cl ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Chlorobutanol-Hemihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0383; USMI9.2103; Ph.Eur.2005,5.0/0383; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/383
2. Bezeichnung	1,1,1-Trichlor-2-methylpropan-2-ol 0.5 H ₂ O

ASK #00885

Chemical Abstract Service Nr.	27214-00-2
Formelstamm	(C3-H7-O6-P) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	210.1358
Bruttoformel	C ₃ H ₇ CaO ₆ P
2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Calciumglycerophosphat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calciumglycerophosphat-alpha,beta-Gemisch; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Calciumsalz-Gemisch; Calciumglycerinophosphat-alpha,beta-Gemisch; Calcium(2,3-dihydroxypropyl und 1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch; Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Calciumsalz-Gemisch; Glycerolphosphorsäure-Calciumsalz; Calciumglycerophosphat

ASK #00887

Chemical Abstract Service Nr.	1301-70-8
Formelstamm	3(C3-H7-O6-P) ²⁻ 2Fe ³⁺
Molgewicht	621.8635
Bruttoformel	C ₉ H ₂₁ Fe ₂ O ₁₈ P ₃
2. Bezeichnung	Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Eisen()-Salz-Gemisch

ASK #00888

Andere Chemical Abstract Service Nr.	12001-35-3; 12678-06-7; 1418308-48-1; 63530-05-2; 8047-67-4
Formelstamm	x(Fe2-O3) . y(C12-H22-O11) . z(H2-O), H2O
Molgewicht	432002. Bezeichnung Eisen(III)-oxid- -D-Fructofuranosyl- -D-glucopyranosid-Hydrat-Komplexe, polymer, Trocknungsverlust höchstens 1,0 % 3. Bezeichnung Eisen()-oxid-Saccharose-Wasser-Komplex ((mit Angaben zur Zusammensetzung und mittleren Molmasse)) USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3. Synonym Eisen(III)-hydroxid-Saccharose-Komplexe; Eisenzucker; Eisen(III)-saccharat; Eisen(III)-oxid-saccharat; Eisen(III)-oxidsaccharat; Eisen(III)-oxid-Sucrose-Wasser-Komplex; Eisen(III)-oxid-Saccharose-Komplex; Eisen(III)-Saccharat-Komplex; Eisen(III)-Saccharose-Komplex; Eisen(III)-oxid-Sucrose-Komplex; Ferrisaccharat-Komplex; Eisensaccharat ASK #00889

Chemical Abstract Service Nr.	1334-74-3
Formelstamm	(C3-H7-O6-P) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	216.0374
Bruttoformel	C ₃ H ₇ Na ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Glycerolmono(dinatriumphosphate)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)

2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Dinatrium[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropyl]phosphat-Dinatrium(1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumglycerophosphat-alpha,beta-Gemisch; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz-Gemisch; Glycerol-1-dihydrogenphosphat-Glycerol-2-dihydrogenphosphat-Gemisch-Dinatriumsalz; Dinatrium(2,3-dihydroxypropyl und 1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch; Natriumglycerinophosphat-alpha,beta-Gemisch; Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Dinatriumsalz-Gemisch; Glycerophosphorsäure-Dinatriumsalz

ASK #00897

Chemical Abstract Service Nr.	489-84-9
Molgewicht	198.3034
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈
2. Bezeichnung	1,4-Dimethyl-7-(propan-2-yl)azulen
3. Bezeichnung	Guajazulen
Zitat Bezeichnung 3	DAB1997R-2003R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #00901

Chemical Abstract Service Nr.	58-85-5
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	244.3106
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Biotin
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	Phpa6.2(1994); MAR1977-2016; BP1997-2016; USMI9-14(1976-2006); JAN; USAN; AAN; USP21/S4-39(1986-2016); EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/1073; USP18-22(1970-1990)R; DAC86; ROMP2016; EP3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2017)
2. Bezeichnung	5-[(3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aR</i>)-2-Oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]pentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[(3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aR</i>)-Hexahydro-2-oxo-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]pentansäure; (+)- <i>cis</i> -Hexahydro-2-oxo-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-valeriansäure; (+)-Biotin; Vitamin B; Vitamin B; Coenzym R; d-Biotin; [3 <i>aS</i> (3 <i>alpha</i> ,4 <i>beta</i> ,6 <i>alpha</i>)]-5-(Hexahydro-2-oxo-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl)valeriansäure; Bios II

ASK #00904

Chemical Abstract Service Nr.	980-71-2
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₉ -Br-N ₂ . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	435.3116
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ BrN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Brompheniraminmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI13; Ph.Eur.2008,6.0/0977; Ph.Eur.2002,4.00/977; Ph.Eur.2005,5.0/0977
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Bromphenyl)-3-(pyridin-2-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #00905

Chemical Abstract Service Nr. 5743-28-2

Formelstamm $2(C_6H_7O_6)^- Ca^{2+} \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 426.3409
Bruttoformel $C_{12}H_{14}CaO_{12}$
2. Bezeichnung (*R*)-5-[(*S*)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5*H*)-on-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O
3. Bezeichnung Calciumascorbat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumascorbat ' ; E 302; Vitamin-C-Calciumsalz (2:1) 2 HO; Calciumascorbat 2 HO; Calciumdiascorbat 2 HO; Ascorbinsäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #00908

Chemical Abstract Service Nr. 479-92-5
Molgewicht 230.3055
Bruttoformel $C_{14}H_{18}N_2O$
Vorzugsbezeichnung Propyphenazon
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/636; DAC88; Ph.Eur.2008,6.0/636; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/636
2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-(propan-2-yl)-1*H*-pyrazol-3(2*H*)-on

ASK #00909

Chemical Abstract Service Nr. 65-45-2
Molgewicht 137.136
Bruttoformel $C_7H_7NO_2$
Vorzugsbezeichnung Salicylamid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC1999-2004,2005; MAR28; USMI10; NFXIII
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzamid

ASK #00910

Chemical Abstract Service Nr. 134-03-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1017795-34-4; 129940-98-3; 156683-68-0; 884311-57-3
Formelstamm $(C_6H_7O_6)^- Na^+$
Molgewicht 198.106
Bruttoformel $C_6H_7NaO_6$
Vorzugsbezeichnung Natriumascorbat
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 E301; USMI9.8323; MAR2010-2017; MAR28-36; EAB4.0,5.0+6,6.0+3+6,7.0,8.0(2002-2016)/1791; DAC2002
2. Bezeichnung (5*R*)-5-[(1*S*)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5*H*)-on-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 301

ASK #00924

Chemical Abstract Service Nr.	148-79-8
Molgewicht	201.2477
Bruttoformel	C ₁₀ H ₇ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiabendazol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/866; Ph.Eur.2005,5.0/866; Ph.Eur.2002,4.00/866; Gil
2. Bezeichnung	2-(1,3-Thiazol-4-yl)benzimidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 233
ASK #00925	
Chemical Abstract Service Nr.	120-51-4
Molgewicht	212.2439
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₂
3. Bezeichnung	Benzylbenzoat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/0705; Ph.Eur.2008,6.0/0705; MAR28; DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; EB6; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC86; Ph.Eur.2002,4.00/705
ASK #00928	
Chemical Abstract Service Nr.	8008-74-0
2. Bezeichnung	Sesamum-indicum-Samenöl
3. Bezeichnung	Sesamöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.1998(1998),433
ASK #00929	
Chemical Abstract Service Nr.	62-33-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12002-29-8; 12558-50-8; 1282-71-9; 1288-07-9; 19067-42-6; 35-00-7; 39208-14-5; 5297-15-4; 5639-01-0; 7732-93-6
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₂ -N ₂ -O ₈) ⁴⁻ Ca ²⁺ 2Na ⁺
Molgewicht	374.2684
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ CaN ₂ Na ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Natriumcalciumedetat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.3R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -(Ethan-1,2-diyl)bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Dinatrium-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Edetinsäure-Calcium-Dinatrium-Salz; Calciumdinatriumedetat; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Calcium-Dinatrium-Salz
ASK #00930	
Chemical Abstract Service Nr.	52-76-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	60416-16-2
Molgewicht	284.4357

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

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0138; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0138; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/138; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
2. Bezeichnung	-Trimethylsilyl- -methylpoly[oxy(dimethylsilandiyl)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 900
ASK #00938	
Formelstamm	(C5-H15-N2-O2-Si)-[C2-H6-O-Si]x-O-H
2. Bezeichnung	-[3-(2-Aminoethylamino)propyl]dihydroxysilyl- -hydroxypolydimethylsiloxan
Zitat Bezeichnung 2	SGK; GII
ASK #00941	
Chemical Abstract Service Nr.	69-65-8
Molgewicht	182.1718
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	D-Mannitol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; EUTCT
3. Bezeichnung	Mannitol (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 421; Mannitol
ASK #00943	
Chemical Abstract Service Nr.	302-22-7
Molgewicht	404.927
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Chlormadinonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	6-Chlor-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-ylacetat
ASK #00944	
Chemical Abstract Service Nr.	91-80-5
Molgewicht	261.3858
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Methapyrilen
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N</i> -[(thiophen-2-yl)methyl]ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(2-thienylmethyl)azan
ASK #00947	
2. Bezeichnung	Solidago-virgaurea-Kraut
3. Bezeichnung	Echtes Goldrutenkraut

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Goldrutenkraut "; Europäisches Goldrutenkraut; Goldrutenkraut, Echtes

ASK #00970

Chemical Abstract Service Nr. 603-50-9

Molgewicht 361.3906

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

Vorzugsbezeichnung Bisacodyl

International Nonproprietary Name INN.L14

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

2. Bezeichnung [4,4'-(Pyridin-2-ylmethylen)diphenyl]diacetat

ASK #00971

Chemical Abstract Service Nr. 6109-70-2

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

Molgewicht 205.6818

Bruttoformel $C_9H_{16}ClNO_2$

Vorzugsbezeichnung Aceclidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Chinuclidin-3-ylacetat-hydrochlorid

ASK #00972

Chemical Abstract Service Nr. 68-23-5

Molgewicht 298.4192

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

Vorzugsbezeichnung Noretynodrel

International Nonproprietary Name INN.L5

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

ASK #00973

Chemical Abstract Service Nr. 137-58-6

Molgewicht 234.3373

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

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

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2024; IUPAC; EAB.CN

3. Bezeichnung Lidocain

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0+1,7.0+3,8.0,9.0,10.0,11.0(2002-2023)/0727; ROMP2024; MAR2021; CAS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-Diethylamino-2',6'-acetoxylidid

ASK #00975

Chemical Abstract Service Nr. 522-51-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 856599-47-8

Formelstamm (C₃₀-H₄₀-N₄)₂⁺ . 2Cl⁻

Molgewicht 527.5714

Bruttoformel C₃₀H₄₀Cl₂N₄

Vorzugsbezeichnung Dequaliniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2874; Ph.Eur.2002,4.00/1413; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/1413; Ph.Eur.2005,5.0/1413; DAB1999

2. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-iumchlorid)

ASK #00976

Formelstamm C₄-H₁₁-N-O . H₂CO₃

Molgewicht 151.161

Bruttoformel C₅H₁₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Deanolcarbonat

International Nonproprietary Name (INNv.L15)

2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-carbonat (1:1)

ASK #00977

Chemical Abstract Service Nr. 7069-06-9

Formelstamm 2(C₆-H₄-N-O₂)⁻ Mg₂⁺

Molgewicht 268.5079

Bruttoformel C₁₂H₈MgN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Magnesiumnicotinat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung Pyridin-3-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nicotinsäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #00978

Chemical Abstract Service Nr. 50887-69-9

Formelstamm (C₅-H₃-N₂-O₄)⁻ H⁺ . H₂O

Molgewicht 174.1115

Bruttoformel C₅H₄N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Orotsäure-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 1 DAC1999-2004,2005; (eINNv.L41); DAB10

2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Orotsäure 1 HO

ASK #00980

Chemical Abstract Service Nr. 61-19-8
Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₅-O₇-P)₂⁻ 2H⁺
Molgewicht 347.2212
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅O₇P
Vorzugsbezeichnung Adenosinphosphat

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27
2. Bezeichnung Adenosin-5'-dihydrogenphosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5'-Adenylsäure

ASK #00981

Chemical Abstract Service Nr. 539-86-6
Molgewicht 162.273
Bruttoformel C₆H₁₀OS₂
2. Bezeichnung S-(Prop-2-en-1-yl)(prop-2-en-1-thiosulfinat)
3. Bezeichnung Allicin
Zitat Bezeichnung 3 USM110
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym S-Allyl(prop-2-en-1-thiosulfinat)

ASK #00982

Chemical Abstract Service Nr. 134-71-4
Formelstamm C₁₀-H₁₅-N-O . Cl-H
Molgewicht 201.6931
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Racephedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Racemisches Ephedrinhydrochlorid (Ph.Eur.); (RS,SR)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid; Racemisches Ephedrinhydrochlorid

ASK #00983

Chemical Abstract Service Nr. 306-03-6
Formelstamm C₁₇-H₂₃-N-O₃ . Br-H
Molgewicht 370.2814

2. Bezeichnung Propyl[(1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-benzoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]-hydrochlorid

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

ASK #00993

Chemical Abstract Service Nr. 50-02-2

Molgewicht 392.4611

Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₅

Vorzugsbezeichnung Dexamethason

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0388; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.03,4.04/388; USMI9.2899; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0388

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #00994

Chemical Abstract Service Nr. 50-24-8

Molgewicht 360.444

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅

Vorzugsbezeichnung Prednisolon

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.05/353; Ph.Eur.2008,6.0/0353; Ph.Eur.2005,5.0/0353; DAB1998R; USMI9.7510; MAR27

2. Bezeichnung 11 ,17,21-Trihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #00997

Chemical Abstract Service Nr. 6556-11-2

Molgewicht 810.7206

Bruttoformel C₄₂H₃₀N₆O₁₂

Vorzugsbezeichnung Inositolnicotinat

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung [(1,2,3,5/4,6)-Cyclohexan-1,2,3,4,5,6-hexayl]hexakis(pyridin-3-carboxylat)

ASK #00998

Chemical Abstract Service Nr. 479-18-5

Molgewicht 254.2426

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Diprophyllin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/486; Ph.Eur.2005,5.0/0486; Ph.Eur.2008,6.0/0486

2. Bezeichnung *rac*-7-((*R*)2,3-Dihydroxypropyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #01000

Chemical Abstract Service Nr. 13149-69-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11006-56-7; 12767-61-2; 12770-30-8; 14513-57-6

Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₉ -N ₂ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	436.5402
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₀ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -{Bis[bis(propan-2-yl)amino]acetyl}-D-gluconsäure
3. Bezeichnung	Pangamsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	6- <i>O</i> -[Bis(diisopropylamino)acetyl]-D-gluconsäure; Vitamin B

ASK #01001

Chemical Abstract Service Nr.	112533-79-6
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₉ -N ₂ -O ₈) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	458.522
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₉ N ₂ NaO ₈
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -{Bis[bis(propan-2-yl)amino]acetyl}-D-gluconsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumpangamat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Pangamsäure-Natriumsalz

ASK #01002

Chemical Abstract Service Nr.	660-27-5
Formelstamm	C ₆ -H ₁₅ -N . C ₂ -H ₂ -Cl ₂ -O ₂
Molgewicht	230.1321
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ Cl ₂ NO ₂
2. Bezeichnung	Dichloressigsäure- <i>N</i> -(Propan-2-yl)propan-2-amin-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dichloressigsäure-Diisopropylazan-Salz

ASK #01003

Chemical Abstract Service Nr.	108-18-9
Molgewicht	101.19
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Propan-2-yl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diisopropylamin; Diisopropylazan

ASK #01007

Chemical Abstract Service Nr.	457-87-4
Molgewicht	163.2594
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N
Vorzugsbezeichnung	Etilamfetamin
International Nonproprietary Name	INN.L19

	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-1-phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan; N-Ethylamphetamin
ASK #01008		
	Chemical Abstract Service Nr.	300-62-9
	Molgewicht	135.2062
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Amfetamin
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-1-Phenylpropan-2-ylazan; Amphetamin
ASK #01009		
	Chemical Abstract Service Nr.	51-64-9
	Molgewicht	135.2062
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Dexamfetamin
	International Nonproprietary Name	INNv.L55
	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-1-Phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-1-Phenylpropan-2-ylazan; Dexamphetamin
ASK #01010		
	Chemical Abstract Service Nr.	156-34-3
	Molgewicht	135.2062
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Levamfetamin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29; GLST
	2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-1-Phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(R)-1-Phenylpropan-2-ylazan; Levamphetamin
ASK #01011		
	Chemical Abstract Service Nr.	537-46-2
	Molgewicht	149.2328

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N
Vorzugsbezeichnung	Metamfetamin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(2S)-N-Methyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methamphetamin; (S)-(Methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan
ASK #01012	
Chemical Abstract Service Nr.	2210-63-1
Formelstamm	(C ₁₃ H ₁₅ N ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	232.2783
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mofebutazon
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung	4-Butyl-1-phenylpyrazolidin-3,5-dion
ASK #01015	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8049-47-6
2. Bezeichnung	Pankreas vom Schwein mit Amylase-, Lipase- und Protease-Aktivität (mind. 12, 15 und 1.0 Ph.Eur.-E./mg)
3. Bezeichnung	Pankreas-Pulver vom Schwein
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Pankreas-Pulver (Ph.Eur.) [Schwein]
ASK #01017	
Chemical Abstract Service Nr.	37189-34-7
Molgewicht	22800
Vorzugsbezeichnung	Ananasstamm-Bromelaine
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	Cysteinproteasen-Gemisch, gereinigt, aus dem Presssaft vom Stamm (Schaft, Stängel, Stiel, Strunk) der Ananas-comosus-Pflanze
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bromelaine; Bromelain-Proteasen-Konzentrat; Bromelain, Stengel-; Konzentrat proteolytischer Enzyme angereichert aus Bromelain; Bromeline; Bromelin; Stamm-Bromelain; EC 3.4.22.32
ASK #01018	
Chemical Abstract Service Nr.	554-13-2
Molgewicht	73.8909
Bruttoformel	CLi ₂ O ₃
3. Bezeichnung	Lithiumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0228; RPS15; MAR27; HAB34; USMI9.5363; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R

ASK #01019

Chemical Abstract Service Nr. 553-54-8
Formelstamm $(\text{C}_6\text{H}_5\text{-COO})^- \text{Li}^+$
Molgewicht 128.0544
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_5\text{LiO}_2$
2. Bezeichnung Lithiumbenzoat
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; EB6; MAR28

ASK #01020

Chemical Abstract Service Nr. 7550-35-8
Molgewicht 86.845
Bruttoformel BrLi
2. Bezeichnung Lithiumbromid
Zitat Bezeichnung 2 EB6; USMI11

ASK #01021

Chemical Abstract Service Nr. 7447-41-8
Molgewicht 42.394
Bruttoformel CLi
2. Bezeichnung Lithiumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; EB6; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #01022

Chemical Abstract Service Nr. 6080-58-6
Formelstamm $(\text{C}_6\text{-H}_5\text{-O}_7)^{3-} 3\text{Li}^+ \cdot 4 \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 281.9838
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_5\text{Li}_3\text{O}_7$
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trilithiumsalz 4 H_2O
3. Bezeichnung Lithiumcitrat (Ph.Eur.)

ASK #01024

Chemical Abstract Service Nr. 552-38-5
Formelstamm $(\text{C}_7\text{-H}_5\text{-O}_3)^- \text{Li}^+$
Molgewicht 144.0538
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_5\text{LiO}_3$
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Lithiumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Lithium(2-hydroxybenzoat)

ASK #01026

Chemical Abstract Service Nr. 1300-23-8
Formelstamm $(\text{C}_3\text{-H}_7\text{-O}_6\text{-P})^{2-} 2\text{Li}^+$
Molgewicht 183.9398

Bruttoformel	$C_3H_7Li_2O_6P$
2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl)- und (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Dilithiumsalz-Gemisch
3. Bezeichnung	Glycerol-1- und -2-(dihydrogenphosphat)-Dilithiumsalz-Gemisch

ASK #01030

Chemical Abstract Service Nr.	546-89-4
Formelstamm	$(C_2H_3O_2)^- Li^+$
Molgewicht	65.985
Bruttoformel	$C_2H_3LiO_2$
2. Bezeichnung	Essigsäure-Lithiumsalz
3. Bezeichnung	Lithiumacetat

ASK #01031

Chemical Abstract Service Nr.	4028-98-2
Formelstamm	$(C_{30}H_{40}N_4)_2 \cdot 2(C_2H_3O_2)^-$
Molgewicht	574.7534
Bruttoformel	$C_{34}H_{46}N_4O_4$
Vorzugsbezeichnung	Dequaliniumacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.2873
2. Bezeichnung	1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-iumacetat)

ASK #01032

Chemical Abstract Service Nr.	147-20-6
Molgewicht	281.392
Bruttoformel	$C_{19}H_{23}NO$
Vorzugsbezeichnung	Diphenylpyralin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-Diphenylmethoxy-1-methylpiperidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Benzhydryloxy-1-methylpiperidin

ASK #01036

Chemical Abstract Service Nr.	76-25-5
Molgewicht	434.4977
Bruttoformel	$C_{24}H_{31}FO_6$
Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonacetamid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/533; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/533; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/533

2. Bezeichnung (16 *H*)-9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #01037

Chemical Abstract Service Nr. 67-78-7
Molgewicht 478.5072
Bruttoformel C₂₅H₃₁FO₈
Vorzugsbezeichnung Triamcinolon-16,21-diacetat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-16 ,21-diyldiacetat

ASK #01039
Chemical Abstract Service Nr. 2192-20-3
Formelstamm C21-H27-Cl-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 447.8262
Bruttoformel C₂₁H₂₉Cl₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Hydroxyzindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0916; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/916; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0916; USMI10
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(2-{4-[(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)ethanol-dihydrochlorid

ASK #01041
Chemical Abstract Service Nr. 18618-55-8
Molgewicht 372.582
Bruttoformel CeCl₃
2. Bezeichnung Cer()-chlorid 7 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #01042
Chemical Abstract Service Nr. 7791-18-6
Molgewicht 203.3027
Bruttoformel Cl₂Mg
3. Bezeichnung Magnesiumchlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0402; E511
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 511 [Magnesiumchlorid-Hexahydrat]

ASK #01043
Chemical Abstract Service Nr. 13446-34-9
Molgewicht 197.9052
Bruttoformel Cl₂Mn
3. Bezeichnung Mangan()-chlorid-Tetrahydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Mangan(II)-chlorid 4 HO

ASK #01044

Chemical Abstract Service Nr. 10125-13-0

Formelstamm $\text{Cu}_2^{2+} \cdot 2\text{Cl}^- \cdot 2\text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 170.4826

Bruttoformel Cl_2Cu

2. Bezeichnung Kupfer()-chlorid-Dihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Kupfer(II)-chlorid 2 HO

ASK #01045

Chemical Abstract Service Nr. 7791-13-1

Molgewicht 237.9309

Bruttoformel Cl_2Co

2. Bezeichnung Cobalt()-chlorid 6 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

ASK #01046

Chemical Abstract Service Nr. 79-33-4

Formelstamm $(\text{C}_3\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 90.0779

Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_6\text{O}_3$

2. Bezeichnung (S)-2-Hydroxypropansäure

3. Bezeichnung (S)-Milchsäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.2/1771; Ph.Eur.2002,4.00/1771; Ph.Eur.2008,6.0/1771; GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym L-Milchsäure

ASK #01047

2. Bezeichnung Zea-mays-Keimöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Maiskeimöl

ASK #01048

Chemical Abstract Service Nr. 56-40-6

Molgewicht 75.0666

Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_5\text{NO}_2$

Vorzugsbezeichnung Glycin

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0614; Ph.Eur.2008,6.0/0614; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/614; E640

	2. Bezeichnung	2-Aminoessigsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	E 640 [Glycin]; G; Aminoessigsäure; Glykokoll; Gly
ASK #01049	Formelstamm	(C8-H8-As-N-O5)2 ⁻ H ⁺ Li ⁺
	Molgewicht	281.0234
	Bruttoformel	C ₈ H ₉ AsLiNO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Acetarsol-Monolithium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure-Monolithiumsalz
ASK #01051	Chemical Abstract Service Nr.	305-97-5
	Formelstamm	(C12-H9-O12-S3-Sb)6 ⁻ 6Li ⁺
	Molgewicht	604.7937
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ Li ₆ O ₁₂ S ₃ Sb
	Vorzugsbezeichnung	Anthiolimin
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
	2. Bezeichnung	Stibantryltris(sulfanyl)tris(butandisäure)-Hexalithiumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Stibantryltris(sulfanyl)tris(bernsteinsäure)-Hexalithiumsalz
ASK #01054	Chemical Abstract Service Nr.	29126-50-9
	Formelstamm	(C4-H4-O4)2 ⁻ 2Li ⁺
	Molgewicht	129.9542
	Bruttoformel	C ₄ H ₄ Li ₂ O ₄
	2. Bezeichnung	Lithiumsuccinat
	Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #01056	Formelstamm	(C13-H10-N3-O5-S) ⁻ Li ⁺
	Molgewicht	327.2416
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ LiN ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Salazosulfamid-Lithium
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	5-(4-Sulfamoylphenyldiazenyl)-2-hydroxybenzoesäure-Lithiumsalz
ASK #01057	Formelstamm	(C19-H12-x-O6)x ⁻ x Li ⁺

	Vorzugsbezeichnung	Dicoumarol-Lithium (1:x)
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	2. Bezeichnung	3,3'-Methylenbis(4-hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on)-Lithiumsalz (1:x)
ASK #01058	Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₂ I ₆ N ₂ O ₆) ²⁻ 2Li ⁺
	Molgewicht	1151.6279
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₂ I ₆ Li ₂ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Adipiodon-Dilithium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dilithiumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dilithiumsalz
ASK #01059	Formelstamm	(C ₂₈ H ₃₁ O ₉ S) ⁻ Li ⁺
	Molgewicht	550.5463
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ LiO ₉ S
	Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-21-(3-sulfobenzoat)-Lithium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	3-[(11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Lithiumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-(11beta,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yloxy-carbonyl)benzolsulfonsäure-Lithiumsalz
ASK #01060	Formelstamm	(C ₂₉ H ₃₂ F ₁ O ₉ S) ⁻ Li ⁺
	Molgewicht	582.5634
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ FLiO ₉ S
	Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-(3-sulfobenzoat)-Lithium
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	3-[(9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Lithiumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-(9-Fluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yloxy-carbonyl)benzolsulfonsäure-Lithiumsalz; Dexamethason-21-(3-sulfobenzoat)-Lithiumsalz
ASK #01064	Formelstamm	C ₂₄ H ₄₈ N ₂ O . C ₂ H ₄ O ₂
	Molgewicht	440.7027
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₂ N ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)oleamid-acetat (1:1)
ASK #01066	Chemical Abstract Service Nr.	82-92-8

Molgewicht	266.3807
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclizin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Benzhydryl-4-methylpiperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Diphenylmethyl-4-methylpiperazin
ASK #01067	
Chemical Abstract Service Nr.	79-01-6
Molgewicht	131.3883
Bruttoformel	C ₂ HCl ₃
Vorzugsbezeichnung	Trichloroethylen
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung	Trichlorethen
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #01075	
2. Bezeichnung	Alchemilla-vulgaris-Kraut
3. Bezeichnung	Frauenmantelkraut
Zitat Bezeichnung 3	HOPPE8; EAB4.00+05,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1387; Hager2004,2008; EB6; DAB1999
ASK #01076	
Chemical Abstract Service Nr.	890-98-2
Molgewicht	242.2699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	Benzyl[(<i>RS</i>)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #01077	
Chemical Abstract Service Nr.	115-33-3
Molgewicht	401.4114
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Oxyphenisatindiacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	[4,4'-(2-Oxoindolin-3,3-diyl)diphenyl]diacetat
ASK #01079	
Chemical Abstract Service Nr.	9000-90-2
Molgewicht	55400
2. Bezeichnung	1,4- -D-Glucan-Glucanohydrolase
3. Bezeichnung	-Amylase

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; EC3.2.1.1; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(2002-2011)R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glycogenase

ASK #01090

Chemical Abstract Service Nr. 1163-36-6
Formelstamm C₁₉H₂₀Cl-N₃ . Cl-H
Molgewicht 362.2961
Bruttoformel C₁₉H₂₁Cl₂N₃
Vorzugsbezeichnung Clemizolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2320; GII
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol-hydrochlorid

ASK #01091

Chemical Abstract Service Nr. 7018-07-7
Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Mg²⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 360.5556
Bruttoformel C₈H₁₂MgN₂O₈
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (2:1) 4 H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumbis(hydrogen-DL-aspartat)-Tetrahydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Magnesiumbis(hydrogen-DL-aspartat) 4 HO

ASK #01092

Chemical Abstract Service Nr. 24598-73-0
Formelstamm (C₅-H₃-N₂-O₄)⁻ K⁺
Molgewicht 194.1866
Bruttoformel C₅H₃KN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Kaliumorotat
International Nonproprietary Name (INNv.L41)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004,2005; DAC2004R; DAB10
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #01093

Chemical Abstract Service Nr. 59-46-1
Molgewicht 236.3101
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Procain
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI10

2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)
ASK #01094	
Chemical Abstract Service Nr.	617-45-8
Formelstamm	(C ₄ H ₅ N-O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	133.1027
Bruttoformel	C ₄ H ₇ NO ₄
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-Aminobutandisäure
3. Bezeichnung	DL-Asparaginsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>RS</i>)-Aminobernsteinsäure
ASK #01095	
Chemical Abstract Service Nr.	14459-29-1
Molgewicht	598.6887
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₈ N ₄ O ₆
2. Bezeichnung	7,12-Bis(1-hydroxyethyl)-3,8,13,17-tetramethylporphyrin-2,18-dipropansäure
3. Bezeichnung	Hämatoporphyrin
ASK #01097	
Chemical Abstract Service Nr.	1405-10-3
Vorzugsbezeichnung	Neomycinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/197; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.04/197; Ph.Eur.2008,6.0/197
2. Bezeichnung	Neomycinsulfat (27-31% Sulfat)
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.Bd.II
ASK #01098	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-70-4
3. Bezeichnung	Pferdeserum-Gonadotropin für Tiere
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/719; Ph.Eur.2008,6.0/719; Ph.Eur.2005,5.0/719
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Serumgonadotrophin; Serumgonadotrophin (Pferd); Serumgonadotropin
ASK #01099	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-61-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11130-48-6; 53321-48-5
Formelstamm	C437-H672-N122-O134-S13 . C668-H1078-N196-O203-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht	25700
Bruttoformel	C ₁₁₀₅ H ₁₇₅₀ N ₃₁₈ O ₃₃₇ S ₂₆

2. Bezeichnung [JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYHH KS [JSKEPLRPRCR PINATLAVEK EGCPVCITVN TTICAGYCPT MTRVLQGVLP ALPQVVCNYR DVRFESIRLP GCPRGVNPVV SYAVALSCQC ALCRRSTTDC GGPKDHPLTC DDPRFQDSSS SKAPPPSLPS PSRLPGPSDT PILPQ, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (9,57:23,72:26,110:34,88:38,90:93,100)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn13,Asn30)-N⁶- und (Ser121,Ser127,Ser132,Ser138)-O³-glykosyliert mit Oligosacchariden, isoliert aus Urin schwangerer Frauen

3. Bezeichnung Choriongonadotropin

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0498; EAB4.0+4,5.0+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2002-2014)R; IGS; ROMP2011

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Choriongonadotrophin

ASK #01101

Chemical Abstract Service Nr. 7758-99-8

Formelstamm Cu²⁺ (O₄-S)²⁻ · 5 H₂O

Molgewicht 249.685

Bruttoformel CuO₄S

3. Bezeichnung Kupfer()-sulfat-Pentahydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0894

ASK #01102

2. Bezeichnung ganze oder geschnittene, getrocknete, blühende Triebspitzen von *Achillea millefolium* L.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Schafgarbenkraut (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Schafgarbenkraut; Achillea-millefolium-Triebspitzen mit Blüten

ASK #01103

2. Bezeichnung Elymus-repens-Wurzelstock

3. Bezeichnung Queckenwurzelstock

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1306; Ph.Eur.2002,4.00/1306; Ph.Eur.2008,6.0/1306; Hager2004,2008; EB6; DAB1998

ASK #01104

2. Bezeichnung *Hypericum perforatum*-Triebspitzen (während der Blütezeit geerntet, getrocknet, ganz oder zerkleinert)

3. Bezeichnung Johanniskraut

Zitat Bezeichnung 3 HOPPE8; Ph.Eur.2005,5.0/1438; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1438; Hager2004,2008; DAC99; EB6; Helv8/99; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1438

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hypericum-perforatum-Kraut

ASK #01109

2. Bezeichnung Equisetum-arvense-Kraut

Zitat Bezeichnung 2 Hager2004,2008

3. Bezeichnung Schachtelhalmkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAB2002; Hager2004,2008; EAB4.02,5.0,6.0,7.0+4,8.0(2002-2014)/1825

ASK #01111

2. Bezeichnung Ononis-spinosa-Wurzel

3. Bezeichnung	Hauhechelwurzel
Zitat Bezeichnung 3	DAB6; Hager2004,2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+2(2002-2014)/1879; HOPPE8; DAC2002
ASK #01113	
2. Bezeichnung	Salix-Arten-Rinde
3. Bezeichnung	Weidenrinde
Zitat Bezeichnung 3	Hager2008-2013; EAB3.4,4.0,5.0,6.0+1+8,7.0+6(2001-2013)/1583; EB6; DAB2000
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	getrocknete Rinde junger Zweige oder getrocknete Stücke der Jahrestriebe verschiedener Arten der Gattung Salix, wie Salix purpurea, Salix daphnoides und Salix fragilis
ASK #01117	
2. Bezeichnung	Angelica-archangelica-Wurzel, sorgfältig getrocknete Wurzeln und Rhizom, ganz oder geschnitten, Gehalt an ätherischem Öl mindestens 2,0 mL/kg
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Angelikawurzel
Zitat Bezeichnung 3	DAB2001; DAC91; Pharmavista; HOPPE8; Hager2004-2015; EAB4.0+2,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1857
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Angelicawurzel; Brustwurz-Wurzel; Archangelica-officinalis-Wurzel; Engelwurz-Wurzel; Gartenangelika-Wurzel; Heiligenwurzel
ASK #01125	
2. Bezeichnung	Melissa-officinalis-Blätter, getrocknet, Gehalt mindestens 1,0 % Rosmarinsäure [ASK-Nr. 23464-6]
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Melissenblätter
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0,5.0,6.0+4,7.0,8.0(2002-2014)/1447; HOPPE8; Hager2004-2014; DAB1999
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Frauenkraut; Zitronenmelissenblätter; Melissa; Melissenblatt; Herzkraut; Zitronenkraut
ASK #01128	
2. Bezeichnung	Humulus-lupulus-Blütenstände, weiblich, getrocknet, gewöhnlich ganz (Ph.Eur.; EB 6) oder weiblich, frisch, möglichst samenarm, reif (HAB)
Zitat Bezeichnung 2	HAB.Def; EAB.Def
3. Bezeichnung	Hopfenzapfen
Zitat Bezeichnung 3	DAB1997; EB6; MAR2021; Hager2018; BAnz05.12.1984,Nr.228,S.13327+28; EAB3.1-4,4.0,5.0,6.0+1,7.0,8.0,9.0,10.0(1998-2020)/1222; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hopfen; Humulus-lupulus-Fruchtstände; Hopfenblüten; Hopfenkätzchen; Hopfendolden
ASK #01129	
Chemical Abstract Service Nr.	64407-99-4
Formelstamm	(C ₅ H ₇ N ₂ O ₄) ²⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	169.4184
Bruttoformel	C ₅ H ₇ MgNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumglutamat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	E625

	2. Bezeichnung	L-Glutaminsäure-Magnesiumsalz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	E 625
ASK #01130		
	Chemical Abstract Service Nr.	72-44-6
	Molgewicht	250.2952
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Methaqualon
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/510; Ph.Eur.2005,5.0/510; GLST; Ph.Eur.2008,6.0/510; DAC79
	2. Bezeichnung	2-Methyl-3-(2-methylphenyl)chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Methyl-3-o-tolyl-4(3H)-chinazolinon; 2-Methyl-3-(o-tolyl)chinazolin-4(3H)-on; 2-Methyl-2-(2-methylphenyl)-4(3H)-chinazolin
ASK #01131		
	Chemical Abstract Service Nr.	486-47-5
	Molgewicht	395.4914
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ethaverin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	1-(3,4-Diethoxybenzyl)-6,7-diethoxyisochinolin
ASK #01132		
	2. Bezeichnung	Passionsblumenkraut, TE mit Methanol/Methanol-Wasser (%-Angaben)
	3. Bezeichnung	Passionsblumenkrauttrockenextrakt ((Methanol/Methanol-Wasser))
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.3/1882; Ph.Eur.2008,6.0/1882
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Passionsblumenkrauttrockenextrakt (Ph.Eur.)
ASK #01133		
	Chemical Abstract Service Nr.	24815-24-5
	Molgewicht	634.716
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₂ N ₂ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Rescinnamin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	2. Bezeichnung	Methyl[11,17 -dimethoxy-18 -[3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat}
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	

Reserpinin; Methyl[11,17alpha-dimethoxy-18beta-(3,4,5-trimethoxycinnamoyloxy)-3beta,20alpha-yohimban-16beta-carboxylat]; Methyl[18-O-(3,4,5-trimethoxycinnamoyl)reserpat]; Methyl[11,17alpha-dimethoxy-18beta-[3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)acryloyloxy]-3beta,20alpha-yohimban-16beta-carboxylat]

ASK #01141

2. Bezeichnung Chelidonium-majus-Kraut

3. Bezeichnung Schöllkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAB2001; Ph.Eur.2005,5.0/1861; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1861; Ph.Eur.2008,6.0/1861

ASK #01144

Chemical Abstract Service Nr. 24359-81-7

Formelstamm C17-H19-N3 . H2-O4-S

Molgewicht 363.4313

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Antazolinulfat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin-sulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan-sulfat (1:1)

ASK #01145

Chemical Abstract Service Nr. 5144-52-5

Formelstamm C14-H14-N2 . H-N-O3

Molgewicht 273.2872

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Naphazolinnitrat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.05/147; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0147; Ph.Eur.2008,6.0/0147; DAC79

2. Bezeichnung 2-(1-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol-nitrat (1:1)

ASK #01146

Chemical Abstract Service Nr. 125-04-2

Formelstamm (C25-H33-O8)⁻ Na⁺

Molgewicht 484.5145

Bruttoformel C₂₅H₃₃NaO₈

Vorzugsbezeichnung Natrium(hydrocortison-21-succinat)

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (11,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)hydrogenbutandioat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hydrocortison-21-hydrogensuccinat-Natrium

ASK #01147

Chemical Abstract Service Nr. 97-23-4

Molgewicht 269.1233

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ Cl ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dichlorophen
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	ISO; BP2001,2002,2003; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2,2'-Methylenbis(4-chlorphenol)
ASK #01148	
Chemical Abstract Service Nr.	28300-74-5
Formelstamm	2(C ₄ H ₂ O ₆) ⁴⁻ 2Sb ³⁺ 2K ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	333.9363
Bruttoformel	C ₄ H ₂ KO ₆ Sb
2. Bezeichnung	Dikaliumbis[μ-[(<i>R,R</i>)-tartrato(4-)- O ¹ , O ² : O ³ , O ⁴]]diantimonat(2-) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	Brechweinstein
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Brechweinstein; Kalium-tartrato(4-)-O(1),O(2),O(3)-aquaantimonat(III) 0.5 HO

ASK #01149

2. Bezeichnung	Copaifera-Arten-Balsam
3. Bezeichnung	Kopaivabalsam

Zitat Bezeichnung 3 DAB6

ASK #01150

Chemical Abstract Service Nr.	7646-85-7
Molgewicht	136.286
Bruttoformel	Cl ₂ Zn
3. Bezeichnung	Zinkchlorid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/110; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.9789; MAR27; ROMP10; Ph.Eur.2005,5.0/0110; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0110; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #01151

Chemical Abstract Service Nr.	9009-65-8
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Protaminsulfat ((mit Angaben zur Herstellung und zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011; DAB9(1986)R; EAB3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2016)R; DAB9(1989); EAB3.0+1+3,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0569; DAB1998R
2. Bezeichnung	Basische Polypeptide aus Spermien oder Eizellen von Fischen (Clupein, Cyprinin, Esocin, Iridin, Salmin, Scombrin, Sturin und andere) oder anderen Wirbeltieren, Sulfate

ASK #01152

Chemical Abstract Service Nr.	68-26-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13123-33-6; 17104-91-5; 5979-23-7
Molgewicht	286.4516

Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O
Vorzugsbezeichnung	Retinol
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	NIST; E672[alt]; INCI; IGS; MAR2012; NIAID; EUTCT; ATC; KEGG.D06543; CAS; GESTIS; KEGG.C00473; GSBL; MeSH; EINECS; LB; UBA-WGK; ROMP2012
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Vitamin A; (all- <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethyl-1-cyclohexen-1-yl)-2,4,6,8-nonatetraen-1-ol; Vitamin A (Ph.Eur.); E 672 [veraltet]; Axerol; (all- <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethyl-1-cyclohexenyl)-2,4,6,8-nonatetraen-1-ol; Axerophthol; all-trans-Retinol

ASK #01153

Chemical Abstract Service Nr.	79-83-4
Formelstamm	(C ₉ H ₁₆ N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	219.235
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ NO ₅
2. Bezeichnung	3-[(<i>R</i>)-2,4-Dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido]propansäure
3. Bezeichnung	D-Pantothersäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; MAR28

ASK #01154

Chemical Abstract Service Nr.	70910-29-1
Molgewicht	184.6626
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClO
2. Bezeichnung	2-Chlor-3-isopropyl-6-methylphenol

ASK #01157

Chemical Abstract Service Nr.	81-25-4
Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₉ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	408.5714
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ O ₅
2. Bezeichnung	3,7,12-Trihydroxy-5- α -cholan-24-säure
3. Bezeichnung	Cholsäure
Zitat Bezeichnung 3	MAR28; USMI10

ASK #01158

Chemical Abstract Service Nr.	83-44-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	728917-93-9
Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₉ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	392.572
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Desoxycholsäure
International Nonproprietary Name	INN.L68

2. Bezeichnung	3,12-Dihydroxy-5-cholan-24-säure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Deoxycholsäure; Deoxycholsäure; 7-Desoxycholsäure
ASK #01159	
Chemical Abstract Service Nr.	56-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	154605-69-3; 24645-67-8
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -N ₂ -O ₄ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	240.3005
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cystin
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; MAR2013; UBA-WGK; PubChem; EINECS; NIST; Ph.Eur.3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0998; E921[alt]; IGS
2. Bezeichnung	L-Cystin
Zitat Bezeichnung 2	ChemIDplus; CAS; Ph.Eur.2.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4(1997-2011)R; IUPAC2005; UBA-WGK; ROMP2013; PubChem; NIST; DAB1998R; E921[alt]; Hager2011; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R,R)-3,3'-Disulfandiylbis(2-aminopropansäure); E 921 [alt/old]; 3,3'-Disulfandiylbis[(2R)-2-aminopropansäure]; Dicystein; (2R,2'R)-3,3'-Disulfandiylbis(2-aminopropansäure); 3,3'-Dithiobis[(R)-2-aminopropionsäure]; Cys-S-S-Cys; (Cys); (2R,2'R)-2,2'-Diamino-3,3'-dithiodipropionsäure
ASK #01160	
Chemical Abstract Service Nr.	132-98-9
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₇ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	388.4799
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ KN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Phenoxymethylpenicillin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.3/0149; Ph.Eur.2008,6.0,6,1/0149; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/149
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #01161	
Chemical Abstract Service Nr.	139-05-9
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₂ -N-O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	201.2192
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ NNaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Natriumcyclamat
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/774; Ph.Eur.2005,5.0/774; E952; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/774; DAC88; MAR28; NFXIII
2. Bezeichnung	N-Cyclohexylsulfamidsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cyclohexylamidoschwefelsäure-Natriumsalz; E 952 [Natriumcyclamat]

ASK #01165

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1
2. Bezeichnung Natriumsalz eines sulfatierten Glycosaminoglycans, das in Gewebe von Säugetieren vorkommt, aus den Intestinalschleimhäuten von Schweinen gewonnen
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Heparin-Natrium
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0,4.0+6,5.0+5,6.0+1+6,7.0+7,8.0+3,9.0+3,10.0,11.0(1997-2023)/0333; ROMP2024; MAR2024; SGK
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Mucopolysaccharidschwefelsäureester-Natriumsalz; Glucosamin-N-sulfat-Glucosamin-O-sulfat-Glucuronsäure-O-sulfat-Mucopolysaccharid-Natriumsalz; alpha-Heparin-Natrium

ASK #01166

Chemical Abstract Service Nr. 1404-88-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1407-61-0; 8001-01-2; 9074-34-4
Vorzugsbezeichnung Tyrothricin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; PHARMEUROPA14.1; BP2010; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1662; USP25(2002),26(2003),27(2004); Helv8/97,9/2003; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1662; USAN; Ph.Eur.2002,4.08/1662
2. Bezeichnung Gramicidin A1, Gramicidin A2, Gramicidin C1, Gramicidin C2, Tyrocidin A, Tyrocidin B, Tyrocidin C, Tyrocidin D und Tyrocidin E, Gemisch

ASK #01172

Chemical Abstract Service Nr. 5086-74-8
Formelstamm C11-H12-N2-S . Cl-H
Molgewicht 240.7523
Bruttoformel C₁₁H₁₃ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Tetramisolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung (RS)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1-b][1,3]thiazol-hydrochlorid

ASK #01174

Chemical Abstract Service Nr. 59-42-7
Molgewicht 167.205
Bruttoformel C₉H₁₃NO₂
2. Bezeichnung 3-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol
3. Bezeichnung Phenylephrin
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0+7,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+1(2002-2020)/1035; Phenylephrin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (R)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol

ASK #01187

Chemical Abstract Service Nr. 10101-68-5

	Molgewicht	223.0618
	Bruttoformel	MnO ₄ S
	2. Bezeichnung	Mangan()-sulfat 4 H ₂ O
ASK #01188		
	Chemical Abstract Service Nr.	10026-24-1
	Molgewicht	281.1028
	Bruttoformel	CoO ₄ S
	2. Bezeichnung	Cobalt()-sulfat-Heptahydrat
	Zitat Bezeichnung 2	USM110
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Cobalt(II)-sulfat 7 HO
ASK #01190		
	Chemical Abstract Service Nr.	576-55-6
	Molgewicht	423.7221
	Bruttoformel	C ₇ H ₄ Br ₄ O
	2. Bezeichnung	2,3,4,5-Tetrabrom-6-methylphenol
ASK #01191		
	Chemical Abstract Service Nr.	21886-86-2
	Formelstamm	(C ₆ -H ₃ -Br ₂ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	353.9484
	Bruttoformel	C ₆ H ₃ Br ₂ NaO ₄ S
	2. Bezeichnung	3,5-Dibrom-4-hydroxybenzolsulfonsäure-Natriumsalz
	Zitat Bezeichnung 2	USM110
ASK #01192		
	Chemical Abstract Service Nr.	15435-29-7
	Molgewicht	426.9154
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ Br ₂ Cl ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	2,2'-Methylenbis(6-brom-4-chlorphenol)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Bromchlorofen; Bromchlorophen
ASK #01194		
	Chemical Abstract Service Nr.	57-88-5
	Molgewicht	386.6535
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₆ O
	2. Bezeichnung	Cholest-5-en-3 -ol, für die nichtparenterale Anwendung, Gehalt mindestens 95 % Cholesterol
	3. Bezeichnung	Cholesterol ((mit Angaben zur Herkunft))
	Zitat Bezeichnung 3	

DAC92; EP2.19.3.0+2+3+4,4.0+2+4,5.0,6.0,7.0,8.0+2,9.0(1995-2017); NF20-37(2002-2019); Phpa5.3,12.1(1993,2000); MAR2019; USMI10-14; BP2001-2019; EAB3.0-9.4(2002-2018)R; DAB1998R; USAN; EAB3.0+2+3+4,4.0+2+4,5.0,6.0,7.0,8.0+2,9.0(1997-2017)/0993

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Cholesterin; 5-Cholesten-3beta-ol

ASK #01195

Chemical Abstract Service Nr. 530-43-8
Molgewicht 561.5382
Bruttoformel $C_{27}H_{42}Cl_2N_2O_6$
Vorzugsbezeichnung Chloramphenicolpalmitat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0473; Ph.Eur.2002,4.00/473; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0473
2. Bezeichnung [(*R,R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]palmitat

ASK #01196

Chemical Abstract Service Nr. 3936-02-5
Formelstamm (C29-H32-F-O9-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 598.6122
Bruttoformel $C_{29}H_{32}FNaO_9S$
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-(3-sulfobenzoat)-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 3-[(9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(9-Fluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yloxy)carbonyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #01198

Chemical Abstract Service Nr. 500-42-5
Molgewicht 221.6463
Bruttoformel $C_9H_8ClN_5$
Vorzugsbezeichnung Chlorazaniil
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-(4-Chlorphenyl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin

ASK #01199

Chemical Abstract Service Nr. 106-48-9
Molgewicht 128.5563
Bruttoformel C_6H_5ClO
2. Bezeichnung 4-Chlorphenol
Zitat Bezeichnung 2 EUTCT; FDA-SRS; CAS; GlnAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Parachlorophenol
ASK #01200	
Chemical Abstract Service Nr.	14286-84-1
Formelstamm	C19-H31-N-O . C4-H4-O4
Molgewicht	405.5277
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Bencyclanfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; MAR32
2. Bezeichnung	3-(1-Benzylcycloheptyloxy)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(1-Benzylcycloheptyloxy)propyl]dimethylazan-fumarat (1:1)

ASK #01203

Chemical Abstract Service Nr.	750-88-9
Formelstamm	C20-H24-N2-O2 . C7-H6-O2
Molgewicht	446.5381
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-benzoat (1:1)
3. Bezeichnung	Chininbenzoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-(6-Methoxy-4-chinolyl)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-benzoat (1:1)

ASK #01209

Chemical Abstract Service Nr.	1317-26-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12542-34-6
Molgewicht	212.6582
Bruttoformel	AlH ₇ Mg ₂ O ₇
2. Bezeichnung	Aluminium-dimagnesium-heptahydroxid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	MAR27

ASK #01210

Chemical Abstract Service Nr.	4955-90-2
Formelstamm	(C7-H5-O4) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	176.102
Bruttoformel	C ₇ H ₅ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumgentisat
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2,5-Dihydroxybenzoesäure-Natriumsalz

ASK #01211

Chemical Abstract Service Nr. 303-07-1
Molgewicht 154.1201
Bruttoformel C₇H₆O₄
2. Bezeichnung 2,6-Dihydroxybenzoesäure

ASK #01212

Chemical Abstract Service Nr. 103-90-2
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel C₈H₉NO₂
2. Bezeichnung N-(4-Hydroxyphenyl)acetamid
3. Bezeichnung Paracetamol
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/49; CAS; Ph.Eur.2005,5.0/49; Ph.Eur.2008,6.0/49; Paracetamol (2. Fassung); PHARMEUROPA10.4,13.3; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2010; EUTCT; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 4'-Hydroxyacetanilid

ASK #01219

Chemical Abstract Service Nr. 437-74-1
Formelstamm C13-H21-N5-O4 . C6-H5-N-O2
Molgewicht 434.4463
Bruttoformel C₁₉H₂₆N₆O₆
Vorzugsbezeichnung Xantinolnicotinat
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung 7-{2-Hydroxy-3-[(2-hydroxyethyl)(methyl)amino]propyl}-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dion-nicotinat (1:1)

ASK #01220

2. Bezeichnung die reifen, vom Pappus befreiten Früchte von *Silybum marianum* (L.) Gaertn.
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Mariendistel Früchte
Zitat Bezeichnung 3 Hager2018; EAB4.06,5.0+7,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+6(2002-2022)/1860; DAB2001-2004; HOPPE8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Silybum-marianum-Früchte

ASK #01221

2. Bezeichnung Taraxacum-officinale-Wurzel, getrocknet, ganz oder geschnitten
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Löwenzahnwurzel
Zitat Bezeichnung 3 Hager2014; EAB6.6,7.0,8.0(2008-2014)/1852
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	Kuhblumenwurzel; Seicherwurzel
ASK #01224	
2. Bezeichnung	Melilotus-officinalis-Kraut
3. Bezeichnung	Steinklee-Kraut
Zitat Bezeichnung 3	EAB5.1+3,6.0,7.0+5,8.0(2005-2014)/2120
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Gelber-Steinklee-Kraut
ASK #01227	
2. Bezeichnung	Calendula-officinalis-Blüten, völlig entfaltete, vom Blütenstandboden befreite Einzelblüten der kultivierten, gefüllten Varietät, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 0,4 % Flavonoide, berechnet als Hyperosid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Ringelblumenblüten
Zitat Bezeichnung 3	Hager2004-2014; DAC85; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014/1297; EB6; DAB1998
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calendula ' ; Calendula-sativa-Blüten; Ringelblumenblüte
ASK #01228	
2. Bezeichnung	Rosmarinus-officinalis-Blätter
3. Bezeichnung	Rosmarinblätter
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1560; DAC2000; Hager2004,2008; HOPPE8; EB6
ASK #01230	
2. Bezeichnung	Crataegus-laevigata- und/oder Crataegus-monogyna-Früchte
3. Bezeichnung	Weißdornfrüchte
Zitat Bezeichnung 3	Hager2004-2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0+7,8.0(2002-2014)/1220
ASK #01231	
Chemical Abstract Service Nr.	4180-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104-46-1
Molgewicht	148.2017
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O
2. Bezeichnung	1-Methoxy-4-[(1 E)-prop-1-en-1-yl]benzol
3. Bezeichnung	Anethol
Zitat Bezeichnung 3	ARC236; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; DAB1999-2011; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; EB6; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI9.678
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(E)-4-(Prop-1-en-1-yl)anisol
ASK #01236	
2. Bezeichnung	die getrockneten Blüten von <i>Lavandula angustifolia</i> Mill. (<i>Lavandula officinalis</i> Chaix)
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Lavendelblüten

Zitat Bezeichnung 3 DAC2000; EAB4.00,5.0,6.0,7.0+1,8.0,9.0+5,10.0,11.0(2002-2023)/1534; DAB6; Hager2021; HOPPE8

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Lavandula-angustifolia-Blüten

ASK #01237

Chemical Abstract Service Nr. 7757-83-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10579-83-6; 68135-69-3

Molgewicht 126.0427

Bruttoformel $\text{Na}_2\text{O}_3\text{S}$

3. Bezeichnung Natriumsulfit

Zitat Bezeichnung 3 MAR2011; UBA-WGK; EAB9.0,10.0+6,11.0(2017-2023)/0775; E221; ROMP2024; EINECS; IGS; GESTIS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 221 [Natriumsulfit]; Wasserfreies Natriumsulfit; Wasserfreies Natriumsulfit (Ph.Eur.)

ASK #01252

Chemical Abstract Service Nr. 69898-01-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-93-0

2. Bezeichnung Formaldehyd-Casein-Kondensat

3. Bezeichnung Casein-Formaldehyd-Kondensat

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #01253

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1333-84-2

Bruttoformel AlH_3O_3

2. Bezeichnung Wasserhaltiges Aluminiumoxid, Gehalt von Aluminiumoxid 47-60%

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Wasserhaltiges Aluminiumoxid/Algeldrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0(2017-2022)/0311

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserhaltiges Aluminiumoxid Algeldrat; Wasserhaltiges Aluminiumoxid, Algeldrat; kolloidales Aluminiumoxid; Algeldrat '

ASK #01265

Chemical Abstract Service Nr. 2002-29-1

Molgewicht 494.568

Bruttoformel $\text{C}_{27}\text{H}_{36}\text{F}_2\text{O}_6$

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

3. Bezeichnung Flumetasonpivalat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Flumetasonpivalat; Flumetason-21-pivalat

ASK #01268

Chemical Abstract Service Nr. 14007-64-8

Molgewicht	263.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Butetamat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)
ASK #01269	
Chemical Abstract Service Nr.	59-33-6
Formelstamm	C17-H23-N3-O . C4-H4-O4
Molgewicht	401.4562
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Methoxybenzyl)- <i>N</i> ', <i>N</i> '-dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:1)
3. Bezeichnung	Mepyraminmaleat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/278; Mepyraminhydrogenmaleat; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0278; Ph.Eur.2008,6.0/0278
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(2-pyridyl)azan-maleat (1:1)
ASK #01270	
Chemical Abstract Service Nr.	52-21-1
Molgewicht	402.4807
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₆
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
3. Bezeichnung	Prednisolonacetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0,5.6/734; DAC90; Ph.Eur.2008,6.0/734; Ph.Eur.2002,4.00/734
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Prednisolon-21-acetat
ASK #01275	
2. Bezeichnung	Süßmolkenpulver
3. Bezeichnung	Trockensüßmolke
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #01277	
Chemical Abstract Service Nr.	11115-92-7
2. Bezeichnung	Eisenoxide und -hydroxide
Zitat Bezeichnung 2	E172
ASK #01289	
2. Bezeichnung	D-Glucitol und andere Polyole - Wasser (70:30)
3. Bezeichnung	Sorbitol-Lösung 70% (nicht kristallisierend) (Ph.Eur.)
ASK #01290	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-67-5
Vorzugsbezeichnung	Methylcellulose

International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5915; EUTCT; PHARMEUROPA10.2,17.1,23.2; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/345; BP2001-2011; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0345; E461; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3/0345; MAR27; DAC79; Eur.Ph.2011,7.0
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -methyl)cellulose
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 461

ASK #01292

Andere Chemical Abstract Service Nr.	9004-34-6
Formelstamm	(C6-H10-O5) _n ca.
2. Bezeichnung	Cellulose
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.1919; E460
3. Bezeichnung	Cellulosepulver
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0315; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.07/315; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3/0315; GII; E460b
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 460b

ASK #01295

Chemical Abstract Service Nr.	6381-92-6
Formelstamm	(C10-H12-N2-O8) ⁴⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ · 2 H2-O
Molgewicht	372.2369
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ Na ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Dinatriumsalz 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Natriumedetat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Edetinsäure-Dinatriumsalz 2 HO; Dinatriumedetat 2 HO; Dinatriumdihydrogen[(ethylendinitrilo)tetraacetat]-Dihydrat

ASK #01298

Chemical Abstract Service Nr.	1317-61-9
Molgewicht	231.5326
Bruttoformel	Fe ₃ O ₄
2. Bezeichnung	Eisen(,)-oxid
Zitat Bezeichnung 2	E172; USMI9.3964
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Schwarzes Eisenoxid; Trieisentetraoxid; Magnetit; E 172 [mineralische Eisen(II,III)-oxid-haltige Farbstoffe]; Eisenoxidschwarz

ASK #01301

Chemical Abstract Service Nr.	23389-33-5
Formelstamm	Mg ²⁺ (C-O3) ²⁻ · x H2-O
Molgewicht	102.3292

	Bruttoformel	CMgO ₃
	2. Bezeichnung	Magnesiumcarbonat x H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	E504
ASK #01303		
	Chemical Abstract Service Nr.	1934-21-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12000-64-5; 1342-53-6; 50809-64-8; 642-62-6
	Formelstamm	(C16-H9-N4-O9-S2)3 ⁻ 3Na ⁺
	Molgewicht	534.3634
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₉ N ₄ Na ₃ O ₉ S ₂
	2. Bezeichnung	5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-(4-sulfophenyldiazenyl)pyrazol-3-carbonsäure-Trinatriumsalz
	3. Bezeichnung	Tartrazin
	Zitat Bezeichnung 3	E102; USMI9.8847; MAR27
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	E 102 [Tartrazin]
ASK #01304		
	Chemical Abstract Service Nr.	17341-25-2
	Molgewicht	22.9898
	Bruttoformel	Na
	2. Bezeichnung	Natrium-Ion
ASK #01305		
	Chemical Abstract Service Nr.	24203-36-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	850582-97-7
	Molgewicht	39.0983
	Bruttoformel	K
	2. Bezeichnung	Kalium-Kation
	3. Bezeichnung	Kalium-Ion
ASK #01306		
	Chemical Abstract Service Nr.	17341-24-1
	Molgewicht	6.941
	Bruttoformel	Li
	2. Bezeichnung	Lithium-Ion
ASK #01307		
	Chemical Abstract Service Nr.	14798-03-9
	Formelstamm	(H4-N) ⁺
	Molgewicht	18.0385
	Bruttoformel	H ₄ N
	2. Bezeichnung	Ammonium-Ion
ASK #01308		

Chemical Abstract Service Nr. 14127-61-8

Molgewicht 40.078

Bruttoformel Ca

2. Bezeichnung Calcium-Ion

ASK #01309

Chemical Abstract Service Nr. 22537-22-0

Molgewicht 24.305

Bruttoformel Mg

2. Bezeichnung Magnesium-Ion

ASK #01310

Chemical Abstract Service Nr. 22537-39-9

Molgewicht 87.62

Bruttoformel Sr

2. Bezeichnung Strontium-Ion

ASK #01311

Chemical Abstract Service Nr. 15438-31-0

Molgewicht 55.845

Bruttoformel Fe

2. Bezeichnung Eisen()-Ion

ASK #01312

Chemical Abstract Service Nr. 22537-23-1

Molgewicht 26.9815

Bruttoformel Al

2. Bezeichnung Aluminium-Ion

ASK #01313

Chemical Abstract Service Nr. 23713-49-7

Molgewicht 65.38

Bruttoformel Zn

2. Bezeichnung Zink-Ion

ASK #01316

2. Bezeichnung Triticum-aestivum-Nachmehl

3. Bezeichnung Weizennachmehl

Zitat Bezeichnung 3 Gill

ASK #01322

Chemical Abstract Service Nr. 10101-89-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101056-44-4

Molgewicht 380.124

Bruttoformel Na₃O₄P

2. Bezeichnung	Natriumorthophosphat 12 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	E339
3. Bezeichnung	Natriumphosphat-Dodecahydrat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8424; DAB1998R; E339
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumphosphat 12 HO

ASK #01323

Chemical Abstract Service Nr. 16887-00-6

Formelstamm	Cl ⁻
Molgewicht	35.453
Bruttoformel	Cl
2. Bezeichnung	Chlorid-anion
3. Bezeichnung	Chlorid

ASK #01324

Chemical Abstract Service Nr. 14808-79-8

Formelstamm	(O4-S) ²⁻
Molgewicht	96.0626
Bruttoformel	O ₄ S
2. Bezeichnung	Tetraoxidosulfat(2-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Sulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Sulfat-dianion

ASK #01325

Chemical Abstract Service Nr. 71-52-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 942603-92-1

Molgewicht	61.0168
Bruttoformel	CHO ₃
2. Bezeichnung	Hydrogencarbonat-Ion

ASK #01326

Chemical Abstract Service Nr. 29505-79-1

Molgewicht	95.9793
Bruttoformel	HO ₄ P
2. Bezeichnung	Monohydrogenphosphat-Ion

ASK #01327

Chemical Abstract Service Nr. 16984-48-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 405267-45-0

Formelstamm	F ⁻
Molgewicht	18.9984
Bruttoformel	F
2. Bezeichnung	Fluorid-Ion

ASK #01328

Chemical Abstract Service Nr.	24959-67-9
Formelstamm	Br ⁻
Molgewicht	79.904
Bruttoformel	Br
2. Bezeichnung	Bromid-Anion
3. Bezeichnung	Bromid

ASK #01329

Chemical Abstract Service Nr.	20461-54-5
Formelstamm	I ⁻
Molgewicht	126.9045
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	Iodid-Anion
3. Bezeichnung	Iodid

ASK #01330

Chemical Abstract Service Nr.	14797-55-8
Formelstamm	(N-O3) ⁻
Molgewicht	62.0049
Bruttoformel	NO ₃
2. Bezeichnung	Trioxidonitrat(1-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung	Nitrat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.

ASK #01333

Chemical Abstract Service Nr.	9004-65-3
Vorzugsbezeichnung	Hypromellose
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002)-33(2010); MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/348; BPC73; BP2001-2011; PHARMEUROPA10.2,17.1,23.2; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3/0348; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0348; Eur.Ph.2011,7.0; USAN
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -2-hydroxypropyl, <i>O</i> -methyl)cellulose
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 464 [Hypromellose]; Methylhydroxypropylcellulose

ASK #01334

Chemical Abstract Service Nr. 25086-89-9

Formelstamm (C4-H6-O2)x . (C6-H9-N-O)y (x:y=2:3)

2. Bezeichnung Poly(ethenylacetat-co-1-ethenylpyrrolidin-2-on) (2:3)

3. Bezeichnung Copovidon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0891; Ph.Eur.2005,5.0/0891; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/891

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(vinylacetat-co-1-vinyl-2-pyrrolidon) (2:3)

ASK #01335

Chemical Abstract Service Nr. 12227-78-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 15790-05-3

Formelstamm 3(C20-H6-I4-O5)2⁻ 2Al3+

Molgewicht 2555.5926

Bruttoformel C₆₀H₁₈Al₂I₁₂O₁₅

2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Aluminiumsalz (3:2)

3. Bezeichnung Erythrosin-Aluminiumsalz

Zitat Bezeichnung 3 E127

ASK #01337

Chemical Abstract Service Nr. 151-21-3

Formelstamm (C12-H25-O4-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 288.3793

Bruttoformel C₁₂H₂₅NaO₄S

2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumdodecylsulfat

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EAB3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4(1997-2015)/R; EAB3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0098; GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Natriumlaurylsulfat; Schwefelsäuremonododecylester-Natriumsalz; Natriumlaurilsulfat

ASK #01339

Chemical Abstract Service Nr. 13460-50-9

Molgewicht 43.8177

Bruttoformel BHO₂

2. Bezeichnung Metaborsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Borsäure [HBO]

ASK #01340

Chemical Abstract Service Nr. 124-38-9

Molgewicht 44.0095

Bruttoformel CO₂

2. Bezeichnung	Kohlenstoffdioxid
3. Bezeichnung	Kohlendioxid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/375; Ph.Eur.2008,6.0/375; Ph.Eur.2005,5.0/375; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; E290; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Carbondioxid; E 290

ASK #01341

Chemical Abstract Service Nr.	110-44-1
Formelstamm	(C ₆ -H ₇ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	112.1265
Bruttoformel	C ₆ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i>)-Hexa-2,4-diensäure
3. Bezeichnung	Sorbinsäure (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 200

ASK #01356

Chemical Abstract Service Nr.	8028-66-8
2. Bezeichnung	Bienenhonig, ungereinigter
3. Bezeichnung	Honig
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/2051; FIE96; DAB2001-2005; Ph.Eur.2005,5.1/2051

ASK #01357

Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	111214-46-1; 116404-61-6; 1173909-53-9; 1229193-79-6; 1234714-82-9; 132778-04-2; 132778-05-3; 132834-20-9; 170473-90-2; 25249-54-1; 29386-94-5; 41724-41-8; 496908-06-6; 53026-73-6; 53200-27-4; 65931-56-8; 730985-60-1; 862983-74-2; 9015-62-7; 9080-59-5
Formelstamm	(C ₆ -H ₉ -N-O) _n
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on), linear
3. Bezeichnung	Povidon ((ohne Angaben zur Viskosität))
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; EAB4.0-10.7(2002-2023)R; EAB4.0+2+7,5.0+2+7,6.0+1+5,7.0+2,8.0,9.0+2,10.0+6,11.0(2002-2023)/0685
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 1201; Polyvidon

ASK #01358

Chemical Abstract Service Nr.	3536-49-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50934-74-2
Formelstamm	2(C ₂₇ -H ₃₁ -N ₂ -O ₇ -S ₂) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	1159.4265
Bruttoformel	C ₅₄ H ₆₂ CaN ₄ O ₁₄ S ₄

2. Bezeichnung	4-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dienyliden]methyl]-6-hydroxybenzol-1,3-disulfonsäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Patentblau
Zitat Bezeichnung 3	E131
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 131; 2-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethyliminio)cyclohexa-2,5-dienyliden]methyl]-5-hydroxy-4-sulfobenzolsulfonsäure-Calciumsalz; alpha-(4-Diethylaminophenyl)-alpha-(4-diethylimino-2,5-cyclohexadien-1-yliden)-5-hydroxy-4-sulfo-o-toluolsulfonat-Calciumsalz

ASK #01359

Chemical Abstract Service Nr.	16423-68-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	568-63-8
Formelstamm	(C ₂₀ H ₆ I ₄ O ₅) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	879.8561
Bruttoformel	C ₂₀ H ₆ I ₄ Na ₂ O ₅
2. Bezeichnung	2-(6-Hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzoesäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Erythrosin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.3615; E127
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 127 [Erythrosin]

ASK #01360

Chemical Abstract Service Nr.	15158-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1142836-37-0; 12265-72-4; 16397-90-3
Molgewicht	63.546
Bruttoformel	Cu
2. Bezeichnung	Kupfer()-Ion

ASK #01361

Chemical Abstract Service Nr.	14280-50-3
Molgewicht	207.2
Bruttoformel	Pb
2. Bezeichnung	Blei()-Ion

ASK #01371

Chemical Abstract Service Nr.	7681-57-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1287784-10-4; 15771-29-6; 7757-74-6
Formelstamm	(O ₅ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	190.1065
Bruttoformel	Na ₂ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	Dinatrium-pentaoxido-1 ³ O,2 ² O-disulfat(<i>S-S</i>)(2-)
3. Bezeichnung	Natriummetabisulfit (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 223; Natriumpyrosulfit; Dischwefligsäure-Dinatriumsalz; Natriummetabisulfit

ASK #01372

3. Bezeichnung Vitamin-A(synthetisch)-Pulver

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0218

ASK #01375

2. Bezeichnung Stärkezucker

ASK #01376

Chemical Abstract Service Nr. 24634-61-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 590-00-1

Formelstamm (C₆H₇O₂)⁻ K⁺

Molgewicht 150.2169

Bruttoformel C₆H₇KO₂

2. Bezeichnung (2*E*,4*E*)-Hexa-2,4-diensäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumsorbat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 202

ASK #01381

Chemical Abstract Service Nr. 68-11-1

Formelstamm (C₂H₃O₂S)⁻ H⁺

Molgewicht 92.117

Bruttoformel C₂H₄O₂S

2. Bezeichnung 2-Sulfanylessigsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Thioglycolsäure

ASK #01384

2. Bezeichnung Pinus-mugo-Nadelöl

3. Bezeichnung Latschenkiefernöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.8/2377; EB6; Ph.Eur.2008,6.0/2377; Hager2008; DAC2004,2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Pinus-mugo-ssp.mugo- und/oder Pinus-mugo-ssp.pumilio-Nadelöl

ASK #01388

Chemical Abstract Service Nr. 94-26-8

Molgewicht 194.2271

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃

2. Bezeichnung Butyl(4-hydroxybenzoat)

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Butyl-4-hydroxybenzoat; Butylparahydroxybenzoat

ASK #01391

2. Bezeichnung Algen, TE mit Wasser

3. Bezeichnung Agar

Zitat Bezeichnung 3 NF20(2002),21(2003),22(2004); HelvVII; Ph.Eur.2005,5.0/0310; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00/310; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3/0310; USAN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 406

ASK #01392

Chemical Abstract Service Nr. 9004-38-0

Vorzugsbezeichnung Cellacefat

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung Poly(*O*-acetyl,*O*-phthaloyl)cellulose

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Celluloseacetatphthalat

ASK #01394

Chemical Abstract Service Nr. 8015-86-9

2. Bezeichnung Copernicia-prunifera-Wachs (aus den Blättern)

3. Bezeichnung Carnaubawachs

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.04/597; MAR28; GII; E903; Ph.Eur.2008,6.0/0597; FIE96; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0597

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 903; Copernicia-cerifera-Wachs

ASK #01399

2. Bezeichnung Zingiber-officinale-Wurzelstock, getrocknet, ganz oder geschnitten, entweder vollständig oder nur an beiden Flachseiten vom Kork befreit, Gehalt mindestens 15 ml · kg⁻¹ ätherisches Öl (wasserfreie Droge)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Ingwerwurzelstock

Zitat Bezeichnung 3 DAB2000; EAB4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1522; ABChinMed2006-2014; Hager2018

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Syoukyou; Shokyo; Ingwerwurzel; Ginferwurzel; Ganjiang; Gan Jiang; Ingwer

ASK #01400

Chemical Abstract Service Nr. 22537-20-8

Molgewicht 9.0122

Bruttoformel Be

2. Bezeichnung Beryllium-Ion

ASK #01401

Chemical Abstract Service Nr. 16397-91-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2269482-55-3

Molgewicht 54.9381

	Bruttoformel	Mn
	2. Bezeichnung	Mangan()-Ion
ASK #01402		
	Chemical Abstract Service Nr.	20074-52-6
	Molgewicht	55.845
	Bruttoformel	Fe
	2. Bezeichnung	Eisen()-Ion
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #01403		
	Chemical Abstract Service Nr.	14701-22-5
	Molgewicht	58.6934
	Bruttoformel	Ni
	2. Bezeichnung	Nickel()-Ion
ASK #01404		
	Chemical Abstract Service Nr.	16844-87-4
	Molgewicht	139.9271
	Bruttoformel	AsHO ₄
	2. Bezeichnung	Monohydrogenarsenat()-Ion
ASK #01407		
	Chemical Abstract Service Nr.	7732-18-5
	Molgewicht	18.0153
	Bruttoformel	H ₂ O
	2. Bezeichnung	Oxidant
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
	3. Bezeichnung	Wasser
	Zitat Bezeichnung 3	ROMP2021; MAR2021; IUPAC; USMI2021
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Aqua; Wasserstoffoxid
ASK #01411		
	Chemical Abstract Service Nr.	8016-70-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	68440-96-0
	2. Bezeichnung	Glycine-max-Samenöl, hydriert
	3. Bezeichnung	Hydriertes Sojaöl (Ph.Eur.)
	Zitat Bezeichnung 3	GII(2)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Hydriertes Sojaöl; Hydriertes Sojabohnenöl
ASK #01413		
	2. Bezeichnung	Brassica-napus- und Brassica-rapa-Samenöl, raffiniert [Hinweis: nach DAB]

3. Bezeichnung	Raffiniertes Rapsöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.3.2-4,4.0,5.0,6.0+2+6,7.0(1999-2011)/1369
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Rübsamenöl; Rüböl; Brassica-napus- und Brassica-campestris-Samenöl, raffiniert [Hinweis: nach Ph.Eur.]; Rapsöl
ASK #01414	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8002-43-5; 8030-76-0
2. Bezeichnung	Glycine-max-Samen-Phospholipide, entölt
3. Bezeichnung	Entölte Phospholipide aus Sojabohnen
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Phospholipide aus Sojabohnen, entölt; Phospholipide aus Sojabohnen mit ca. 20-31.6% (3-sn-Phosphatidyl)cholin; Lecithin aus Sojabohnen, entfettet; Entöltes Sojalecithin; Sojalecithin, entölt; Lecithin aus Sojabohnen, entölt
ASK #01415	
Chemical Abstract Service Nr.	121-32-4
Molgewicht	166.1739
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	3-Ethoxy-4-hydroxybenzaldehyd
ASK #01416	
Chemical Abstract Service Nr.	100-06-1
Molgewicht	150.1745
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	1-(4-Methoxyphenyl)ethanon
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #01417	
Chemical Abstract Service Nr.	2611-82-7
Formelstamm	(C20-H11-N2-O10-S3) ³⁻ 3Na ⁺
Molgewicht	604.4731
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₁ N ₂ Na ₃ O ₁₀ S ₃
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-8-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-1,3-disulfonsäure-Trinatriumsalz
3. Bezeichnung	Ponceau 4R
Zitat Bezeichnung 3	E124
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Cochenillerot; E 124
ASK #01418	
Chemical Abstract Service Nr.	81-77-6
Molgewicht	442.4218
Bruttoformel	C ₂₈ H ₁₄ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	6,15-Dihydrodinaphtho[2,3-a:2',3'-h]phenazin-5,9,14,18-tetron

3. Bezeichnung	Indanthrenblau RS
Zitat Bezeichnung 3	E130
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 130
ASK #01419	
Chemical Abstract Service Nr.	35285-68-8
Formelstamm	(C ₉ H ₉ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	188.1557
Bruttoformel	C ₉ H ₉ NaO ₃
2. Bezeichnung	Natrium-4-(ethoxycarbonyl)phenolat
3. Bezeichnung	Natriumethyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Natriumethyl-4-hydroxybenzoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 215; Natriumethyl-4-hydroxybenzoat; Natrium(ethyl-4-hydroxybenzoat); Ethyl(4-hydroxybenzoat)-Natriumsalz
ASK #01420	
Chemical Abstract Service Nr.	35285-69-9
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₁ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	202.1823
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ NaO ₃
2. Bezeichnung	Propyl(4-hydroxybenzoat)-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 217; Natrium-4-(propoxycarbonyl)phenolat; Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat
ASK #01421	
Chemical Abstract Service Nr.	110-98-5
Molgewicht	134.1736
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	1,1'-Oxybis(propan-2-ol)
3. Bezeichnung	4-Oxaheptan-2,6-diol
ASK #01422	
Chemical Abstract Service Nr.	75-71-8
Molgewicht	120.9135
Bruttoformel	CCl ₂ F ₂
2. Bezeichnung	Dichlordifluormethan
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8; USMI9.3038; MAR27
ASK #01424	

Chemical Abstract Service Nr.	129-18-0
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₉ N ₂ O ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	330.3561
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₂ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenylbutazon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.7078; GII
2. Bezeichnung	4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-Natriumsalz
ASK #01425	
Chemical Abstract Service Nr.	61791-12-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53571-36-1; 56257-95-5; 57572-22-2; 58076-69-0; 58968-70-0; 58985-57-2; 8035-98-1; 8047-16-3; 8051-35-2; 8051-83-0; 8051-90-9; 9038-23-7
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-rizinusöl
Zitat Bezeichnung 2	GII(2)
3. Bezeichnung	Macrogolglycerolricinoleat (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Polyoxyäthylenglycerol tri-ricinoleat 35; Rizinusöl-poly(oxyethylen)-x
ASK #01427	
Chemical Abstract Service Nr.	1555-53-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131389-59-8
Formelstamm	2(C ₁₈ H ₃₃ O ₂) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	587.2118
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₆ MgO ₄
2. Bezeichnung	Magnesiumdi-(9Z)-octadec-9-enoat
3. Bezeichnung	Magnesiumoleat
ASK #01429	
2. Bezeichnung	Alkan(C ₁₆ -C ₃₆)säuren - (Ethan-1,2-diol)mono/dialkanoat(C ₁₆ -C ₃₆) - Alkyl(C ₂₂ -C ₃₄)alkanoat(C ₁₆ -C ₃₆) - Paraffin(C ₂₂ -C ₅₀) - Gemisch (ca. 8:80:10:2)
3. Bezeichnung	Montanglycolwachs
Zitat Bezeichnung 3	SGK; DAB1999-2006; DAB2008-2011; DAB2007; E912; GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 912; Alkan(C-C)säuren - Ethylenglycolmono/dialkanoat(C-C) - Alkyl(C-C)alkanoat(C-C) - Paraffin(C-C) - Gemisch (ca. 8:80:10:2)
ASK #01433	
Chemical Abstract Service Nr.	498-23-7
Formelstamm	(C ₅ H ₄ O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	130.0987
Bruttoformel	C ₅ H ₆ O ₄
2. Bezeichnung	(Z)-Methylbutendisäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Citraconsäure
ASK #01454	
Chemical Abstract Service Nr.	128-37-0
Molgewicht	220.3505
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ O
2. Bezeichnung	2,6-Di- <i>tert</i> -butyl-4-methylphenol
3. Bezeichnung	Butylhydroxytoluol (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 321; Butylhydroxytoluol; plastic additive 07

ASK #01457	
Molgewicht	106.867
Bruttoformel	FeHO ₂
2. Bezeichnung	Eisen()-hydroxid-oxid x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Eisenoxidhydrat x HO

ASK #01458	
Chemical Abstract Service Nr.	915-67-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11139-84-7; 12000-49-6; 23307-89-3
Formelstamm	(C20-H11-N2-O10-S3)3 ⁻ 3Na ⁺
Molgewicht	604.4731
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₁ N ₂ Na ₃ O ₁₀ S ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-2,7-disulfonsäure-Trinatriumsalz
3. Bezeichnung	Amaranth
Zitat Bezeichnung 3	HAB2001R-2011R; HAB2014R-2015R; E123; USMI9.378; HAB2016R; MAR27; HAB2012R-2013R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 123; 3-Hydroxy-4-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-2,7-disulfonsäure-Natriumsalz (1:3)

ASK #01459	
Chemical Abstract Service Nr.	860-22-0
Formelstamm	(C16-H8-N2-O8-S2)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	466.3529
Bruttoformel	C ₁₆ H ₈ N ₂ Na ₂ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	3,3'-Dioxo-1,1',3,3'-tetrahydro[2,2'-biindolyiden]-5,5'-disulfonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Indigocarmin
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2022; EAB4.0-10.4(2002-2021)R; DAB1998R; E132; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Indigotinblau; 3,3'-Dioxo-2,2'-biindolinyiden-5,5'-disulfonsäure-Dinatriumsalz; Indigotin ' ; E 132 [Indigocarmin]; C.I. 73015

ASK #01463

Chemical Abstract Service Nr. 33434-24-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117277-24-4; 119129-27-0; 137284-89-0; 178806-61-6; 178806-87-6; 39316-06-8; 55818-79-6; 68389-23-1; 912576-82-0; 95660-29-0

Formelstamm (C5-H8-O2)_x . (C5-H8-O2)_y . (C9-H18-Cl-N-O2)_z

2. Bezeichnung Poly(ethyl(prop-2-enoat)-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl](2-methylprop-2-enoat)chlorid} (1:2:0.2)

3. Bezeichnung Ammoniummethacrylat-Copolymer (Typ A) (Ph.Eur.) ((EA:MMA:TMAEMA = 1:2:0,2; mittlere rel. Molmasse ca. 150000))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]methacrylatchlorid} (1:2:0.2); Eudragit RL 30 D; Eudragit RL PO; Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat-co-(2-trimethylammonioethyl)methacrylatchlorid} (1:2:0.2); Eudragit RL 100; Eudragit RL 12,5

ASK #01464

Chemical Abstract Service Nr. 33434-24-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117277-24-4; 119129-27-0; 137284-89-0; 178806-61-6; 178806-87-6; 39316-06-8; 55818-80-9; 68389-23-1; 912576-82-0; 95660-29-0

Formelstamm (C5-H8-O2)_x . (C5-H8-O2)_y . (C9-H18-Cl-N-O2)_z

2. Bezeichnung Poly(ethyl(prop-2-enoat)-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl](2-methylprop-2-enoat)chlorid} (1:2:0.1)

3. Bezeichnung Ammoniummethacrylat-Copolymer (Typ B) (Ph.Eur.) ((EA:MMA:TMAEMA = 1:2:0,1; mittlere rel. Molmasse ca. 150000))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Eudragit RS 12,5; Eudragit RS PO; Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat-co-(2-trimethylammonioethyl)methacrylatchlorid} (1:2:0.1); Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]methacrylatchlorid} (1:2:0.1); Eudragit RS 100

ASK #01473

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8049-47-6

2. Bezeichnung Pankreas vom Rind mit Amylase-, Lipase- und Protease-Aktivität (mind. 12, 15 und 1.0 Ph.Eur.-E./mg)

3. Bezeichnung Pankreas-Pulver vom Rind

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

Synonym Pankreas-Pulver (Ph.Eur.) [Rind]

ASK #01476

Chemical Abstract Service Nr. 1338-41-6

Molgewicht 430.6184

Bruttoformel C₂₄H₄₆O₆

Vorzugsbezeichnung Sorbitanstearat

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung [2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)-2-hydroxyethyl]octadecanoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 491; Sorbitanmonostearat (Ph.Eur.); [2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)-2-hydroxyethyl]octadecanoat; [2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)-2-hydroxyethyl]stearat

ASK #01477

Chemical Abstract Service Nr. 112-92-5

Molgewicht 270.4937

Bruttoformel C₁₈H₃₈O
2. Bezeichnung Octadecan-1-ol
3. Bezeichnung Stearylalkohol (Ph.Eur.)

ASK #01480

2. Bezeichnung *Saccharomyces-cerevisiae*-Hefe

3. Bezeichnung Trockenhefe aus *Saccharomyces cerevisiae*

ASK #01489

Chemical Abstract Service Nr. 9005-38-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1262215-37-1; 12772-46-2; 32129-82-1; 32197-42-5; 496956-52-6; 50643-02-2; 56940-21-7; 56940-22-8; 63278-91-1; 75635-14-2; 77030-65-0; 81989-21-1; 9005-40-7

Formelstamm [(C₆H₇O₆)⁻ Na⁺]_n(H₂O)

2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumalginat

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0+3+6,7.0(1997-2011)/0625; EUTCT; IGS; Hager2013; ROMP2014; FIE96; UBA-WGK; MAR2014; E401; MAR29; GSBL; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Algin; Algensäure-Natriumsalz; E 401; Alginsäure-Natriumsalz; Polymannuronsäure-Natriumsalz; Poly(D-mannuronsäure,L-guluronsäure)-Natriumsalz; Alginsäure-Natrium-Salz; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guluronsäure-(1-->4)]-Natriumsalz

ASK #01498

Chemical Abstract Service Nr. 108-39-4

Molgewicht 108.1378

Bruttoformel C₇H₈O

2. Bezeichnung 3-Methylphenol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2004

3. Bezeichnung Metacresol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym m-Cresol; Metacresol

ASK #01501

2. Bezeichnung Manihot-esculenta-Wurzelknollenstärke

3. Bezeichnung Tapiokastärke

Zitat Bezeichnung 3 Hager2017

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

Synonym Maniokstärke; Manihotstärke; Mandiocastärke; Tapioka; Maniok; Brasilianisch-Arrowroot-Stärke; Manihot-utilissima-Wurzelknollenstärke; Tapioca-Stärke; Cassavamehl

ASK #01505

Chemical Abstract Service Nr. 1344-43-0

Molgewicht 70.9375

Bruttoformel MnO

2. Bezeichnung Mangan()-oxid

ASK #01508

Chemical Abstract Service Nr. 26317-27-1

Formelstamm (C₃₄-H₃₁-Cu-N₄-O₆)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 658.203

Bruttoformel C₃₄H₃₄CuN₄O₆

2. Bezeichnung Chlorophyllin-a-Kupfer-Komplex

Zitat Bezeichnung 2 GII; E141

ASK #01509

Chemical Abstract Service Nr. 84-66-2

Molgewicht 222.2372

Bruttoformel C₁₂H₁₄O₄

3. Bezeichnung Diethylphthalat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0897; Ph.Eur.2002,4.00/897; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0897

ASK #01516

Chemical Abstract Service Nr. 7778-80-5

Molgewicht 174.2592

Bruttoformel K₂O₄S

3. Bezeichnung Kaliumsulfat

Zitat Bezeichnung 3 HAB34; EAB4.07,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1622; Hager2008; E515; Helv8/97,9/2003; DAB1998R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAC2004,2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 515

ASK #01517

Andere Chemical Abstract Service Nr. 59130-69-7; 59130-70-0

Molgewicht 396.6909

Bruttoformel C₂₆H₅₂O₂

2. Bezeichnung (Hexadecyl/octadecyl)(2-ethylhexanoat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Ethylhexansäure(hexadecyl,octadecyl)ester; Hexadecyl-2-ethylhexanoat-Octadecyl-2-ethylhexanoat-Gemisch; Ethylhexansäurecetylstearylester; (Hexadecyl/octadecyl)[(2RS)-2-ethylhexanoat]; Cetearyl octanoat

ASK #01519

Chemical Abstract Service Nr. 110-27-0

Molgewicht 270.4507

Bruttoformel C₁₇H₃₄O₂

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)tetradecanoat

3. Bezeichnung Isopropylmyristat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Isopropylmyristat

ASK #01521

Chemical Abstract Service Nr. 10102-40-6

Molgewicht 241.9677

Bruttoformel MoNa_2O_4

2. Bezeichnung Natriummolybdat() 2 H₂O

3. Bezeichnung Natriummolybdat-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 3 DAB2000; Ph.Eur.2005,5.0/1565; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1565; Ph.Eur.2002,4.00/1565

ASK #01523

Chemical Abstract Service Nr. 3493-12-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 41844-44-4

Formelstamm (C₆-H₁₄-N-O₂-S)⁺ Cl⁻

Molgewicht 199.6989

Bruttoformel C₆H₁₄ClNO₂S

2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-3-Amino-3-carboxypropyl]dimethylsulfaniumchlorid

3. Bezeichnung S-Methyl-DL-methioniniumchlorid

ASK #01528

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)(octanoat/decanoat)

3. Bezeichnung Mittelkettige Partialglyceride

Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2011

ASK #01535

Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 1000

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-20

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-20-stearat

ASK #01536

2. Bezeichnung Benzoe, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser

3. Bezeichnung Siam-Benzoe-Tinktur

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.4/2157; Ph.Eur.2008,6.0/2157

ASK #01537

Chemical Abstract Service Nr. 470-82-6

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung 1,3,3-Trimethyl-2-oxabicyclo[2.2.2]octan

3. Bezeichnung Cineol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1973; DAB1998R; DAC2002; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03/1973; Helv8/97; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.2280; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/1973

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 1,8-Cineol

ASK #01540

Chemical Abstract Service Nr. 123-92-2

Molgewicht 130.1849

Bruttoformel C₇H₁₄O₂

2. Bezeichnung (3-Methylbutyl)acetat

3. Bezeichnung Isopentylacetat

ASK #01550

Chemical Abstract Service Nr. 8050-81-5

Formelstamm (C2-H6-O-Si)n + Si-O2 (x:y)

Vorzugsbezeichnung Simeticon

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.06/1470; Ph.Eur.2008,6.0/1470; Ph.Eur.2005,5.0/1470

2. Bezeichnung -Trimethylsilyl- -methylpoly[oxy(dimethylsilandiyl)]-Siliciumdioxid (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Simethicon; Dimeticon-Siliciumdioxid (x:y)

ASK #01553

Chemical Abstract Service Nr. 148-24-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123574-67-4; 24804-14-6

Formelstamm (C9-H6-N-O)⁻ H⁺

Molgewicht 145.158

Bruttoformel C₉H₇NO

2. Bezeichnung Chinolin-8-ol

Zitat Bezeichnung 2 USEPA-ACToR; Pharmavista; ETOX; LB; GSBL

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxychinol; Oxin; Chinolinol; Phenopyridin; o-Oxychinolin; Quinophenol; 8-Oxychinolin; Hydroxychinolin; 8-Chinolinol; 8-Hydroxychinolin; Oxychinolin

ASK #01554

Chemical Abstract Service Nr. 20545-92-0

Molgewicht 227.3431

Bruttoformel C₁₃H₂₅NO₂

2. Bezeichnung N-(2-Hydroxyethyl)undec-10-enamid

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #01555

Chemical Abstract Service Nr. 68333-82-4

2. Bezeichnung N-(2-Hydroxypropyl)cocofettsäureamid

ASK #01559

Chemical Abstract Service Nr.	64039-28-7
Formelstamm	(C ₈ H ₇ O ₄) ⁻ Na ⁺ · H ₂ O
Molgewicht	208.1438
Bruttoformel	C ₈ H ₇ NaO ₄
2. Bezeichnung	3-Acetyl-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2,4(3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz 1 H ₂ O

ASK #01560

Chemical Abstract Service Nr.	9005-00-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12679-67-3; 31798-99-9; 32127-87-0; 51109-88-7; 58339-87-0; 65489-62-5; 74749-72-7; 8013-79-4
2. Bezeichnung	-Hydro- -(octadecyloxy)poly(oxyethylen)-x (mit 2 bis 20 Ethylenoxid-Einheiten pro Stearylalkohol-Einheit)
3. Bezeichnung	Macrogolstearylether (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 2 und 20))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Macrogolstearylether

ASK #01563

Chemical Abstract Service Nr.	77-66-7
Molgewicht	279.131
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ BrN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Acecarbromal
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Acetyl-3-(2-brom-2-ethylbutanoyl)harnstoff

ASK #01567

Chemical Abstract Service Nr.	8007-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1178544-48-3; 39320-83-7; 59585-62-5
Molgewicht	1211.7276
Bruttoformel	C ₆₆ H ₁₃₀ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Sorbitansesquioleat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1916; Ph.Eur.2002,4.01,4.03/1916; Ph.Eur.2005,5.0/1916; MAR27; Janistyn78,I; Helv8/97
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)ethan-1,2-diol-mono/bis-[(9 <i>Z</i>)-octadec-9-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)ethan-1,2-diol-mono/di[(9 <i>Z</i>)-octadec-9-enoat]; 2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)ethan-1,2-diol-mono/dioleat

ASK #01570

Chemical Abstract Service Nr.	142-91-6
Molgewicht	298.5038
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₈ O ₂
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)hexadecanoat
3. Bezeichnung	Isopropylpalmitat

Zitat Bezeichnung 3 Janistyn78,I,498; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/839; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0/839; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/839

ASK #01575

Chemical Abstract Service Nr. 7778-77-0

Molgewicht 136.0855

Bruttoformel $\text{H}_2\text{KO}_4\text{P}$

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Monokaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumdihydrogenphosphat

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0920; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAC79; DAB1998R

ASK #01579

Chemical Abstract Service Nr. 9000-72-0

2. Bezeichnung Styrax-tonkinensis-Harz

3. Bezeichnung Siam-Benzoe

Zitat Bezeichnung 3 Hager2004,2008; EAB5.2,6.0,7.0,8.0+6(2005-2014)/2158

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Benzoe

ASK #01582

Chemical Abstract Service Nr. 130-16-5

Molgewicht 179.603

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_6\text{ClNO}$

Vorzugsbezeichnung Cloxiquin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 DAC86

2. Bezeichnung 5-Chlorchinolin-8-ol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10

ASK #01583

Chemical Abstract Service Nr. 372-75-8

Molgewicht 175.1857

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{13}\text{N}_3\text{O}_3$

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-5-(carbamoylamino)pentansäure

3. Bezeichnung L-Citrullin

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005

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

Synonym Cit; (S)-2-Amino-5-ureidopentansäure; Citrullin

ASK #01584

Chemical Abstract Service Nr. 3184-13-2

Formelstamm C5-H12-N2-O2 . Cl-H

Molgewicht 168.6219

Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ornithinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	DAB2007-2011; DAB1999-2006
2. Bezeichnung	(2S)-2,5-Diaminopentansäure-hydrochlorid
ASK #01586	
Chemical Abstract Service Nr.	64598-22-7
Formelstamm	(C ₅ -H ₇ -N-O ₄) ²⁻ 2K ⁺
Molgewicht	223.31
Bruttoformel	C ₅ H ₇ K ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Kaliumglutamat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	L-Glutaminsäure-Kaliumsalz (1:2)
ASK #01590	
Chemical Abstract Service Nr.	66455-30-9
Vorzugsbezeichnung	Polygelin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; SGK; GII
2. Bezeichnung	Gelatine, hydrolysiert - Harnstoff - Copolymerisat
ASK #01591	
Chemical Abstract Service Nr.	56-85-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	32640-56-5; 6899-04-3
Molgewicht	146.1445
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Glutamin
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	DAB1999-2006; DAB2007-2011; USMI10
2. Bezeichnung	(2S)-2,5-Diamino-5-oxopentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Glutamin; Gln; Levoglutamid; Q; (S)-2,5-Diamino-5-oxopentansäure
ASK #01592	
Chemical Abstract Service Nr.	17885-08-4
Molgewicht	185.0725
Bruttoformel	C ₃ H ₈ NO ₆ P
2. Bezeichnung	(RS)-2-Amino-3-(phosphonoxy)propansäure
ASK #01593	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-22-6

Molgewicht	277.2726
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Folescutol
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USM10; MAR28
2. Bezeichnung	6,7-Dihydroxy-4-morpholinomethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on
ASK #01594	
Chemical Abstract Service Nr.	1070-11-7
Formelstamm	C10-H24-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	277.2316
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethambutoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0553; Ph.Eur.2002,4.00/553; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0553; USM10
2. Bezeichnung	2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)]bis[(2 <i>S</i>)-butan-1-ol]-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S,S)-2,2'-(Ethylendiamino)bis(butan-1-ol)-dihydrochlorid
ASK #01595	
Chemical Abstract Service Nr.	61-56-3
Molgewicht	290.3592
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sultiam
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-(1,1-Dioxoperhydro-1 ⁶ ,2-thiazin-2-yl)benzolsulfonamid
ASK #01596	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11097-03-3; 154608-92-1; 166735-68-8; 51331-16-9; 57307-96-7
Vorzugsbezeichnung	Ethylcellulose ((gegebenenfalls mit Angaben zum Ethoxyl-Gehalt und/oder zur Viskosität))
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	USM19.3711; INCI; Eur.Ph.2011,7.0/0822; NF18(1995)-29(2011); Ph.Eur.2005,5.0/0822; E462; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/0822; Ph.Eur.2008,6.0/0822; USAN; BP1994-2011; FIE96; CAS; GII; ROMP2010; MAR27
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -ethyl)cellulose, C ₂ H ₅ O-Gehalt: 0,440-0,510 Ethoxyl m/m (Ph.Eur., NF), maximal möglich 0,5488 Ethoxyl m/m, Viskosität: Typ N7 bis N100 (NF) oder andere Typen
ASK #01597	
Chemical Abstract Service Nr.	117-81-7
Molgewicht	390.5561
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ O ₄
2. Bezeichnung	Bis(2-ethylhexyl)(benzol-1,2-dicarboxylat)

3. Bezeichnung *rac*-Bis[(2*R*)-2-ethylhexyl]phthalat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diethylhexylphthalat

ASK #01599

Molgewicht 951.9956

Bruttoformel $\text{Al}_6\text{Bi}_2\text{O}_{12}$

2. Bezeichnung Bismut()-tetraoxodialuminat 10 H₂O

ASK #01600

Chemical Abstract Service Nr. 53956-04-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1208112-20-2; 1407-03-0; 202522-36-9; 42618-06-4; 52248-53-0; 688737-20-4; 691358-65-3; 97635-37-5

Formelstamm (C42-H59-O16)3⁻ 2H⁺ (H4-N)⁺

Molgewicht 839.9626

Bruttoformel $\text{C}_{42}\text{H}_{65}\text{NO}_{16}$

2. Bezeichnung 3 -(2-O- -D-Glucopyranuronosyl- -D-glucopyranuronosyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure-Monoammoniumsalz

Zitat Bezeichnung 2 Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:Hager2008; Config:CHNCA8(1989)v25.4,p426-430; Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:KEGG.C02284; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19; Config:PACHAS(2002)v74.7,p1189-1198

3. Bezeichnung Glycyrrhizinsäure-Monoammoniumsalz

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

Synonym Glycyrrhizinsäure-Ammoniumsalz; Ammoniumdihydrogenglycyrrhizinat

ASK #01601

Chemical Abstract Service Nr. 147-24-0

Formelstamm C17-H21-N-O . Cl-H

Molgewicht 291.8157

Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{22}\text{ClNO}$

Vorzugsbezeichnung Diphenhydraminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0023; Ph.Eur.2008,6.0/0023; DAC79; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/23; MAR27; USMI9.3316

2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-dimethylethanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #01604

Chemical Abstract Service Nr. 26443-03-8

Molgewicht 404.5412

Bruttoformel $\text{C}_{27}\text{H}_{32}\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung Estradiol-17 -(3-phenylpropionat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl(3-phenylpropanoat)
ASK #01605

Chemical Abstract Service Nr. 1255-49-8

Molgewicht 420.5836

Bruttoformel $C_{28}H_{36}O_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteron(3-phenylpropanoat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(3-phenylpropanoat)

ASK #01606

Chemical Abstract Service Nr. 1882-26-4

Molgewicht 253.2545

Bruttoformel $C_{11}H_{15}N_3O_4$

Vorzugsbezeichnung Pyricarbat

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung (Pyridin-2,6-diyl(dimethyl)bis(methylcarbamat)

ASK #01607

Chemical Abstract Service Nr. 15262-86-9

Molgewicht 386.5674

Bruttoformel $C_{25}H_{38}O_3$

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(4-methylpentanoat)

3. Bezeichnung Testosteronisocaproat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Testosteron(4-methylpentanoat); Testosteronisocaproat

ASK #01608

Chemical Abstract Service Nr. 14191-92-5

Molgewicht 398.5781

Bruttoformel $C_{26}H_{38}O_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteron(cyclohexancarboxylat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(cyclohexancarboxylat)

ASK #01613

Chemical Abstract Service Nr. 360-70-3

Molgewicht 428.6472

Bruttoformel $C_{28}H_{44}O_3$

Vorzugsbezeichnung Nandrolondecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L21)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1992; MAR27; USMI9.6186; Ph.Eur.2005,5.5/1992

2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -yldecanoat

ASK #01615

Chemical Abstract Service Nr. 6131-90-4

Formelstamm (C₂-H₃-O₂)⁻ Na⁺ . 3 H₂O

Molgewicht 136.0796

Bruttoformel C₂H₃NaO₂

2. Bezeichnung Essigsäure-Natriumsalz 3 H₂O

3. Bezeichnung Natriumacetat-Trihydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0411; Ph.Eur.2002,4.03/411; Ph.Eur.2005,5.0/0411

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 262 [Natriumacetat-Trihydrat]

ASK #01625

Chemical Abstract Service Nr. 17590-01-1

Molgewicht 250.3382

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂

Vorzugsbezeichnung Amfetaminil

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung (Phenyl)[(1-phenylpropan-2-yl)amino]acetonitril

ASK #01627

Chemical Abstract Service Nr. 93-89-0

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel C₉H₁₀O₂

2. Bezeichnung Ethylbenzoat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #01630

Chemical Abstract Service Nr. 1309-33-7

Molgewicht 106.867

Bruttoformel FeH₃O₃

2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid

Zitat Bezeichnung 2 E172

ASK #01631

Chemical Abstract Service Nr. 456-59-7

Molgewicht 276.3707

Bruttoformel C₁₇H₂₄O₃

Vorzugsbezeichnung Cyclandelat

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2708; MAR27

ASK #01634	
2. Bezeichnung	(3,3,5-Trimethylcyclohexan-1-yl)(2-hydroxy-2-phenylacetat)
Chemical Abstract Service Nr.	90-43-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	39387-78-5
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₉ -O) ⁻ H ⁺
Molgewicht	170.2072
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	1,1'-Biphenyl-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 231
ASK #01635	
Chemical Abstract Service Nr.	120-32-1
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₀ -Cl-O) ⁻ H ⁺
Molgewicht	218.6788
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ ClO
Vorzugsbezeichnung	Clorofen
International Nonproprietary Name	INNv.L16
2. Bezeichnung	2-Benzyl-4-chlorphenol
ASK #01645	
Chemical Abstract Service Nr.	553-60-6
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	Isopropylnicotinat
ASK #01647	
Chemical Abstract Service Nr.	630-67-1
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₃₁ -O ₉ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	566.5951
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NaO ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-21-(3-sulfobenzoat)-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-[(11β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(11β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz; 11β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(3-sulfobenzoat)-Natriumsalz
ASK #01648	
Chemical Abstract Service Nr.	7784-30-7
Molgewicht	121.9529

	Bruttoformel	AlO ₄ P
	2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Aluminiumsalz
	3. Bezeichnung	Aluminiumphosphat
	Zitat Bezeichnung 3	MAR28
ASK #01649		
	Formelstamm	(C ₆ -H ₆ -As-N-O ₃) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
	Molgewicht	239.0361
	Bruttoformel	C ₆ H ₇ AsNNaO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Mononatriumarsanilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	2. Bezeichnung	4-Aminophenylarsonsäure-Mononatriumsalz
ASK #01652		
	Chemical Abstract Service Nr.	8004-92-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12000-69-0; 12124-89-9; 39354-67-1; 65721-84-8; 83711-72-2; 95193-83-2
	Formelstamm	(C ₁₈ -H ₉ -N-O ₈ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	477.3755
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₉ NNa ₂ O ₈ S ₂
	2. Bezeichnung	2-(1,3-Dioxo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -inden-2-yliden)-1,2-dihydrochinolin-6,8-disulfonsäure (Hauptbestandteil) und andere Disulfonierungsprodukte von 2-(Chinolin-2(1 <i>H</i>)-yliden)-1 <i>H</i> -inden-1,3(2 <i>H</i>)-dion (0,00-0,80 m/m der Farbstoffe) neben Mono- und Trisulfonierungsprodukten (0,00-0,15 und 0,00-0,070 m/m der Farbstoffe), Natriumsalze, optional mit zusätzlichen zulässigen Stoffen (z.B. Natriumchlorid und/oder Natriumsulfat, 0,00-0,30 m/m des Gemischs), gemäß Richtlinie 2008/128/EG
	3. Bezeichnung	Chinolingelb
	Zitat Bezeichnung 3	ROMP2010; E104; IGS
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	E 104
ASK #01653		
	Chemical Abstract Service Nr.	130-37-0
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₉ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	276.2409
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ NaO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Menadion-Natriumbisulfit
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	2. Bezeichnung	2-Methyl-1,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-sulfonsäure-Natriumsalz
ASK #01654		
	Chemical Abstract Service Nr.	3578-72-1
	Formelstamm	2(C ₂₂ -H ₄₃ -O ₂) ⁻ Ca ²⁺ ca.
	Molgewicht	719.229

Bruttoformel	$C_{44}H_{86}CaO_4$
2. Bezeichnung	Calciumdidocosanoat, -dihexadecanoat, -diicosanoat, -dioctadecanoat, -di-(9Z)-octadec-9-enoat, -ditetracosanoat und andere höhere Speisefettsäure-Calciumsalze (Gemisch; 100 % Reinheit gemäß Calcium-Gehalt-Definition nach DAB ausgeschlossen)
3. Bezeichnung	Calciumbehenat (DAB)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calciumdocosanoat [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren]; Behensäure-Calciumsalz [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren]; Calciumbehenat; Calciumalkanoat(C-C); Docosansäure-Calciumsalz [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren]; Fettsäure(C-C)-Calciumsalze

ASK #01656

Chemical Abstract Service Nr.	50832-74-1
Formelstamm	C10-H8-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht	268.6565
Bruttoformel	$C_{10}H_9ClN_4O_3$
Vorzugsbezeichnung	Nifurprazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	6-[2-(5-Nitrofuranyl)ethenyl]pyridazin-3-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-[2-(5-Nitro-2-furyl)vinyl]pyridazin-3-ylazan-hydrochlorid

ASK #01663

Chemical Abstract Service Nr.	87-99-0
Molgewicht	152.1458
Bruttoformel	$C_5H_{12}O_5$
2. Bezeichnung	<i>meso</i> -Xylitol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Xylitol
Zitat Bezeichnung 3	Eur.Ph.2011,7.0; DAC1998-2004,2005; PHARMEUROPA7.2,10.4,19.1; EUTCT; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1381; BP2001-2011; NF20(2002),21(2003),22(2004); Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1381; USAN; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1381; USMI10; DAC2004R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 967

ASK #01664

Chemical Abstract Service Nr.	58-63-9
Molgewicht	268.2261
Bruttoformel	$C_{10}H_{12}N_4O_5$
Vorzugsbezeichnung	Inosin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung	9- β -D-Ribofuranosyl-1,9-dihydro-6H-purin-6-on

ASK #01667

Chemical Abstract Service Nr. 11006-34-1

Formelstamm (C34-H31-Cu-N4-O6)3⁻ 3Na⁺

Molgewicht 724.1485

Bruttoformel C₃₄H₃₁CuN₄Na₃O₆

2. Bezeichnung Chlorophyllin-a-Kupfer-Komplex-Trinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Chlorophyllin-a-Kupfer-Komplex-Natriumsalz

ASK #01668

Chemical Abstract Service Nr. 67-28-7

Molgewicht 197.1482

Bruttoformel C₇H₇N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Nihydrazon

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6365

2. Bezeichnung *N*'-[(5-Nitrofur-2-yl)methyliden]acetohydrazid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*'-(5-Nitro-2-furylmethylen)acetohydrazid

ASK #01669

Chemical Abstract Service Nr. 131-49-7

Formelstamm (C11-H8-I3-N2-O4)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺

Molgewicht 809.1272

Bruttoformel C₁₈H₂₆I₃N₃O₉

Vorzugsbezeichnung Amidotrizoat-Meglumin

International Nonproprietary Name (INN.L3),L6

2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Megluminamidotrizoat

ASK #01670

Chemical Abstract Service Nr. 309-43-3

Formelstamm (C12-H17-N2-O3)⁻ Na⁺

Molgewicht 260.2648

Bruttoformel C₁₂H₁₇N₂NaO₃

Vorzugsbezeichnung Secobarbital-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2; GLST

2. Bezeichnung 5-(Pentan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6-(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure-Natriumsalz
ASK #01678		
	Chemical Abstract Service Nr.	93-14-1
	Molgewicht	198.2158
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Guaifenesin
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0615; Ph.Eur.2005,5.0/0615; MAR28; BP2001-2011; DAC87; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/615
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(2-Methoxyphenoxy)propan-1,2-diol
ASK #01679		
	Chemical Abstract Service Nr.	791-35-5
	Molgewicht	289.7998
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Clofedanol
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	1-(2-Chlorphenyl)-3-dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol
ASK #01680		
	Chemical Abstract Service Nr.	8047-15-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-75-0
	2. Bezeichnung	Saponin aus Gypsophila-Arten
	3. Bezeichnung	Gypsophila-Saponin
ASK #01684		
	Chemical Abstract Service Nr.	33032-12-1
	Formelstamm	2(C14-H19-N3-S) . 3(C4-H4-O4)
	Molgewicht	870.988
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₆ O ₁₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methapyrilensesquifumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N</i> -(thiophen-2-ylmethyl)ethan-1,2-diamin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:3)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(2-thienylmethyl)azan-fumarat (2:3)
ASK #01685		
	Chemical Abstract Service Nr.	61-76-7
	Formelstamm	C9-H13-N-O2 . Cl-H
	Molgewicht	203.666
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClNO ₂

Vorzugsbezeichnung	Phenylephrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0683; Ph.Eur.2008,6.0/0683; USMI9.7091; Ph.Eur.2002,4.00/632
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #01686

Chemical Abstract Service Nr.	66778-17-4
Molgewicht	367.3051
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ O ₉
2. Bezeichnung	6-(-D-Glucopyranosyloxy)-7-hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on 1.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Aesculin 1.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Crataegin 1.5 HO

ASK #01688

Chemical Abstract Service Nr.	519-37-9
Molgewicht	224.2166
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Etofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR2021; ROMP2021; EAB4.00,5.0,6.0(2002-2008)/0492
2. Bezeichnung	7-(2-Hydroxyethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #01692

Chemical Abstract Service Nr.	9003-20-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	103812-91-5; 106009-15-8; 11099-75-5; 1135150-58-1; 1135150-59-2; 1135150-60-5; 1135150-61-6; 1135150-62-7; 116243-76-6; 1173827-51-4; 127830-22-2; 173245-41-5; 175206-08-3; 180721-30-6; 210353-82-5; 218461-48-4; 248603-24-9; 25038-43-1; 39444-28-5; 41357-69-1
Formelstamm	(C ₄ -H ₆ -O ₂) _n , n = ca. 100-18000
2. Bezeichnung	Poly[(acetyloxy)ethylen]
3. Bezeichnung	Poly(vinylacetat)
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1962; Ph.Eur.2002,4.00/1962; ROMP7; Ph.Eur.2008,6.0/1962; GII; Janistyn78,I
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Poly(acetoxyethylen)

ASK #01693

Chemical Abstract Service Nr.	6108-05-0
Formelstamm	C14-H22-N2-O . Cl-H . H2-O

Molgewicht	288.8135
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	2-Diethylamino- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)acetamid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Lidocainhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.6,10.0,11.0(2019-2023)/0227
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	2-(Diethylamino)- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)acetamid-hydrochlorid-Monohydrat; Lidocainhydrochlorid ' ; Lidocainhydrochlorid 1 HO; 2-Diethylamino-2',6'-dimethylacetanilid-hydrochlorid-hydrat

ASK #01697

Molgewicht	638.6137
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₈ O ₁₅
2. Bezeichnung	3-(3,4-Dimethoxyphenyl)-1-[6-hydroxy-2-methoxy-4-(6- <i>O</i> - α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)phenyl]propenon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hesperidindimethylchalcon

ASK #01698

Chemical Abstract Service Nr.	24292-52-2
Molgewicht	624.5871
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₆ O ₁₅
2. Bezeichnung	3-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-1-[2-hydroxy-6-methoxy-4-(6- <i>O</i> - α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)phenyl]propenon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hesperidinmethylchalcon

ASK #01699

Chemical Abstract Service Nr.	75-47-8
Molgewicht	393.7321
Bruttoformel	CHI ₃
2. Bezeichnung	Triiodmethan
3. Bezeichnung	Iodoform
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; MAR28; DAC2004,2005; USMI10; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)

ASK #01700

Chemical Abstract Service Nr.	94-25-7
Molgewicht	193.2423
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₂
2. Bezeichnung	Butyl(4-aminobenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	MAR28
3. Bezeichnung	Butamben
Zitat Bezeichnung 3	USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; USAN

ASK #01702

Chemical Abstract Service Nr.	97-53-0
Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-(prop-2-en-1-yl)phenol
3. Bezeichnung	Eugenol
Zitat Bezeichnung 3	DAC93; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/1100; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/1100; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00/1100; USAN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	4-Allyl-2-methoxyphenol

ASK #01704

Chemical Abstract Service Nr.	28416-66-2
Formelstamm	C16-H24-N2 . C6-H8-O7
Molgewicht	436.4987
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Isoaminilcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4-Dimethylamino-2-(propan-2-yl)-2-phenylpentannitril-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Dimethylamino-2-isopropyl-2-phenylpentannitril-citrat (1:1)

ASK #01724

Chemical Abstract Service Nr.	18205-85-1
Formelstamm	C18-H39-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	365.9821
Bruttoformel	C ₁₈ H ₄₀ ClN ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[2-(Dodecylamino)ethylamino]ethyl}glycin-hydrochlorid
3. Bezeichnung	3,6,9-Triazahenicosansäure-hydrochlorid

ASK #01725

Chemical Abstract Service Nr.	1405-20-5
Vorzugsbezeichnung	Polymyxin-B-sulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.3.0,4.0+5+8,5.0+3+7,6.0,7.0(1997-2011)/0203
2. Bezeichnung	Polymyxin-B ₁ -sulfat-Polymyxin-B ₁ -I-sulfat-Polymyxin-B ₂ -sulfat-Polymyxin-B ₃ -sulfat-Gemisch
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bacillus-polymyxa-Antibiotikum-Komplex

ASK #01727

Chemical Abstract Service Nr.	77-86-1
--------------------------------------	---------

Molgewicht	121.135
Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1053; Ph.Eur.2002,4.00/1053; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; BP2001-2010; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1053; DAB1998R
2. Bezeichnung	2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol

ASK #01730

Chemical Abstract Service Nr.	5026-62-0
Formelstamm	(C ₈ -H ₇ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	174.1292
Bruttoformel	C ₈ H ₇ NaO ₃
2. Bezeichnung	Methyl(4-hydroxybenzoat)-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriummethyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 219; Natriummethyl-4-hydroxybenzoat; Natrium-4-(methoxycarbonyl)phenolat

ASK #01731

Chemical Abstract Service Nr.	152-97-6
Molgewicht	376.4617
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fluocortolon
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4032; MAR28
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #01732

Chemical Abstract Service Nr.	303-40-2
Molgewicht	474.6047
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Fluocortolon-21-hexanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhexanoat

ASK #01733

Chemical Abstract Service Nr.	29205-06-9
Molgewicht	460.5781
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ FO ₅
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)
3. Bezeichnung	Fluocortolonpivalat (Ph.Eur.)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Fluocortolon-21-pivalat; Fluocortolonpivalat
ASK #01734		
	Chemical Abstract Service Nr.	8001-78-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	53468-68-1; 69522-63-0; 81544-51-6
	2. Bezeichnung	Gehärtetes Rizinusöl
	3. Bezeichnung	Hydriertes Rizinusöl
	Zitat Bezeichnung 3	DAB2000; Ph.Eur.2008,6.0/1497; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/1497; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.04/1497
ASK #01736		
	Chemical Abstract Service Nr.	8001-75-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	37208-14-3; 8021-55-4; 84136-31-2
	2. Bezeichnung	Mineralisches Wachs
	3. Bezeichnung	Ceresin
	Zitat Bezeichnung 3	USMI12; ROMP9; GII
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Ozokerit
ASK #01737		
	Chemical Abstract Service Nr.	28002-70-2
	Formelstamm	C ₂₃ -H ₄₆ -N ₆ -O ₃ . x H ₂ -O ₄ -S, x = 2,5-3
	Molgewicht	908.879
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₅₂ N ₆ O ₂₅ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Framycetinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
	International Nonproprietary Name	(INN.L17)
	2. Bezeichnung	O-2,6-Diamino-2,6-didesoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)-O-[O-2,6-diamino-2,6-didesoxy- -L-idopyranosyl-(1 3)- -D-ribofuranosyl]-(1 5)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Framycetinsulfat
ASK #01738		
	Chemical Abstract Service Nr.	1405-97-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12687-70-6
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.06/907; PHARMEUROPA13.4/0907; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2011; USAN; USMI13; Ph.Eur.2005,5.0/0907; Ph.Eur.2008,6.0/0907
	2. Bezeichnung	Gramicidin A1 - Gramicidin A2 - Gramicidin B1 - Gramicidin C1 - Gramicidin C2 - Gemisch
ASK #01740		
	Chemical Abstract Service Nr.	111-01-3
	Molgewicht	422.8133
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₆₂

2. Bezeichnung 2,6,10,15,19,23-Hexamethyltetracosan

3. Bezeichnung Squalan

Zitat Bezeichnung 3 Janistyn78,I; Ph.Eur.2008,6.0/1630; USMI9.8546; Ph.Eur.2002,4.04/1630; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1630; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #01741

2. Bezeichnung Glyceroltrifettsäureester(C₈-C₁₈)

Zitat Bezeichnung 2 SGK

3. Bezeichnung Glyceroltrialkanoat(C₈-C₁₈)

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #01743

Chemical Abstract Service Nr. 4800-94-6

Formelstamm (C₁₇-H₁₆-N₂-O₆-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 422.3633

Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂Na₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Carbenicillin-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/812; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[(RS)-2-Carboxy-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #01745

Chemical Abstract Service Nr. 7195-27-9

Molgewicht 382.8834

Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₂O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Mefrusid

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII; MAR28

2. Bezeichnung 4-Chlor-N¹-methyl-N¹-[(2-methyloxolan-2-yl)methyl]benzol-1,3-disulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Chlor-N(1)-methyl-N(1)-(2-methyltetrahydro-2-furylmethyl)benzol-1,3-disulfonamid; 4-Chlor-N(1)-methyl-N(1)-[(2-methyltetrahydrofuran-2-yl)methyl]benzol-1,3-disulfonamid

ASK #01746

Chemical Abstract Service Nr. 97-59-6

Molgewicht 158.1154

Bruttoformel C₄H₆N₄O₃

2. Bezeichnung (RS)-(2,5-Dioxoimidazolidin-4-yl)harnstoff

3. Bezeichnung Allantoin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1288; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1288; USAN; Ph.Eur.2008,6.0/1288; DAC97; USMI10; MAR28; USP26(2003),27(2004); BP2001-2011; PHARMEUROPA8.4

ASK #01747

2. Bezeichnung Pinus-sylvestris-Nadelöl

3. Bezeichnung Kiefernadelöl

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; Ph.Eur.2008,6.0/1842; EB6; Ph.Eur.2005,5.5/1842; DAB1999-2001; DAB2002-2011

ASK #01748

Chemical Abstract Service Nr.	102-71-6
Molgewicht	149.1882
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trolamin
International Nonproprietary Name	INNv.L25
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1577; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1577; Ph.Eur.2005,5.0/1577
2. Bezeichnung	2,2',2''-Nitrilotriethanol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Triolamin; Triethanolamin

ASK #01751

Chemical Abstract Service Nr.	58-73-1
Molgewicht	255.3547
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Diphenhydramin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3316
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan

ASK #01752

Chemical Abstract Service Nr.	123-95-5
Molgewicht	340.5836
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₄ O ₂
2. Bezeichnung	Butylstearat
Zitat Bezeichnung 2	USMI11

ASK #01753

Chemical Abstract Service Nr.	75-69-4
Molgewicht	137.3681
Bruttoformel	CCl ₃ F
2. Bezeichnung	Trichlorfluormethan
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8; USMI9.9320; MAR27

ASK #01755

Chemical Abstract Service Nr.	53-03-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68-59-7

Molgewicht	358.4281
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Prednison
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/354; Ph.Eur.2008,6.0/354; Ph.Eur.2005,5.0/354
2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxypregna-1,4-dien-3,11,20-trion

ASK #01756

Formelstamm	3(C20-H10-N2-O13-S4)4 ⁻ 4Al3+
Molgewicht	1951.6032
Bruttoformel	C ₆₀ H ₃₀ Al ₄ N ₆ O ₃₉ S ₁₂
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-8-(4-sulfo-1-naphthyl)naphthalin-1,3,6-trisulfonsäure-Aluminiumsalz (3:4)
3. Bezeichnung	Ponceau-6R-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3	E126

ASK #01759

Chemical Abstract Service Nr.	12225-21-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12227-69-9
Formelstamm	(C16-H9-N4-O9-S2)3 ⁻ Al3+
Molgewicht	492.3756
Bruttoformel	C ₁₆ H ₉ AlN ₄ O ₉ S ₂
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-(4-sulfophenyldiazenyl)pyrazol-3-carbonsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung	Tartrazin-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3	E102
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-(4-sulfophenylazo)-3-pyrazolcarbonsäure-Aluminiumsalz

ASK #01760

Chemical Abstract Service Nr.	1146-95-8
Formelstamm	C17-H19-N . Cl-H
Molgewicht	273.8004
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Etifelminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethyliden)butan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzhydrylidenbutylazan-hydrochlorid

ASK #01761

Chemical Abstract Service Nr.	543-15-7
Formelstamm	C8-H19-N-O . Cl-H

Molgewicht	181.7035
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Heptaminolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1980; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1980; Ph.Eur.2008,6.0/1980
2. Bezeichnung	6-Amino-2-methylheptan-2-ol-hydrochlorid

ASK #01762

Chemical Abstract Service Nr. 111883-33-1

Molgewicht	652.6403
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₀ O ₁₅
2. Bezeichnung	(E)-3-(3,4-Dimethoxyphenyl)-1-[2,6-dimethoxy-4-(6-O- -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)phenyl]propenon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hesperidintrimethylchalcon

ASK #01770

Chemical Abstract Service Nr. 3812-32-6

Formelstamm	(CO ₃) ²⁻
Molgewicht	60.0089
Bruttoformel	CO ₃
2. Bezeichnung	Trioxidocarbonat(2-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung	Carbonat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.

ASK #01771

Molgewicht	10.811
Bruttoformel	B
2. Bezeichnung	Bor, Spurenelement

ASK #01772

Molgewicht	55.845
Bruttoformel	Fe
2. Bezeichnung	Eisen, Spurenelement

ASK #01773

Molgewicht	63.546
Bruttoformel	Cu
2. Bezeichnung	Kupfer, Spurenelement

ASK #01774

Molgewicht	95.96
Bruttoformel	Mo

2. Bezeichnung Molybdän, Spurenelement

ASK #01775

Molgewicht 54.9381

Bruttoformel Mn

2. Bezeichnung Mangan, Spurenelement

ASK #01776

Molgewicht 28.0855

Bruttoformel Si

2. Bezeichnung Silicium, Spurenelement

ASK #01777

Molgewicht 58.6934

Bruttoformel Ni

2. Bezeichnung Nickel, Spurenelement

ASK #01778

Molgewicht 30.9738

Bruttoformel P

2. Bezeichnung Phosphor, Spurenelement

ASK #01780

Molgewicht 51.9961

Bruttoformel Cr

2. Bezeichnung Chrom, Spurenelement

ASK #01781

Chemical Abstract Service Nr. 7440-69-9

Molgewicht 208.9804

Bruttoformel Bi

2. Bezeichnung Bismut

ASK #01782

Molgewicht 72.64

Bruttoformel Ge

2. Bezeichnung Germanium, Spurenelement

ASK #01783

Molgewicht 87.62

Bruttoformel Sr

2. Bezeichnung Strontium, Spurenelement

ASK #01784

Molgewicht 6.941

Bruttoformel Li

2. Bezeichnung Lithium, Spurenelement

ASK #01785

Molgewicht	65.38
Bruttoformel	Zn
2. Bezeichnung	Zink, Spurenelement

ASK #01786

Molgewicht	50.9415
Bruttoformel	V
2. Bezeichnung	Vanadium, Spurenelement

ASK #01789

Molgewicht	18.9984
Bruttoformel	F
2. Bezeichnung	Fluor, Spurenelement

ASK #01790

Molgewicht	79.904
Bruttoformel	Br
2. Bezeichnung	Brom, Spurenelement

ASK #01791

Molgewicht	126.9045
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	Iod, Spurenelement

ASK #01792

2. Bezeichnung Meersalz ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #01795

Chemical Abstract Service Nr.	20977-05-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11072-95-0; 53028-06-1; 55125-86-5
2. Bezeichnung	Aescin-Natrium

ASK #01796

Chemical Abstract Service Nr.	965-90-2
Molgewicht	288.4675
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O
Vorzugsbezeichnung	Ethylestrenol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN; BP98
2. Bezeichnung	19-Nor-17 -pregn-4-en-17-ol

ASK #01833

2. Bezeichnung Gelatine - Formaldehyd - Kondensat

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hartgelatine (mit Formaldehyd gehärtet)

ASK #01834

Formelstamm	(C30-H40-N4)2+ 2(C11-H19-O2) ⁻
--------------------	---

Molgewicht	823.2001
Bruttoformel	C ₅₂ H ₇₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dequalinium(undec-10-enoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-ium)bis(undec-10-enoat)

ASK #01835

Chemical Abstract Service Nr.	136-77-6
Molgewicht	194.2701
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	4-Hexylbenzol-1,3-diol
3. Bezeichnung	Hexylresorcin (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hexylresorcin

ASK #01838

Chemical Abstract Service Nr.	24730-10-7
Formelstamm	C35-H41-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	707.8362
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₅ N ₅ O ₈ S
2. Bezeichnung	(5'S,10R)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung	Dihydroergocristinmesilat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Dihydroergocristinmethansulfonat; Dihydroergocristinmesilat; (5'S,10R)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)

ASK #01839

Chemical Abstract Service Nr.	6190-39-2
Formelstamm	C33-H37-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	679.783
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₁ N ₅ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Dihydroergotaminmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.07/551; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0551; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.4/0551
2. Bezeichnung	5' -Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-9,10-dihydro-10 -ergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)

ASK #01842

Chemical Abstract Service Nr.	5988-51-2
Formelstamm	C4-H11-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht	239.2231
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Deanol[(R,R)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INNv.L15)

2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #01844

Chemical Abstract Service Nr. 22302-43-8

Formelstamm $2(\text{C}_{20}\text{H}_{39}\text{O}_2)^- \text{Ca}^{2+}$

Molgewicht 663.1229

Bruttoformel $\text{C}_{40}\text{H}_{78}\text{CaO}_4$

2. Bezeichnung Calciumicosanoat

ASK #01848

Chemical Abstract Service Nr. 78-11-5

Molgewicht 316.1366

Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_8\text{N}_4\text{O}_{12}$

Vorzugsbezeichnung Pentaerithrityltetranitrat

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung [2,2-Bis(nitrooxymethyl)propan-1,3-diyl]dinitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pentaerythritoltetranitrat

ASK #01849

Chemical Abstract Service Nr. 57-53-4

Molgewicht 218.2502

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{18}\text{N}_2\text{O}_4$

Vorzugsbezeichnung Meprobamat

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; CAS; GLST; EAB4,0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+2(2002-2020)/0407; USMI9.5690; RPS15

2. Bezeichnung (2-Methyl-2-propylpropan-1,3-diyl)dicarbamat

ASK #01854

Chemical Abstract Service Nr. 7429-90-5

Molgewicht 26.9815

Bruttoformel Al

2. Bezeichnung Aluminium

Zitat Bezeichnung 2 E173; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI13; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aluminium, elementar; E 173

ASK #01855

Molgewicht 26.9815

Bruttoformel Al

2. Bezeichnung Aluminium, Spurenelement

ASK #01857

2. Bezeichnung Passionsblumenkraut, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung Passionsblumenkrauttrockenextrakt ' ((Ethanol/Ethanol-Wasser))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.3/1882; Ph.Eur.2008,6.0/1882
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Passionsblumenkrauttrockenextrakt (Ph.Eur.) '

ASK #01862

Chemical Abstract Service Nr. 9032-42-2
Vorzugsbezeichnung Hymetellose
International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 NF22/S1(2004)
2. Bezeichnung Poly(*O*-2-hydroxyethyl, *O*-methyl)cellulose
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methylhydroxyethylcellulose

ASK #01863

Chemical Abstract Service Nr. 17585-56-7
Molgewicht 210.2315
Bruttoformel C₆H₁₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Arginin 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-2-Amino-5-guanidinopentansäure 2 HO

ASK #01864

Chemical Abstract Service Nr. 6915-15-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 617-48-1
Formelstamm (C4-H4-O5)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 134.0874
Bruttoformel C₄H₆O₅
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Hydroxybutandisäure
3. Bezeichnung Äpfelsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.07/2080; Ph.Eur.2005,5.0/2080; Ph.Eur.2008,6.0/2080
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym DL-Äpfelsäure; (RS)-Hydroxybernsteinsäure

ASK #01878

Chemical Abstract Service Nr. 7758-11-4
Molgewicht 174.1759
Bruttoformel HK₂O₄P

2. Bezeichnung	Dikaliumhydrogenphosphat
3. Bezeichnung	Kaliummonohydrogenphosphat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Kaliummonohydrogenphosphat; Phosphorsäure-Dikaliumsalz; Dikaliumorthophosphat; Dikaliumphosphat; Kaliumhydrogenphosphat

ASK #01879

2. Bezeichnung	Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit -Wurzeln, TE mit Wasser einer Temperatur von mindestens 60 °C
3. Bezeichnung	Mit Wasser hergestellter Baldrian-trockenextrakt ((Extraktion bei mindestens 60 °C, Sesquiterpensäuren-Gehalt mindestens 0,02 % (m/m)))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.4,6.8/2400
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Baldrianwurzel, TE mit Wasser

ASK #01881

Chemical Abstract Service Nr.	56-86-0
Formelstamm	(C ₅ H ₇ N-O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	147.1293
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Glutaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/750; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2006,6.0/0750; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0750; E620; USMI10
2. Bezeichnung	(2S)-2-Aminopentandisäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 620; Glu; E; L-Glutaminsäure

ASK #01888

Chemical Abstract Service Nr.	50-27-1
Molgewicht	288.3814
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estrinol
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010; Ph.Eur.2005,5.0/1203; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1203; USMI10; MAR28; USAN; PHARMEUROPA7.3; Ph.Eur.2008,6.0/1203
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,16 ,17 -triol

ASK #01889

Chemical Abstract Service Nr.	97-67-6
Formelstamm	(C ₄ H ₄ -O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	134.0874
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₅
2. Bezeichnung	(2S)-2-Hydroxybutandisäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

3. Bezeichnung L-Äpfelsäure
Zitat Bezeichnung 3 E296; EUTCT; DAB2005-2020
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (S)-Hydroxybutandisäure; L-Hydroxybernsteinsäure; E 296; (2S)-Hydroxybernsteinsäure

ASK #01890

Chemical Abstract Service Nr. 3230-94-2
Formelstamm C5-H12-N2-O2 . C4-H7-N-O4
Molgewicht 265.2637
Bruttoformel C₉H₁₉N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Ornithinaspartat
International Nonproprietary Name INN.L28,L41
Zitat Bezeichnung 1 DAB2005-2006; DAB1999-2004; DAB2007; DAB2008-2011
2. Bezeichnung [(2S)-2,5-Diaminopentansäure][(2S)-2-aminobutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Ornithin-L-aspartat

ASK #01891

Chemical Abstract Service Nr. 1115-63-5
Formelstamm (C4-H5-N-O4)²⁻ H⁺ K⁺
Molgewicht 171.193
Bruttoformel C₄H₆KNO₄
Vorzugsbezeichnung Kaliumhydrogenaspartat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Kaliumsalz (1:1)

ASK #01892

Chemical Abstract Service Nr. 215533-00-9
Formelstamm 2(C4-H5-N-O4)²⁻ 2H⁺ Mg²⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 324.525
Bruttoformel C₈H₁₂MgN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Magnesiumbis(hydrogenaspartat)-Dihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Magnesiumaspartat-Dihydrat (Ph.Eur.)

ASK #01893

Chemical Abstract Service Nr. 15148-80-8
Formelstamm C14-H22-Cl-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 308.2439

Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bupranololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2-chlor-5-methylphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #01894	
Chemical Abstract Service Nr.	7259-25-8
Formelstamm	(C ₄ -H ₅ -N-O ₄) ²⁻ H ⁺ K ⁺ . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	180.2007
Bruttoformel	C ₄ H ₆ KNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Kaliumhydrogenaspartat-Hemihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.07/2076; Ph.Eur.2005,5.0/2076; Ph.Eur.2008,6.0/2076; DAB1999-2004
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Kaliumsalz (1:1) 0.5 H ₂ O
ASK #01896	
Chemical Abstract Service Nr.	483-63-6
Molgewicht	203.2802
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Crotamiton
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1194; BP2001-2011; USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1194; Ph.Eur.2005,5.0/1194; PHARMEUROPA7.3; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N</i> -(<i>o</i> -tolyl)but-2-enamid
ASK #01900	
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-glycerolfettsäureester(C ₈ -C ₁₀)
ASK #01901	
Chemical Abstract Service Nr.	86-80-6
Molgewicht	272.3853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Quinisocain
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; CAS
2. Bezeichnung	2-(3-Butylisochinolin-1-yloxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(3-Butyl-1-isochinolyloxy)ethyl]dimethylazan
ASK #01902	
Chemical Abstract Service Nr.	2773-92-4

Formelstamm	C17-H24-N2-O . Cl-H
Molgewicht	308.8462
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Quinisocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-(3-Butylisochinolin-1-yloxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(3-Butyl-1-isochinolyloxy)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #01903	
Chemical Abstract Service Nr.	313-67-7
Formelstamm	(C17-H10-N-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	341.2717
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ NO ₇
2. Bezeichnung	8-Methoxy-6-nitro-2 <i>H</i> -phenanthro[3,4- <i>d</i>][1,3]dioxol-5-carbonsäure
3. Bezeichnung	Aristolochiasäure
Zitat Bezeichnung 3	HAB2017R; DAC2004R; HAB2014R-2015R; HAB2009R-2011R; ROMP9; ROMP2018; HAB2016R; HAB2012R-2013R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	8-Methoxy-3,4-methylenedioxy-10-nitro-1-phenanthrencarbonsäure; Aristolochiasäure A; Aristolochiasäure
ASK #01904	
Chemical Abstract Service Nr.	1340-06-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12542-33-5
2. Bezeichnung	Natriumsalze sulfonierter Verbindungen, hergestellt durch Sulfonierung niedrig siedender rektifizierter Fraktionen (mit 10-15 % m/m Gehalt an organisch gebundenem Schwefel) aus der zersetzenden Destillation schwefelreicher Kerogene von bituminösen Schiefern, anschließende Neutralisation mit Natriumhydroxid und extraktive Reinigung, überwiegend Alkylthiophensulfonsäure-Natriumsalze und annellierte Thiophensulfonsäure-Natriumsalze, daneben Alkylarensulfonsäure-Natriumsalze
Zitat Bezeichnung 2	(Hager2017.Def)
3. Bezeichnung	Natriumbituminosulfonat, hell
Zitat Bezeichnung 3	Hager2017; (EUTCT); Pharmavista; (ATC-DE)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ictasol; Ichtasol; Ichthasol; Ichthyol, hell; Natriumichthyolat; Ichthyol-Natrium hell; Natriumichthosulfonat; Ichthyolsulfonsäure-Natrium Salz; Natrium-Schieferölsulfonat; Ichthyolsäure-Natrium Salz; Helles Natriumbituminosulfonat
ASK #01907	
Chemical Abstract Service Nr.	143-28-2
Molgewicht	268.4778
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ O
2. Bezeichnung	Gemisch ungesättigter und gesättigter langkettiger Fettalkohole mit (9 <i>Z</i>)-Octadec-9-en-1-ol als Hauptbestandteil [Prozentuale Anteile nach Ph.Eur.: (9 <i>Z</i>)- und (9 <i>E</i>)-Octadec-9-en-1-ol (Oleylalkohol und Elaidylalkohol), Summe 80,0-100,0; Hexadecan-1-ol (Palmitylalkohol) 0,0-8,0; Octadecan-1-ol (Stearylalkohol) 0,0-5,0; (9 <i>Z</i> ,12 <i>Z</i>)-Octadeca-9,12-dien-1-ol (Linoleylalkohol)

0,0-3,0; (9Z,12Z,15Z)-Octadeca-9,12,15-trien-1-ol (Linolenylalkohol) 0,0-0,5; Icosan-1-ol (Arachidylalkohol) 0,0-0,3]

3. Bezeichnung Oleylalkohol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Oleylalkohol

ASK #01909

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)alkanoat(C_x-C_y) (m:n:o) ((mit Angaben zur Kettenlänge der Fettsäuren und zum Veresterungsgrad))

ASK #01913

Chemical Abstract Service Nr. 443-48-1

Molgewicht 171.154

Bruttoformel C₆H₉N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Metronidazol

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6029; Ph.Eur.2005,5.0/675; Ph.Eur.2002,4.00/675;
Ph.Eur.2008,6.0/675

2. Bezeichnung 2-(2-Methyl-5-nitroimidazol-1-yl)ethanol

ASK #01919

Chemical Abstract Service Nr. 83-67-0

Molgewicht 180.164

Bruttoformel C₇H₈N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Theobromin

Zitat Bezeichnung 1 USMI9; EAB4.0-10.4(2002-2021)/R; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0,10.0+4(2002-2021)/0298; MAR28

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

ASK #01922

Chemical Abstract Service Nr. 68814-04-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100208-62-6; 94891-32-4

Formelstamm 3(C₁₈-H₉-N-O₈-S₂)²⁻ 2Al³⁺

Molgewicht 1348.151

Bruttoformel C₅₄H₂₇Al₂N₃O₂₄S₆

2. Bezeichnung 2-(1,3-Dioxo-1,3-dihydro-2*H*-inden-2-yliden)-1,2-dihydrochinolin-6,8-disulfonsäure (Hauptbestandteil) und andere Disulfonierungsprodukte von 2-(Chinolin-2(1*H*)-yliden)-1*H*-inden-1,3(2*H*)-dion (0,80-1,00 m/m der Farbstoffe) neben Mono- und Trisulfonierungsprodukten (0,00-0,15 und 0,00-0,070 m/m der Farbstoffe), Aluminiumsalze, optional mit zusätzlichen zulässigen Stoffen (z.B. Aluminiumhydroxid, Natriumchlorid und/oder Natriumsulfat, 0,00-0,30 m/m des Gemischs), gemäß Richtlinie 2008/128/EG

3. Bezeichnung Chinolingelb-Aluminiumsalz

Zitat Bezeichnung 3 E104

ASK #01925

Chemical Abstract Service Nr. 39365-87-2

Molgewicht 278.8768

Bruttoformel Mg₂O₈Si₃

2. Bezeichnung Siliciumsäure(H₄Si₃O₈)-Magnesiumsalz (1:2) x H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumtrisilicat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dimagnesium-trisilicium-octaoxid x HO

ASK #01926

Chemical Abstract Service Nr. 67-56-1
Molgewicht 32.0419
Bruttoformel CH₄O
3. Bezeichnung Methanol
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.2,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/1989; RPS15; CAS; EUTCT; IUPAC; EP5.2,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020); BP2001-2021; GlnAS; HAB2000R-2010R; ROMP2021; DAB1998R; USMI2021; EAB4.0-10.0(2005-2020)R; DAB1999-2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Methylalkohol; Holzgeist

ASK #01928

Chemical Abstract Service Nr. 52869-50-8
2. Bezeichnung -(Dodecyl/tetradecyl)- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-Natriumsalz
3. Bezeichnung (Dodecyl/tetradecyl)poly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Natriumsalz ((mit Angabe der Anzahl an EO-Einheiten))
Zitat Bezeichnung 3 GII(5)

ASK #01930

Chemical Abstract Service Nr. 7704-34-9
Molgewicht 32.065
Bruttoformel S
2. Bezeichnung Schwefel, kolloidal

ASK #01936

Chemical Abstract Service Nr. 70-30-4
Molgewicht 406.9035
Bruttoformel C₁₃H₆Cl₆O₂
Vorzugsbezeichnung Hexachlorophen
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4546; MAR28; DAC79
2. Bezeichnung 2,2'-Methylenbis(3,4,6-trichlorphenol)

ASK #01937

Chemical Abstract Service Nr. 85251-77-0
2. Bezeichnung Glycerolmono/di(palmitat,stearat)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #01939

Chemical Abstract Service Nr. 3687-46-5

Molgewicht	422.7272
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₄ O ₂
2. Bezeichnung	Decyl[(Z)-octadec-9-enoat]
3. Bezeichnung	Decyloleat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1307; DAC97; Ph.Eur.2002,4.00/1307; Ph.Eur.2008,6.0/1307; GII

ASK #01940

Chemical Abstract Service Nr.	5464-28-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1246647-95-9; 4740-78-7; 96480-04-5
Molgewicht	104.1045
Bruttoformel	C ₄ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	1,3-Dioxan-5-ol- <i>rac</i> -[(4 <i>R</i>)-1,3-Dioxolan-4-yl]methanol-Gemisch (x:y)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Glycerol-Formal
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.3,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/1671; GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Glycerinformal; 1,3-Dioxan-5-ol-(1,3-Dioxolan-4-yl)methanol (x:y); 5-Hydroxy-1,3-dioxan-4-Hydroxymethyl-1,3-dioxolan (x:y); 1,3-Dioxan-5-ol-(1,3-Dioxolan-4-yl)methanol-Gemisch; Methylenglycerin; 1,3-Dioxan-5-ol-1,3-Dioxolan-4-methanol-Gemisch (x:y); Glycerolformal

ASK #01945

Chemical Abstract Service Nr.	7681-38-1
Molgewicht	120.0603
Bruttoformel	HNaO ₄ S
2. Bezeichnung	Schwefelsäure-Natriumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Natriumhydrogensulfat
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR29; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #01950

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1799810-14-2; 85187-10-6
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>E</i>)-3-Hydroxy-2-octadecanamidooctadec-4-en-1-yl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat und Homologe
3. Bezeichnung	Sphingomyelin aus Rinderhirn
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Sphingomyelin '

ASK #01954

Chemical Abstract Service Nr.	1327-43-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12511-31-8
2. Bezeichnung	Kieselsäure-Aluminium-Magnesium-Salz (z:x:y)
Zitat Bezeichnung 2	ROMP7
3. Bezeichnung	Aluminium-Magnesium-Silicat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+3,7.0,8.0(2000-2017)/1388; USMI10; MAR28

ASK #01956

Chemical Abstract Service Nr.	9004-62-0
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -2-hydroxyethyl)cellulose
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Hydroxyethylcellulose
Zitat Bezeichnung 3	MAR2021; BP2001-2021; EAB4.0+7,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0+3,10.0(2002-2020)/0336; 2DAC79; GlnAS; INCI; Phpa5.4,7.1,8.1,14.1,17.1,20.2,26.2(1993-2014); FIE96; EP4.0+7,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0+3,10.0+6(2002-2022); EUTCT; FDA-SRS; Janistyn78,I
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	partiell O-(2-hydroxyethylierte) Cellulose; (2-Hydroxyethyl)cellulose; Hyetellose

ASK #01957

2. Bezeichnung Natriumligninsulfonat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #01961

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7786-84-7

Formelstamm	2(C ₂₄ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ Mg ²⁺ . 2.5 H ₂ O
Molgewicht	872.3748
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₆ MgO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumdehydrocholat 2.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3,7,12-Trioxo-5 -cholan-24-säure-Magnesiumsalz (2:1) 2.5 H ₂ O

ASK #01975

Chemical Abstract Service Nr. 7681-55-2

Molgewicht	197.8924
Bruttoformel	INaO ₃
2. Bezeichnung	Iodsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumiodat
Zitat Bezeichnung 3	GII; USMI10

ASK #01996

Chemical Abstract Service Nr. 16674-78-5

Formelstamm	2(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ Mg ²⁺ . 4 H ₂ O
Molgewicht	214.4542
Bruttoformel	C ₄ H ₆ MgO ₄
2. Bezeichnung	Essigsäure-Magnesiumsalz (2:1) 4 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesiumacetat-Tetrahydrat
Zitat Bezeichnung 3	DAC2003; Ph.Eur.2002,4.04/2035; Ph.Eur.2005,5.0/2035; Ph.Eur.2008,6.0/2035

ASK #01997

Chemical Abstract Service Nr. 584-08-7

Molgewicht	138.2055
-------------------	----------

Bruttoformel	CK ₂ O ₃
3. Bezeichnung	Kaliumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; FIE96; DAC2000; Helv8/97; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1557; HAB34; E501; DAB1998R; Romp8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 501 [Kaliumcarbonat]; Pottasche
ASK #01999	
Chemical Abstract Service Nr.	645-35-2
Formelstamm	C6-H9-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	191.6155
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Histidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(S)-2-Amino-3-(imidazol-4-yl)propansäure-hydrochlorid
ASK #02000	
Chemical Abstract Service Nr.	73-32-5
Formelstamm	(C6-H12-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Isoleucin
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0770; Ph.Eur.2002,4.00/770; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0770
2. Bezeichnung	(2S,3S)-2-Amino-3-methylpentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ile; I; L-Isoleucin
ASK #02001	
Chemical Abstract Service Nr.	61-90-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7005-03-0
Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Leucin
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0771; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/0771; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/771; MAR28
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-4-methylpentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	L-Leucin; Leu; L
ASK #02002	
Chemical Abstract Service Nr.	657-27-2
Formelstamm	C6-H14-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	182.6485
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lysinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/930; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/0930; DAC87; Ph.Eur.2005,5.0/0930
2. Bezeichnung	(S)-2,6-Diaminohexansäure-hydrochlorid

ASK #02003

Chemical Abstract Service Nr.	63-68-3
Molgewicht	149.2113
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂ S
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butansäure
3. Bezeichnung	Methionin
Zitat Bezeichnung 3	MAR28; USMI10; Methionin; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+6,9.0,10.0(2002-2020)/1027
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	L-Methionin; Met; M

ASK #02004

Chemical Abstract Service Nr.	63-91-2
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenylalanin
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/782; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/782; Ph.Eur.2005,5.0/782; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-phenylpropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Phenylalanin; Phe; F

ASK #02005

Chemical Abstract Service Nr.	72-19-5
Molgewicht	119.1192
Bruttoformel	C ₄ H ₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Threonin
	INN.L28

**International Nonproprietary
Name**

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1049; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/1049; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/1049
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-Amino-3-hydroxybutansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Threonin; T; Thr

ASK #02006

Chemical Abstract Service Nr. 73-22-3

Andere Chemical Abstract Service Nr.	154635-35-5; 2416148-24-6; 6912-86-3; 80206-30-0
Molgewicht	204.2252
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tryptophan

**International Nonproprietary
Name** INN.L28

Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EAB4.00,5.0,6.0+3,7.0,8.0+3(2002-2014)/1272; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA7.4,10.4; USAN; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; CAS; BP2001-2011; DAB1998R; FDA-SRS; USMI10; MAR28; EUTCT; DAB1997; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Tryptophan; Trp; W

ASK #02007

Chemical Abstract Service Nr.	72-18-4
Molgewicht	117.1463
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Valin
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/796; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0796; Ph.Eur.2008,6.0/0796
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Amino-3-methylbutansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	V; L-Valin; Val

ASK #02008

Chemical Abstract Service Nr.	56-41-7
Molgewicht	89.0932
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alanin
International Nonproprietary Name	INN.L28

Zitat Bezeichnung 1	IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/0752; Ph.Eur.2005,5.0/0752; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/752
2. Bezeichnung	(2S)-2-Aminopropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Alanin; A; Ala
ASK #02009	
Chemical Abstract Service Nr.	147-85-3
Molgewicht	115.1305
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Prolin
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	DAC2003R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/785; Ph.Eur.2008,6.0/785; Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/785
2. Bezeichnung	(2S)-Pyrrolidin-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	P; Pro; L-Prolin
ASK #02010	
Vorzugsbezeichnung	oligo(<i>O</i> -Sulfo)rutosid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rutosid-Schwefelsäureester-Natriumsalze
ASK #02011	
Chemical Abstract Service Nr.	87-89-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53319-35-0
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Inositol
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.4845; CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1,2,3,5/4,6)-Cyclohexan-1,2,3,4,5,6-hexol
ASK #02012	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-54-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -O ₅) _n n=ca. 250-1000
Vorzugsbezeichnung	Dextran ((mit Kennziffer gemäß INN.L16: mittlere Molmasse M = Kennziffer x 1000 g/mol))
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USMI9.2904; MAR27; FIE96
2. Bezeichnung	Poly[-D-glucopyranose-(1 6)], meist weniger als 5 % (1 3)-Verzweigungen, selten (1 4)- und (1 2)-Verzweigungen
ASK #02017	
Chemical Abstract Service Nr.	478-43-3

Formelstamm	(C ₁₅ -H ₇ -O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	284.2204
Bruttoformel	C ₁₅ H ₈ O ₆
2. Bezeichnung	4,5-Dihydroxy-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	Rhein
Zitat Bezeichnung 3	USM110; DAB1997R-2010R; KARRER1297; ROMP7
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	4,5-Dihydroxyanthrachinon-2-carbonsäure

ASK #02018

Chemical Abstract Service Nr.	155-41-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1420-31-1; 2660-04-0
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₄ -N-O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	398.2915
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ BrNO ₄
2. Bezeichnung	6,7-Epoxy-3-[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumbromid
3. Bezeichnung	<i>N</i> -Methylscopolaminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>s</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i>)-6,7-Epoxy-3-[(<i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #02022

Chemical Abstract Service Nr.	504-17-6
Formelstamm	(C ₄ -H ₃ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	144.1518
Bruttoformel	C ₄ H ₄ N ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	2-Sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
3. Bezeichnung	2-Thiobarbitursäure
Zitat Bezeichnung 3	FIE96
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2-Thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #02023

Chemical Abstract Service Nr.	119-93-7
Molgewicht	212.2902
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₂
2. Bezeichnung	3,3'-Dimethyl-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3'-Dimethylbenzidin; o-Tolidin

ASK #02024

Chemical Abstract Service Nr.	121-87-9
--------------------------------------	----------

Molgewicht	172.5691
Bruttoformel	C ₆ H ₅ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Chlor-4-nitroanilin
ASK #02025	
Chemical Abstract Service Nr.	131-73-7
Molgewicht	439.2078
Bruttoformel	C ₁₂ H ₅ N ₇ O ₁₂
2. Bezeichnung	2,4,6-Trinitro- <i>N</i> -(2,4,6-trinitrophenyl)anilin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bis(2,4,6-trinitrophenyl)azan
ASK #02047	
Chemical Abstract Service Nr.	9000-40-2
2. Bezeichnung	Ceratonia-siliqua-Samenmehl (aus dem Endosperm)
3. Bezeichnung	Johannisbrotkernmehl
Zitat Bezeichnung 3	E410; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR31; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 410
ASK #02048	
Chemical Abstract Service Nr.	1197-21-3
Formelstamm	C10-H15-N . Cl-H
Molgewicht	185.6937
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Phenterminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GLST
2. Bezeichnung	2-Methyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzylpropan-2-ylazan-hydrochlorid; 2-Benzylpropan-2-amin-hydrochlorid
ASK #02051	
Chemical Abstract Service Nr.	149-64-4
Formelstamm	(C21-H30-N-O4)+ Br ⁻
Molgewicht	440.3712
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ BrNO ₄
2. Bezeichnung	8-Butyl-6 ,7 -epoxy-3 -[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropaniumbromid
3. Bezeichnung	Butylscopolaminiumbromid
Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0+5,10.0(2002-2020)/0737; Butylscopolaminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Butylscopolamin; [(1S,3s,5R,6R,7S,8r)-8-Butyl-6,7-epoxy-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]bromid

ASK #02052

Chemical Abstract Service Nr. 7085-55-4

Molgewicht 742.6752

Bruttoformel C₃₃H₄₂O₁₉

Vorzugsbezeichnung Troxerutin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.2R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/2133; Ph.Eur.2005,5.3/2133; MAR28; USMI9.9450; Gil; PHARMEUROPA15.2/2133; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1999-2005

2. Bezeichnung 2-[3,4-Bis(2-hydroxyethoxy)phenyl]-5-hydroxy-7-(2-hydroxyethoxy)-3-(-L-rhamnopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosyloxy)-4H-chromen-4-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Hydroxy-3',4',7-(2-hydroxyethoxy)-3-(6-O-alpha-L-rhamnopyranosyl-beta-D-glucopyranosyloxy)flavon; 3',4',7-Tris(O-2-hydroxyethyl)rutosid

ASK #02053

Chemical Abstract Service Nr. 6114-26-7

Formelstamm 2(C10-H15-N-O) . H2-O4-S

Molgewicht 428.5429

Bruttoformel C₂₀H₃₂N₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Pholedrinhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *rac*-4-[(2*R*)-2-(Methylamino)propyl]phenol-sulfat (2:1)

ASK #02059

Chemical Abstract Service Nr. 112-63-0

Molgewicht 294.4721

Bruttoformel C₁₉H₃₄O₂

2. Bezeichnung Methyl[(9*Z*,12*Z*)-octadeca-9,12-dienoat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylinoleat; Methylinolat

ASK #02060

Chemical Abstract Service Nr. 301-00-8

Molgewicht 292.4562

Bruttoformel C₁₉H₃₂O₂

2. Bezeichnung Methyl[(9*Z*,12*Z*,15*Z*)-octadeca-9,12,15-trienoat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylinolenat; Methyl[(9,12,15)-linolenat]

ASK #02061

Chemical Abstract Service Nr. 11006-92-1

2. Bezeichnung Chlorophylline a und b

Zitat Bezeichnung 2 E140
3. Bezeichnung Chlorophyllin
Zitat Bezeichnung 3 E140

ASK #02064

Chemical Abstract Service Nr. 518-47-8
Formelstamm (C₂₀H₁₀O₅)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 376.2699
Bruttoformel C₂₀H₁₀Na₂O₅
2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Fluorescein-Natrium (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fluorescein-Dinatriumsalz; Fluorescein-Natrium

ASK #02070

Chemical Abstract Service Nr. 69-52-3
Formelstamm (C₁₆H₁₈N₃O₄S)⁻ Na⁺
Molgewicht 371.3866
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₃NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Ampicillin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0578; Ph.Eur.2002,4.00/578; Ph.Eur.2008,6.0/0578; MAR28
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #02071

Chemical Abstract Service Nr. 308067-11-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 308067-12-1; 52504-24-2
2. Bezeichnung Mono/Bis-*O*-[alkanoyl(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)]mono/bis-*O*-[-hydropoly(oxyethylen)- -yl]glycerol [Produkt gemäß Ph.Eur.-Monographie 1443 (Macrogol-6-glycerolcaprylocaprat) siehe ASK-Nr. 31325-6]
3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerolmono/dialkanoat(C₈-C₁₀) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
Zitat Bezeichnung 3 GII; SGK
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glycerolpoly(oxyethylen)-x-alkanoat(C-C); ethoxyliertes Partialglycerid mittelkettiger Fettsäuren; Macrogol-x-glycerincaprylat/caprinat; PEG-x-capryl/capringlyceride; Poly(oxyethylen)-x-glycerol-(mono/di)fettsäureester(C-C); Poly(oxyethylen)-x-glycerol-(mono/di)(octan/decan) oat

ASK #02073

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-67-8
Bruttoformel C₆₄H₁₂₆O₂₆
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 60, desodoriert
International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung		Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonostearat, desodoriert
ASK #02074		
Chemical Abstract Service Nr.	5355-48-6	
Molgewicht	822.9751	
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ O ₁₅	
Vorzugsbezeichnung	-Acetyldigoxin	
International Nonproprietary Name	(INN.L3)	
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.5.6/2168; MAR27; DAC2004R; PHARMEUROPA16.4/2168; Eur.Ph.2011,7.0; DAC2003-2005; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0.6.7/2168	
2. Bezeichnung	3 -[4- <i>O</i> -Acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid	
ASK #02077		
Chemical Abstract Service Nr.	5511-98-8	
Molgewicht	822.9751	
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ O ₁₅	
Vorzugsbezeichnung	-Acetyldigoxin	
International Nonproprietary Name	(INN.L3)	
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; MAR27	
2. Bezeichnung	3 -[3- <i>O</i> -Acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid	
ASK #02078		
Chemical Abstract Service Nr.	603-00-9	
Molgewicht	238.2432	
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₄ O ₃	
Vorzugsbezeichnung	Proxiphyllin	
International Nonproprietary Name	INN.L9	
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/526; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/526; USMI9.7691; Ph.Eur.2005,5.0/526	
2. Bezeichnung	7-(2-Hydroxypropyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion	
ASK #02079		
Chemical Abstract Service Nr.	4682-36-4	
Formelstamm	C18-H23-N-O . C6-H8-O7	
Molgewicht	461.5048	
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO ₈	
Vorzugsbezeichnung	Orphenadrincitrat	
International Nonproprietary Name	(INN.L4)	
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1759; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0.6.8/1759; Ph.Eur.2005,5.0/1759	
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(<i>RS</i>)-(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Dimethyl[(<i>RS</i>)-2-(2-methylbenzhydroxy)ethyl]azan-citrat (1:1); Dimethyl[(<i>RS</i>)-2-[(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethyl]azan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)	
ASK #02081		

Molgewicht 677.2215

Bruttoformel $C_{46}H_{92}O_2$

2. Bezeichnung Octadecyloctacosanoat

ASK #02083

Chemical Abstract Service Nr. 1404-04-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11013-50-6

Vorzugsbezeichnung Neomycin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung Neomycin A, Framycetin (Neomycin B) und Neomycin C, Gemisch

ASK #02084

Chemical Abstract Service Nr. 548-66-3

Formelstamm $C_{20}H_{31}N-O_2 \cdot Cl-H$

Molgewicht 353.9266

Bruttoformel $C_{20}H_{32}ClNO_2$

Vorzugsbezeichnung Drofeninhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; DAC2004R; Helv8/97,9/2003; DAC2003-2005

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][(cyclohexyl)(phenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #02085

Chemical Abstract Service Nr. 7758-87-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12167-74-7; 12440-80-1; 1306-06-5; 1337-78-6; 1344-15-6; 29796-40-5

Molgewicht 310.1767

Bruttoformel $Ca_3O_8P_2$

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Calciumsalz (2:3)

3. Bezeichnung Tricalciumbis(phosphat)

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

Synonym Calciumphosphat

ASK #02087

Chemical Abstract Service Nr. 13900-12-4

Formelstamm $C_{16}H_{25}N-O_2 \cdot C_6H_8-O_7$

Molgewicht 455.4987

Bruttoformel $C_{22}H_{33}NO_9$

Vorzugsbezeichnung Butetamatcitrat

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)-citrat (1:1)
ASK #02094		
	Chemical Abstract Service Nr.	9001-54-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9013-16-5; 9013-54-1; 9013-76-7; 9013-97-2; 9037-26-7
	Vorzugsbezeichnung	Hyaluronidase
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EAB3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0912; JAN; CAS; BP2001-2016; Hager2008-2015; BAN; EC3.2.1.35; MAR2012; EP2.18,3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1994-2014); EC3.2.1.36; USMI13; ROMP2012; Phpa4.1,12.1
	2. Bezeichnung	Hyaluronoglucosaminidase und/oder Hyaluronoglucuronidase
ASK #02095		
	Chemical Abstract Service Nr.	9004-07-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	8049-46-5; 9025-29-0; 9062-30-0; 9067-81-6
	Molgewicht	25200
	Vorzugsbezeichnung	Chymotrypsin
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	ROMP2012; Ph.Eur.I-III; USAN; EP1.3S,2.10,3.0+3+4,4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0+6(1977-2016); EC3.4.21.1; BP1993-2016; BAN; JAN; EAB3.0+3+4,4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0+6(1997-2016)/0476; Hager2008; USP21-39(1985-2016); MAR2012; AAN; Phpa12.1(2000); MeSH; USMI13
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Chymotrypsin A und B
ASK #02097		
	Chemical Abstract Service Nr.	527-07-1
	Formelstamm	(C6-H11-O7) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	218.1371
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ NaO ₇
	2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Natriumsalz
	3. Bezeichnung	Natrium-D-gluconat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	E 576
ASK #02109		
	Chemical Abstract Service Nr.	41468-34-2
	Formelstamm	(C13-H15-N2-O2) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	254.2602
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₂ NaO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mofebutazon-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 4-Butyl-1-phenylpyrazolidin-3,5-dion-Natriumsalz

ASK #02110

Chemical Abstract Service Nr. 23413-80-1

Molgewicht 402.2878

Bruttoformel $C_{18}H_{15}AlO_9$

2. Bezeichnung Bis(2-acetyloxybenzoato)-hydroxo-aluminium

3. Bezeichnung Aluminium-bis(2-acetyloxybenzoat)-hydroxid

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

Synonym Bis(2-acetoxybenzoato)-hydroxo-aluminium; Aluminium-bis(2-acetoxybenzoat)-hydroxid

ASK #02112

Formelstamm $(C_{15}H_{15}O_9)^- Na^+$

Molgewicht 362.264

Bruttoformel $C_{15}H_{15}NaO_9$

2. Bezeichnung 6- -D-Glucopyranosyloxy-7-hydroxy-2H-chromen-2-on-Natriumsalz

3. Bezeichnung Aesculin-Natrium

ASK #02113

Chemical Abstract Service Nr. 3785-32-8

Formelstamm $(C_9H_8N-O_4)^- Na^+$

Molgewicht 217.1539

Bruttoformel $C_9H_8NNaO_4$

2. Bezeichnung (2-Carbamoylphenoxy)essigsäure-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #02114

Chemical Abstract Service Nr. 2392-39-4

Formelstamm $(C_{22}H_{28}F-O_8-P)^{2-} 2Na^+$

Molgewicht 516.4046

Bruttoformel $C_{22}H_{28}FNa_2O_8P$

2. Bezeichnung (9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium; Dexamethason-21-dihydrogenphosphat-Dinatrium; Dinatrium[(9-fluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)phosphat]; Dinatrium(dexamethason-21-phosphat)

ASK #02115

Chemical Abstract Service Nr. 590-46-5

Formelstamm $(C_5H_{12}N-O_2)^+ Cl^-$

Molgewicht 153.6073

Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ ClNO ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylglyciniumchlorid
3. Bezeichnung	Betainhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	DAC2004R; USMI9.1209; DAC2003-2005; DAB1996
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(Carboxymethyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #02116

Formelstamm	(C ₅ -H ₁₃ -N-O ₄ -P) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	205.1246
Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ NNaO ₄ P
2. Bezeichnung	[2-(Trimethylazaniumyl)ethyl]hydrogenphosphat-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Phosphorylcholin-Natrium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[2-(Trimethylammonio)ethyl]hydrogenphosphat-Natriumsalz; Cholin-phosphorsäureester-inneres-Salz-Natriumsalz

ASK #02117

Chemical Abstract Service Nr.	1077-28-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27779-68-6; 62-46-4
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₃ -O ₂ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	206.3256
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(3 <i>R</i>)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure
3. Bezeichnung	Thioctsäure
Zitat Bezeichnung 3	ATC-DE; GSBL; IGS; ChemSpider; EAB5.5,6.0,7.0(2006-2011)/1648
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	6,8-Dithiooctansäure; 6,8-Epidithiooctansäure; Protogen A; 5-[(3 <i>RS</i>)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure; DL-alpha-Liponsäure; 6,8-Thioctsäure; (RS)-5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure; Liponsäure; alpha-Liponsäure; Thioctinsäure; Thioctansäure; 1,2-Dithiolan-3-pentansäure; Alpha-Liponsäure; 1,2-Dithiacyclopentan-3-valeriansäure; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)valeriansäure; Thioctsäure

ASK #02142

Chemical Abstract Service Nr.	64-73-3
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₁ -Cl-N ₂ -O ₈ . Cl-H
Molgewicht	501.314
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Demeclocyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; RPS15; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/176; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0176; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0/0176

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #02143

Chemical Abstract Service Nr. 9002-01-1
Molgewicht 47300
Vorzugsbezeichnung Streptokinase
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; BP2001,2002,2003; USMI9.8609; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/356
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Streptokinase-Lösung als Bulk; Konzentrierte Streptokinase-Lösung

ASK #02144
Chemical Abstract Service Nr. 37340-82-2
Molgewicht 34200
Vorzugsbezeichnung Streptodornase
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *Streptococcus-haemolyticus*-Desoxyribonuclease

ASK #02147
Chemical Abstract Service Nr. 54-12-6
Molgewicht 204.2252
Bruttoformel $C_{11}H_{12}N_2O_2$
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-(1*H*-indol-3-yl)propansäure
3. Bezeichnung DL-Tryptophan

ASK #02148
Chemical Abstract Service Nr. 516-06-3
Molgewicht 117.1463
Bruttoformel $C_5H_{11}NO_2$
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Amino-3-methylbutansäure
3. Bezeichnung DL-Valin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02200
Chemical Abstract Service Nr. 57-63-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1050678-65-3; 406932-93-2; 77538-56-8
Molgewicht 296.4034
Bruttoformel $C_{20}H_{24}O_2$
Vorzugsbezeichnung Ethinylestradiol
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0/0140; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0140; MAR27; BP2010-2011; CAS; PHARMEUROPA10.1,11.2,20.3,22.2; Ph.Eur.2005,5.0/0140; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/140

2. Bezeichnung		19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol
Zitat Bezeichnung 2		CAS
ASK #02201		
Chemical Abstract Service Nr.	84-80-0	
Molgewicht	450.6957	
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ O ₂	
Vorzugsbezeichnung	Phytomenadion	
International Nonproprietary Name	INN.L4	
Zitat Bezeichnung 1	Hager2018; MAR2022; EAB4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0+3,9.0,9.6gestrichen(2002-2019)/1036; RÖMP2023	
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-[(2 <i>E</i> ,7 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion - 2-Methyl-3-[(2 <i>Z</i> ,7 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion ? 2,3-Epoxy-2-methyl-3-[(2 <i>E</i> ,7 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-enyl]-2,3-dihydronaphthalin-1,4-dion - Gemisch	
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN	
ASK #02205		
Chemical Abstract Service Nr.	77-09-8	
Molgewicht	318.3228	
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ O ₄	
Vorzugsbezeichnung	Phenolphthalein	
International Nonproprietary Name	INN.L19	
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1584; USP23; Ph.Eur.2008,6.0/1584; USMI9.7040; Helv8/97; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB7; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/1584; PHARMEUROPA9.4; DAB1998R; MAR27	
2. Bezeichnung	3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)phthalid; 3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)isobenzofuran-1(3H)-on	
ASK #02209		
Chemical Abstract Service Nr.	20432-64-8	
Formelstamm	C19-H28-N2 . Cl-H	
Molgewicht	320.9	
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ ClN ₂	
Vorzugsbezeichnung	lprindolhydrochlorid	
International Nonproprietary Name	(INN.L6)	
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28	
2. Bezeichnung	3-(6,7,8,9,10,11-Hexahydro-5 <i>H</i> -cycloocta[<i>b</i>]indol-5-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	[3-(6,7,8,9,10,11-Hexahydro-5H-cycloocta[<i>b</i>]indol-5-yl)propyl]dimethylazan-hydrochlorid	
ASK #02210		
Chemical Abstract Service Nr.	77-95-2	

Formelstamm	(C ₇ -H ₁₁ -O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	192.1666
Bruttoformel	C ₇ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-1,3,4,5-Tetrahydroxycyclohexan-1-carbonsäure
3. Bezeichnung	Chinasäure
Zitat Bezeichnung 3	EB6

ASK #02211

Chemical Abstract Service Nr.	74-98-6
Molgewicht	44.0956
Bruttoformel	C ₃ H ₈
3. Bezeichnung	Propan
Zitat Bezeichnung 3	USMI2023; IUPAC; FIE96; ROMP2023

ASK #02212

Chemical Abstract Service Nr.	106-97-8
Molgewicht	58.1222
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀
3. Bezeichnung	Butan
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC; FIE96; USMI2023; ROMP2023; ARC372; GII

ASK #02213

Chemical Abstract Service Nr.	118-58-1
Molgewicht	228.2433
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	Benzyl(2-hydroxybenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #02214

Chemical Abstract Service Nr.	560-88-3
Molgewicht	274.3548
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ O ₃
2. Bezeichnung	[(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i> ,4 <i>RS</i>)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl](2-hydroxybenzoat)
3. Bezeichnung	(Bornan-2-yl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #02215

Chemical Abstract Service Nr.	91-64-5
Molgewicht	146.1427
Bruttoformel	C ₉ H ₆ O ₂
2. Bezeichnung	2 <i>H</i> -Chromen-2-on
3. Bezeichnung	Cumarin
Zitat Bezeichnung 3	HAB2005R-2011R; DAB1999-2015; HAB2014R-2015R; HAB2012R-2013R; DAB2001R; HAB1R; Romp8; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB2016R

ASK #02216

Chemical Abstract Service Nr. 111-60-4
Molgewicht 328.5298
Bruttoformel $C_{20}H_{40}O_3$
2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)stearat
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #02217

Chemical Abstract Service Nr. 52-67-5
Molgewicht 149.2113
Bruttoformel $C_5H_{11}NO_2S$
Vorzugsbezeichnung Penicillamin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/566; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0566; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0566
2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-methyl-3-sulfanylbutansäure

ASK #02218

Chemical Abstract Service Nr. 57-13-6
Molgewicht 60.0553
Bruttoformel CH_4N_2O
3. Bezeichnung Harnstoff
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/743; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0743; EB6; ROMP8; DAC87; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/0743
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Urea; E 927b

ASK #02222

Chemical Abstract Service Nr. 532-59-2
Formelstamm C14-H21-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 271.783
Bruttoformel $C_{14}H_{22}ClNO_2$
2. Bezeichnung [2-(Dimethylaminomethyl)butan-2-yl]benzoat-hydrochlorid

ASK #02224

Chemical Abstract Service Nr. 80-08-0
Molgewicht 248.3009
Bruttoformel $C_{12}H_{12}N_2O_2S$
Vorzugsbezeichnung Dapson
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0077; Ph.Eur.2002,4.00/77; Ph.Eur.2008,6.0/0077; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4,4'-Sulfonyldianilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Diaphenylsulfon
ASK #02225	
Chemical Abstract Service Nr.	25389-94-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	133-92-6
Formelstamm	C18-H36-N4-O11 . H2-O4-S
Molgewicht	582.5771
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₈ N ₄ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Kanamycinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(6-amino-6-desoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Kanamycinmonosulfat

ASK #02228	
Chemical Abstract Service Nr.	129-74-8
Formelstamm	C28-H33-Cl-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht	505.9499
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₅ Cl ₃ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Buclicindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylbenzyl)-4-(4-chlorbenzhydryl)piperazin-dihydrochlorid

ASK #02230	
Chemical Abstract Service Nr.	3847-27-6
Formelstamm	C18-H36-N4-O11 . x H2-O4-S
Molgewicht	582.577
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₈ N ₄ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Saures Kanamycinsulfat ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/33; Ph.Eur.2005,5.0/33; Ph.Eur.2002,4.00/33
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(6-amino-6-desoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)

ASK #02231	
Chemical Abstract Service Nr.	5965-95-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1413-65-6; 58207-20-8
Formelstamm	C18-H36-N4-O11 . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht	600.5924

Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₈ N ₄ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Kanamycinmonosulfat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(6-amino-6-desoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Kanamycinmonosulfat ' ; Kanamycinsulfat 1 HO

ASK #02232

Chemical Abstract Service Nr.	76-14-2
Molgewicht	170.921
Bruttoformel	C ₂ Cl ₂ F ₄
Vorzugsbezeichnung	Cryofluoran
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2599; ROMP8
2. Bezeichnung	1,2-Dichlortetrafluorethan

ASK #02234

Chemical Abstract Service Nr.	15421-37-1
Formelstamm	C17-H20-N2-S . H3-O4-P
Molgewicht	382.4143
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₂ O ₄ PS
Vorzugsbezeichnung	Promazinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan-phosphat (1:1)

ASK #02236

Chemical Abstract Service Nr.	121-54-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	324034-09-5; 39362-38-4
Formelstamm	(C27-H42-N-O2)+ Cl ⁻
Molgewicht	448.0809
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzethoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/974; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/0974; Ph.Eur.2005,5.0/0974; FIE96
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyl dimethyl(2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammoniumchlorid

ASK #02240

Chemical Abstract Service Nr. 563-71-3
Molgewicht 115.8539
Bruttoformel CFeO_3
2. Bezeichnung Eisen()-carbonat

ASK #02241

Chemical Abstract Service Nr. 135-19-3
Molgewicht 144.1699
Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}$
2. Bezeichnung Naphthalin-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Naphthol; beta-Naphthol

ASK #02242

Chemical Abstract Service Nr. 118-55-8
Molgewicht 214.2167
Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{10}\text{O}_3$
2. Bezeichnung Phenyl(2-hydroxybenzoat)

ASK #02243

Chemical Abstract Service Nr. 59-87-0
Molgewicht 198.1362
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_4\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung Nitrofural
International Nonproprietary Name INNv.L1
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1135; Ph.Eur.2005,5.0/1135; DAC87; PHARMEUROPA6.1; Ph.Eur.2002,4.00/1135
2. Bezeichnung 5-Nitrofuran-2-carbaldehydsemicarbazon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Nitro-2-furaldehydsemicarbazon; 1-(5-Nitrofurfuryliden)semicarbazid; Nitrofurazon

ASK #02245

Chemical Abstract Service Nr. 7784-45-4
Molgewicht 455.635
Bruttoformel AsI_3
2. Bezeichnung Arsen()-iodid

ASK #02246

Chemical Abstract Service Nr. 5967-62-4
Formelstamm $(\text{C-H3-As-O3})2^- 2\text{Na}^+ \cdot 6 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 292.0255
Bruttoformel $\text{CH}_3\text{AsNa}_2\text{O}_3$
2. Bezeichnung Methylarsonsäure-Dinatriumsalz 6 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 USM110
3. Bezeichnung Dinatriummethylarsonat 6 H₂O

ASK #02247

Chemical Abstract Service Nr. 60-41-3
Formelstamm 2(C₂₁-H₂₂-N₂-O₂) . H₂-O₄-S
Molgewicht 766.9016
Bruttoformel C₄₂H₄₆N₄O₈S
2. Bezeichnung Strychnidin-10-on-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung Strychninhemisulfat

ASK #02248

Chemical Abstract Service Nr. 134-31-6
Formelstamm 2(C₉-H₆-N-O)⁻ 2H⁺ . H₂-O₄-S
Molgewicht 388.3944
Bruttoformel C₁₈H₁₆N₂O₆S
2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-sulfat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-hemisulfat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Bis(8-hydroxychinolinium)sulfat; 8-Oxychinolinsulfat; Bis(hydroxychinolinium)sulfat; 8-Chinolinolsulfat; Oxinsulfat; Oxychinolinsulfat; 8-Hydroxychinolinsulfat; 8-Hydroxychinolin-sulfat; Chinolin-8-ol-sulfat; 8-Chinolinolsulfat (2:1); Bis(8-hydroxychinolin)-sulfat; Bis(hydroxychinolin)sulfat; Hydroxychinolinsulfat; Chinolinolsulfat; 8-Chinolinol-sulfat (2:1) (Salz)

ASK #02249

Chemical Abstract Service Nr. 75-09-2
Molgewicht 84.9326
Bruttoformel CH₂Cl₂
3. Bezeichnung Dichlormethan
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR29; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0932; DAB10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0932; Ph.Eur.2002,4.00/932

ASK #02250

Chemical Abstract Service Nr. 1309-42-8
Molgewicht 58.3197
Bruttoformel H₂MgO₂
3. Bezeichnung Magnesiumhydroxid
Zitat Bezeichnung 3 E528; Ph.Eur.2005,5.0/39; Ph.Eur.2002,4.00/39; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/39; USM19.5493
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 528

ASK #02251

Chemical Abstract Service Nr. 443-79-8

Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	(<i>RS,RS</i>)-2-Amino-3-methylpentansäure
3. Bezeichnung	DL-Isoleucin
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #02252

Chemical Abstract Service Nr.	150-30-1
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Amino-3-phenylpropansäure
3. Bezeichnung	DL-Phenylalanin
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #02253

Chemical Abstract Service Nr.	6028-28-0
Molgewicht	128.1268
Bruttoformel	C ₄ H ₉ NO ₃
2. Bezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-2-Amino-3-hydroxybutansäure 0.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	DL-Threonin 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #02254

Chemical Abstract Service Nr.	302-72-7
Molgewicht	89.0932
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₂
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Aminopropansäure
3. Bezeichnung	DL-Alanin
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #02255

Chemical Abstract Service Nr.	56-84-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	181119-33-5; 6899-03-2
Formelstamm	(C4-H5-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	133.1027
Bruttoformel	C ₄ H ₇ NO ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Aminobutandisäure
3. Bezeichnung	Aspartinsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; EAB4.0-10.0(2002-2020)/R; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0+3,10.0(2002-2020)/0797; Aspartinsaeure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

L-Aspartinsäure; Asp; Asparaginsäure; D; (S)-Aminobernsteinsäure;
L-Asparaginsäure

ASK #02256

Chemical Abstract Service Nr. 7006-34-0

Molgewicht 132.1179

Bruttoformel $C_4H_8N_2O_3$

2. Bezeichnung (RS)-2-Amino-3-carbamoylpropansäure

3. Bezeichnung DL-Asparagin

ASK #02257

Chemical Abstract Service Nr. 302-84-1

Molgewicht 105.0926

Bruttoformel $C_3H_7NO_3$

2. Bezeichnung (RS)-2-Amino-3-hydroxypropansäure

3. Bezeichnung DL-Serin

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02258

Chemical Abstract Service Nr. 60-18-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1207451-88-4; 140-43-2; 1991-85-1; 46209-14-7; 55520-40-6

Formelstamm $(C_9H_{10}N-O_3)^- H^+$; $(C_9H_9N-O_3)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 181.1885

Bruttoformel $C_9H_{11}NO_3$

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN; IUPAC

3. Bezeichnung Tyrosin

Zitat Bezeichnung 3 MAR2021; EINECS; EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0, 8.0+2,9.0,10.0 (1997-2020)/1161; DAB1998R; GESTIS; EAB3.0-10.0(1997-2020)R; GSBL

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym L-(-)-Tyrosin; (S)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure; Tyr; L-Tyrosin; Y; (S)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propionsäure

ASK #02259

Chemical Abstract Service Nr. 127-08-2

Formelstamm $(C_2H_3O_2)^- K^+$

Molgewicht 98.1423

Bruttoformel $C_2H_3KO_2$

2. Bezeichnung Essigsäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumacetat

Zitat Bezeichnung 3 E261; DAC94; HAB2012R-2013R; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1139; HAB2014R-2015R; HAB2001R-2011R; MAR28; EAB6.7,7.0+4+7,8.0+4+7(2008-2014)R; FIE96; USMI10; DAB1998R; HAB2016R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	E 261
ASK #02260	
Chemical Abstract Service Nr.	5794-13-8
Formelstamm	(C ₄ -H ₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺ . H ₂ -O
Molgewicht	150.1332
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Asparagin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INNv.L59)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.08/2086; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/2086; Ph.Eur.2005,5.0/2086; USMI10; DAB1999-2009
2. Bezeichnung	(2S)-2,4-Diamino-4-oxobutansäure 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Asparagin 1 HO
ASK #02261	
Chemical Abstract Service Nr.	56-45-1
Molgewicht	105.0926
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₃
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-hydroxypropansäure
3. Bezeichnung	Serin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; EAB4.0-10.0(2002-2021)/R; Serin; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/0788; USMI10; MAR28
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	S; L-Serin; Ser
ASK #02262	
Chemical Abstract Service Nr.	770-05-8
Formelstamm	C ₈ -H ₁₁ -N-O ₂ . Cl-H
Molgewicht	189.6394
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Octopaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-Amino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #02263	
Chemical Abstract Service Nr.	70-47-3
Formelstamm	(C ₄ -H ₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	132.1179
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Asparagin
International Nonproprietary Name	INNv.L59
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(S)-2-Amino-3-carbamoylpropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Asparagin; Asn; (S)-2-Aminosuccinamidsäure; N
ASK #02264	
Chemical Abstract Service Nr.	39389-20-3
2. Bezeichnung	Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure (x:y)
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat, sulfoniert; Poly(styrol-co-divinylbenzol)polysulfonsäure (x:y); Polystyrolsulfonsäure, Divinylbenzol-vernetzt; Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure
ASK #02267	
Chemical Abstract Service Nr.	611-75-6
Formelstamm	C14-H20-Br2-N2 . Cl-H
Molgewicht	412.5909
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ Br ₂ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromhexinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0706; Ph.Eur.2002,4.00,4.04,4.08/706; USMI10; DAC86; Ph.Eur.2005,5.0/0706
2. Bezeichnung	2,4-Dibrom-6-[[cyclohexyl(methyl)amino]methyl]anilin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Amino-3,5-dibrombenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan-hydrochlorid
ASK #02268	
Chemical Abstract Service Nr.	562-10-7
Formelstamm	C17-H22-N2-O . C4-H6-O4
Molgewicht	388.4574
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -Dimethyl-2-[(1 <i>R</i>)-1-phenyl-1-(pyridin-2-yl)ethoxy]ethanamin-butandioat (1:1)
3. Bezeichnung	Doxylaminhydrogensuccinat
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0,5.0,6.0+1,7.0+6,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1589; Doxylaminhydrogensuccinat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Doxylaminsuccinat; Dimethyl[2-[(RS)-1-phenyl-1-(2-pyridyl)ethoxy]ethyl]azan-succinat (1:1)
ASK #02269	
Chemical Abstract Service Nr.	1260-17-9
Andere Chemical Abstract Service	131802-72-7; 1343-78-8; 1389-34-0; 140888-29-5; 16667-06-4; 37349-49-8; 476-39-1; 632-55-3; 8031-23-0; 8047-02-7; 85085-30-9; 93062-68-1

Nr.	
Formelstamm	(C ₂₂ H ₁₉ O ₁₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	492.3864
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ O ₁₃
2. Bezeichnung	7- -D-Glucopyranosyl-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure [Hinweis: aus getrockneten getöteten befruchteten Weibchen von Scharlach-Schildlaus-Arten (hauptsächlich <i>Dactylopius coccus</i> , Synonym: <i>Coccus cacti</i> ; Carminsäure-Gehalt ca. 10-25 %) extrahierte angereicherte Stoffgemische; beta-Konfiguration des C-Glucopyranosyl-Restes wurde nachgewiesen durch ¹³ C-NMR-Spektroskopie und Totalsynthese, alpha in Ph.Eur. ist falsch]
3. Bezeichnung	Carminsäure
Zitat Bezeichnung 3	EAB5.0-10.7(2005-2022)R; E120
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 120 [Karminsäure]; Karminsäure; 7-beta-D-Glucopyranosyl-9,10-dihydro-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-2-anthracencarbonsäure; C.I. 75470

ASK #02273

Chemical Abstract Service Nr.	849-55-8
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₅ N-O ₂ . Cl-h
Molgewicht	335.8682
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bupheninhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4-{1-Hydroxy-2-[(4-phenylbutan-2-yl)amino]propyl}phenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(4-phenylbutan-2-ylamino)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #02275

Chemical Abstract Service Nr.	8001-21-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68309-82-0; 84776-03-4
2. Bezeichnung	Helianthus-annuus-Fruchtöl
3. Bezeichnung	Sonnenblumenöl
Zitat Bezeichnung 3	DAC94; DAB1998R

ASK #02276

Chemical Abstract Service Nr.	120-47-8
Formelstamm	(C ₉ H ₉ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	166.1739
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	Ethyl(4-hydroxybenzoat)
3. Bezeichnung	Ethyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 214; Ethyl-4-hydroxybenzoat; Ethylparahydroxybenzoat

ASK #02277

2. Bezeichnung Tetracelinis-articulata-Harz

3. Bezeichnung Sandarakharz

Zitat Bezeichnung 3 EB6; GII

ASK #02278

Chemical Abstract Service Nr. 8050-09-7

2. Bezeichnung Pinus-Arten-Harz (terpentinölfrei)

3. Bezeichnung Kolophonium

Zitat Bezeichnung 3 Helv8/97,9/2003; ROMP7; DAB6; Ph.Eur.2008,6.0/1862; FIE96; Ph.Eur.2005,5.0/1862; Hager2008; Ph.Eur.2002,4.04/1862; Janistyn78,I

ASK #02279

Chemical Abstract Service Nr. 30964-13-7

Formelstamm (C₂₅H₂₃O₁₂)⁻ H⁺

Molgewicht 516.4509

Bruttoformel C₂₅H₂₄O₁₂

Vorzugsbezeichnung Cynarin

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 KARRER992; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.2R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

2. Bezeichnung (1*R*,3*R*,4*S*,5*R*)-1,3-Bis[3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-4,5-dihydroxycyclohexan-1-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*R*,3*R*,4*S*,5*R*)-1,3-Bis[3-(3,4-dihydroxyphenyl)acryloyloxy]-4,5-dihydroxycyclohexancarbonsäure

ASK #02280

Chemical Abstract Service Nr. 6100-19-2

Formelstamm (C₄H₄O₆)²⁻ 2K⁺ . 0.5 H₂O

Molgewicht 235.2752

Bruttoformel C₄H₄K₂O₆

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Dikaliumsalz 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Kalium-(*R*,*R*)-tartrat-Hemihydrat

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

Synonym Kalium-(*R*,*R*)-tartrat 0.5 HO; E 336; (*R*,*R*)-Weinsäure-Dikaliumsalz 0.5 HO; Kaliumtartrat 0.5 HO

ASK #02281

Chemical Abstract Service Nr. 9005-82-7

2. Bezeichnung Amylose

ASK #02282

Chemical Abstract Service Nr. 1115-64-6

Formelstamm (C₄H₅N-O₄)²⁻ Mg²⁺

Molgewicht 155.3918

Bruttoformel C₄H₅MgNO₄

Vorzugsbezeichnung Magnesiumaspartat

International Nonproprietary Name (INN.L41)	
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (1:1)
ASK #02284	
Chemical Abstract Service Nr.	18342-39-7
Formelstamm	C ₁₄ -H ₁₉ -N ₃ -O . Cl-H
Molgewicht	281.7811
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ramifenazonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L24)	
2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Isopropylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on-hydrochlorid
ASK #02285	
Chemical Abstract Service Nr.	132-18-3
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₃ -N-O . Cl-H
Molgewicht	317.853
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Diphenylpyralinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)	
2. Bezeichnung	4-Diphenylmethoxy-1-methylpiperidin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Benzhydryloxy-1-methylpiperidin-hydrochlorid
ASK #02286	
Chemical Abstract Service Nr.	1177-87-3
Molgewicht	434.4977
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexamethasonacetat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name (INN.L4)	
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dexamethason-21-acetat; Dexamethasonacetat
ASK #02287	
Chemical Abstract Service Nr.	550-99-2
Formelstamm	C ₁₄ -H ₁₄ -N ₂ . Cl-H
Molgewicht	246.7353
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Naphazolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/730; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/730; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/730; DAC87
2. Bezeichnung	2-(1-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid
ASK #02290	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 2000 ((mit Angabe des Stearat-Typs nach Ph.Eur. (Typ I oder Typ II)))
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-40
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-40-stearat
ASK #02293	
Chemical Abstract Service Nr.	16731-55-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	4429-42-9
Formelstamm	(O5-S2)2 ⁻ 2K ⁺
Molgewicht	222.3236
Bruttoformel	K ₂ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	Dikalium-pentaoxido-1 ³ O,2 ² O-disulfat(S-S)(2-)
3. Bezeichnung	Kaliummetabisulfit (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Kaliumdisulfit; E 224
ASK #02294	
Chemical Abstract Service Nr.	89-68-9
Molgewicht	184.6626
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClO
2. Bezeichnung	4-Chlor-2-isopropyl-5-methylphenol
ASK #02295	
Chemical Abstract Service Nr.	25155-18-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1320-40-7; 25167-79-7
Formelstamm	(C28-H44-N-O2)+ Cl ⁻
Molgewicht	462.1075
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Methylbenzethoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-{2-[<i>x</i> -methyl-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyl dimethyl(2-{2-[<i>ar</i> -methyl-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammoniumchlorid

ASK #02296

Chemical Abstract Service Nr.	57-09-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104302-76-3; 108779-80-2; 12294-25-6; 69217-35-2; 79631-76-8
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₄₂ -N) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	364.4475
Bruttoformel	C ₁₉ H ₄₂ BrN
Vorzugsbezeichnung	Cetrimoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylhexadecan-1-aminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hexadecyltrimethylammoniumbromid

ASK #02308

Chemical Abstract Service Nr.	71-58-9
Molgewicht	386.5244
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Medroxyprogesteronacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0673; Ph.Eur.2002,4.00/673; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0673
2. Bezeichnung	6 -Methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #02309

Chemical Abstract Service Nr.	1592-23-0
Formelstamm	2(C ₁₈ -H ₃₅ -O ₂) ⁻ Ca ₂ ⁺ ca.
Molgewicht	607.017
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₀ CaO ₄
2. Bezeichnung	Calcium(palmitat/stearat)
3. Bezeichnung	Calciumstearat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calciumstearat

ASK #02310

Chemical Abstract Service Nr.	124-43-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12263-76-2; 12772-89-3; 1360537-36-5; 37211-55-5
Formelstamm	C-H ₄ -N ₂ -O . H ₂ -O ₂
Molgewicht	94.0699
Bruttoformel	CH ₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Dioxidan--Harnstoff (1:1)

3. Bezeichnung	Harnstoff-Wasserstoffperoxid-Additionsverbindung (1:1)
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2012
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Hydrogenperoxid-Harnstoff; Percarbamid; Wasserstoffperoxid-Harnstoff; Perhydrol-Harnstoff; Wasserstoffperoxid--Harnstoff (1:1); Hydroperit; Wasserstoffperoxid-Carbamid; festes Wasserstoffperoxid; UHP; Carbamid-Peroxid

ASK #02312

Chemical Abstract Service Nr.	3313-92-6
Formelstamm	(C2-O6)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	165.9973
Bruttoformel	C ₂ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	Peroxydikohlensäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Dinatriummonoperoxydicarbonat

ASK #02313

Chemical Abstract Service Nr.	73-24-5
Molgewicht	135.1267
Bruttoformel	C ₅ H ₅ N ₅
2. Bezeichnung	7 <i>H</i> -Purin-6-amin
3. Bezeichnung	Adenin
Zitat Bezeichnung 3	GII; Ph.Eur.2008,6.0/0800; DAB1998R-2008R; MAR28; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0/0800; Ph.Eur.2002,4.00/800; USMI10; Ph.Eur.2008,6.3R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Purin-6-ylazan

ASK #02314

Chemical Abstract Service Nr.	69-89-6
Molgewicht	152.1109
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	3,7-Dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
3. Bezeichnung	Xanthin
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #02315

Chemical Abstract Service Nr.	68-94-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	184856-40-4; 184856-41-5; 25991-07-5; 25991-08-6; 25991-09-7; 39464-15-8; 39464-17-0; 480-99-9; 51953-23-2; 6535-89-3
Molgewicht	136.1115
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₄ O
2. Bezeichnung	1,7-Dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
3. Bezeichnung	Hypoxanthin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #02318

2. Bezeichnung	Cellulosepolyacetat
-----------------------	---------------------

ASK #02319

Chemical Abstract Service Nr.	2519-30-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50925-73-0
Formelstamm	(C ₂₈ H ₁₇ N ₅ O ₁₄ S ₄) ⁴⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	867.6788
Bruttoformel	C ₂₈ H ₁₇ N ₅ Na ₄ O ₁₄ S ₄
2. Bezeichnung	4-Acetamido-5-hydroxy-6-[[7-sulfo-4-(4-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-1-yl]diazenyl]naphthalin-1,7-disulfonsäure-Tetranatriumsalz
3. Bezeichnung	Brillantschwarz BN
Zitat Bezeichnung 3	E151; MAR27; Ph.Eur.Bd.IIIR
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 151 [Brillantschwarz BN]

ASK #02320

Chemical Abstract Service Nr.	1083-57-4
Molgewicht	223.2683
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bucetin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	N-(4-Ethoxyphenyl)-3-hydroxybutanamid

ASK #02321

Chemical Abstract Service Nr.	54-30-8
Molgewicht	320.4696
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Camylofin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	Isopentyl({4-[(2-diethylaminoethyl)amino]phenyl}acetat)

ASK #02322

Chemical Abstract Service Nr.	68412-54-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100472-99-9; 121548-43-4; 138316-74-2; 26027-38-3; 37205-87-1; 51852-94-9; 577791-97-0; 620168-37-8; 9016-45-9
Formelstamm	C ₁₅ H ₂₄ O . x C ₂ H ₄ O
Molgewicht	352.5081
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nonoxinol x ((mit Angabe der mittleren EO-Einheiten-Anzahl x))
International Nonproprietary Name	INN.L16

Zitat Bezeichnung 1	USMI14; ROMP2012; GII; BAN; MAR2012; MeSH; AAN; Hager2011; EUTCT
2. Bezeichnung	-[4-, 2- und 2,4-Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-x (ca. 85:10:5)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. Alkyl(C)phenoletthoxylat; Nonylphenoxypolyethoxyethanol; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen); Nonylphenolpolyglykolether; Ethoxyliertes Nonylphenol; 4-Nonylphenolpolyethoxylat; Isononylphenolpolyethoxylat; Nonylphenylpolyethylenglycolether; isomere Nonylphenolpolyglycolether; alpha-(Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyl); Ethylenoxid-Nonylphenol-Kondensat; Ethylenoxid-Nonylphenol-Polymer; omega-Hydroxy-alpha-(nonylphenyl)poly(oxy-1,2-ethandiyl); Mono(nonylphenyl)polyethylenglycol; Nonylphenol-Ethylenoxid-Kondensat; Nonylphenolpolyethylenglycolether; Nonylphenolpolyethylenoxid; (Nonylphenoxy)polyethylenoxid; Nonylphenoxypoly(ethylenoxy)ethanol; Nonylphenylethoxylat; alpha-(Nonylphenyl)-omega-hydroxypolyoxyethylen; Nonylphenylpolyoxyethylenether; Oxethyliertes Nonylphenol; Oxyethylen-nonylphenylether; Polyethoxyliertes Nonylphenol; Polyethylenglycolmono(nonylphenol)ether; Polyethylenglycolmono(nonylphenyl)ether; Polyethylenglycolnonylphenoletther; Polyethylenglycol(nonylphenyl)ether; Polyethylenglycolnonylphenylmonoether; Polyethylenoxidmono(nonylphenyl)ether; Poly(ethylenoxid)(nonylphenyl)ether; Poly(oxyethylen)nonylphenoletther; Poly(oxyethylen)(nonylphenyl)ether; Polyoxethyliertes Nonylphenol; Polyoxyethylenmonononylphenylether; Nonylphenoletthoxylat
Synonym	

ASK #02325

Chemical Abstract Service Nr.	9005-25-8
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -O ₅) _n ca.
2. Bezeichnung	Triticum-aestivum-Karyopsenquellstärke
3. Bezeichnung	Weizenquellstärke

ASK #02333

Chemical Abstract Service Nr.	59625-89-7
Formelstamm	2(C ₆ -H ₁₁ -O ₇) ⁻ Mg ²⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	450.6302
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ MgO ₁₄
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Magnesiumsalz (2:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesium-D-gluconat-Dihydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Magnesium-D-gluconat 2 HO

ASK #02335

Chemical Abstract Service Nr.	9005-25-8
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -O ₅) _n ca.
3. Bezeichnung	Vorverkleisterte Stärke ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.01/1267; Ph.Eur.2005,5.0/1267; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.6/1267

ASK #02336

Chemical Abstract Service Nr.	1477-19-6
Molgewicht	266.2913
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzaron
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GII
2. Bezeichnung	(2-Ethyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxyphenyl)methanon

ASK #02344

2. Bezeichnung Wasser aus dem Ozean oder Randmeeren, Salzgehalt ca. 30-40 g/kg, Ionenzusammensetzung (m/m) ca. 30,6 % Na⁺, 3,7 % Mg²⁺, 1,2 % Ca²⁺, 1,1 % K⁺, 0,7 % andere Metallionen, 55,0 % Cl⁻ und 7,7 % SO₄²⁻

3. Bezeichnung Meerwasser

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

Synonym Salzwasser aus dem Meer; Seewasser [aus der See, nicht aus einem See]; Ozeanwasser

ASK #02364

Chemical Abstract Service Nr. 2922-83-0

Molgewicht 208.2139

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-4-(2-aminophenyl)-4-oxobutansäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

3. Bezeichnung L-Kynurenin

Zitat Bezeichnung 3 USMI12; IUPAC

ASK #02371

2. Bezeichnung Stärke, modifiziert ((mit Angaben zur Herkunft und zur Modifizierung))

ASK #02378

Chemical Abstract Service Nr. 7757-86-0

Molgewicht 120.2843

Bruttoformel HMgO₄P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Magnesiumsalz (1:1)

3. Bezeichnung Magnesiumhydrogenphosphat

ASK #02404

2. Bezeichnung Luft mit 21,0 - 22,5% (V/V) Sauerstoff

3. Bezeichnung Künstliche Luft zur medizinischen Anwendung

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.03/1684; Ph.Eur.2005,5.0/1684; Ph.Eur.2008,6.0/1684

ASK #02462

Chemical Abstract Service Nr. 11070-73-8

Molgewicht 5733.4917

Bruttoformel C₂₅₄H₃₇₇N₆₅O₇₅S₆

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys(A6S A11S)-Cys(A7S B7S)-Ala-Ser-Val-Cys(A11S A6S)-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys(A20S B19S)-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys(B7S A7S)-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys(B19S A20S)-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala

3. Bezeichnung Insulin vom Rind

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1637; Ph.Eur.2002,4.00/1637; Ph.Eur.2008,6.0/1637

ASK #02498

Chemical Abstract Service Nr. 867-81-2

Formelstamm (C₉-H₁₆-N-O₅)⁻ Na⁺

Molgewicht	241.2168
Bruttoformel	C ₉ H ₁₆ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Natriumpantothenat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	DAB1999-2011; USMI10; GII
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>R</i>)-2,4-Dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido]propansäure-Natriumsalz

ASK #02499

Chemical Abstract Service Nr.	6059-47-8
Molgewicht	317.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Codein-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.5,10.0+3(2018-2021)/0076
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	4,5alpha-Epoxy-3-methoxy-17-methyl-7,8-didehydromorphinan-6alpha-ol-Monohydrat; Codein '

ASK #02501

2. Bezeichnung	Acacia-senegal-Gummilösung (sprühgetrocknet)
3. Bezeichnung	Arabisches Gummi, getrocknete Dispersion
Zitat Bezeichnung 3	EP9.8,10.0(2019-2020)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Sprühgetrocknetes arabisches Gummi; arabisches Gummi, sprühgetrocknet; Gummi Arabicum, sprühgetrocknet

ASK #02514

Chemical Abstract Service Nr.	68915-24-2
2. Bezeichnung	Gelatine-Butandisäureanhydrid-Reaktionsprodukt
3. Bezeichnung	Gelatinepolysuccinat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Gelatine-Bernsteinsäureanhydrid-Reaktionsprodukt

ASK #02515

Chemical Abstract Service Nr.	137-40-6
Formelstamm	(C ₃ H ₅ O ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	96.0604
Bruttoformel	C ₃ H ₅ NaO ₂
2. Bezeichnung	Propansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumpropionat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.04/2041; Ph.Eur.2008,6.0/2041; E281; FIE96; Ph.Eur.2005,5.0/2041; DAC2003R; DAC2003; MAR28
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Propionsäure-Natriumsalz; E 281

ASK #02520

Chemical Abstract Service Nr. 12584-58-6

Molgewicht 5777.5442

Bruttoformel $C_{256}H_{381}N_{65}O_{76}S_6$

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys(A6S A11S)-Cys(A7S B7S)-Thr-Ser-Ile-Cys(A11S A6S)-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys(A20S B19S)-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys(B7S A7S)-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys(B19S A20S)-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala

3. Bezeichnung Insulin vom Schwein

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1638; Ph.Eur.2005,5.0/1638; Ph.Eur.2002,4.00/1638

ASK #02524

Chemical Abstract Service Nr. 7789-79-9

Molgewicht 170.0549

Bruttoformel $CaH_4O_4P_2$

2. Bezeichnung Phosphinsäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumphosphinat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2003-2005

ASK #02527

Chemical Abstract Service Nr. 67-73-2

Molgewicht 452.4882

Bruttoformel $C_{24}H_{30}F_2O_6$

Vorzugsbezeichnung Fluocinolonacetamid

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0494; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0494; DAC79; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/494

2. Bezeichnung (16 *H*)-6 ,9-Difluor-11 ,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #02528

Chemical Abstract Service Nr. 54118-67-1

Formelstamm C15-H13-Cl-N2 . Cl-H

Molgewicht 293.1911

Bruttoformel $C_{15}H_{14}Cl_2N_2$

Vorzugsbezeichnung Chlormidazolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-2-methylbenzimidazol-hydrochlorid

ASK #02535

Chemical Abstract Service Nr. 1185-57-5

Formelstamm $x(C6-H5-O7)3^- y(H4-N)+ z(Fe3+)$ ca.

Molgewicht 264.999

Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ FeNO ₇
2. Bezeichnung	Ammoniumeisen()-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (x:y:z)
3. Bezeichnung	Ammoniumeisen()-citrat-Komplex
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ferri-ammoniumcitrat; Eisen(III)-ammoniumcitrat; Ammoniumeisen(III)-citrat; Eisenammoniumcitrat

ASK #02546

Chemical Abstract Service Nr.	943-17-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	534-87-2
Formelstamm	C10-H15-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	217.6925
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Etilefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	DAC87; EAB3.1-3,4.0+5+7,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1998-2018)/1205
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(1 <i>R</i>)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-Ethylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid

ASK #02547

Chemical Abstract Service Nr.	5716-20-1
Formelstamm	2(C12-H19-N-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	516.648
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Bamethanhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	4-(2-Butylamino-1-hydroxyethyl)phenol-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Butylamino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol-sulfat (2:1)

ASK #02548

Chemical Abstract Service Nr.	312-85-6
Formelstamm	(C3-H5-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	112.0598
Bruttoformel	C ₃ H ₅ NaO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Hydroxypropansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natrium-DL-lactat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(RS)-Milchsäure-Natriumsalz; E 325

ASK #02550

Chemical Abstract Service Nr. 118-71-8
Molgewicht 126.11
Bruttoformel $C_6H_6O_3$
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-2-methyl-4*H*-pyran-4-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Maltol

ASK #02551

Chemical Abstract Service Nr. 440-17-5
Formelstamm C21-H24-F3-N3-S . 2 Cl-H
Molgewicht 480.4175
Bruttoformel $C_{21}H_{26}Cl_2F_3N_3S$
Vorzugsbezeichnung Trifluoperazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/59; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0/59; Ph.Eur.2002,4.00/59
2. Bezeichnung 10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-2-trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-dihydrochlorid

ASK #02552

Chemical Abstract Service Nr. 57-43-2
Formelstamm $(C_{11}H_{17}N_2O_3)^- H^+$
Molgewicht 226.2722
Bruttoformel $C_{11}H_{18}N_2O_3$
Vorzugsbezeichnung Amobarbital
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.605; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+3(2002-2021)/0594; FDA-SRS; DAC86; CAS; MAR27; USPXXII; EP4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+3(2002-2021); GlnAS; GLST; BP2001-2010; EUTCT
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(3-methylbutyl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Ethyl-5-isopentylbarbitursäure; 5-Ethyl-5-isopentylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #02556

Formelstamm $(C_{20}H_{11}N_2O_{10}S_3)^{3-} Al^{3+}$
Molgewicht 562.4853
Bruttoformel $C_{20}H_{11}AlN_2O_{10}S_3$
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(4-sulfo-1-naphthyldiazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung Amaranth-Aluminiumsalz

ASK #02558

Chemical Abstract Service Nr. 15790-07-5
Formelstamm $3(C_{16}H_{10}N_2O_7S_2)^{2-} 2Al^{3+}$
Molgewicht 1273.1325

Bruttoformel	$C_{48}H_{30}Al_2N_6O_{21}S_6$
2. Bezeichnung	6-Hydroxy-5-(4-sulphophenyldiazenyl)naphthalin-2-sulfonsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung	Gelborange-S-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3	E110

ASK #02563

Chemical Abstract Service Nr.	655-35-6
Formelstamm	C20-H27-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	397.893
Bruttoformel	$C_{20}H_{28}ClNO_5$
Vorzugsbezeichnung	Carbocromenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Ethyl{[3-(2-diethylaminoethyl)-4-methyl-2-oxo-2H-chromen-7-yloxy]acetat}-hydrochlorid

ASK #02564

Chemical Abstract Service Nr.	2706-28-7
Formelstamm	(C12-H9-N3-O6-S2) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	401.3259
Bruttoformel	$C_{12}H_9N_3Na_2O_6S_2$
2. Bezeichnung	2-Amino-4',5-diazendiylbis(benzolsulfonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Echtgelb
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; E105; Ph.Eur.Bd.IIIR
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 105

ASK #02582

Chemical Abstract Service Nr.	6047-24-1
Formelstamm	2(C3-H5-O3) ⁻ Fe2 ⁺ . 3 H2-O
Molgewicht	288.0308
Bruttoformel	$C_6H_{10}FeO_6$
2. Bezeichnung	(RS)-2-Hydroxypropansäure-Eisen()-Salz (2:1) 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Eisen()-(RS)-lactat 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	E585
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(RS)-Milchsäure-Eisen(II)-Salz (2:1) 3 HO; E 585

ASK #02585

Chemical Abstract Service Nr.	577-11-7
Formelstamm	(C20-H37-O7-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	444.5584
Bruttoformel	$C_{20}H_{37}NaO_7S$

Vorzugsbezeichnung	Docusat-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.03/1418; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/11418; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC99; Ph.Eur.2008,6.0/1418
2. Bezeichnung	1,4-Bis(2-ethylhexyloxy)-1,4-dioxobutan-2-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumdioctylsulfosuccinat
ASK #02586	
Chemical Abstract Service Nr.	57-33-0
Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₇ N ₂ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	248.2541
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pentobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI9.6928; Ph.Eur.2002,4.00/419; Ph.Eur.2005,5.0/419; Ph.Eur.2008,6.0/419
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Ethyl-5-[(2 <i>R</i>)-pentan-2-yl]pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure-Natriumsalz
ASK #02587	
Chemical Abstract Service Nr.	434-03-7
Molgewicht	312.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethisteron
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.1997,142
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-17 -pregn-4-en-20-in-3-on
ASK #02589	
Chemical Abstract Service Nr.	142-63-2
Molgewicht	194.2273
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ N ₂
3. Bezeichnung	Piperazin-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/425; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/425; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/425; USMI9.7254
ASK #02590	
Chemical Abstract Service Nr.	6805-41-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1394-90-7; 25255-37-2; 37-02-5; 47918-34-3; 55125-87-6

2. Bezeichnung	Aesculus-hippocastanum-Samen-Saponine
3. Bezeichnung	Aescin
Zitat Bezeichnung 3	KEGG.C08921; DAC2003-2005; RTECS; EUTCT; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+3+4+7,7.0+4+7(2002-2013)R; ROMP2012; IGS; MeSH; CAS; Eur.Ph.2.0,3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+3+4+7,7.0+4+7; 8.0(1980-2014)R; DAB1997R-2012R; ChemIDplus; UBA-WGK; USMI10-14; PubChem
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Escin
ASK #02593	
Chemical Abstract Service Nr.	69-09-0
Formelstamm	C17-H19-Cl-N2-S . Cl-H
Molgewicht	355.3251
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Chlorpromazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	EABD.III; MAR27; EAB3.0,4.0,5.0+3,6.0,7.0+5,8.0,9.0(1997-2018)/0475; USMI9
2. Bezeichnung	3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #02594	
Chemical Abstract Service Nr.	8028-89-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1009080-01-6; 1038587-78-8; 1038587-80-2; 1343-75-5; 1343-76-6
2. Bezeichnung	Dunkelbraune bis schwarze, flüssige oder feste Lebensmittelfarbstoffe, hergestellt durch kontrollierte Hitzeeinwirkung auf im Handel erhältliche genusstaugliche Kohlenhydrate (Monomere und/oder Polymere von Glucose und Fructose, z.B. Glucosesirup, Saccharose und/oder Invertzuckersirup, Dextrose), auch mit Karamelisierung fördernden Säuren, Alkalien und Salzen außer Sulfiten und Ammoniumverbindungen
Zitat Bezeichnung 2	RL2008/128/EG
3. Bezeichnung	Einfaches Zuckerkulör
Zitat Bezeichnung 3	E150a; ZZuIV; RL2008/128/EG
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Zuckerkulör; E 150; Zuckercouleur; einfache Zuckercouleur; E 150a; Zuckerkulör, einfach; einfacher Zuckercouleur; einfaches Zuckercouleur
ASK #02595	
2. Bezeichnung	ätherisches Öl aus frischen Blüten von <i>Citrus aurantium</i> L. subsp. <i>aurantium</i> L., gewonnen durch Wasserdampfdestillation
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Neroliöl/Bitterorangenblütenöl
Zitat Bezeichnung 3	EAB5.3,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2022)/1175
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Bitterorangenblütenöl; Citrus-aurantium-ssp.aurantium-Blütenöl
ASK #02599	
	13292-46-1

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm (C43-H57-N4-O12)⁻ H⁺

Molgewicht 822.9402

Bruttoformel C₄₃H₅₈N₄O₁₂

Vorzugsbezeichnung Rifampicin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/52; Ph.Eur.2005,5.0/52; MAR27; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/52; DTOX

2. Bezeichnung [(2*S*,12*Z*,14*E*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*,24*E*)-5,6,9,17,19-Pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-8-(4-methylpiperazin-1-yliminomethyl)-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxy
ASK #02601

Chemical Abstract Service Nr. 150-13-0

Molgewicht 137.136

Bruttoformel C₇H₇NO₂

3. Bezeichnung 4-Aminobenzoessäure

Zitat Bezeichnung 3 DAC2002; Ph.Eur.2008,6.0/1687; Ph.Eur.2002,4.03,4.05/1687; Ph.Eur.2005,5.0/1687

ASK #02602

Chemical Abstract Service Nr. 58-96-8

Molgewicht 244.2014

Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₆

2. Bezeichnung 1- -D-Ribofuranosylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

3. Bezeichnung Uridin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10

ASK #02603

Chemical Abstract Service Nr. 118-00-3

Molgewicht 283.2407

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O₅

2. Bezeichnung 2-Amino-9- -D-ribofuranosyl-1,9-dihydropurin-6-on

3. Bezeichnung Guanosin

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02604

Chemical Abstract Service Nr. 65-46-3

Molgewicht 243.2166

Bruttoformel C₉H₁₃N₃O₅

2. Bezeichnung 4-Amino-1- -D-ribofuranosylpyrimidin-2(1*H*)-on

3. Bezeichnung Cytidin

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02607

Chemical Abstract Service Nr.	142-47-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116268-41-8; 51959-41-2; 56974-54-0
Formelstamm	(C ₅ -H ₈ -N-O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	169.1111
Bruttoformel	C ₅ H ₈ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumhydroglutamat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	E621
2. Bezeichnung	L-Glutaminsäure-Mononatriumsalz

ASK #02618

Chemical Abstract Service Nr.	1229-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20917-44-6
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₁ -N-O . Cl-H
Molgewicht	315.8371
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Doxepinhydrochlorid (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	MAR2019
2. Bezeichnung	3-(Dibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-11(6 <i>H</i>)-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid, (<i>E</i>)/(<i>Z</i>)-Isomerengemisch mit 13,0-18,5 % (<i>Z</i>)-Isomer
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Doxepinhydrochlorid [(<i>E</i>)/(<i>Z</i>)-Isomerengemisch mit 13,0-18,5 % (<i>Z</i>)-Isomer]; Doxepinhydrochlorid

ASK #02621

Formelstamm	2(C ₂₅ -H ₄₄ -N ₃ -O ₂) ⁺ (O ₄ -S) ²⁻
Molgewicht	933.3341
Bruttoformel	C ₅₀ H ₈₈ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Dofamiumhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	2-Anilino- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -[2-(<i>N</i> -methyldodecanamido)ethyl]-2-oxoethanaminium-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis{dimethyl[2-(<i>N</i> -methyldodecanamido)ethyl](phenylcarbamoylmethyl)ammonium}sulfat

ASK #02623

2. Bezeichnung	Passionsblumenkraut, TE mit Aceton/Aceton-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung	Passionsblumenkrauttrockenextrakt " ((Aceton/Aceton-Wasser))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/1882; Ph.Eur.2005,5.3/1882
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Passionsblumenkrauttrockenextrakt (Ph.Eur.) "

ASK #02626

Chemical Abstract Service Nr.	68917-73-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8006-95-9
2. Bezeichnung	Triticum-aestivum-Keimöl
3. Bezeichnung	Natives Weizenkeimöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1480; Ph.Eur.2005,5.0/1480; Ph.Eur.2002,4.00/1480
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Weizenkeimöl

ASK #02627

Chemical Abstract Service Nr.	5534-95-2
Molgewicht	767.8915
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₉ N ₇ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Pentagastrin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; USMI10; BP2001,2002,2003
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(<i>tert</i> -Butoxycarbonyl)- <i>-</i> alanyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-phenylalaninamid

ASK #02629

Chemical Abstract Service Nr.	17146-86-0
Molgewicht	135.1616
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	2-(Trimethylazaniumyl)acetat 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2004
3. Bezeichnung	Betain 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Trimethylammonioacetat 1 HO

ASK #02631

Chemical Abstract Service Nr.	8025-81-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1394-00-9
Vorzugsbezeichnung	Spiramycin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/293; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/293; USMI9.8525; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/293; USAN; MAR27; PHARMEUROPA10.1,15.2; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2010
2. Bezeichnung	{{(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-[<i>O</i> -2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- <i>-</i> L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- <i>-</i> D-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy/acetyloxy/propanoyloxy)-5-methoxy
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(11E,13E-4R,5S,6S,7R,9R,10R,16R)-6-[O-2,6-Didesoxy-3-C-methyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl-(1-->4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino-beta-D-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy/acetoxy/propionyloxy)-5-methoxy]-2,3-dihydroxypropyl)-2,3-dihydroxypropyl)dihydrogenphosphat-Mangan(II)-Salz-Gemisch

ASK #02632

Chemical Abstract Service Nr. 79-16-3

Molgewicht 73.0938

Bruttoformel C₃H₇NO

2. Bezeichnung N-Methylacetamid

ASK #02639

Chemical Abstract Service Nr. 59-97-2

Formelstamm C10-H12-N2 . Cl-H

Molgewicht 196.6766

Bruttoformel C₁₀H₁₃ClN₂

Vorzugsbezeichnung Tolazolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 2-Benzyl-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid

ASK #02640

Chemical Abstract Service Nr. 53-41-8

Molgewicht 290.4403

Bruttoformel C₁₉H₃₀O₂

2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-5 -androstan-17-on

3. Bezeichnung Androsteron

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #02643

Chemical Abstract Service Nr. 1320-46-3

Formelstamm (C3-H7-O6-P)2⁻ Mn2+

Molgewicht 224.9959

Bruttoformel C₃H₇MnO₆P

2. Bezeichnung (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)- und (2,3-Dihydroxypropyl)dihydrogenphosphat-Mangan(II)-Salz-Gemisch

3. Bezeichnung Glycerol-1- und -2-(dihydrogenphosphat)-Mangan(II)-Salz-Gemisch

ASK #02644

Chemical Abstract Service Nr. 1335-35-9

Formelstamm (C3-H7-O6-P)2⁻ Mg2+

Molgewicht 194.3628

Bruttoformel C₃H₇MgO₆P

2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Magnesiumsalz (1:1), Gemisch

3. Bezeichnung Magnesiumglycerophosphat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Magnesiumsalz, Gemisch; Glycerophosphorsäure-Magnesiumsalz; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Magnesiumsalz-Gemisch; Magnesiumglycerolphosphat-alpha,beta-Gemisch; Magnesium(2,3-dihydroxypropyl und 1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch; Magnesiumglycerinophosphat-alpha,beta-Gemisch; Magnesiumglycerophosphat

ASK #02645

Chemical Abstract Service Nr. 1319-69-3

Formelstamm (C3-H7-O6-P)2⁻ 2K⁺

Molgewicht 248.2544

Bruttoformel C₃H₇K₂O₆P

2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)- und (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Dikaliumsalz-Gemisch

3. Bezeichnung Glycerol-1- und -2-(dihydrogenphosphat)-Dikaliumsalz-Gemisch

ASK #02651

Chemical Abstract Service Nr. 107-43-7

Molgewicht 117.1463

Bruttoformel C₅H₁₁NO₂

2. Bezeichnung 2-(Trimethylazaniumyl)acetat

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2004

3. Bezeichnung Betain

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

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

Synonym Trimethylammonioacetat

ASK #02652

Chemical Abstract Service Nr. 65122-24-9

Formelstamm C16-H35-O4-P . C4-H11-N-O2

Molgewicht 427.5561

Bruttoformel C₂₀H₄₆NO₆P

2. Bezeichnung Hexadecyldihydrogenphosphat-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hexadecyldihydrogenphosphat-2,2'-Iminodiethanol-Salz

ASK #02653

Chemical Abstract Service Nr. 9002-68-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125053-56-7; 55128-09-1; 8049-77-2; 9002-75-9; 9061-19-2

Molgewicht 23000

Vorzugsbezeichnung Folitropin ((mit Angaben zur Herkunft))

International Nonproprietary Name (INN.L35); (INN.L39); (INN.L68); (INN.L74)

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; ROMP2011-2015; Hager2014; USMI13-14; GII; CAS; IUPAC/IUBMB; MAR2011-2015

2. Bezeichnung Follikelstimulierendes Hormon vom Menschen oder anderen Säugetieren

Zitat Bezeichnung 2 Hager2014; ROMP2011

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Follikulotropin; Follikelstimulierendes gonadotropes Hormon; Follikel-stimulierendes Hormon; Follikelreifungshormon; FSH '
ASK #02654	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-67-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12767-82-7; 9066-56-2; 9066-57-3
Molgewicht	23400
2. Bezeichnung	Interstitialzellenstimulierendes Hormon
3. Bezeichnung	Lutropin
Zitat Bezeichnung 3	IUBMB; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Luteinisierendes gonadotropes Hormon; PLH; LH

ASK #02655

Chemical Abstract Service Nr.	127-47-9
Molgewicht	328.4883
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Retinolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/217
2. Bezeichnung	[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl]acetat

ASK #02656

Chemical Abstract Service Nr.	520-45-6
Formelstamm	(C ₈ H ₇ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	168.1467
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₄
2. Bezeichnung	3-Acetyl-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2,4(3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dehydroessigsäure; Dehydracetsäure

ASK #02657

Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₂ ClO ₄ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	286.7077
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ ClNaO ₄ S
2. Bezeichnung	5-Chlor-2-hydroxy-3-isopropyl-6-methylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #02659

Chemical Abstract Service Nr.	5333-42-6
Molgewicht	298.5469
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₂ O
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Octyldodecan-1-ol
3. Bezeichnung	Octyldodecanol (Ph.Eur.)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Octyldodecanol
ASK #02662	
Chemical Abstract Service Nr.	19035-79-1
Formelstamm	(C16-H33-O4-P)2 ⁻ H ⁺ K ⁺
Molgewicht	360.5108
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₄ KO ₄ P
2. Bezeichnung	Hexadecyldihydrogenphosphat-Kaliumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #02664	
Chemical Abstract Service Nr.	75-75-2
Formelstamm	(C-H3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	96.1057
Bruttoformel	CH ₄ O ₃ S
3. Bezeichnung	Methansulfonsäure
Zitat Bezeichnung 3	DAB1999-2020; EAB3.0-9.8(1997-2019)R; GII(2); DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Mesilsäure; Methylsulfonsäure
ASK #02674	
Chemical Abstract Service Nr.	1580-83-2
Molgewicht	405.8521
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClFN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Paraflutizid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-[(4-fluorphenyl)methyl]-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #02675	
Chemical Abstract Service Nr.	36002-19-4
Formelstamm	C14-H15-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	313.7335
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Folescutolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	6,7-Dihydroxy-4-morpholinomethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on-hydrochlorid
ASK #02677	
2. Bezeichnung	Cetraria-islandica-Thallus

3. Bezeichnung Isländisches Moos

Zitat Bezeichnung 3 Hager2004,2008; DAB1999; EAB4.00,5.0+3,6.0+8,7.0,8.0(2002-2014)/1439; HOPPE8

ASK #02678

2. Bezeichnung Marrubium-vulgare-Kraut

3. Bezeichnung Andornkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAC2003-2005; EAB5.1,6.0,7.0,8.0(2005-2014)/1835; Hager2004,2008; EB6

ASK #02697

2. Bezeichnung Thymus-vulgaris- und/oder Thymus-zygis-Krautöl, gewonnen durch Wasserdampfdestillation aus den oberirdischen Teilen frischer, blühender Pflanzen des Thymol-Chemotyps

3. Bezeichnung Thymianöl vom Thymol-Typ

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.7.3(2012)/1374

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Thymianöl

ASK #02698

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{-H}_5\text{-O}_3)^- (\text{H-O})^- \text{Al}_3+ . \text{H}_2\text{-O}$

Molgewicht 336.2298

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{11}\text{AlO}_7$

2. Bezeichnung Hydroxobis[2-(hydroxy- O)benzoato- O]aluminium 1 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aluminium-hydroxid-bis(2-hydroxybenzoat) 1 HO

ASK #02700

Chemical Abstract Service Nr. 10361-37-2

Molgewicht 208.233

Bruttoformel BaCl_2

2. Bezeichnung Bariumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; MAR29; USMI11

ASK #02702

Chemical Abstract Service Nr. 107-41-5

Molgewicht 118.1742

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{14}\text{O}_2$

2. Bezeichnung 2-Methylpentan-2,4-diol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Methyl-2,4-pentandiol; hexylene glycol; Hexylenglycol

ASK #02707

Chemical Abstract Service Nr. 1406-02-6

Vorzugsbezeichnung Neomycinhydrochlorid ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L18)

ASK #02708

Chemical Abstract Service Nr.	143-74-8
Molgewicht	354.3765
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)-3 <i>H</i> -2,1 ⁶ -benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung	Phenolsulfonphthalein
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/242; Ph.Eur.2002,4.00/242; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/242; MAR28
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Phenolrot

ASK #02711

Chemical Abstract Service Nr.	20344-49-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	135507-54-9
Molgewicht	88.8517
Bruttoformel	FeHO ₂
2. Bezeichnung	Eisen()-monohydroxid-monooxid, wasserfrei [roter bis brauner Feststoff]
3. Bezeichnung	Eisen()-hydroxid-oxid
Zitat Bezeichnung 3	E172
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Eisenoxidhydrat

ASK #02714

Chemical Abstract Service Nr.	4044-65-9
Molgewicht	192.2608
Bruttoformel	C ₈ H ₄ N ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bitoscanat
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1,4-Phenylendiisothiocyanat

ASK #02715

Chemical Abstract Service Nr.	152-47-6
Molgewicht	280.303
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfalen
International Nonproprietary Name	INNv.L12
Zitat Bezeichnung 1	DAC1999-2004; USMI10; DAC2004R; MAR28
2. Bezeichnung	N ¹ -(3-Methoxypyrazin-2-yl)sulfanilamid

ASK #02717

Chemical Abstract Service Nr.	5892-41-1
Formelstamm	C19-H32-N2-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht	393.3915
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Camylofindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	Isopentyl({4-[(2-diethylaminoethyl)amino]phenyl}acetat)-dihydrochlorid
ASK #02724	
Chemical Abstract Service Nr.	19379-90-9
Formelstamm	(C23-H42-N-O2)+ Cl ⁻
Molgewicht	400.0381
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzoxoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -bis(2-hydroxyethyl)dodecanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzylododecylbis(2-hydroxyethyl)ammoniumchlorid
ASK #02725	
Chemical Abstract Service Nr.	29039-00-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17140-60-2; 4752-34-5
Formelstamm	2(C7-H13-O8) ⁻ Ca2+
Molgewicht	490.4246
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ CaO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Calciumdigluceptat
International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
2. Bezeichnung	Calciumdi-(2)-D- <i>gluco</i> -heptonat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calciumglucoheptonat (Ph.Eur.); Calciumglucoheptonat
ASK #02728	
Chemical Abstract Service Nr.	404-86-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	912457-62-6
Molgewicht	305.4119
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Capsaicin
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; KARRER1019; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; CAS; USMI10; MAR28; DAC2004R; EUTCT; DAB1996R; USAN; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung (6E)-N-[(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)methyl]-8-methylnon-6-enamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-N-(4-Hydroxy-3-methoxybenzyl)-8-methylnon-6-enamid

ASK #02731

Formelstamm (Cx-H2x)(C11-H18-N-O2)+ Cl⁻
2. Bezeichnung Benzylbis(2-hydroxyethyl)cocosalkylammoniumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 GII; SGK

ASK #02734

Chemical Abstract Service Nr. 846-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 82196-81-4
Formelstamm (C10-H4-N2-O8-S)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 358.1919
Bruttoformel C₁₀H₄N₂Na₂O₈S
2. Bezeichnung 8-Hydroxy-5,7-dinitronaphthalin-2-sulfonsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Naphtholgelb S

ASK #02739

Chemical Abstract Service Nr. 463935-05-9
Formelstamm 2(C6-H11-O7)⁻ Co2+ . 2 H2-O
Molgewicht 485.2584
Bruttoformel C₁₂H₂₂CoO₁₄
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Cobalt()-Salz 2 H₂O
3. Bezeichnung Cobalt()-D-gluconat 2 H₂O

ASK #02740

Chemical Abstract Service Nr. 13479-54-4
Formelstamm 2(C2-H4-N-O2)⁻ Cu2+
Molgewicht 211.6633
Bruttoformel C₄H₈CuN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Glycin-Hemikupfer()
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung Glycin-Kupfer()-Salz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.L29); (INNv.L58)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Kupfer(II)-aminoacetat; Kupfer(II)-glycinat; Aminoessigsäure-Kupfer(II)-Salz (2:1)

ASK #02744

Chemical Abstract Service Nr. 39306-86-0

2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)amylopektin-Natriumsalz
ASK #02745

Chemical Abstract Service Nr. 1344-28-1

Molgewicht 101.9613

Bruttoformel Al_2O_3

2. Bezeichnung Aluminiumoxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.355; GII

ASK #02755

Chemical Abstract Service Nr. 149-44-0

Formelstamm $(\text{C-H3-O3-S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 118.0875

Bruttoformel $\text{CH}_3\text{NaO}_3\text{S}$

2. Bezeichnung Hydroxymethansulfinsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumformaldehydsulfoxylat

ASK #02756

Chemical Abstract Service Nr. 13708-85-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 130184-07-5; 16926-95-7; 448193-21-3

Molgewicht 125.9594

Bruttoformel $\text{HNa}_2\text{O}_3\text{P}$

2. Bezeichnung Phosphonsäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Dinatriumphosphonat

ASK #02760

Chemical Abstract Service Nr. 7631-90-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57414-01-4; 69098-86-8; 855427-07-5; 855924-73-1; 89830-27-3; 91829-63-9

Molgewicht 104.0609

Bruttoformel HNaO_3S

2. Bezeichnung Schwefligsäure-Mononatriumsalz [existiert nur in wässrigen Lösungen]

Zitat Bezeichnung 2 UBA-WGK

3. Bezeichnung Natriumhydrogensulfit

Zitat Bezeichnung 3 E222; ROMP2011; EINECS; LB; IGS; UBA-WGK; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(2002-2011)R

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

Synonym E 222

ASK #02761

Chemical Abstract Service Nr. 1321-14-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8063-38-5

Formelstamm $(\text{C7-H7-O5-S})^- \text{K}^+$

	Molgewicht	242.2908
	Bruttoformel	C ₇ H ₇ KO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulfogaiacol
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	3/4-Hydroxy-4/3-methoxybenzolsulfonsäure-Kaliumsalz
ASK #02763	Chemical Abstract Service Nr.	125-71-3
	Molgewicht	271.3972
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO
	Vorzugsbezeichnung	Dextromethorphan
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; MAR27
	2. Bezeichnung	(9S,13S,14S)-3-Methoxy-17-methylmorphinan
ASK #02764	Chemical Abstract Service Nr.	125-69-9
	Formelstamm	C18-H25-N-O . Br-H
	Molgewicht	352.3091
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ BrNO
	Vorzugsbezeichnung	Dextromethorphanhydrobromid
	International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.7908
	2. Bezeichnung	(9S,13S,14S)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-hydrobromid
ASK #02766	Chemical Abstract Service Nr.	26266-58-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	5960-06-5
	Molgewicht	957.4947
	Bruttoformel	C ₆₀ H ₁₀₈ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Sorbitantrioleat
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	DAC88; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/1044; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1044; Janistyn78,I; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/1044
	2. Bezeichnung	(({4-Hydroxy-3-[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]oxolan-2-yl}ethan-1,2-diyl)bis[(9Z)-octadec-9-enoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{[4-Hydroxy-3-(oleoyloxy)tetrahydro-2-furyl]ethan-1,2-diyl}dioleat; ({4-Hydroxy-3-[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]tetrahydrofuran-2-yl}ethan-1,2-diyl)di[(9Z)-octadec-9-enoat]
ASK #02773	Chemical Abstract Service Nr.	9004-95-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116464-10-9; 137505-79-4; 138874-15-4; 145613-03-2; 145613-05-4; 145613-06-5; 150260-52-9; 31586-40-0; 31800-63-2; 32054-77-6; 37359-30-1; 39290-55-6; 50813-70-2; 50813-71-3; 53663-60-8; 63172-62-3; 77282-12-3; 8013-80-7; 8038-99-1

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-x-monohexadecylether

3. Bezeichnung -Hexadecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #02775

Chemical Abstract Service Nr. 2920-86-7

Molgewicht 460.5168

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₈

Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-hydrogensuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhydrogenbutandioat

ASK #02776

Chemical Abstract Service Nr. 102-76-1

Molgewicht 218.2039

Bruttoformel C₉H₁₄O₆

Vorzugsbezeichnung Triacetin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; DAB1998R; BP2001-2011; PHARMEUROPA19.1; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; DAC88; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1106; Ph.Eur.2008,6.0/1106

2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)triacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glyceroltriacetat; E 1518

ASK #02777

Molgewicht 257.6658

Bruttoformel C₅H₁₃CaClNO₄P

2. Bezeichnung N,N,N-Trimethyl-2-phosphonooxyethanaminiumchlorid-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calcium-N,N,N-trimethyl-2-phosphonooxyethanaminiumchlorid

ASK #02778

Chemical Abstract Service Nr. 17407-37-3

Molgewicht 530.7789

Bruttoformel C₃₃H₅₄O₅

2. Bezeichnung {(2*R*)-2,5,7,8-Tetramethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}(hydrogensuccinat)

3. Bezeichnung *RRR*- -Tocopherolhydrogensuccinat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym RRR-alpha-Tocopheryl(hydrogensuccinat); RRR-alpha-Tocopherol(hydrogensuccinat)
ASK #02781

Chemical Abstract Service Nr. 141-01-5
Formelstamm (C₄H₂O₄)²⁻ Fe²⁺
Molgewicht 169.9013
Bruttoformel C₄H₂FeO₄
2. Bezeichnung (2*E*)-But-2-endisäure-Eisen()-Salz (1:1)
3. Bezeichnung Eisen()-fumarat
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0902
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fumarsäure-Eisen(II)-Salz (1:1)

ASK #02798

Chemical Abstract Service Nr. 9004-34-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12656-52-9; 152231-69-1; 39394-43-9; 51395-76-7; 58968-67-5; 61991-21-7; 61991-22-8; 67016-75-5; 67016-76-6; 68073-05-2; 70225-79-5; 74623-16-8; 75398-83-3; 77907-70-1; 84503-75-3; 89468-66-6; 9012-19-5; 9037-50-7; 9076-30-6; 99331-82-5
Formelstamm (C₆H₁₀O₅)_n
2. Bezeichnung Cellulose (teilweise depolymerisiert, hergestellt durch Mineral-säurebehandlung von -Cellulose, die als Zellstoff aus Pflanzenfasern gewonnen wurde)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.def
3. Bezeichnung Mikrokristalline Cellulose
Zitat Bezeichnung 3 E460; EAB3.0+3,4.0+2+7,5.0+7,6.0+2+3+8,7.0,8.0,9.0(1997-2019)/0316; DAB9
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cellulose, mikrokristallin

ASK #02802

Chemical Abstract Service Nr. 5964-24-9
Formelstamm (C₈H₉Hg-O₃-S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 440.865
Bruttoformel C₈H₉HgNaO₃S₂
Vorzugsbezeichnung Natriumtimerfonat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 4-(Ethylmercuriosulfanyl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #02805

Chemical Abstract Service Nr. 2167-85-3
Molgewicht 399.5065
Bruttoformel C₂₁H₂₅N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Pipazetat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung [2-(2-Piperidinoethoxy)ethyl](10*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-carboxylat)

ASK #02806

Chemical Abstract Service Nr.	1715-33-9
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₁ -O ₈) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	482.4986
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Natrium(prednisolon-21-succinat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(11 ⁻ ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Prednisolon-21-hydrogensuccinat-Natrium

ASK #02807

Formelstamm	(C ₂₂ -H ₃₅ -N ₂) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	407.4307
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₅ BrN ₂
2. Bezeichnung	1-Benzyl-3-methyl-2-undecylimidazoliumbromid

ASK #02809

Chemical Abstract Service Nr.	298-81-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12692-94-3
Molgewicht	216.1895
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ O ₄
2. Bezeichnung	9-Methoxy-7 <i>H</i> -furo[3,2- <i>g</i>]chromen-7-on
3. Bezeichnung	Methoxsalen
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2012; USMI13; BAN; DAC2004-2012; Hager2008; CAS; KEGG.C01864; INCI; USP19-35(1975-2012); MAR2012; USAN; AAN; JAN; KEGG.D00139; ATC; MeSH; JP15-16(2006-2011)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Xanthotoxin; 9-Methoxy-7 <i>H</i> -furo[3,2- <i>g</i>][1]benzopyran-7-on; 8-Methoxypsoralen; Ammoidin

ASK #02810

Chemical Abstract Service Nr.	135-23-9
Formelstamm	C ₁₄ -H ₁₉ -N ₃ -S . Cl-H
Molgewicht	297.8467
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Methapyrilenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N'</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N'</i> -(thiophen-2-ylmethyl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(2-thienylmethyl)azan-hydrochlorid

ASK #02811

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N*-(4-Chlorphenyl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid

ASK #02817

2. Bezeichnung ganze oder geschnittene, getrocknete, unterirdische Teile von *Echinacea purpurea* (L.) Moench

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Purpur-Sonnenhut-Wurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.6,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/1824

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Echinacea-purpurea-Wurzel

ASK #02826

Chemical Abstract Service Nr. 468-61-1

Molgewicht 335.4809

Bruttoformel $C_{20}H_{33}NO_3$

Vorzugsbezeichnung Oxeladin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-ethyl-2-phenylbutanoat)

ASK #02827

Chemical Abstract Service Nr. 52432-72-1

Formelstamm $C_{20}H_{33}N-O_3$. $C_6H_8-O_7$

Molgewicht 527.6044

Bruttoformel $C_{26}H_{41}NO_{10}$

2. Bezeichnung [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-ethyl-2-phenylbutanoat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

3. Bezeichnung Oxeladinhydrogencitrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Oxeladinhydrogencitrat; Oxeladincitrat; [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-ethyl-2-phenylbutanoat)-citrat (1:1)

ASK #02830

Chemical Abstract Service Nr. 107-88-0

Molgewicht 90.121

Bruttoformel $C_4H_{10}O_2$

2. Bezeichnung Butan-1,3-diol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #02837

Chemical Abstract Service Nr. 7224-08-0

Molgewicht 486.0725

Bruttoformel $C_{25}H_{32}ClN_5OS$

Vorzugsbezeichnung Imiclopazin

International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)-3-methylimidazolidin-2-on
ASK #02838	
Chemical Abstract Service Nr.	7414-95-1
Formelstamm	C25-H32-Cl-N5-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht	558.9944
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ Cl ₃ N ₅ OS
Vorzugsbezeichnung	Imiclopazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)-3-methylimidazolidin-2-on-dihydrochlorid
ASK #02841	
Chemical Abstract Service Nr.	9003-01-4
Formelstamm	(C3-H4-O2) <i>n</i>
2. Bezeichnung	Poly(1-carboxyethan-1,2-diyl)
3. Bezeichnung	Polyacrylsäure
Zitat Bezeichnung 3	Janistyn78,I; DAB9; FIE96
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Poly(1-carboxyethylen)
ASK #02842	
Chemical Abstract Service Nr.	132-22-9
Molgewicht	274.7885
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorphenamin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(4-Chlorphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan
ASK #02843	
Chemical Abstract Service Nr.	113-92-8
Formelstamm	C16-H19-Cl-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	390.8606
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Chlorphenaminmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/386; Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.3/0386; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0386

	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Chlorphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>RS</i>)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)
ASK #02844		
	Chemical Abstract Service Nr.	61791-29-5
	2. Bezeichnung	Cocosfettsäure-monopolyethylenglycol-x-ester
	3. Bezeichnung	Polyethylenglycol-x-cocosfettsäureester
ASK #02848		
	Chemical Abstract Service Nr.	9005-32-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1444006-48-7; 210888-24-7; 545434-56-8; 865838-47-7; 865838-48-8
	Formelstamm	[(C6-H7-O6) ⁻ H ⁺] _n (H2-O)
	2. Bezeichnung	Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]
	Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
	3. Bezeichnung	Alginsäure
	Zitat Bezeichnung 3	ROMP8; Hager2013; IGS; Pharmavista; LB; GSBL; EUTCT; ATC-DE; MAR29; USMI10; Duden; LexBiol; FIE96; E400; ROMP2014; MAR2014; EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0+2+3,7.0(1997-2011)/0591
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Poly[D-mannuronsäure-(1-->4),L-guluronsäure-(1-->4)]; Braunalgen-Polyuronsäure; (1-->4)-(alpha-L-Gulo,beta-D-manno)pyranuronan; E 400; L-Gulo-D-mannoglycuronan; Algensäure
ASK #02849		
	Chemical Abstract Service Nr.	15479-57-9
	Formelstamm	3(C7-H5-O3) ⁻ Al ³⁺
	Molgewicht	438.3199
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ AlO ₉
	2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoesäure-Aluminiumsalz (3:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Aluminiumtris(2-hydroxybenzoat)
ASK #02850		
	Chemical Abstract Service Nr.	103-12-8
	Molgewicht	291.3289
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₅ O ₂ S
	2. Bezeichnung	4-(2,4-Diaminophenyldiazenyl)benzolsulfonamid
ASK #02851		
	Chemical Abstract Service Nr.	67-20-9
	Molgewicht	238.157
	Bruttoformel	C ₈ H ₆ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Nitrofurantoin

International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/101; MAR28; BP2001-2010; RPS15; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/101; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/101
2. Bezeichnung	1-[[[(5-Nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]imidazolidin-2,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(5-Nitro-2-furylmethylen)amino]imidazolidin-2,4-dion
ASK #02860	
Vorzugsbezeichnung	Poly(<i>O</i> -2-hydroxyethyl)rutosid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #02862	
Chemical Abstract Service Nr.	68-22-4
Molgewicht	298.4192
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Norethisteron
International Nonproprietary Name	INNv.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/234; Ph.Eur.2008,6.0/234; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.5/234
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on
ASK #02863	
Chemical Abstract Service Nr.	14222-60-7
Molgewicht	180.27
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Protionamid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-Propylisonicotinthioamid
ASK #02865	
Chemical Abstract Service Nr.	592-04-1
Molgewicht	252.6248
Bruttoformel	C ₂ HgN ₂
2. Bezeichnung	Quecksilber()-cyanid
ASK #02866	
Chemical Abstract Service Nr.	7784-26-1
Molgewicht	453.3286
Bruttoformel	AlH ₄ NO ₈ S ₂
2. Bezeichnung	Aluminium-ammonium-bis(sulfat) 12 H ₂ O
3. Bezeichnung	Aluminium-ammonium-sulfat 12 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI11

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 523; Ammoniumalaun 12 HO

ASK #02867

2. Bezeichnung Die ganzen, reifen, getrockneten Früchte von *Vitex agnus-castus* L.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Mönchspfefferfrüchte

Zitat Bezeichnung 3 Helv9/2003; EAB5.4+6,6.0+2,7.0,8.0+3,9.0,10.0(2005-2020)/2147; Hager2018; ROMP2021

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Agnus-castus-Früchte; Vitex-agnus-castus-Früchte; Keuschlammfrüchte

ASK #02874

Chemical Abstract Service Nr. 144-80-9

Formelstamm (C₈-H₉-N₂-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 214.2416

Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfacetamid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; MAR27; DAC1999-2004,2005

2. Bezeichnung N-(4-Aminobenzolsulfonyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-Sulfanilylacetamid

ASK #02875

Chemical Abstract Service Nr. 127-56-0

Formelstamm (C₈-H₉-N₂-O₃-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 236.2234

Bruttoformel C₈H₉N₂NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfacetamid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.100

2. Bezeichnung N-(4-Aminobenzolsulfonyl)acetamid-Natriumsalz

ASK #02876

Chemical Abstract Service Nr. 138-37-4

Formelstamm C₇-H₁₀-N₂-O₂-S . Cl-H

Molgewicht 222.6924

Bruttoformel C₇H₁₁ClN₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Mafenidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 4-(Aminomethyl)benzolsulfonamid-hydrochlorid
ASK #02877

Chemical Abstract Service Nr. 91-75-8
Molgewicht 265.3529
Bruttoformel $C_{17}H_{19}N_3$
Vorzugsbezeichnung Antazolin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.715; MAR27
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan

ASK #02878
Chemical Abstract Service Nr. 2508-72-7
Formelstamm $C_{17}H_{19}N_3 \cdot Cl-H$
Molgewicht 301.8138
Bruttoformel $C_{17}H_{20}ClN_3$
Vorzugsbezeichnung Antazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/972; USMI9.715; Ph.Eur.2005,5.0/0972; Ph.Eur.2008,6.0/0972
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan-hydrochlorid

ASK #02879
Chemical Abstract Service Nr. 835-31-4
Molgewicht 210.2744
Bruttoformel $C_{14}H_{14}N_2$
Vorzugsbezeichnung Naphazolin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-(1-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #02883
Molgewicht 291.7167
Bruttoformel $C_3Fe_2O_9$
2. Bezeichnung Eisen()-carbonat

ASK #02884
Chemical Abstract Service Nr. 13478-10-9
Molgewicht 198.8121

Bruttoformel	Cl ₂ Fe
2. Bezeichnung	Eisen()-chlorid-Tetrahydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Eisen(II)-chlorid 4 HO

ASK #02889

Chemical Abstract Service Nr.	30525-89-4
Formelstamm	(C-H ₂ -O) _n
2. Bezeichnung	Poly(oxymethylen)
3. Bezeichnung	Paraformaldehyd
Zitat Bezeichnung 3	DAC1999-2004,2005; EB6
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Paraform; Polyformaldehyd

ASK #02890

Chemical Abstract Service Nr.	144-82-1
Molgewicht	270.3313
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₄ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfamethizol
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/637; Ph.Eur.2005,5.0/637; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/637
2. Bezeichnung	N ¹ -(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanilamid

ASK #02891

Chemical Abstract Service Nr.	94-19-9
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₁ -N ₄ -O ₂ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	284.3579
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfaethidol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8698; NFXIV; MAR28
2. Bezeichnung	N ¹ -(5-Ethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanilamid

ASK #02893

Chemical Abstract Service Nr.	2622-26-6
Molgewicht	365.4918
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Periciazin
International Nonproprietary Name	INNv.L13
2. Bezeichnung	10-[3-(4-Hydroxypiperidino)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-carbonitril

ASK #02894

Chemical Abstract Service Nr.	738-70-5
Molgewicht	290.3177
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trimethoprim
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9377; PHARMEUROPA9.1,9.2,10.2,11.2; RPS15; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0060; Ph.Eur.2008,6.0/0060; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; USAN; Eur.Ph.2011,7.0; USP27/S2(2004); Ph.Eur.2002,4.00,4.04/0060; BP2001-2011
2. Bezeichnung	5-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(3,4,5-Trimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #02895

Chemical Abstract Service Nr.	723-46-6
Molgewicht	253.2776
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamethoxazol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/108; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0108; Ph.Eur.2008,6.0/0108; USMI9.8709
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(5-Methyl-1,2-oxazol-3-yl)sulfanilamid

ASK #02897

Chemical Abstract Service Nr.	50567-35-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	129-84-0; 7061-45-2
Formelstamm	(C13-H16-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	311.3568
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Metamizol
International Nonproprietary Name	(INN.Cumul.L7-16(1988-2015))
Zitat Bezeichnung 1	Hager2015; (ATC-DE)
2. Bezeichnung	[(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	(EP.CN2014-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methylmelubrin; N-Methyl-N-(2,3-dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)aminomethansulfonsäure; (Antipyrinylmethylamino)methansulfonsäure; [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure; [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)methylamino]methansulfonsäure; Noramidopyrinmethansulfonsäure; [(2,3-Dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)amino]methansulfonsäure

ASK #02898

Chemical Abstract Service Nr.	6150-97-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	912274-16-9
Formelstamm	2(C13-H16-N3-O4-S) ⁻ Mg2+
Molgewicht	645.0027
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ MgN ₆ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Metamizol-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Magnesiumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(EAB.CN2014-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metamizol-Magnesium; Magnesiumbis{[(1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonat}; N-Methyl-N-(2,3-dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)aminomethansulfonsäure-Magnesiumsalz; [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure-Magnesiumsalz

ASK #02899

Chemical Abstract Service Nr.	86-21-5
Molgewicht	240.3434
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Pheniramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)propyl]azan

ASK #02900

Chemical Abstract Service Nr.	132-20-7
Formelstamm	C16-H20-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	356.4156
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pheniraminmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	NFXII; Ph.Eur.2005,5.0/1357; Ph.Eur.2008,6.0/1357; Ph.Eur.2002,4.00/1357
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-Dimethyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)propyl]azan-maleat (1:1)

ASK #02901

Chemical Abstract Service Nr. 128-62-1

Molgewicht 413.4205

Bruttoformel C₂₂H₂₃NO₇

Vorzugsbezeichnung Noscapin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/516; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/516; Ph.Eur.2008,6.0/516; USMI9.6528

2. Bezeichnung (3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3H)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]isobenzofuran-1(3H)-on;
(3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]phthalid

ASK #02902

Chemical Abstract Service Nr. 9000-21-9

2. Bezeichnung Furcellaria-fastigiata-agar

3. Bezeichnung Dänischer Agar

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #02904

Chemical Abstract Service Nr. 8003-05-2

Formelstamm C6-H5-Hg-N-O3 . C6-H6-Hg-O

Molgewicht 634.4

Bruttoformel C₁₂H₁₁Hg₂NO₄

Vorzugsbezeichnung Phenylmercurinitrat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 DAC88; Ph.Eur.2008,6.0/783; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/783; Ph.Eur.2002,4.00/783

2. Bezeichnung Phenylquecksilber()-hydroxid - Phenylquecksilber()-nitrat (1:1)

ASK #02908

Chemical Abstract Service Nr. 68439-49-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111637-23-1; 114797-52-3; 116464-10-9; 137505-79-4; 145613-03-2; 145613-05-4; 145613-06-5; 150260-52-9; 31800-63-2; 32054-77-6; 32070-90-9; 37359-30-1; 459409-04-2; 503027-87-0; 50813-70-2; 50813-71-3; 63172-62-3; 66015-22-3; 77282-12-3; 8013-80-7

Vorzugsbezeichnung Cetomacrogol 1000

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 BAN; EUTCT; BP98; GII; AAN; Ph.Int.IV/Suppl.1(2008); CAS

2. Bezeichnung -Hexadecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-20

ASK #02910

2. Bezeichnung Eucalyptus-globulus-Blätter

3. Bezeichnung	Eucalyptusblätter
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998; Hager2004-2008; EB6; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+2(2002-2014)/1320; HOPPE8
ASK #02914	
Chemical Abstract Service Nr.	113-15-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	639-81-6
Molgewicht	581.6615
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₅ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ergotamin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	HPP4; MAR27; USMI9.3582
2. Bezeichnung	5' -Benzyl-12'-hydroxy-2'-methylelrgotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6aR,9R)-N-[(2R,5S,10aS,10bS)-5-Benzyl-10b-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxoperhydro-8H-[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid
ASK #02915	
Chemical Abstract Service Nr.	379-79-3
Formelstamm	2(C33-H35-N5-O5) . C4-H6-O6
Molgewicht	1313.4098
Bruttoformel	C ₇₀ H ₇₆ N ₁₀ O ₁₆
2. Bezeichnung	(5'S)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-methylelrgotaman-3',6',18-trion-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1) [Ph.Eur.: 1 Mol Substanz kann 2 Mol Kristallmethanol enthalten]
3. Bezeichnung	Ergotamintartrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Ergotamintartrat; Ergotaminhemi[(R,R)-tartrat]
ASK #02917	
Chemical Abstract Service Nr.	2058-46-0
Formelstamm	C22-H24-N2-O9 . Cl-H
Molgewicht	496.8949
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Oxytetracyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/198; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/198; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; USMI9.6791; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/198
2. Bezeichnung	(4S,4aR,5S,5aR,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12a-hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(1S,4aS,11S,11aR,12S,12aR)-3-Carbamoyl-2,4a,5,7,11,12-hexahydroxy-11-methyl-4,6-dioxo-1,4,4a,6,11,11a,12,12a-octahydrotetracen-1-yl]dimethylammoniumchlorid
ASK #02918

Chemical Abstract Service Nr. 56-87-1
Molgewicht 146.1876
Bruttoformel $C_6H_{14}N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Lysin
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung (S)-2,6-Diaminohexansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Lysin; L-Lys; Lysin, L-; K; (+)-alpha,epsilon-Diaminocapronsäure; Lys

ASK #02920
Chemical Abstract Service Nr. 71-00-1
Molgewicht 155.1546
Bruttoformel $C_6H_9N_3O_2$
Vorzugsbezeichnung Histidin
International Nonproprietary Name INN.L28
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.08/911; Ph.Eur.2008,6.0/0911; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/0911; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(1H-imidazol-4-yl)propanensäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym His; H; L-Histidin

ASK #02921
Chemical Abstract Service Nr. 1310-58-3
Molgewicht 56.1056
Bruttoformel HKO
3. Bezeichnung Kaliumhydroxid
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+6(2002-2014)/0840; USMI9.7423; MAR27; DAC90; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; E525
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 525 [Kaliumhydroxid]

ASK #02943
Chemical Abstract Service Nr. 504-15-4
Molgewicht 124.1372
Bruttoformel $C_7H_8O_2$
2. Bezeichnung 5-Methylbenzol-1,3-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Orcin

ASK #02946
2. Bezeichnung Potentilla-erecta-Wurzelstock

3. Bezeichnung Tormentillwurzelstock

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0+8,7.0,8.0(2002-2014)/1478; DAB1999

ASK #02994

Chemical Abstract Service Nr. 8007-69-0

2. Bezeichnung Prunus-dulcis-var. dulcis- und/oder Prunus-dulcis-var. amara-Samenöl

3. Bezeichnung Natives Mandelöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0261; Ph.Eur.2002,4.00/261; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0261

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Mandelöl

ASK #02997

Chemical Abstract Service Nr. 9008-02-0

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

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; EB6; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #02999

Chemical Abstract Service Nr. 5785-44-4

Formelstamm $2(C_6H_5O_7)^{3-} 3Ca^{2+} \cdot 4 H_2O$

Molgewicht 570.4945

Bruttoformel $C_{12}H_{10}Ca_3O_{14}$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Calciumsalz (2:3) $4 H_2O$

3. Bezeichnung Calciumcitrat-Tetrahydrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1654; DAC2003-2005; E333

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

Synonym Citronensäure-Calciumsalz $4 HO$; Calciumcitrat $4 HO$; E 333

ASK #03008

Chemical Abstract Service Nr. 1344-48-5

Molgewicht 232.655

Bruttoformel HgS

2. Bezeichnung Rotes Quecksilber()-sulfid

ASK #03011

Chemical Abstract Service Nr. 8007-01-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 868742-17-0

2. Bezeichnung Rosa-Arten-Kronblätteröl, durch Wasserdampfdestillation gewonnen aus Rosa alba, Rosa centifolia, Rosa damascena, Rosa gallica oder verwandten Arten und deren Varietäten

3. Bezeichnung Rosenöl

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2013; Hager2011; CAS; DAB6

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

Synonym Rosen-Öl; Rosen-Attar; Ätherisches Rosenöl

ASK #03012

Chemical Abstract Service Nr.	1338-39-2
Molgewicht	346.459
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sorbitanlaurat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	FIE96; Janistyn78,I
2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)-2-hydroxyethyl]dodecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)-2-hydroxyethyl]dodecanoat; E 493; Sorbitanmonolaurat (Ph.Eur.); [2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)-2-hydroxyethyl]dodecanoat

ASK #03013

Chemical Abstract Service Nr.	378-44-9
Molgewicht	392.4611
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Betamethason
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/312; USMI9.1211; Ph.Eur.2008,6.0/0312; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0312
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #03014

Chemical Abstract Service Nr.	987-24-6
Molgewicht	434.4977
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Betamethasonacetat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Betamethasonacetat; Betamethason-21-acetat

ASK #03015

Chemical Abstract Service Nr.	151-73-5
Formelstamm	(C22-H28-F-O8-P)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	516.4046
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FNa ₂ O ₈ P
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Betamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Betamethason-21-dihydrogenphosphat-Dinatrium; Dinatrium(betamethason-21-phosphat); Betamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium

ASK #03016

Chemical Abstract Service Nr. 119-36-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8022-86-4; 8024-54-2
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
2. Bezeichnung Methyl(2-hydroxybenzoat)
3. Bezeichnung Methylsalicylat (Ph.Eur.)

ASK #03023

Chemical Abstract Service Nr. 7782-75-4
Molgewicht 174.3301
Bruttoformel HMgO₄P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Magnesiumsalz (1:1) 3 H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumhydrogenphosphat-Trihydrat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2015; USMI10

ASK #03024

Chemical Abstract Service Nr. 624-54-4
Molgewicht 144.2114
Bruttoformel C₈H₁₆O₂
2. Bezeichnung Pentypropionat

ASK #03025

Chemical Abstract Service Nr. 985-13-7
Formelstamm C24-H29-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 431.9523
Bruttoformel C₂₄H₃₀ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Ethaverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-(3,4-Diethoxybenzyl)-6,7-diethoxyisochinolin-hydrochlorid

ASK #03029

Chemical Abstract Service Nr. 7488-49-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10279-67-1; 21820-28-0; 58501-96-5; 75283-01-1
Molgewicht 285.4238
Bruttoformel C₁₉H₂₇NO
Vorzugsbezeichnung (-)-Pentazocin
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (2*R*,6*R*,11*R*)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Levopentazocin
----------------	----------------

ASK #03030

Chemical Abstract Service Nr.	66429-56-9
Formelstamm	C19-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht	321.8847
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	(-)-Pentazocinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-hydrochlorid

ASK #03047

Chemical Abstract Service Nr.	7757-87-1
Molgewicht	262.8577
Bruttoformel	Mg ₃ O ₈ P ₂
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Magnesiumsalz (2:3)
3. Bezeichnung	Magnesiumphosphat
Zitat Bezeichnung 3	USM110; MAR28

ASK #03050

Chemical Abstract Service Nr.	90803-29-5
Molgewicht	438.6389
Bruttoformel	C ₂₃ H ₅₀ O ₇
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-5-glyceroltri(palmitat/stearat)
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #03068

Chemical Abstract Service Nr.	7782-49-2
Molgewicht	78.96
Bruttoformel	Se
2. Bezeichnung	Selen
Zitat Bezeichnung 2	EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; HAB34

ASK #03084

Chemical Abstract Service Nr.	9037-22-3
2. Bezeichnung	Stärke-B-Fraktion
3. Bezeichnung	Amylopektin
Zitat Bezeichnung 3	USM110; MAR28; FIE96; GII

ASK #03085

Chemical Abstract Service Nr.	138-41-0
Formelstamm	(C7-H6-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	201.1998
Bruttoformel	C ₇ H ₇ NO ₄ S

Vorzugsbezeichnung Carzenid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 4-Sulfamoylbenzoesäure

ASK #03086

Chemical Abstract Service Nr. 6152-33-6
Formelstamm $(C_{12}H_9O)^- Na^+ \cdot 4 H_2O$
Molgewicht 264.2502
Bruttoformel $C_{12}H_9NaO$
2. Bezeichnung Biphenyl-2-ol-Natriumsalz 4 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 232

ASK #03089

Chemical Abstract Service Nr. 59-50-7
Formelstamm $(C_7H_6ClO)^- H^+$
Molgewicht 142.5829
Bruttoformel C_7H_7ClO
Vorzugsbezeichnung Chlorocresol
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; DAC79; EP4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/0384; USAN; BP2001-2016; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/0384; NF20-34(2002-2016)
2. Bezeichnung 4-Chlor-3-methylphenol

ASK #03090

Chemical Abstract Service Nr. 5896-54-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37318-07-3; 91449-66-0
Formelstamm $(C_{15}H_{31}O_3S)^- Na^+$
Molgewicht 314.4596
Bruttoformel $C_{15}H_{31}NaO_3S$
2. Bezeichnung Pentadecan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #03092

Chemical Abstract Service Nr. 104-29-0
Molgewicht 202.6348
Bruttoformel $C_9H_{11}ClO_3$
Vorzugsbezeichnung Chlorphenesin
International Nonproprietary Name INNv.L8
Zitat Bezeichnung 1 BP73
2. Bezeichnung 3-(4-Chlorphenoxy)propan-1,2-diol

ASK #03093

Chemical Abstract Service Nr.	493-80-1
Molgewicht	280.4073
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Histapyrrodin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]anilin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(phenyl)[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]azan
ASK #03094	
Formelstamm	C19-H24-N2 . C11-H20-O2
Molgewicht	464.6826
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Histapyrrodin(undec-10-enoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]anilin-(undec-10-enoat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(phenyl)[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]azan-(undec-10-enoat) (1:1)
ASK #03099	
Chemical Abstract Service Nr.	4582-18-7
Molgewicht	292.4164
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Endomid
International Nonproprietary Name	INNv.L40
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N,N,N,N</i> -Tetraethylbicyclo[2.2.1]hept-5-en-2,3-dicarboxamid
ASK #03100	
Chemical Abstract Service Nr.	4779-94-6
Formelstamm	C8-H11-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	189.6394
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Norfenefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #03101	

Chemical Abstract Service Nr.	536-21-0
Molgewicht	153.1784
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Norfenefrin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; EAB.VU.Syn; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #03102	
Molgewicht	3545.9754
Bruttoformel	C ₁₅₈ H ₂₄₆ N ₄₄ O ₄₇ S
Vorzugsbezeichnung	Tosactidtetraacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
ASK #03103	
Chemical Abstract Service Nr.	47931-80-6
Molgewicht	3305.7676
Bruttoformel	C ₁₅₀ H ₂₃₀ N ₄₄ O ₃₉ S
Vorzugsbezeichnung	Tosactid
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	[25-L-Asparaginsäure,26-L-alanin,27-glycin] ¹⁻²⁸ -corticotropin vom Schwein
ASK #03104	
Chemical Abstract Service Nr.	4697-36-3
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₆ S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	378.3996
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Carbenicillin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>RS</i>)-2-Carboxy-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>RS</i>)-2-Carboxy-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #03105	
Chemical Abstract Service Nr.	61-72-3
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ ClN ₃ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	435.8813
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₃ O ₅ S

Vorzugsbezeichnung	Cloxacillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #03106	
Chemical Abstract Service Nr.	7081-44-9
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ ClN ₃ O ₅ S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	475.8784
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClN ₃ NaO ₅ S
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cloxacillin-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Cloxacillin-Natrium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cloxacillin-Natrium; Cloxacillin-Natrium 1 HO
ASK #03107	
Chemical Abstract Service Nr.	2933-94-0
Molgewicht	223.3113
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Toliprolol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-1-(3-Methylphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-Isopropylamino-3-(m-tolyloxy)propan-2-ol
ASK #03108	
Chemical Abstract Service Nr.	306-11-6
Formelstamm	C ₁₃ H ₂₁ N·O ₂ . Cl·H
Molgewicht	259.7723
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Toliprololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-1-(3-Methylphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-Isopropylamino-3-(m-tolyloxy)propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #03110

Chemical Abstract Service Nr. 2265-64-7

Molgewicht 497.5552

Bruttoformel $C_{28}H_{32}FNO_6$

2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(pyridin-4-carboxylat)

3. Bezeichnung Dexamethasonisonicotinat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Dexamethason-21-isonicotinat; Dexamethasonisonicotinat

ASK #03112

Chemical Abstract Service Nr. 76-13-1

Molgewicht 187.3756

Bruttoformel $C_2Cl_3F_3$

2. Bezeichnung 1,1,2-Trichlor-1,2,2-trifluorethan

Zitat Bezeichnung 2 GII; ROMP8

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1,2-Trichlortrifluorethan; Trichlortrifluorethan'; Freon 113; Frigen 113

ASK #03113

Chemical Abstract Service Nr. 64-72-2

Formelstamm $C_{22}H_{23}ClN_2O_8$. Cl-H

Molgewicht 515.3406

Bruttoformel $C_{22}H_{24}Cl_2N_2O_8$

Vorzugsbezeichnung Chlortetracyclinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2181

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #03114

Chemical Abstract Service Nr. 442-16-0

Molgewicht 253.2991

Bruttoformel $C_{15}H_{15}N_3O$

Vorzugsbezeichnung Ethacridin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 EINECS

2. Bezeichnung 7-Ethoxyacridin-3,9-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 7-Ethoxyacridin-3,9-diylbis(azan)

ASK #03116

Chemical Abstract Service Nr. 5263-02-5

Molgewicht	548.9618
Bruttoformel	$C_2H_6O_{12}Zn_5$
2. Bezeichnung	Pentazink-dicarbonat-hexahydroxid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10
3. Bezeichnung	Basisches Zinkcarbonat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Hydrozinkit; Zinkcarbonat, basisch; Zinksubcarbonat; Zinkblüte; Zink-carbonat-hydroxid

ASK #03119

Chemical Abstract Service Nr.	4991-65-5
Molgewicht	168.1699
Bruttoformel	$C_7H_4O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Tioxolon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	6-Hydroxy-1,3-benzoxathiol-2-on

ASK #03121

Chemical Abstract Service Nr.	124-04-9
Formelstamm	$(C_6H_8O_4)^{2-} 2H^+$
Molgewicht	146.1412
Bruttoformel	$C_6H_{10}O_4$
2. Bezeichnung	Hexandisäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Adipinsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/1586; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR28; DAB2001; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1586; USMI10; E355; Ph.Eur.2005,5.0/1586; ARC54; ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 355

ASK #03126

Chemical Abstract Service Nr.	6150-79-4
Formelstamm	$2(C_6H_5O_7)^{3-} 3Mg^{2+} \cdot 14 H_2O$
Molgewicht	703.3283
Bruttoformel	$C_{12}H_{10}Mg_3O_{14}$
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3) 14 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesiumcitrat-Tetradecahydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3) 14 HO; Magnesiumcitrat 14 HO

ASK #03127

Chemical Abstract Service Nr. 58505-81-0

Formelstamm $2(\text{C}_5\text{H}_7\text{O}_3)^- \text{Mg}^{2+}$

Molgewicht 254.5196

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{MgO}_6$

2. Bezeichnung 4-Oxopentansäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #03131

Chemical Abstract Service Nr. 97-18-7

Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_4\text{Cl}_4\text{O}_2\text{S})^{2-} 2\text{H}^+$

Molgewicht 356.0518

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_6\text{Cl}_4\text{O}_2\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Bithionol

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 dNF13(1970); NF12(1965); BAN; USMI9-14; ROMP2018; Pharmavista; MAR1982-2018; MeSH; CAS; (USAN); JAN

2. Bezeichnung 2,2'-Sulfandiylbis(4,6-dichlorphenol)

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bis(2-hydroxy-3,5-dichlorphenyl)sulfid; 2,2'-Thiobis(4,6-dichlorphenol); Bis(3,5-dichlor-2-hydroxyphenyl)sulfid

ASK #03132

Chemical Abstract Service Nr. 844-26-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28191-01-7; 37372-41-1

Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_4\text{Cl}_4\text{O}_3\text{S})^{2-} 2\text{H}^+$

Molgewicht 372.0512

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_6\text{Cl}_4\text{O}_3\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Bithionoloxid

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 AMVV; Pharmavista

2. Bezeichnung 2,2'-Sulfinylbis(4,6-dichlorphenol)

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bis(3,5-dichlor-2-hydroxyphenyl)sulfoxid; 2,2'-Sulfinylbis[4,6-dichlorphenol]; Bithionol-S-oxid

ASK #03133

2. Bezeichnung Rauwolfia-serpentina-Wurzel

3. Bezeichnung Rauwolfiawurzel

Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2009; DAB2010-2015

ASK #03137

Chemical Abstract Service Nr. 4740-78-7

Molgewicht 104.1045

Bruttoformel	C ₄ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	1,3-Dioxan-5-ol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; GinAS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,3-Formalglycerol

ASK #03138

2. Bezeichnung	Hydrastis-canadensis-Wurzelstock, getrockneter, ganzer oder geschnittener Wurzelstock mit Wurzeln, Gehalt mindestens 2,5 % Hydrastin [ASK-Nr. 30458-7] und mindestens 3,0 % Berberin [ASK-Nr. 37076-0]
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Kanadische Gelbwurz
Zitat Bezeichnung 3	HAB34; EAB4.8,5.0,6.0+1+6,7.0,8.0,9.0(2004-2017)/1831
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Kanadische Gelbwurzel; Kanadische Gelbwurz für homöopathische Zubereitungen; Hydrastis canadensis für homöopathische Zubereitungen; Kanadische Orangewurz; Hydrastisrhizom; Hydrastiswurzelstock; Goldsiegelwurzel; Blutkrautwurzel

ASK #03153

Chemical Abstract Service Nr.	658-79-7
Molgewicht	238.2399
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(S)-2-(2-Aminoacetamido)-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure
3. Bezeichnung	N-Glycyl-L-tyrosin
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #03156

Chemical Abstract Service Nr.	13115-71-4
Molgewicht	203.1958
Bruttoformel	C ₇ H ₁₃ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	(S)-2-(2-Aminoacetamido)pentansäure
3. Bezeichnung	N ² -Glycyl-L-glutamin

ASK #03157

Chemical Abstract Service Nr.	556-50-3
Molgewicht	132.1179
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	(2-Aminoacetamido)essigsäure
3. Bezeichnung	N-Glycylglycin

ASK #03158

Chemical Abstract Service Nr.	39537-23-0
Molgewicht	217.2224
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₃ O ₄

2. Bezeichnung	(2S)-2-[(2S)-2-Aminopropanamido]-4-carbamoylbutansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	<i>N</i> ² -L-Alanyl-L-glutamin
Zitat Bezeichnung 3	GII; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	L-Ala-L-Gln; Ala-Gln

ASK #03161

2. Bezeichnung	Weißdornblätter mit Blüten, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung	Weißdornblätter-mit-Blüten-Fluidextrakt
Zitat Bezeichnung 3	Quantifizierter Weißdornblätter-mit-Blüten-Fluidextrakt; EAB10.3(2021)/1864
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Quantifizierter Weißdornblätter-mit-Blüten-Fluidextrakt

ASK #03166

Chemical Abstract Service Nr.	83-89-6
Molgewicht	399.9568
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Mepacrin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(6-Chlor-2-methoxyacridin-9-yl)- <i>N,N</i> -diethylpentan-1,5-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(6-Chlor-2-methoxyacridin-9-ylamino)pentyl]diethylazan

ASK #03167

Chemical Abstract Service Nr.	474-86-2
Molgewicht	268.3502
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-17-on
3. Bezeichnung	Equilin
Zitat Bezeichnung 3	USM110; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN

ASK #03169

Chemical Abstract Service Nr.	651-55-8
Molgewicht	270.3661
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₂
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10),7-tetraen-3,17 -diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	17alpha-Dihydroequilin

ASK #03171

2. Bezeichnung	Equilin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (v%) - 17 -Estradiol-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (w%) - Estron-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (x%) - 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz (y%) - 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz (z%) - Gemisch
3. Bezeichnung	Konjugierte Estrogene
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1512; Ph.Eur.2005,5.0/1512; Ph.Eur.2008,6.0/1512; MAR28
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Estron-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (52,5-61,5%) - Equilin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (22,5-30,5%) - Gemisch (Extrakt aus dem Harn trächtiger Stuten oder synthetisch aus Estron und Equilin); Esterified Estrogens [Estron-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (75,0-85,0%) - Equilin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (6,0-15,0%) - Gemisch]

ASK #03173

Chemical Abstract Service Nr.	16521-38-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12227-85-9; 1342-11-6; 39290-72-7; 53026-58-7
Formelstamm	3(C16-H8-N2-O8-S2)2 ⁻ 2Al3+
Molgewicht	1315.083
Bruttoformel	C ₄₈ H ₂₄ Al ₂ N ₆ O ₂₄ S ₆
2. Bezeichnung	3,3'-Dioxo-1,1',3,3'-tetrahydro[2,2'-biindolyliden]-5,5'-disulfonsäure-Aluminiumsalz (3:2)
3. Bezeichnung	Indigocarmin-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3	E132
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3,3'-Dioxo-2,2'-biindolyliden-5,5'-disulfonsäure-Aluminiumsalz (3:2); Indigotinlack; Aluminium-2-(1,3-Dihydro-3-oxo-5-sulfo-2H-indol-2-yliden)-2,3-dihydro-3-oxo-1H-indol-5-sulfonsäure-Komplex; Indigodisulfonsäure-Aluminiumsalz

ASK #03174

Chemical Abstract Service Nr.	16680-47-0
Formelstamm	(C18-H19-O5-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	370.3952
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ NaO ₅ S
2. Bezeichnung	17-Oxoestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Equilin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #03175

Chemical Abstract Service Nr.	438-67-5
Formelstamm	(C18-H21-O5-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	372.4111
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Natrium(estron-3-sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	17-Oxoestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Estron-3-hydrogensulfat-Natrium

ASK #03176

Chemical Abstract Service Nr. 56050-05-6

Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 372.4111

Bruttoformel C₁₈H₂₁NaO₅S

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #03177

Chemical Abstract Service Nr. 56050-04-5

Formelstamm (C₁₈-H₂₃-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 374.427

Bruttoformel C₁₈H₂₃NaO₅S

Vorzugsbezeichnung Natrium(alfatradiol-3-sulfat)

International Nonproprietary Name (INN.L46

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natrium(17alpha-estradiol-3-sulfat); 17alpha-Estradiol-3-hydrogensulfat-Natrium

ASK #03178

Chemical Abstract Service Nr. 16680-48-1

Formelstamm (C₁₈-H₁₇-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 368.3794

Bruttoformel C₁₈H₁₇NaO₅S

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Equilenin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #03179

Chemical Abstract Service Nr. 56086-66-9

Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 370.3952

Bruttoformel C₁₈H₁₉NaO₅S

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #03180

Chemical Abstract Service Nr. 57-91-0

Molgewicht 272.382

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₂

Vorzugsbezeichnung Alfatradiol

International Nonproprietary Name INN.L46

Zitat Bezeichnung 1 DAC2005

2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	17alpha-Estradiol
ASK #03181		
	Chemical Abstract Service Nr.	1338-43-8
	Molgewicht	428.6026
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Sorbitanoleat
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	Janistyn78,I
	2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)-2-hydroxyethyl][(9Z)-octadec-9-enoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)-2-hydroxyethyl]oleat; [2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)-2-hydroxyethyl][(9Z)-octadec-9-enoat]; Sorbitanmonooleat (Ph.Eur.); E 494
ASK #03182		
	Chemical Abstract Service Nr.	1400-61-9
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₅ NO ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Nystatin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/517; PHARMEUROPA13.4/517; USAN; BP2001-2010; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00,4.06/517; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/517
	2. Bezeichnung	Gemisch von Nystatin A ₁ und anderen Nystatinen
ASK #03183		
	Chemical Abstract Service Nr.	9002-88-4
	Formelstamm	(C ₂ -H ₄) _n
	2. Bezeichnung	Poly(ethen)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	3. Bezeichnung	Polyethylen
	Zitat Bezeichnung 3	GI; IGS; Janistyn78,I
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Poly(methylen)
ASK #03184		
	Chemical Abstract Service Nr.	17692-24-9
	Molgewicht	333.3374
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Bisoxatin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	2. Bezeichnung	2,2-Bis(4-hydroxyphenyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #03185		
	Chemical Abstract Service Nr.	14008-48-1

Molgewicht	417.4108
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₉ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Bisoxatindiacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	[4,4'-(3-Oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-2-yliden)diphenyl]diacetat

ASK #03198

Chemical Abstract Service Nr.	50-36-2
Molgewicht	303.3529
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₄
2. Bezeichnung	Methyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]
3. Bezeichnung	Cocain
Zitat Bezeichnung 3	USMI9; MAR27; YLST
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Benzoylconinmethylester; Methyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-benzoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #03199

Chemical Abstract Service Nr.	7785-70-8
Molgewicht	136.234
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en
Zitat Bezeichnung 2	EAB-R.Def
3. Bezeichnung	(+)- -Pinen
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2017; Hager2015; DAB2002R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	alpha-Pinen, (+)-; (1 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-Pin-2-en; (+)-2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en; d-alpha-Pinen; (+)-2-Pinen

ASK #03201

Molgewicht	459.1258
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₆
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)- <i>N</i> -(1,2,3,10-Tetramethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[<i>a</i>]heptalen-7-yl)acetamid 0.5 CHCl ₃
3. Bezeichnung	Colchicin 0.5 CHCl ₃
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; DAB6

ASK #03202

Chemical Abstract Service Nr.	53-06-5
Molgewicht	360.444
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cortison
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Eur.2008,6.5R,6.7R; USMI10; MAR28

ASK #03203	2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxypregn-4-en-3,11,20-trion
	Chemical Abstract Service Nr.	64-85-7
	Molgewicht	330.4611
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Desoxycorton
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
ASK #03207	2. Bezeichnung	21-Hydroxypregn-4-en-3,20-dion
	Chemical Abstract Service Nr.	53949-55-6
	Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₇ -O ₃ -S) ⁻ (H ₄ -N) ⁺
	Molgewicht	295.3971
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Ammoniumgualenat
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	3,8-Dimethyl-5-(propan-2-yl)azulen-1-sulfonsäure-Ammoniumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Isopropyl-3,8-dimethylazulen-1-sulfonsäure-Ammoniumsalz
ASK #03214	Chemical Abstract Service Nr.	125-28-0
	Molgewicht	301.3801
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Dihydrocodein
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3148; YLST
ASK #03217	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol
	Chemical Abstract Service Nr.	17199-74-5
	Formelstamm	2(C ₁₅ -H ₁₁ -N ₂ -O ₂) ⁻ Ca ₂ ⁺
	Molgewicht	542.5981
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₂ CaN ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Phenytoin-Hemicalcium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	5,5-Diphenylimidazolidin-2,4-dion-Calciumsalz (2:1)
ASK #03218	Chemical Abstract Service Nr.	80908-09-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101488-09-9; 121524-79-6; 385786-42-5

Formelstamm C-H(6-x)-O6-P2 . y (99m)Tc

Molgewicht 270.8768

Bruttoformel CH₂O₆P₂Tc

Vorzugsbezeichnung Medronsäure-(^{99m}Tc)Technetiumsalze

International Nonproprietary Name (INNv.L39)

2. Bezeichnung Methylenbis(phosphonsäure)-(^{99m}Tc)Technetiumsalze

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(99m)Tc]Technetium-Medronat-Injektionslösung; [(99m)Tc]Technetiummedronat

ASK #03220

Chemical Abstract Service Nr. 57-37-4

Formelstamm C20-H25-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 363.8783

Bruttoformel C₂₀H₂₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Benactyzinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)benzil-at-hydrochlorid

ASK #03223

Chemical Abstract Service Nr. 483-18-1

Molgewicht 480.6389

Bruttoformel C₂₉H₄₀N₂O₄

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

3. Bezeichnung Emetin

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; RÖMP2024

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

Synonym 6',7',10,11-Tetramethoxyemetan

ASK #03226

Chemical Abstract Service Nr. 63231-63-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9009-85-2; 9046-65-5; 9046-66-6

2. Bezeichnung Ribonucleinsäure

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #03227

2. Bezeichnung Ribonucleinsäure-Natriumsalz

ASK #03228

2. Bezeichnung *Plantago-lanceolata*-L.-Ganzpflanze

3. Bezeichnung Spitzwegerich-Ganzpflanze

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

Synonym Spitzwegerich

ASK #03232

Chemical Abstract Service Nr. 7446-70-0
Molgewicht 133.3405
Bruttoformel AlCl_3
2. Bezeichnung Aluminiumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; MAR28

ASK #03234

Chemical Abstract Service Nr. 8001-30-7
2. Bezeichnung Zea-mays-Keimöl
3. Bezeichnung Maiskeimöl
Zitat Bezeichnung 3 DAC98

ASK #03236

Chemical Abstract Service Nr. 63089-85-0
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-40-D-glucitolheptaoleat
3. Bezeichnung Macrogol-40-sorbitolheptaoleat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Macrogol-40-D-glucitolheptaoleat; Macrogol-40-sorbitolheptaoleat

ASK #03238

Chemical Abstract Service Nr. 16862-11-6
Formelstamm $(\text{C}_9\text{H}_6\text{N-O})^- \text{H}^+ \cdot \text{Cl-H}$
Molgewicht 181.6189
Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_8\text{ClNO}$
2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Chinolinol-hydrochlorid; 8-Hydroxychinolinhydrochlorid; 8-Chinolinolhydrochlorid (1:1); 8-Hydroxychinoliniumchlorid; Oxinhydrochlorid

ASK #03239

Chemical Abstract Service Nr. 122-99-6
Molgewicht 138.1638
Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{O}_2$
2. Bezeichnung 2-Phenoxyethanol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.Bd.IIIR; USMI10
3. Bezeichnung Phenoxyethanol (Ph.Eur.)

ASK #03240

Formelstamm $3(\text{C}_3\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{Al}^{3+}$
Molgewicht 294.1915
Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{15}\text{AlO}_9$

2. Bezeichnung (RS)-2-Hydroxypropansäure-Aluminiumsalz (3:1)

3. Bezeichnung Aluminium-(RS)-lactat

Zitat Bezeichnung 3 GII(2)

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

Synonym (RS)-Milchsäure-Aluminiumsalz (3:1)

ASK #03242

Chemical Abstract Service Nr. 9004-98-2

2. Bezeichnung -Hydro- -[(Z)-octadec-9-en-1-yloxy]poly(oxyethylen)-x

3. Bezeichnung Macrogololeylether (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 2 und 20))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Macrogololeylether

ASK #03243

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-98-2

2. Bezeichnung -[Hexadecyl/(Z)-octadec-9-en-1-yl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #03244

Chemical Abstract Service Nr. 71-23-8

Molgewicht 60.095

Bruttoformel C₃H₈O

2. Bezeichnung Propan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 GII

3. Bezeichnung 1-Propanol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Propylalkohol

ASK #03245

Chemical Abstract Service Nr. 80-56-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2437-95-8

Molgewicht 136.234

Bruttoformel C₁₀H₁₆

2. Bezeichnung 2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en

Zitat Bezeichnung 2 LB; Hager2015; ROMP2017

3. Bezeichnung -Pinen

Zitat Bezeichnung 3 Hager2015; ROMP1972-2017

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

Synonym (+/-)-alpha-Pinen; (+/-)-2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en; Pin-2-en; rel-(1R,5R)-2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en; dl-2-Pinen; 2-Pinen

ASK #03246

Chemical Abstract Service Nr. 127-91-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 23089-32-9

Molgewicht 136.234

Bruttoformel C₁₀H₁₆

2. Bezeichnung 6,6-Dimethyl-2-methylidenbicyclo[3.1.1]heptan

3. Bezeichnung -Pinen

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.1-9.0(1998-2017)R; ROMP1972-2017

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

Synonym Pseudopinen; Pin-2(10)-en; 6,6-Dimethyl-2-methylenbicyclo[3.1.1]heptan; Nopinen; rel-(1R,5R)-6,6-Dimethyl-2-methylidenbicyclo[3.1.1]heptan; 2(10)-Pinen

ASK #03247

Chemical Abstract Service Nr. 79-92-5

Molgewicht 136.234

Bruttoformel C₁₀H₁₆

2. Bezeichnung 2,2-Dimethyl-3-methylidenbicyclo[2.2.1]heptan

3. Bezeichnung Camphen

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.1732; ROMP8; DAB2000R-2011R; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

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

Synonym 2,2-Dimethyl-3-methylen-8,9,10-trinorbornan

ASK #03248

Chemical Abstract Service Nr. 507-70-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6627-72-1

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*,4*R*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol

3. Bezeichnung *endo*-Borneol

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

Synonym Borneol; *endo*-Bornan-2-ol

ASK #03249

Chemical Abstract Service Nr. 4695-62-9

Molgewicht 152.2334

Bruttoformel C₁₀H₁₆O

2. Bezeichnung (1*S*,4*R*)-1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on

3. Bezeichnung *D*-Fenchon

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

Synonym (1*S*,4*R*)-Fenchon-2-on

ASK #03250

Chemical Abstract Service Nr. 71-79-4

Formelstamm C₁₈H₂₁N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 335.8252
Bruttoformel $C_{18}H_{22}ClNO_3$
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)benzilat-hydrochlorid

ASK #03251

Chemical Abstract Service Nr. 14073-97-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 21060-23-1
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel $C_{10}H_{18}O$
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-on
3. Bezeichnung (-)-*trans*-Menthon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (2*S*,5*R*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexanon; Menthon

ASK #03268

2. Bezeichnung getrocknete Samen von *Paullinia cupana* Kunth (Syn. *Paullinia sorbilis* Mart.)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Guarana
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.4,10.0(2018-2022)/2669; EP9.4,10.0,11.0(2018-2023)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Paullinia-cupana-Samen; Guaranasamen

ASK #03273

Chemical Abstract Service Nr. 62-73-7
Molgewicht 220.9757
Bruttoformel $C_4H_7Cl_2O_4P$
Vorzugsbezeichnung Dichlorvos
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR28; ISO; USAN
2. Bezeichnung (2,2-Dichlorethenyl)dimethylphosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym DDVP

ASK #03275

Chemical Abstract Service Nr. 9002-86-2
Formelstamm $(C_2H_3Cl)_n$ $n \approx 500-2000$
2. Bezeichnung Poly(1-chlorethylen)
3. Bezeichnung Polyvinylchlorid
Zitat Bezeichnung 3 ROMP7; Janistyn78,I; GII(2); FIE96

ASK #03282

Chemical Abstract Service Nr. 595-33-5

Molgewicht	384.5085
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Megestrolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1593; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1593; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1593
2. Bezeichnung	6-Methyl-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-ylacetat
ASK #03285	
Chemical Abstract Service Nr.	4846-91-7
Molgewicht	218.2948
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fenoxazolin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-[[2-(Propan-2-yl)phenoxy]methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Isopropylphenoxy)methyl)-4,5-dihydroimidazol
ASK #03287	
Chemical Abstract Service Nr.	2681-16-5
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₇ -O ₈ -P) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	462.4058
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ NaO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Natrium(prednisolon-21-hydrogenphosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Prednisolon-21-dihydrogenphosphat-Mononatrium
ASK #03288	
Chemical Abstract Service Nr.	115-63-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150350-97-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₃ -N ₂ -O) ⁺ (C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻
Molgewicht	428.5859
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Hexocycliummetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[4-(2-Cyclohexyl-2-hydroxy-2-phenylethyl)-1,1-dimethylpiperazin-1-ium](methilsulfat)
ASK #03289	

Chemical Abstract Service Nr. 9011-87-4

Formelstamm (C4-H6-O2)x . (C5-H8-O2)y

2. Bezeichnung Poly(methylacrylat-co-methylmethacrylat) (x:y)

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #03290

Chemical Abstract Service Nr. 134-50-9

Formelstamm C13-H10-N2 . Cl-H

Molgewicht 230.6928

Bruttoformel C₁₃H₁₁ClN₂

Vorzugsbezeichnung Aminoacridinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung Acridin-9-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Acridin-9-ylazan-hydrochlorid

ASK #03293

Chemical Abstract Service Nr. 538-71-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12040-53-8; 138846-42-1; 2702-99-0

Formelstamm (C22-H40-N-O)+ Br⁻

Molgewicht 414.4631

Bruttoformel C₂₂H₄₀BrNO

Vorzugsbezeichnung Domiphenbromid

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-*N*-(2-phenoxyethyl)dodecan-1-aminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Phenododeciniumbromid

ASK #03295

Chemical Abstract Service Nr. 1649-18-9

Molgewicht 327.3959

Bruttoformel C₁₉H₂₂FN₃O

Vorzugsbezeichnung Azaperon

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]butan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Azaperon für Tiere

ASK #03296

Formelstamm	C19-H22-F-N3-O . H2-O4-S
Molgewicht	425.4744
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ FN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Azaperonsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]butan-1-on-sulfat (1:1)

ASK #03299

Chemical Abstract Service Nr.	75-93-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	159457-40-6
Molgewicht	112.1051
Bruttoformel	CH ₄ O ₄ S
2. Bezeichnung	Methylhydrogensulfat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Metilsulfat ' ; Methylsulfat '

ASK #03300

Chemical Abstract Service Nr.	112-86-7
Formelstamm	(C22-H41-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	338.5677
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₂ O ₂
2. Bezeichnung	(Z)-Docos-13-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Erucasäure

ASK #03302

Chemical Abstract Service Nr.	102-29-4
Molgewicht	152.1473
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	(3-Hydroxyphenyl)acetat

ASK #03304

Chemical Abstract Service Nr.	58-61-7
Molgewicht	267.2413
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₅ O ₄
2. Bezeichnung	9-β-D-Ribofuranosyl-9H-purin-6-amin
3. Bezeichnung	Adenosin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1486; DAB2000R; Ph.Eur.2002,4.00/1486; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1486; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB2000; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	1-(6-Amino-9H-purin-9-yl)-1-desoxy-beta-D-ribofuranose; 9-beta-D-Ribofuranosyl-9H-purin-6-ylazan

ASK #03308

Chemical Abstract Service Nr.	20830-75-5
Molgewicht	780.9385
Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₄ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Digoxin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; EP1.1,2.2+6+17,3.0,4.0,5.0+5+8,6.0+6+7,7.0,8.0,9.0(1969-2018); BP1968-2019; USMI9; EAB3.0,4.0,5.0+5+8,6.0+6+7,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0079; USP18-42(1970-2019); EAB3.0-9.0(1997-2019)R; DAB9; EABbd.IR; EABbd.I; DAB1997R; USAN; Phpa16.4(2004)
2. Bezeichnung	3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid

ASK #03309

Chemical Abstract Service Nr.	63449-40-1
2. Bezeichnung	Poly[(<i>N</i> -acetyl-D-galactosamin,D-glucuronsäure)poly- <i>O</i> -hydrogensulfat]
3. Bezeichnung	Chondroitinpolysulfat ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	Chondroitinpolysulfat

ASK #03312

Chemical Abstract Service Nr.	16676-75-8
Molgewicht	535.8002
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₃ NO ₃
2. Bezeichnung	[<i>all-rac</i> -2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-yl](pyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung	<i>all-rac</i> - -Tocopherylnicotinat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[<i>all-rac</i> -2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-yl]nicotinat

ASK #03313

Formelstamm	2(C6-H11-O7) ⁻ Fe2+ . x H2-O
Molgewicht	482.17
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ FeO ₁₄
2. Bezeichnung	Eisen()-D-gluconat x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	MAR33
3. Bezeichnung	Eisen()-gluconat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Eisen(II)-gluconat; E 579 [Eisen(II)-gluconat (Ph.Eur)]; D-Gluconsäure-Eisen(II)-Salz (2:1) x HO

ASK #03316

Chemical Abstract Service Nr.	42206-69-9
Molgewicht	265.2634
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ NO ₃
2. Bezeichnung	(8-Chinolyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #03317

Chemical Abstract Service Nr. 60239-68-1

Molgewicht 271.3957

Bruttoformel $C_{15}H_{29}NO_3$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-hydroxyethyl)undec-10-enamid

ASK #03324

Chemical Abstract Service Nr. 1325-82-2

2. Bezeichnung Tetra-, Penta-, Hexapaparaniliniumchlorid - Gemisch

3. Bezeichnung Methylviolett

Zitat Bezeichnung 3 ROMP7

ASK #03326

Chemical Abstract Service Nr. 4419-92-5

Formelstamm $C_7H_6O_3$. $C_4H_{11}N$

Molgewicht 211.2576

Bruttoformel $C_{11}H_{17}NO_3$

2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-*N*-Ethylethanamin-Salz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Hydroxybenzoesäure-Diethylazan-Salz

ASK #03327

Chemical Abstract Service Nr. 7712-50-7

Molgewicht 265.4341

Bruttoformel $C_{17}H_{31}NO$

Vorzugsbezeichnung Myrtecain

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 2-[2-(6,6-Dimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en-2-yl)ethoxy]-*N,N*-diethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[2-(6,6-Dimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en-2-yl)ethoxy]ethyl}diethylazan; Diethyl{2-[2-(10-Norpin-2-en-2-yl)ethoxy]ethyl}azan

ASK #03330

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glyceroltrioleat

ASK #03333

Chemical Abstract Service Nr. 69235-50-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50922-89-9; 51367-34-1; 8018-07-3; 8063-24-9

Formelstamm $C_{14}H_{13}N_3$. x $C_{13}H_{11}N_3$. y Cl-H, x = 0,5-1, y = 3,7-4,0

Vorzugsbezeichnung Acriflaviniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1	DAC2002; ATC-DE; ROMP2018; Pharmavista
2. Bezeichnung	6-Imino-10-methyl-6,10-dihydroacridin-3-amin-Acridin-3,6-diamin-Gemisch-Hydrochlorid (1:x:y), x = ca. 0,5-1, y = ca. 1,85(1+x) bis 2,0(1+x)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acriflavindichlorid; Acriflavindihydrochlorid; 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid-hydrochlorid-3,6-Diaminoacridin-dihydrochlorid-Gemisch; Mischung aus 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchloridhydrochlorid und 3,6-Diaminoacridindihydrochlorid; Mischung der Hydrochloride von 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid und 3,6-Diaminoacridin; 3,6-Diaminoacridin-dihydrochlorid-3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid-hydrochlorid-Gemisch; Acriflaviniumdichlorid

ASK #03334

Chemical Abstract Service Nr.	434-05-9
Molgewicht	344.4877
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Metenolonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	1-Methyl-3-oxo-5 -androst-1-en-17 -ylacetat

ASK #03335

Chemical Abstract Service Nr.	797-63-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	4222-79-1; 797-62-6; 797-64-8
Molgewicht	312.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Levonorgestrel
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.3.0,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0926; BAN; PHARMEUROPA4.1,22.1,24.1; JAN; BP2001-2012; USAN; USP25(2002)-34(2011); MAR2012
2. Bezeichnung	13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #03336

Chemical Abstract Service Nr.	6533-00-2
Molgewicht	312.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Norgestrel
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/940; Ph.Eur.2002,4.00/940; Ph.Eur.2008,6.0/940; USAN; USMI9.6510; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -13 -Ethyl-17 -hydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #03337

Chemical Abstract Service Nr.	23298-11-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138506-14-6; 29352-43-0; 30624-84-1; 58748-33-7
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₅ -N ₂ -O ₅) ⁻ (C ₁₂ -H ₂₅ -O ₄ -S) ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	694.8713
Bruttoformel	C ₃₂ H ₆₀ N ₂ Na ₂ O ₉ S
2. Bezeichnung	{1-[2-(Carboxymethoxy)ethyl]-1-carboxymethyl-2-undecyl-4,5-dihydroimidazol-1-ium} - Dodecylhydrogensulfat-Dinatriumsalz

ASK #03340

Chemical Abstract Service Nr. 32612-48-9

Formelstamm (C2-H4-O)_n (C12-H25-O4-S)⁻ (H4-N)⁺

2. Bezeichnung Dodecylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Ammoniumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ammoniumlaurylethersulfat

ASK #03341

Molgewicht 990.5246

Bruttoformel C₆₀H₁₁₁NO₉

2. Bezeichnung (2,2',2''-Nitrilotriethyl)tris[(*Z*-*R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,2',2''-Nitrilotriethanoltriricinoleat

ASK #03343

Chemical Abstract Service Nr. 14960-06-6

Formelstamm (C18-H33-N-O4)₂⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 351.4566

Bruttoformel C₁₈H₃₄NNaO₄

2. Bezeichnung *N*-(2-Carboxyethyl)-*N*-dodecyl- -alanin-Natriumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,3'-(Dodecylimino)dipropansäure-Mononatriumsalz; Natrium-*N*-(2-carboxyethyl)-*N*-dodecyl-beta-alaninat

ASK #03347

Chemical Abstract Service Nr. 60-00-4

Formelstamm (C10-H12-N2-O8)₄⁻ 4H⁺

Molgewicht 292.2426

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₈

Vorzugsbezeichnung Edetinsäure

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 DAB2001; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1612; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1612; Ph.Eur.2008,6.0/1612; USMI9.3476

2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethylendiimino)tetraessigsäure; EDTA

ASK #03349

Chemical Abstract Service Nr. 10378-23-1

Formelstamm (C10-H12-N2-O8)₄⁻ 4Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 416.2005

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂Na₄O₈

Vorzugsbezeichnung	Tetranatriumedetat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(Ethan-1,2-diyl)bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Tetranatriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Tetranatriumsalz 2 HO
ASK #03351	
2. Bezeichnung	-Octadecyl- -(stearoyloxy)poly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
ASK #03366	
Chemical Abstract Service Nr.	520-26-3
Molgewicht	610.5606
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ O ₁₅
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-5-Hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-7-(6- <i>O</i> - α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	Hesperidin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.4535; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; KARRER1628
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(2 <i>S</i>)-3',5-Dihydroxy-4'-methoxy-7-(6- <i>O</i> - α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavan-4-on
ASK #03367	
2. Bezeichnung	Aminosäuren und Oligopeptide aus Casein
ASK #03368	
Chemical Abstract Service Nr.	74-79-3
Molgewicht	174.201
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Arginin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.3.1-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7(1998-2011)R; Ph.Eur.3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0806; HAB2001-2004R
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-Amino-5-guanidinopentansäure; R; Arg; L-Arginin
ASK #03370	
Chemical Abstract Service Nr.	2709-56-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53772-82-0; 53772-85-3
Molgewicht	434.5176
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ F ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Flupentixol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4071
2. Bezeichnung	2-(4-((3 <i>E</i>)- und (3 <i>Z</i>)-3-[2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl)piperazin-1-yl)ethan-1-ol, <i>E:Z</i> = 58:42 bis 48:52

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-9-thioxanthenyliden)propyl]-1-piperazinyl}ethanol; 2-(4-{3-[2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethanol; Flupenthixol

ASK #03371

Chemical Abstract Service Nr. 30909-51-4
Molgewicht 588.7669
Bruttoformel $C_{33}H_{43}F_3N_2O_2S$
Vorzugsbezeichnung Flupentixoldecanoat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4072; GII
2. Bezeichnung [2-(4-{3-[2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]decanoat

ASK #03379

2. Bezeichnung Fumaria-officinalis-Kraut mit Blüten
3. Bezeichnung Erdrauchkraut
Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2007(entfernt); Hager2008; EAB5.5+6,6.0+8,7.0+6,8.0+5(2005-2014)/1869; MAR2010; Hoppe8; EB6

ASK #03381

Chemical Abstract Service Nr. 2152-44-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12772-60-0; 149665-14-5
Molgewicht 476.5775
Bruttoformel $C_{27}H_{37}FO_6$
Vorzugsbezeichnung Betamethasonvalerat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Betamethason-17-pentanoat; Betamethasonvalerat; Betamethason-17-valerat

ASK #03383

Chemical Abstract Service Nr. 16391-75-6
Formelstamm C31-H48-O6 . C4-H11-N-O2
Molgewicht 621.8449
Bruttoformel $C_{35}H_{59}NO_8$
Vorzugsbezeichnung Diolaminfusidat
International Nonproprietary Name INNv.L22,L5
2. Bezeichnung *ent*-(17Z)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8 ,14 -trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure-2,2'-Azandiyldiethanol-Salz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fusidinsäure-Diolamin-Salz;
ent-(17Z)-16alpha-Acetoxy-3beta,11beta-dihydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure-2,2'-Iminodiethanol-Salz

ASK #03385

Chemical Abstract Service Nr. 93-60-7

Molgewicht 137.136
Bruttoformel $C_7H_7NO_2$
2. Bezeichnung Methyl(pyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung Methylnicotinat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1/2129; USMI10; MAR28; DAC2004R; DAC2004,2005; Ph.Eur.2008,6.0/2129

ASK #03386

Chemical Abstract Service Nr. 126-14-7
Molgewicht 678.5899
Bruttoformel $C_{28}H_{38}O_{19}$
2. Bezeichnung 1,3,4,6-Tetra-*O*-acetyl- -D-fructofuranosyl-2,3,4,6-tetra-*O*-acetyl- -D-glucopyranosid
3. Bezeichnung Sucroseoctaacetat
Zitat Bezeichnung 3 USMI11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Saccharoseoctaacetat

ASK #03387

Chemical Abstract Service Nr. 108-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1053657-77-4; 1202864-97-8
Molgewicht 92.1384
Bruttoformel C_7H_8
2. Bezeichnung Methylbenzol
Zitat Bezeichnung 2 CAS; ROMP2010
3. Bezeichnung Toluol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; CAS; USMI13; DAB1998R; ROMP2010; IUPAC2005; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; EB6

ASK #03389

Chemical Abstract Service Nr. 5743-26-0
Formelstamm $2(C_2H_3O_2)^- Ca^{2+} \cdot H_2O$
Molgewicht 176.1813
Bruttoformel $C_4H_6CaO_4$
2. Bezeichnung Essigsäure-Calciumsalz 1 H_2O
3. Bezeichnung Calciumacetat-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Calciumdiacetat-Monohydrat; Calciumacetat 1 H_2O

ASK #03391

Chemical Abstract Service Nr. 1879-72-7
Molgewicht 524.6203
Bruttoformel $C_{31}H_{37}FO_6$
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-(3-phenylpropanoat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(3-phenylpropanoat)

ASK #03392

Chemical Abstract Service Nr. 62-54-4

Formelstamm $2(C_2H_3O_2)^- Ca^{2+}$

Molgewicht 158.166

Bruttoformel $C_4H_6CaO_4$

2. Bezeichnung Essigsäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumacetat

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.1,6.0(2005-2008)/2128; E263; DAC2003-2005; EAB9.0(2018)/2128; USMI10; MAR28

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserfreies Calciumacetat; Calciumdiacetat; Wasserfreies Calciumacetat (Ph.Eur); E 263 [Calciumacetat]

ASK #03397

Chemical Abstract Service Nr. 139061-06-6

Formelstamm $2(C_3H_5O_3)^- Ca^{2+} \cdot 3 H_2O$

Molgewicht 272.2638

Bruttoformel $C_6H_{10}CaO_6$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz 3 H₂O

3. Bezeichnung Calciumlactat-Trihydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.8/0469; Ph.Eur.2008,6.0/0469; Ph.Eur.2002,4.00/469

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Milchsäure-Calciumsalz 3 H₂O

ASK #03409

Chemical Abstract Service Nr. 3922-90-5

Molgewicht 687.8583

Bruttoformel $C_{35}H_{61}NO_{12}$

Vorzugsbezeichnung Oleandomycin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*,6*S*,7*R*,8*R*,11*R*,12*S*,13*R*,14*S*,15*S*)-12-(2,6-Didesoxy-3-*O*-methyl- β -*L*-arabino-hexopyranosyloxy)-6-hydroxy-5,7,8,11,13,15-hexamethyl-14-(3,4,5-tridesoxy-3-dimethylamino- β -*D*-xylo-hexopyranosyloxy)-

ASK #03410

Chemical Abstract Service Nr. 7060-74-4

Formelstamm $C_{35}H_{61}N_2O_{12} \cdot H_3O_4P$

Molgewicht 785.8535

Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₄ NO ₁₆ P
Vorzugsbezeichnung	Oleandomycinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>S</i>)-12-(2,6-Didesoxy-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-6-hydroxy-5,7,8,11,13,15-hexamethyl-14-(3,4,5-tridesoxy-3-dimethylamino- -D-xylohexop

ASK #03417	
Formelstamm	(C8-H8-As-N-O5)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	319.054
Bruttoformel	C ₈ H ₈ AsNNa ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Acetarsol-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure-Dinatriumsalz

ASK #03420	
Chemical Abstract Service Nr.	1329-37-9
Molgewicht	572.5821
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₁₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dapson- <i>N,N'</i> -digalactosid

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung *N,N*-Digalactosyl-4,4'-sulfonyldianilin

ASK #03421

Chemical Abstract Service Nr. 26970-82-1

Molgewicht 263.0141

Bruttoformel Na₂O₃Se

2. Bezeichnung Selenigsäure-Dinatriumsalz 5 H₂O

3. Bezeichnung Natriumselenit-Pentahydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1677; Ph.Eur.2002,4.07/1677; DAC1998-2004; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1677

ASK #03422

Chemical Abstract Service Nr. 527-09-3

Molgewicht 453.8407

Bruttoformel C₁₂H₂₂CuO₁₄

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Kupfer()-Salz

3. Bezeichnung Kupfer()-D-gluconat

ASK #03423

Chemical Abstract Service Nr. 17173-47-6

Formelstamm (C₅-H₇-N-O₄)²⁻ Ca₂⁺

Molgewicht 185.1914

Bruttoformel C₅H₇CaNO₄

Vorzugsbezeichnung Calciumglutamat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-2-Aminopentandisäure-Calciumsalz (1:1)

ASK #03424

Chemical Abstract Service Nr. 130-26-7

Molgewicht 305.4996

Bruttoformel C₉H₅ClINO

Vorzugsbezeichnung Clioquinol

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 Helv8/2001,9/2003; DAC2004R; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/2111; MAR28; BP2001-2010; USAN; PHARMEUROPA15.1/2111; DAC2003-2005; Ph.Eur.2008,6.0/2111

2. Bezeichnung 5-Chlor-7-iodchinolin-8-ol

ASK #03425

2. Bezeichnung Aluminium-bismut-magnesium-natrium-silicat-hydrat-Komplexe

ASK #03439

Chemical Abstract Service Nr.	6998-60-3
Formelstamm	(C ₃₇ -H ₄₆ -N-O ₁₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	697.7686
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₇ NO ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Rifamycin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	[(1 ² S,3E,5S,6R,7S,8R,9R,10R,11S,12S,13E,15Z)-1 ⁵ ,1 ⁶ ,1 ⁹ ,9,11-Pentahydroxy-5-methoxy-1 ² ,1 ⁴ ,6,8,10,12,16-heptamethyl-1 ¹ ,17-dioxo-1 ¹ ,1 ² -dihydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-naphtho[2,1- <i>b</i>]furanacyclooctade
ASK #03441	
Chemical Abstract Service Nr.	14897-39-3
Formelstamm	(C ₃₇ -H ₄₆ -N-O ₁₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	719.7504
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₆ NNaO ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Rifamycin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/432; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/432; Ph.Eur.2008,6.0/432
2. Bezeichnung	[(2S,12Z,14E,16S,17S,18R,19R,20R,21S,22R,23S,24E)-5,6,9,17,19-Pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienimino)naphtho
ASK #03445	
Chemical Abstract Service Nr.	942-31-4
Formelstamm	C ₉ -H ₉ -N ₃ -S . Cl-H
Molgewicht	227.7138
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Amiphenazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	5-Phenyl-1,3-thiazol-2,4-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Phenyl-1,3-thiazol-2,4-diylbis(azan)-hydrochlorid
ASK #03446	
Chemical Abstract Service Nr.	637-12-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	65324-35-8
Formelstamm	3(C ₁₈ -H ₃₅ -O ₂) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	877.3894
Bruttoformel	C ₅₄ H ₁₀₅ AlO ₆

2. Bezeichnung	Octadecansäure-Aluminiumsalz (3:1)
3. Bezeichnung	Aluminiumstearat
Zitat Bezeichnung 3	GSBL; IGS; GII; GESTIS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Tris(octadecanoato-kappaO)aluminium; Aluminiumtristearat; Octadecansäure-Aluminium-Salz; Stearinsäure-Aluminium-Salz; Stearinsäure-Aluminiumsalz (3:1); Aluminiumtrioctadecanoat; Aluminiumoctadecanoat

ASK #03448

Chemical Abstract Service Nr. 171734-71-7

Formelstamm	(C7-H4-N-O3-S) ⁻ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	223.1816
Bruttoformel	C ₇ H ₄ NNaO ₃ S
2. Bezeichnung	1,2-Benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid-Natriumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Saccharin-Natrium 1 H ₂ O

ASK #03449

Chemical Abstract Service Nr. 9005-37-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 39283-17-5; 39306-87-1; 51374-11-9; 52441-26-6; 57762-73-9; 59125-52-9; 95328-14-6

Formelstamm	(C9-H14-O7) _n (H2-O)
2. Bezeichnung	Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)][(2 <i>RS</i>)-1-hydroxypropan-2-yl und (2 <i>RS</i>)-2-hydroxypropyl]ester, hergestellt aus der Polysäure mit einem Überschuss von Methyloxiran
3. Bezeichnung	Propylenglycolalginat
Zitat Bezeichnung 3	E405; Pharmavista; ROMP2014; GSBL; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Propylenglykolalginat; Propylenglykolester der Alginsäure; 1,2-Propylenglykolalginat; Hydroxypropylalginat; Produkt der Reaktion von feuchter Alginsäure mit Propylenoxid-Überschuss; Alginsäurepropylenglykolester; Propylenglykolester der Poly(D-mannuronsäure,L-guronsäure); Alginsäure-Ester mit 1,2-Propandiol; Alginsäurepropylenglykolester; PGAE; Propylenglykol-Alginat; Hydroxypropyl-Alginat; 1,2-Propylenglykolalginat; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guronsäure-(1-->4)]-Propan-1,2-diol-Ester; Propylenglycolalginsäureester; E 405

ASK #03450

Vorzugsbezeichnung Mikrokristalline Cellulose und Carmellose-Natrium (x:y) ((mit Angaben zum Mengenverhältnis der beiden Bestandteile))

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung Cellulose (teilweise depolymerisiert) und Poly-*O*-(carboxymethyl)cellulose-Natriumsalz, Gemisch (x:y)

ASK #03454

2. Bezeichnung	Glycerol(mono/di/tri)(palmitat/stearat) '
3. Bezeichnung	Langkettige Partialglyceride

Zitat Bezeichnung 3 DAB2002-2011

ASK #03463

Chemical Abstract Service Nr. 8017-88-7

Formelstamm	C6-H7-B-Hg-O3 . C6-H6-Hg-O
Molgewicht	633.2202
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ BHg ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Phenylmercuriborat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/103; USMI9.7108; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/103; Ph.Eur.2008,6.0/103
2. Bezeichnung	Phenylquecksilber()-dihydrogenborat - Phenylquecksilber()-hydroxid (1:1)
ASK #03464	
Chemical Abstract Service Nr.	50837-90-6
Formelstamm	(C22-H28-F-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	456.5249
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Fluocortolon-21-(hydrogensulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhydrogensulfat
ASK #03465	
Chemical Abstract Service Nr.	55852-84-1
Vorzugsbezeichnung	Bacitracinbis[5,5'-methylenbis(2-hydroxybenzoat)]
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	5,5'-Methylenbis(2-hydroxybenzoesäure)-Bacitracinsalz (2:1)
ASK #03488	
Chemical Abstract Service Nr.	109-57-9
Molgewicht	116.1847
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Allylthioharnstoff
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1-(Prop-2-en-1-yl)-2-thioharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Allyl-2-thioharnstoff; Tiosinamin
ASK #03490	
Chemical Abstract Service Nr.	9082-07-9
Molgewicht	463.369
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₁₅ S
2. Bezeichnung	Poly[(N-acetyl-D-galactosamin-4/6-O-hydrogensulfat)-(D-glucuronsäure,L-iduronsäure)]-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Chondroitinsulfate-Natriumsalze-Gemisch
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Chondroitinhydrogensulfat-Natriumsalz; Chondroitinsulfat-A/B/C-Natriumsalze

ASK #03491

Chemical Abstract Service Nr. 24967-93-9

Molgewicht 459.38

Bruttoformel $C_{14}H_{21}NO_{14}S$

2. Bezeichnung Poly[(*N*-acetyl-D-galactosamin-4-*O*-hydrogensulfat)-(D-glucuronsäure)]

3. Bezeichnung Chondroitinsulfat A

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10; ROMP8

ASK #03494

Chemical Abstract Service Nr. 9005-67-8

Bruttoformel $C_{32}H_{62}O_{10}$

Vorzugsbezeichnung Polysorbat 61

International Nonproprietary Name INN.L15

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-4-sorbitanmonostearat

ASK #03499

Chemical Abstract Service Nr. 294202-14-5

Formelstamm C17-H21-N3 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 321.845

Bruttoformel $C_{17}H_{22}ClN_3$

2. Bezeichnung 4,4'-(Iminomethylen)-*N,N,N',N'*-tetramethylbis(anilin)-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #03500

Chemical Abstract Service Nr. 509-67-1

Molgewicht 398.4953

Bruttoformel $C_{23}H_{30}N_2O_4$

Vorzugsbezeichnung Pholcodin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; YLST

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methyl-3-(2-morpholinoethoxy)morphin-7-en-6 -ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Morpholinylethylmorphin

ASK #03504

Chemical Abstract Service Nr. 2413-38-9

Formelstamm C23-H25-F3-N2-O-S . 2 Cl-H

Molgewicht 507.4395

Bruttoformel $C_{23}H_{27}Cl_2F_3N_2OS$

Vorzugsbezeichnung Flupentixoldihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1693; Ph.Eur.2005,5.0/1693; Ph.Eur.2008,6.0/1693; USMI9.4071
	2. Bezeichnung	2-(4-{3-[2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethanol-dihydrochlorid
ASK #03505	Molgewicht	630.8699
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₉ F ₆ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-palmitat
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhexadecanoat
ASK #03506	Chemical Abstract Service Nr.	1401-69-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	11112-11-1; 39282-33-2; 8026-48-0
	Molgewicht	916.1001
	Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₇ NO ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Tylosin A
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	Zitat Bezeichnung 1	(USAN); (Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); (USP23/S8(1998)-35(2012)); CAS; Hager2008; (Eur.Ph.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); MAR2012
	2. Bezeichnung	{{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyl]-2,3,6-tri- <i>O</i> -acetyl- -D-glucopyranosyl}-1,4-bis(2,4,6-tri- <i>O</i> -acetyl- -D-glucopyranosyl)-5-O-(2,3,6-tri- <i>O</i> -acetyl- -D-glucopyranosyl)-D-glucopyranoside (1:x)}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tylosin '
ASK #03507	Chemical Abstract Service Nr.	1405-53-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	110391-06-5; 56700-24-4; 8047-48-1
	Formelstamm	C46-H77-N-O17 . x H3-O4-P
	Molgewicht	1014.0953
	Bruttoformel	C ₄₆ H ₈₀ NO ₂₁ P
	2. Bezeichnung	{{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyl]-2,3,6-tri- <i>O</i> -acetyl- -D-glucopyranosyl}-1,4-bis(2,4,6-tri- <i>O</i> -acetyl- -D-glucopyranosyl)-5-O-(2,3,6-tri- <i>O</i> -acetyl- -D-glucopyranosyl)-D-glucopyranoside (1:x)}
	3. Bezeichnung	Tylosin-A-phosphat (1:x)
ASK #03510	Chemical Abstract Service Nr.	1404-26-8
	Vorzugsbezeichnung	Polymyxin B
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	2. Bezeichnung	Polymyxin B ₁ , Polymyxin B ₁ -I, Polymyxin B ₂ , Polymyxin B ₃ und kleinere Mengen weiterer Polymyxine, Gemisch

ASK #03511

Chemical Abstract Service Nr.	514-36-3
Molgewicht	422.487
Bruttoformel	$C_{23}H_{31}FO_6$
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylacetat
3. Bezeichnung	Fludrocortisonacetat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Fludrocortison-21-acetat; Fludrocortisonacetat

ASK #03512

Chemical Abstract Service Nr.	127-31-1
Molgewicht	380.4504
Bruttoformel	$C_{21}H_{29}FO_5$
Vorzugsbezeichnung	Fludrocortison
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17,21-trihydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #03513

Chemical Abstract Service Nr.	112-38-9
Formelstamm	$(C_{11}H_{19}O_2)^- H^+$
Molgewicht	184.2753
Bruttoformel	$C_{11}H_{20}O_2$
2. Bezeichnung	Undec-10-ensäure
3. Bezeichnung	Undecylensäure (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Undecylensäure; 10-undecenoic acid

ASK #03514

Chemical Abstract Service Nr.	557-08-4
Formelstamm	$2(C_{11}H_{19}O_2)^- Zn^{2+}$
Molgewicht	431.9147
Bruttoformel	$C_{22}H_{38}O_4Zn$
2. Bezeichnung	Undec-10-ensäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung	Zinkundecylenat (Ph.Eur.)

ASK #03516

Chemical Abstract Service Nr.	154-87-0
Formelstamm	$(C_{12}H_{19}N_4O_7P_2S)^+ Cl^-$
Molgewicht	460.7674
Bruttoformel	$C_{12}H_{19}ClN_4O_7P_2S$

Vorzugsbezeichnung	Cocarboxylase
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-5-(2-[[hydroxy(phosphonooxy)phosphoryl]oxy]ethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-3-iumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Thiaminpyrophosphat; Thiamindiphosphat; Diphosphothiamin; 3-(4-Amino-2-methyl-5-pyrimidinylmethyl)-5-{2-[hydroxy(phosphonooxy)phosphinoyloxy]ethyl}-4-methylthiazoliumchlorid; Thiamin-PP; Thiamintrihydrogenpyrophosphat; Vitamin-B1-pyrophosphat; Thiamindiphosphorsäureester

ASK #03517

Chemical Abstract Service Nr.	54-47-7
Formelstamm	(C ₈ -H ₈ -N-O ₆ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	247.1419
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ NO ₆ P
2. Bezeichnung	(4-Formyl-5-hydroxy-6-methyl-3-pyridylmethyl)dihydrogenphosphat
3. Bezeichnung	Pyridoxal-5'-phosphat
Zitat Bezeichnung 3	MAR28

ASK #03518

Chemical Abstract Service Nr.	9005-64-5
Bruttoformel	C ₅₈ H ₁₁₄ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Polysorbat 20
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	E432; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/426; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/426; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/426
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonododecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 432

ASK #03519

Chemical Abstract Service Nr.	1107-99-9
Molgewicht	444.5604
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ O ₆
2. Bezeichnung	(11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(2,2-dimethylpropanoat)
3. Bezeichnung	Prednisolonpivalat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Prednisolon-21-pivalat; Prednisolon-21-(2,2-dimethylpropanoat); Prednisolonpivalat

ASK #03521

Chemical Abstract Service Nr.	50-10-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₄ -N-O ₃) ⁺ Br ⁻

Molgewicht	428.4036
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ BrNO ₃
2. Bezeichnung	{2-[(Cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetyloxy]ethyl}diethylmethylammoniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	{2-[(Cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetoxy]ethyl}diethylmethylammoniumbromid

ASK #03523

Chemical Abstract Service Nr.	100-52-7
Molgewicht	106.1219
Bruttoformel	C ₇ H ₆ O
2. Bezeichnung	Benzaldehyd
Zitat Bezeichnung 2	DAB6; DAB1998R; EAB4.0-8.7(2002-2016)R; ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Künstliches Bittermandelöl; Benzolcarbaldehyd

ASK #03524

Chemical Abstract Service Nr.	104-55-2
Molgewicht	132.1592
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O
2. Bezeichnung	3-Phenylprop-2-enal
3. Bezeichnung	Zimtaldehyd
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR29; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #03525

Chemical Abstract Service Nr.	55-65-2
Molgewicht	198.3085
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Guanethidin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4413; MAR27
2. Bezeichnung	[2-(Azocan-1-yl)ethyl]guanidin

ASK #03526

Chemical Abstract Service Nr.	60-02-6
Formelstamm	2(C10-H22-N4) . H2-O4-S
Molgewicht	494.6954
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₆ N ₈ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Guanethidinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	[2-(Azocan-1-yl)ethyl]guanidin-sulfat (2:1)

ASK #03527

Chemical Abstract Service Nr.	645-43-2
Formelstamm	C10-H22-N4 . H2-O4-S
Molgewicht	296.387
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Guanethidinmonosulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.01/27; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0027; Ph.Eur.2008,6.0/0027; MAR27
2. Bezeichnung	[2-(Azocan-1-yl)ethyl]guanidin-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Guanethidinsulfat (1:1); Guanethidinsulfat
ASK #03528	
Chemical Abstract Service Nr.	103000-77-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1208112-19-9; 139014-59-8; 1405-86-3; 18933-02-3; 31261-47-9; 47897-45-0; 47897-48-3; 70055-50-4; 783266-30-8; 79165-07-4; 947339-02-8
Formelstamm	(C42-H59-O16)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	822.9321
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₂ O ₁₆
2. Bezeichnung	3 -(2- <i>O</i> - -D-Glucopyranuronosyl- -D-glucopyranuronosyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure
Zitat Bezeichnung 2	Config:Hager2008; Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:KEGG.C02284; Config:PACHAS(2002)v74.7,p1189-1198; Config:CHNCA8(1989)v25.4,p426-430; Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19
3. Bezeichnung	Glycyrrhizinsäure
Zitat Bezeichnung 3	EINECS; ATC2011-DE; ROMP2011; Hager2008; IGS
ASK #03530	
Chemical Abstract Service Nr.	526-08-9
Formelstamm	(C15-H13-N4-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	314.3623
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaphenazol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8729; MAR28
2. Bezeichnung	N ¹ -(1-Phenylpyrazol-5-yl)sulfanilamid
ASK #03531	
Molgewicht	516.7772
Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₂ N ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	N,N,N-Trimethyl-4-stearamidoanilinum(methylsulfat)
ASK #03534	
Chemical Abstract Service Nr.	141-20-8

Molgewicht	288.4229
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Digolildodecanoat
International Nonproprietary Name	(INNv.L59)
2. Bezeichnung	[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]dodecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethylenglycolmonodecanoat

ASK #03535

Chemical Abstract Service Nr.	60842-32-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12770-60-4; 64156-45-2; 868748-47-4
2. Bezeichnung	Siliciumdioxid, methyliert
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #03536

Chemical Abstract Service Nr.	67-45-8
Molgewicht	225.1583
Bruttoformel	C ₈ H ₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Furazolidon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	3-[[5-Nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[(5-Nitro-2-furylmethylen)amino]-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #03540

Chemical Abstract Service Nr.	938-73-8
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethenzamid
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DAC2004,2005; USMI10; DAC2004R
2. Bezeichnung	2-Ethoxybenzamid

ASK #03545

Chemical Abstract Service Nr.	66829-29-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	288374-64-1; 70714-61-3
2. Bezeichnung	Poly-O-[3-carboxy-2- und -3-(oct-1-en-1-yl)propanoyl]stärke-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Stärke[hydrogen-2-(oct-1-en-1-yl)butandioat]-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Poly-O-[hydrogen-(oct-1-en-1-yl)succinyl]stärke-Natriumsalz; Stärke-hydrogen-1-octenylsuccinat-Natriumsalz; Stärke-(Oct-1-en-1-yl)bernsteinsäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Natriumsalz; Poly-O-(1-octenylhydrogensuccinyl)stärke-Natriumsalz; Stärke-(Oct-1-en-1-yl)butandisäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Natriumsalz; Stärke-1-Octenylsuccinanhydrid-Modifizierungsprodukt-Natriumsalz; Natriumstärkeoctenylsuccinat; Natrium-1-octenylsuccinatstärke; Stärke-1-Octenylbernsteinsäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Natriumsalz; Stärkenatriumoctenylsuccinat; E 1450

ASK #03547

Chemical Abstract Service Nr. 34959-30-3
Formelstamm (C₂₂H₂₄N-O₅)+ Cl⁻
Molgewicht 417.8827
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Azaspiriumchlorid
International Nonproprietary Name INNv.L25
2. Bezeichnung 4,11-Dimethoxy-9-methyliden-5-oxo-5,6,8,9-tetrahydrospiro[furo[3',2':6,7]chromeno[3,2-c]pyridin-7,1'-piperidin]-7-iumchlorid

ASK #03548

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Calciumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Calciumsalz, Divinylbenzol-vernetzt; Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Calciumsalz

ASK #03549

Chemical Abstract Service Nr. 139-06-0
Formelstamm 2(C₆H₁₂N-O₃-S)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 396.5368
Bruttoformel C₁₂H₂₄CaN₂O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Calciumcyclamat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 E952
2. Bezeichnung N-Cyclohexylsulfamidsäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cyclohexylamidoschwefelsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #03551

Chemical Abstract Service Nr. 9000-30-0
2. Bezeichnung Cyamopsis-tetragonoloba-Mehl (aus dem Endosperm)
3. Bezeichnung Guar (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 412; Guarmehl; Guar

ASK #03552

Chemical Abstract Service Nr. 22304-30-9
Molgewicht 336.3862
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung	Azapropazon 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	5-Dimethylamino-9-methyl-2-propylpyrazolo[1,2- <i>a</i>][1,2,4]benzotriazin-1,3(2 <i>H</i>)-dion 2 H ₂ O
ASK #03554	
Formelstamm	2(C7-H8-O3-P) ⁻ Co2+
Molgewicht	401.154
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ CoO ₆ P ₂
2. Bezeichnung	[(Hydroxy)(phenyl)methyl]phosphinsäure-Cobalt()-Salz
ASK #03555	
Chemical Abstract Service Nr.	98-96-4
Molgewicht	123.1127
Bruttoformel	C ₅ H ₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Pyrazinamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/859; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/859; Ph.Eur.2002,4.00/859
2. Bezeichnung	Pyrazincarboxamid
ASK #03560	
Chemical Abstract Service Nr.	94-78-0
Molgewicht	213.2385
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Phenazopyridin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-(Phenyldiazenyl)pyridin-2,6-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(Phenyldiazenyl)pyridin-2,6-diylbis(azan)
ASK #03561	
Chemical Abstract Service Nr.	136-40-3
Formelstamm	C11-H11-N5 . Cl-H
Molgewicht	249.6995
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Phenazopyridinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	3-(Phenyldiazenyl)pyridin-2,6-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(Phenyldiazenyl)pyridin-2,6-diylbis(azan)-hydrochlorid

ASK #03562

Chemical Abstract Service Nr. 10190-99-5

Formelstamm (C17-H10-N-O7)⁻ Na⁺

Molgewicht 363.2536

Bruttoformel C₁₇H₁₀NNaO₇

2. Bezeichnung 8-Methoxy-6-nitrophenanthro[3,4-*d*][1,3]dioxol-5-carbonsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Aristolochiasäure-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #03569

Chemical Abstract Service Nr. 141-43-5

Molgewicht 61.0831

Bruttoformel C₂H₇NO

2. Bezeichnung 2-Aminoethan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 CAS; EAB.Def; EP.def

3. Bezeichnung Ethanolamin

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.5(2021-2022)/2847; USMI9.3654

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Olamin

ASK #03570

Chemical Abstract Service Nr. 1071-23-4

Formelstamm (C2-H6-N-O4-P)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 141.063

Bruttoformel C₂H₈NO₄P

2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat

ASK #03571

Chemical Abstract Service Nr. 2272-11-9

Formelstamm C18-H34-O2 . C2-H7-N-O

Molgewicht 343.5444

Bruttoformel C₂₀H₄₁NO₃

Vorzugsbezeichnung Monoethanolaminoleat

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung (Z)-Octadec-9-ensäure-2-Aminoethanol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ölsäure-2-Aminoethanol-Salz (1:1)

ASK #03576

Chemical Abstract Service Nr. 4075-81-4

Formelstamm	2(C3-H5-O2) ⁻ Ca2+
Molgewicht	186.2192
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ CaO ₄
2. Bezeichnung	Propansäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Calciumpropionat
Zitat Bezeichnung 3	E282; USMI10; FIE96; MAR28; GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Propionsäure-Calciumsalz; E 282

ASK #03582

Chemical Abstract Service Nr.	15318-45-3
Molgewicht	356.2222
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ Cl ₂ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Thiamphenicol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/109; USMI9.9034; Ph.Eur.2005,5.0/109; MAR27; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/109; USAN
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor- <i>N</i> -[(<i>R,R</i>)-1,3-dihydroxy-1-(4-mesylphenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #03583

Chemical Abstract Service Nr.	5892-10-4
Molgewicht	509.9685
Bruttoformel	CBi ₂ O ₅
3. Bezeichnung	Basisches Bismutcarbonat
Zitat Bezeichnung 3	HAB2001R-2011R; DAB9; HAB2014R-2015R; HAB2012R-2013R; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/0012; HAB2016R; DAB9R

ASK #03584

Chemical Abstract Service Nr.	85-73-4
Formelstamm	(C17-H12-N3-O5-S2) ⁻ H+
Molgewicht	403.4322
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ N ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Phthalylsulfathiazol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/352; Ph.Eur.2002,4.00/352; Ph.Eur.2008,6.0/352
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(1,3-Thiazol-2-ylsulfamoyl)phenyl]phthalamidsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[4-(2-Thiazolylaminosulfonyl)phenylaminocarbonyl]benzoesäure

ASK #03585

Chemical Abstract Service Nr.	773-76-2
Molgewicht	214.0481
Bruttoformel	C ₉ H ₅ Cl ₂ NO

2. Bezeichnung	5,7-Dichlorchinolin-8-ol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Halquinol

ASK #03586

Chemical Abstract Service Nr.	300-39-0
Formelstamm	(C ₉ -H ₇ -I ₂ -N-O ₃) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	432.9816
Bruttoformel	C ₉ H ₉ I ₂ NO ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-(4-hydroxy-3,5-diiodphenyl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,5-Diiod-L-tyrosin

ASK #03589

Formelstamm	(C ₉ -H ₇ -I ₂ -N-O ₃) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	476.9453
Bruttoformel	C ₉ H ₇ I ₂ NNa ₂ O ₃
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Amino-3-(4-hydroxy-3,5-diiodphenyl)propansäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	3,5-Diiod-L-tyrosin-Dinatriumsalz

ASK #03590

2. Bezeichnung	Secale-cereale-Bollmehl
3. Bezeichnung	Roggenbollmehl

ASK #03593

Chemical Abstract Service Nr.	16110-51-3
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₁₄ -O ₁₁) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	468.3665
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₆ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Cromoglicinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	5,5'-[(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(oxy)]bis(4-oxo-4 <i>H</i> -chromen-2-carbonsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cromolyn

ASK #03594

Formelstamm	(C ₂₃ -H ₁₄ -O ₁₁) ²⁻ 2Na ⁺ . 4 H ₂ O
Molgewicht	584.3913
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ Na ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumcromoglicat 4 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L8)

ASK #03596	
2. Bezeichnung	5,5'-(2-Hydroxypropan-1,3-diylldioxy)bis(4-oxochromen-2-carbonsäure)-Dinatriumsalz 4 H ₂ O
Chemical Abstract Service Nr.	9002-96-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1365321-30-7; 162849-98-1; 249747-47-5; 30999-06-5; 32408-94-9; 58829-13-3; 75139-00-3
Formelstamm	C33-H54-O5(C2-H4-O) _n . C66-H106-O9(C2-H4-O) _n . (C2-H4-O) _n (H2-O) ca. 80:10:6 (m/m), n = ca. 22
Vorzugsbezeichnung	Tocofersolan
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	DrugInfo; KEGG; USNCT; ATC; Pharmavista; AAN; PubChem; INCI; MAR2017; Pharm.Excip.2017; EUTCT; AdisInsight; CAS; ChemSpider; GlnAS; ChemIDplus; ICTRP; BAN; EMEA/H/C/920
2. Bezeichnung	[-Hydropoly(oxyethylen) ₂₂ - -yl]{{(2 <i>R</i>)-2,5,7,8-tetramethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-6-yl}butandioat (Hauptbestandteil), <i>O,O'</i> -Bis[4-oxo-4-((2 <i>R</i>)-2,5,7,8-tetramethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-6-yl)oxy]butanoyl]polyethylenglycol ₂₂ (Nebenbestandteil) und -Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen) ₂₂ (Spuren) [Der INN Tocofersolan wurde von der WHO 1964 und 1966 ohne stereochemische Angaben definiert, wird aber allgemein für das Derivat des natürlichen (+)-(2 <i>R</i> ,4' <i>R</i> ,8' <i>R</i>)-Tocopherols verwendet und vermutlich wegen dieser Unklarheit ab 2013 in den kumulativen INN-Listen nicht mehr aufgeführt.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	d-alpha-Tocopherol-polyethylenglycol-1000-succinat; TPGS; Tocopherolpoly(oxyethylen)succinat; Tocofersolat; Tocophersolan; Vitamin-E-Polyethylenglycolsuccinat; [Poly(oxyethylen)-22]{{(2 <i>R</i>)-2,5,7,8-tetramethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}succinat; (R,R,R)-alpha-Tocopherol-PEG-1000-succinat; d-alpha-Tocopherol-PEG-1000-succinat; d-alpha-Tocopheryl-polyethylenglycol-1000-succinat; Macrogol-1000-(R,R,R)-tocoferilsuccinat
ASK #03597	
Chemical Abstract Service Nr.	329-63-5
Formelstamm	C9-H13-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	219.6654
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Racpinefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid
ASK #03598	
Chemical Abstract Service Nr.	2444-46-4
Molgewicht	293.4012
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Nonivamid
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; DAC2004R; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)methyl]nonanamid
ASK #03602	
Chemical Abstract Service Nr.	106-11-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8044-57-3

Molgewicht 372.5824

Bruttoformel $C_{22}H_{44}O_4$

Vorzugsbezeichnung Digolilstearat

International Nonproprietary Name (INNv.L59)

2. Bezeichnung [2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]stearat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Diethylenglycolmonostearat

ASK #03609

Chemical Abstract Service Nr. 14158-27-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20672-06-4; 31083-24-6

Molgewicht 88.9075

Bruttoformel Sr

2. Bezeichnung (^{89}Sr)Strontium

3. Bezeichnung Strontium-89

Zitat Bezeichnung 3 LB; CAS; MAR2012

ASK #03610

Chemical Abstract Service Nr. 72-80-0

Molgewicht 228.0747

Bruttoformel $C_{10}H_7Cl_2NO$

Vorzugsbezeichnung Chlorquinaldol

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 DAC2003-2005; USMI10; MAR28; DAC2004R

2. Bezeichnung 5,7-Dichlor-2-methylchinolin-8-ol

ASK #03612

Chemical Abstract Service Nr. 15708-41-5

Formelstamm $(C_{10}H_{12}N_2O_8)_4^- Fe_3^+ Na^+$

Molgewicht 367.0457

Bruttoformel $C_{10}H_{12}FeN_2NaO_8$

Vorzugsbezeichnung Natriumferedetat

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung *N,N'*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Eisen()-Natrium-Salz (1:1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz (1:1:1); Edetinsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz; Eisennatriumedetat; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Eisen(III)-Chelat-Natriumsalz; Ethylendiamin-N,N,N',N'-tetraessigsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz

ASK #03614

2. Bezeichnung Cynara-cardunculus-Blätter, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 0,8 % Chlorogensäure [ASK-Nr. 04444-6]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Artischockenblätter

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008-2014; EAB5.5+6+7,6.0+6,7.0+3+6,8.0(2005-2014)/1866

ASK #03623

2. Bezeichnung Crataegus-laevigata- und/oder Crataegus-monogyna-Zweigspitzen mit Blüten

3. Bezeichnung Weißdornblätter mit Blüten

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1432; Ph.Eur.2005,5.0/1432; Hager2004,2008; DAB1999; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1432

ASK #03625

Chemical Abstract Service Nr. 73049-73-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80702-37-0

2. Bezeichnung Peptone ((mit Angaben zur Herkunft und zur Aufbereitung))

ASK #03628

Chemical Abstract Service Nr. 15686-71-2

Formelstamm (C₁₆H₁₆N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3889

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Cefalexin

International Nonproprietary Name INNv.L18

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; CAS; ChemSpider; JAN; BAN; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; PubChem

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure; Cephalexin

ASK #03629

Chemical Abstract Service Nr. 13982-78-0

Molgewicht 203.9735

Bruttoformel Hg

2. Bezeichnung (²⁰³Hg)Quecksilber

3. Bezeichnung Quecksilber-203

ASK #03630

Chemical Abstract Service Nr. 7446-09-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12396-99-5; 1239882-82-6; 8014-94-6; 83008-56-4; 89125-89-3

Molgewicht 64.0638

Bruttoformel O₂S

2. Bezeichnung Schwefel()-oxid

Zitat Bezeichnung 2 GESTIS; IGS

3. Bezeichnung Schwefeldioxid

Zitat Bezeichnung 3	Hager2008; Ph.Eur.3.0-4R,4.0+4+7R,5.0+4+7R,6.0+4+7R(2002-2008); LB; ROMP2011; UBA-WGK; GESTIS; EINECS; DAB1998R; IGS; E220
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 220
ASK #03633	
Chemical Abstract Service Nr.	315-30-0
Molgewicht	136.1115
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Allopurinol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0576; USMI10; DAC86; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0; MAR29; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/576; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/0576; BP2001-2011; PHARMEUROPA7.3,14.4,16.2,18.1
2. Bezeichnung	1 <i>H</i> -Pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4(5 <i>H</i>)-on
ASK #03634	
Chemical Abstract Service Nr.	13981-50-5
Molgewicht	56.9363
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	(⁵⁷ Co)Cobalt
3. Bezeichnung	Cobalt-57
ASK #03635	
Chemical Abstract Service Nr.	13981-38-9
Molgewicht	57.9358
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	(⁵⁸ Co)Cobalt
3. Bezeichnung	Cobalt-58
ASK #03637	
Chemical Abstract Service Nr.	5787-63-3
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₃ -N-O ₂ -P) ⁻ Na ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	275.2144
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NNaO ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Toldimfos-Natrium 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9211
2. Bezeichnung	4-Dimethylamino-2-methylphenylphosphinsäure-Natriumsalz 3 H ₂ O
ASK #03641	
Chemical Abstract Service Nr.	93778-39-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	95468-91-0
Formelstamm	C ₈ -H ₁₁ -N-O ₃ . C ₄ -H ₇ -N-O ₄

	Molgewicht	302.2805
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Pyridoxinaspartat
	International Nonproprietary Name	INN.L1,L41
	2. Bezeichnung	4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol-L-aspartat (1:1)
ASK #03655		
	Formelstamm	C34-H38-N4-O6 . Cl-H . H2-O
	Molgewicht	653.1649
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₉ ClN ₄ O ₆
	2. Bezeichnung	7,12-Bis(1-hydroxyethyl)-3,8,13,17-tetramethylporphyrin-2,18-dipropansäure-hydrochlorid 1 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Hämatoporphyrinhydrochlorid 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 3	USM110
ASK #03656		
	Chemical Abstract Service Nr.	1082-57-1
	Molgewicht	215.2942
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₃
	Vorzugsbezeichnung	Tramazolin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	EINECS; ROMP2012; EUTCT; Hager2011; ATC-DE
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin und Tautomer: <i>N</i> -(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)imidazolidin-2-imin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4,5-Dihydro- <i>N</i> -(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthalenyl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin; 2-(5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthylamino)-2-imidazolin; <i>N</i> -(5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthyl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin; (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthyl)azan
ASK #03657		
	Chemical Abstract Service Nr.	74195-73-6
	Formelstamm	C13-H17-N3 . Cl-H . H2-O
	Molgewicht	269.7704
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClN ₃
	Vorzugsbezeichnung	Tramazolinhydrochlorid-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	Zitat Bezeichnung 1	Hager2011; GII; Ph.Eur.4.0+2,5.0+2+3,6.0,7.0(2002-2011)/1597
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tramazolin-Monohydrochlorid-Monohydrat; 2-[(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)amino]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-3-ium-chlorid 1 HO; <i>N</i> -(5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthyl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin-Monohydrochlorid-Monohydrat; (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthyl)azan-hydrochlorid 1 HO;

N-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1H-imidazol-2-amin-hydrochlorid-Monohydrat

ASK #03664

Chemical Abstract Service Nr.	56-23-5
Molgewicht	153.8227
Bruttoformel	CCl ₄
2. Bezeichnung	Tetrachlormethan
3. Bezeichnung	Tetrachlorkohlenstoff
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #03665

Chemical Abstract Service Nr.	2193-87-5
Molgewicht	390.4452
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Flupredniden
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 β ,17,21-trihydroxy-16-methylenpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #03666

Chemical Abstract Service Nr.	1255-35-2
Molgewicht	432.4819
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Flupredniden-21-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-16-methyliden-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #03667

Chemical Abstract Service Nr.	84-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13029-44-2
Molgewicht	266.3343
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dienestrol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2021; EAB4.0,5.0,6.0,7.0+2(2002-2008)/0483; GlnAS; MAR2021; EP4.0,5.0,6.0,7.0+4(2002-2012)/0483; USP25(2002),26(2003),27(2004); CAS; BP2001-2012; USMI2021; USP25-40(2002-2017); USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	4,4'-[(2E,4E)-Hexa-2,4-dien-3,4-diyl]diphenol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #03668

Chemical Abstract Service Nr.	84-19-5
--------------------------------------	---------

Molgewicht	350.4077
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dienestroidiacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3076
2. Bezeichnung	{4,4'-[(<i>E,E</i>)-Hexa-2,4-dien-3,4-diyl]diphenyl}diacetat

ASK #03677

Andere Chemical Abstract Service Nr.	9005-65-6
Bruttoformel	C ₆₄ H ₁₂₄ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Polysorbat 80 (desodoriert)
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonooleat (desodoriert)

ASK #03678

Chemical Abstract Service Nr.	61101-06-2
Formelstamm	7(C6-H5-O7)3 ⁻ 3H+ 6Ca2+ 6Na+
Molgewicht	1705.1283
Bruttoformel	C ₄₂ H ₃₈ Ca ₆ Na ₆ O ₄₉
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Calcium-Natrium-Salz (7:6:6)
3. Bezeichnung	Calcium-Natrium-Hydrogen-Citrat (6:6:3:7)

ASK #03680

Chemical Abstract Service Nr.	372-66-7
Molgewicht	145.2426
Bruttoformel	C ₈ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Heptaminol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	6-Amino-2-methylheptan-2-ol

ASK #03681

Chemical Abstract Service Nr.	100-55-0
Molgewicht	109.1259
Bruttoformel	C ₆ H ₇ NO
2. Bezeichnung	3-Pyridylmethanol

ASK #03682

Chemical Abstract Service Nr.	6164-87-0
Formelstamm	C6-H7-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht	259.2127
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₇

2. Bezeichnung 3-Pyridylmethanol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #03685

2. Bezeichnung Poly(*O*-hydroxymethyl)stärke

ASK #03686

Chemical Abstract Service Nr. 77-93-0

Molgewicht 276.283

Bruttoformel C₁₂H₂₀O₇

2. Bezeichnung Triethyl(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)

3. Bezeichnung Triethylcitrat

Zitat Bezeichnung 3 EINECS; ARC2990; LB; E1505; SGK; Hager2017; ROMP2018; ChemSpider; EAB3.3+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2000-2017)/1479

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Triethyl-2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat; 2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäuretriethylester; E 1505; Triäthylcitrat; Citronensäuretriethylester; Ethylcitrat; Triethyl-2-hydroxy-1,2,3-propantricarboxylat

ASK #03687

Chemical Abstract Service Nr. 9004-73-3

Formelstamm (C-H4-O-Si)n

2. Bezeichnung Poly[oxy(methylsilandiyl)]

3. Bezeichnung Polymethylsiloxan

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #03688

Chemical Abstract Service Nr. 120-14-9

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung 3,4-Dimethoxybenzaldehyd

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Veratrumaldehyd

ASK #03689

Chemical Abstract Service Nr. 22888-70-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11054-49-2; 11076-05-4; 11076-06-5; 22888-69-3; 27359-03-1; 28577-40-4; 29832-10-8; 37574-50-8; 50976-99-3

Molgewicht 482.4362

Bruttoformel C₂₅H₂₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Silibinin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 RChemIDplus; USMI14; PubChem; ROMP2019; ChemSpider; DAB2003R-2007R; GlnAS; MAR2019; EAB4.6-9.4(2002-2018)

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-3,5,7-Trihydroxy-2-[(2*R*,3*R*)-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-2,3-dihydro-4*H*-benzopyran-4-on

Zitat Bezeichnung 2	EAB9.4(2018)R:syn
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Silybin; (2R,3R)-3,5,7-Trihydroxy-2-[(2R,3R)-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-2,3-dihydro-4H-chromen-4-on; Silymarin [veraltete zweideutige Bezeichnung]; Silymarin I

ASK #03695

Chemical Abstract Service Nr.	499-83-2
Formelstamm	(C ₇ -H ₃ -N-O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	167.1189
Bruttoformel	C ₇ H ₅ NO ₄
2. Bezeichnung	Pyridin-2,6-dicarbonsäure

ASK #03696

Chemical Abstract Service Nr.	138-15-8
Formelstamm	C ₅ -H ₉ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	183.5902
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Glutaminsäurehydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; DAB1999-2006; DAB2007-2011; MAR28
2. Bezeichnung	(2S)-2-Aminopentandisäure-hydrochlorid

ASK #03698

2. Bezeichnung	Poly(2-methylprop-2-ensäureester-co-prop-2-ensäureester) (x:y)
3. Bezeichnung	Poly(acrylsäureester-co-methacrylsäureester) (x:y)

ASK #03704

Chemical Abstract Service Nr.	2127-01-7
Molgewicht	328.8144
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Clorexolon
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	6-Chlor-2-cyclohexyl-3-oxo-2,3-dihydro-1H-isindol-5-sulfonamid

ASK #03705

Chemical Abstract Service Nr.	60-99-1
Molgewicht	328.4717
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Levomepromazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	(2R)-3-(2-Methoxy-10H-phenothiazin-10-yl)-N,N,2-trimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methotrimeprazin; [(R)-3-(2-Methoxy-10H-phenothiazin-10-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan

ASK #03706

Chemical Abstract Service Nr. 7104-38-3

Formelstamm C19-H24-N2-O-S . C4-H4-O4

Molgewicht 444.5438

Bruttoformel C₂₃H₂₈N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Levomepromazinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/925; Ph.Eur.2008,6.0/925; Ph.Eur.2002,4.00/925

2. Bezeichnung (2*R*)-3-(2-Methoxy-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(R)-3-(2-Methoxy-10H-phenothiazin-10-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #03709

2. Bezeichnung Coriandrum-sativum-Früchte

3. Bezeichnung Koriander

Zitat Bezeichnung 3 HOPPE8; Hager2004,2008; Ph.Eur.2005,5.0/1304; Ph.Eur.2002,4.00/1304; Ph.Eur.2008,6.0/1304; DAB1998

ASK #03710

Chemical Abstract Service Nr. 118-61-6

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung Ethyl(2-hydroxybenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #03715

Chemical Abstract Service Nr. 146-54-3

Molgewicht 352.4171

Bruttoformel C₁₈H₁₉F₃N₂S

Vorzugsbezeichnung Triflupromazin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-[2-(trifluormethyl)-10*H*-phenothiazin-10-yl]propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl[3-[2-(trifluormethyl)-10H-phenothiazin-10-yl]propyl]azan

ASK #03716

Chemical Abstract Service Nr. 1098-60-8

Formelstamm C18-H19-F3-N2-S . Cl-H

Molgewicht 388.878

Bruttoformel C₁₈H₂₀ClF₃N₂S

Vorzugsbezeichnung	Triflupromazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(2-trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(2-trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan-hydrochlorid

ASK #03717

2. Bezeichnung Borsäure-Tannin-Komplex

ASK #03718

Chemical Abstract Service Nr.	14119-09-6
Molgewicht	66.9282
Bruttoformel	Ga
2. Bezeichnung	(⁶⁷ Ga)Gallium
3. Bezeichnung	Gallium-67

ASK #03719

Chemical Abstract Service Nr.	60-87-7
Molgewicht	284.4191
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Promethazin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan

ASK #03720

Chemical Abstract Service Nr.	58-33-3
Formelstamm	C17-H20-N2-S . Cl-H
Molgewicht	320.88
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Promethazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0524; Ph.Eur.2002,4.00/524; Ph.Eur.2008,6.0/0524
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-hydrochlorid

ASK #03723

Chemical Abstract Service Nr.	31329-57-4
--------------------------------------	------------

	Molgewicht	383.5237
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Naftidrofuryl
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl]{3-(naphthalin-1-yl)-2-[(oxolan-2-yl)methyl]propanoat}
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Diethylaminoethyl)[3-(1-naphthyl)-2-(tetrahydro-2-furylmethyl)propanoat]; [2-(Diethylamino)ethyl]{3-(naphthalin-1-yl)-2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methyl]propanoat}
ASK #03724	Chemical Abstract Service Nr.	3200-06-4
	Formelstamm	C24-H33-N-O3 . C2-H2-O4
	Molgewicht	473.5586
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Naftidrofuryloxalat
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl]{2-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-(oxolan-2-yl)propanoat}-oxalat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Naftidrofurylhydrogenoxalat; Naftidrofurylhydrogenoxalat (Ph.Eur.); [2-(Diethylamino)ethyl]{2-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-(tetrahydrofuran-2-yl)propanoat}-oxalat (1:1)
ASK #03725	Chemical Abstract Service Nr.	74-55-5
	Molgewicht	204.3098
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ethambutol
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	(S,S)-2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)]bis(butan-1-ol)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S,S)-2,2'-(Ethylendiamino)bis(butan-1-ol)
ASK #03727	Chemical Abstract Service Nr.	1424-00-6
	Molgewicht	304.4669
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mesterolone
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1730; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1730; Ph.Eur.2002,4.00/1730
	2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-1 -methyl-5 -androstane-3-on

ASK #03729

Chemical Abstract Service Nr.	751-84-8
Formelstamm	C16-H18-N2-O4-S . C15-H17-N
Molgewicht	545.6923
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Benethamin-Penicillin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure- <i>N</i> -Benzyl-2-phenylethanamin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure-(Benzyl)(phenethyl)azan-Salz (1:1)

ASK #03730

Chemical Abstract Service Nr.	4825-58-5
Formelstamm	C24-H33-N-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	499.5959
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Naftidrofurylfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl][3-(naphthalin-1-yl)-2-[(oxolan-2-yl)methyl]propanoat]-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Diethylamino)ethyl][3-(naphthalin-1-yl)-2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methyl]propanoat]-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1); (2-Diethylaminoethyl)[3-(1-naphthyl)-2-(tetrahydro-2-furylmethyl)propanoat]-fumarat (1:1)

ASK #03755

Chemical Abstract Service Nr.	90-39-1
Molgewicht	234.3803
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Sparteine
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI12
2. Bezeichnung	(7S,7aS,14S,14aR)-Dodecahydro-7,14-methano-2 <i>H</i> ,6 <i>H</i> -dipyrido[1,2- <i>a</i> :1',2'- <i>e</i>][1,5]diazocin

ASK #03756

Chemical Abstract Service Nr.	6160-12-9
Formelstamm	C15-H26-N2 . H2-O4-S . 5 H2-O
Molgewicht	422.5352
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sparteinsulfat 5 H ₂ O

International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R
2. Bezeichnung (7S,7aS,14S,14aR)-Dodecahydro-7,14-methano-2*H*,6*H*-dipyrdo[1,2-*a*:1',2'-*e*][1,5]diazocin-sulfat (1:1) 5 H₂O
ASK #03758

Chemical Abstract Service Nr. 492-08-0
Molgewicht 234.3803
Bruttoformel C₁₅H₂₆N₂
Vorzugsbezeichnung D-Sparteine

International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (7*R*,7*aR*,14*R*,14*aS*)-Dodecahydro-7,14-methano-2*H*,6*H*-dipyrdo[1,2-*a*:1',2'-*e*][1,5]diazocin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pachycarpin

ASK #03775
Chemical Abstract Service Nr. 52-53-9
Molgewicht 454.6016
Bruttoformel C₂₇H₃₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Verapamil

International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI9.9604; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)pentannitril

ASK #03776
Chemical Abstract Service Nr. 635-41-6
Molgewicht 281.3044
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₅
Vorzugsbezeichnung Trimetozin

International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (Morpholino)(3,4,5-trimethoxyphenyl)methanon

ASK #03781
Chemical Abstract Service Nr. 579-94-2
Molgewicht 242.3544
Bruttoformel C₁₄H₂₆O₃
Vorzugsbezeichnung Menglytat

International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung *rel*-[(1*R*,2*S*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-yl](2-ethoxyacetat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*t*-2-Isopropyl-5-methyl-1-cyclohexyl)(ethoxyacetat)

ASK #03786

2. Bezeichnung Hamamelis-virginiana-Blätter, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 3 % Gerbstoffe, berechnet als Pyrogallol [ASK-Nr. 07857-0]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Hamamelisblätter

Zitat Bezeichnung 3 EB6; EAB3.0+3+4,4.0,5.0,6.0+1,7.0,8.0(1997-2014)/0909; HOPPE8; DAC91; Hager2004-2014

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Zauberstrauchblätter; Wünschelrutenblätter; Zaubernussblätter; Hamamelis-virginica-Blätter; Zauberhaselblätter; Hexenhaselblätter

ASK #03788

Chemical Abstract Service Nr. 10102-25-7

Molgewicht 127.9599

Bruttoformel $\text{Li}_2\text{O}_4\text{S}$

2. Bezeichnung Lithiumsulfat 1 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 MAR28; DAB1998R; USMI10

ASK #03789

Chemical Abstract Service Nr. 10377-48-7

Molgewicht 109.9446

Bruttoformel $\text{Li}_2\text{O}_4\text{S}$

2. Bezeichnung Schwefelsäure-Dilithiumsalz

3. Bezeichnung Lithiumsulfat

Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI10; MAR28

ASK #03791

Chemical Abstract Service Nr. 114-07-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 374700-25-1; 47879-92-5; 47879-97-0; 47880-49-9; 50976-86-8; 7540-22-9

Molgewicht 733.9268

Bruttoformel $\text{C}_{37}\text{H}_{67}\text{NO}_{13}$

Vorzugsbezeichnung Erythromycin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.06/179; Ph.Eur.2005,5.0/0179; PHARMEUROPA12.3,21.3; Ph.Eur.2008,6.0/0179; GII; USMI13; MAR33; BP2001-2011; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L-ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2,6-dideoxy-2,3,4,6-tetrahydro-2*H*-pyran-2-yl]-13-Desoxy-Verbindung (7,12-Dihydroxy-Analogon, Erythromycin B) und 3"-*O*-Demethyl-Verbindung (Erythromycin C)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin A

ASK #03792

Chemical Abstract Service Nr. 7704-67-8

Formelstamm C37-H67-N-O13 . C-H-N-S

Molgewicht 793.0171

Bruttoformel	$C_{38}H_{68}N_2O_{13}S$
Vorzugsbezeichnung	Erythromycinthiocyanat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Erythromycin A-thiocyanat

ASK #03798

Chemical Abstract Service Nr.	10039-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1032826-43-9; 15245-23-5
Molgewicht	105.9935
Bruttoformel	H_2NaO_2P
2. Bezeichnung	Phosphinsäure-Natriumsalz 1 H_2O
3. Bezeichnung	Natriumphosphinat 1 H_2O

ASK #03800

Molgewicht	46600
Vorzugsbezeichnung	Blutgerinnungsfaktor
Zitat Bezeichnung 1	ATC; EAB4.0+2+6,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1223
2. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor enthaltende Plasmaprotein-Fraktion aus Blutplasma vom Menschen, das der Ph.Eur.-Monographie Plasma vom Menschen (Humanplasma) zur Fraktionierung entspricht, frei von anderen Prothrombin-Komplex-Faktoren (Blutgerinnungsfaktoren , und X), steril, gefriergetrocknet, mit zugesetzten Hilfsstoffen wie Stabilisatoren, Heparin und Antithrombin, Aktivität der rekonstituierten Zubereitung beträgt mindestens 20 I.E. Blutgerinnungsfaktor je ml
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Christmas-Faktor vom Menschen, gefriergetrocknet; Blutgerinnungsfaktor IX vom Menschen (gefriergetrocknet); Autoprothrombin II vom Menschen; Faktor IX vom Menschen; Antihämophiler Faktor B vom Menschen, gefriergetrocknet; Plasma-Thromboplastin-Komponente vom Menschen

ASK #03804

Chemical Abstract Service Nr.	25496-72-4
Molgewicht	356.5399
Bruttoformel	$C_{21}H_{40}O_4$
3. Bezeichnung	Glycerolmonooleat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.6/1430; Ph.Eur.2008,6.0/1430; MAR29
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Glycerolmonooleate

ASK #03805

Formelstamm	C2-H7-N-O . C7-H6-O3
Molgewicht	199.2038
Bruttoformel	$C_9H_{13}NO_4$
2. Bezeichnung	2-Aminoethanol-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #03807

Chemical Abstract Service Nr.	18268-34-3
--------------------------------------	------------

Molgewicht	80.919
Bruttoformel	Rb
2. Bezeichnung	(⁸¹ Rb)Rubidium
3. Bezeichnung	Rubidium-81
Zitat Bezeichnung 3	CAS

ASK #03808

Chemical Abstract Service Nr.	13981-56-1
Molgewicht	18.0009
Bruttoformel	F
2. Bezeichnung	(¹⁸ F)Fluor
3. Bezeichnung	Fluor-18

ASK #03812

Chemical Abstract Service Nr.	21462-39-5
Formelstamm	C18-H33-Cl-N2-O5-S . Cl-H
Molgewicht	461.444
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Clindamycinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0582; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/582; Ph.Eur.2008,6.0/0582
2. Bezeichnung	Methyl[7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio- -L- <i>threo</i> -D- <i>galacto</i> -octopyranosid]-hydrochlorid

ASK #03813

2. Bezeichnung	Xanthomonas-campestris-Polysaccharid-Kaliumsalz
3. Bezeichnung	Xanthangummi-Kaliumsalz

ASK #03814

Chemical Abstract Service Nr.	17692-31-8
Molgewicht	236.3101
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dropropizin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-(4-Phenylpiperazin-1-yl)propan-1,2-diol

ASK #03817

Chemical Abstract Service Nr.	3614-69-5
Formelstamm	C20-H24-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	408.4901
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dimetindenmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1417; Ph.Eur.2008,6.0/1417; Ph.Eur.2005,5.0/1417; GII

2. Bezeichnung *rac-N,N*-Dimethyl-2-{3-[(1*R*)-1-(pyridin-2-yl)ethyl]-1*H*-inden-2-yl}ethanamin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl(2-{3-[(*RS*)-1-(2-pyridyl)ethyl]inden-2-yl}ethyl)azan-maleat (1:1)

ASK #03818

Chemical Abstract Service Nr. 5636-83-9

Molgewicht 292.418

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂

Vorzugsbezeichnung Dimetinden

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung *rac-N,N*-Dimethyl-2-{3-[(1*R*)-1-(pyridin-2-yl)ethyl]-1*H*-inden-2-yl}ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl(2-{3-[1-(2-pyridyl)ethyl]inden-2-yl}ethyl)azan

ASK #03819

Chemical Abstract Service Nr. 40626-29-7

Formelstamm C₉H₁₃N-O . Cl-H

Molgewicht 187.6666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

3. Bezeichnung DL-Norpseudoephedrinhydrochlorid

ASK #03821

Chemical Abstract Service Nr. 34316-64-8

Molgewicht 284.4772

Bruttoformel C₁₈H₃₆O₂

2. Bezeichnung Hexyldodecanoat

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hexyllaurat

ASK #03822

Formelstamm (C₆H₅O₇)³⁻ H⁺ Mn²⁺

Molgewicht 245.0457

Bruttoformel C₆H₆MnO₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Mangan()-Salz (1:1)

3. Bezeichnung Mangan()-hydrogencitrat

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

Synonym Citronensäure-Mangan(II)-Salz (1:1)

ASK #03824

Chemical Abstract Service Nr.	17217-76-4
Formelstamm	(C6-H5-O7) ³⁻ Fe ³⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	298.9905
Bruttoformel	C ₆ H ₅ FeO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-Salz (1:1) 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Eisen()-citrat 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Eisen(III)-Salz (1:1) 3 HO

ASK #03825

Chemical Abstract Service Nr.	58109-40-3
Formelstamm	(C12-H10-I) ⁺ (P-F6) ⁻
Molgewicht	426.0765
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ F ₆ IP
2. Bezeichnung	Diphenyliodoniumhexafluorophosphat(1-)

ASK #03826

Chemical Abstract Service Nr.	1313-60-6
Molgewicht	77.9783
Bruttoformel	Na ₂ O ₂
2. Bezeichnung	Natriumperoxid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2019
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dinatriumperoxid; Dinatriumdioxid; Natriumsuperoxid [veraltete Bezeichnung]; Natriumdioxid

ASK #03827

Chemical Abstract Service Nr.	6100-05-6
Formelstamm	(C6-H5-O7) ³⁻ 3K ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	324.4099
Bruttoformel	C ₆ H ₅ K ₃ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trikaliumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Kaliumcitrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Kaliumcitrat ' ; E 332 [Kaliumcitrat (Ph.Eur.)]; Citronensäure-Trikaliumsalz 1 HO

ASK #03828

Chemical Abstract Service Nr.	866-84-2
Formelstamm	(C6-H5-O7) ³⁻ 3K ⁺
Molgewicht	306.3946
Bruttoformel	C ₆ H ₅ K ₃ O ₇

2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trikaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumcitrat
Zitat Bezeichnung 3	E332
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Trikaliumsalz
ASK #03829	
Chemical Abstract Service Nr.	97048-13-0
Formelstamm	C437-H672-N122-O134-S13 . C538-H821-N145-O171-S13 (Protein-Anteile)
Bruttoformel	C ₉₇₅ H ₁₄₉₃ N ₂₆₇ O ₃₀₅ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Urofollitropin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	AAN; MAR2011-2015; BP1998-2016; USAN; EP2.18,3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1994-2014); MeSH; USPF24.3,27.2,28.6(1998-2002); BAN; USMI14; AAN.syn; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0958; ROMP2011-2015; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	Follikelstimulierendes Hormon vom Menschen, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen, gereinigt durch Immunoaffinitätschromatographie mit immobilisierten FSH-bindenden monoklonalen Antikörpern
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[alpha]APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYHH KS [beta]NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTYPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, alpha(7,31:10,60:28,82:32,84:59,87),beta(3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), partiell alpha(Asn52,Asn78),beta(Asn7,Asn24)-N(4)-glykosyliert mit Oligosacchariden, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen; Urofollitrophin; Hormon mit follikelstimulierender Aktivität, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen; Follikelstimulierendes Hormon, human, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen
ASK #03830	
Chemical Abstract Service Nr.	14269-78-4
Molgewicht	168.9352
Bruttoformel	Yb
2. Bezeichnung	(¹⁶⁹ Yb)Ytterbium
Zitat Bezeichnung 2	GlnAS; FDA-SRS
3. Bezeichnung	Ytterbium-169
Zitat Bezeichnung 3	CAS; GlnAS; FDA-SRS
ASK #03831	
Chemical Abstract Service Nr.	14265-71-5
Molgewicht	74.9225
Bruttoformel	Se
2. Bezeichnung	(⁷⁵ Se)Selen
3. Bezeichnung	Selen-75
ASK #03849	
Chemical Abstract Service Nr.	13982-04-2

Molgewicht	23.991
Bruttoformel	Na
2. Bezeichnung	(²⁴ Na)Natrium
3. Bezeichnung	Natrium-24

ASK #03850

Chemical Abstract Service Nr.	13981-51-6
Molgewicht	197.9668
Bruttoformel	Hg
2. Bezeichnung	(¹⁹⁷ Hg)Quecksilber
3. Bezeichnung	Quecksilber-197

ASK #03851

Chemical Abstract Service Nr.	14596-37-3
Molgewicht	31.9739
Bruttoformel	P
2. Bezeichnung	(³² P)Phosphor
3. Bezeichnung	Phosphor-32

ASK #03852

Chemical Abstract Service Nr.	14596-12-4
Molgewicht	58.9349
Bruttoformel	Fe
2. Bezeichnung	(⁵⁹ Fe)Eisen
3. Bezeichnung	Eisen-59

ASK #03853

Chemical Abstract Service Nr.	14392-02-0
Molgewicht	50.9448
Bruttoformel	Cr
2. Bezeichnung	(⁵¹ Cr)Chrom
3. Bezeichnung	Chrom-51

ASK #03854

Chemical Abstract Service Nr.	14378-21-3
Molgewicht	41.9624
Bruttoformel	K
2. Bezeichnung	(⁴² K)Kalium
3. Bezeichnung	Kalium-42

ASK #03859

Chemical Abstract Service Nr.	12111-24-9
--------------------------------------	------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1016558-87-4; 11070-37-4; 12001-88-6; 12153-86-5; 12242-50-1; 12257-43-1; 1282-74-2; 1317-31-3; 1337-58-2; 17034-67-2; 19632-02-1; 207226-35-5; 211115-31-0; 215297-13-5; 35284-67-4; 50884-26-9; 51681-43-7; 6139-48-6; 62-34-0; 62796-80-9
---	--

Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₈ -N ₃ -O ₁₀) ⁵⁻ Ca ₂ + 3Na ⁺
Molgewicht	497.3541
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ CaN ₃ Na ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Calcium-trinatrium-pentetat ((gegebenenfalls mit Angaben zum Wassergehalt))
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -{[(Carboxymethyl)azandiyl]bis(ethan-2,1-diyl)}bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Trinatrium-Salz x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumcalcium-Pentetat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln [Hinweis: Wassergehalt in Ph.Eur. 6.3/2353: max. 15,0 %, d.h. max. 4,89 Moleküle Wasser]; Pentetsäure-Calcium-Trinatrium-Salz; (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Calcium-Trinatrium-Salz

ASK #03861

Chemical Abstract Service Nr.	135-43-3
Molgewicht	376.5394
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Lauroguadin
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	1,1'-(4-Dodecyloxy-1,3-phenylen)bis(guanidin)

ASK #03862

Chemical Abstract Service Nr.	6153-81-7
Formelstamm	C ₂₀ -H ₃₆ -N ₆ -O . 2 Cl-H . H ₂ -O
Molgewicht	467.4766
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₈ Cl ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Lauroguadindihydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	1,1'-(4-Dodecyloxy-1,3-phenylen)bis(guanidin)-dihydrochlorid 1 H ₂ O

ASK #03863

Chemical Abstract Service Nr.	2825-60-7
Molgewicht	569.0586
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ ClFO ₈
Vorzugsbezeichnung	Formocortal
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-3-(2-Chlorethoxy)-9-fluor-6-formyl-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-20-oxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-3,5-dien-21-ylacetat

ASK #03864

Chemical Abstract Service Nr.	855-19-6
Molgewicht	364.9062
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ ClO ₃

Vorzugsbezeichnung	Clostebolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-Chlor-3-oxoandrost-4-en-17 -ylacetat
ASK #03868	
Chemical Abstract Service Nr.	14686-69-2
Molgewicht	81.9242
Bruttoformel	Br
2. Bezeichnung	(⁸² Br)Brom
3. Bezeichnung	Brom-82
ASK #03870	
Chemical Abstract Service Nr.	15064-65-0
Formelstamm	(201)Tl, A = 200.97082 u
Molgewicht	200.9708
Bruttoformel	Tl
2. Bezeichnung	(²⁰¹ Tl)Thallium
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; IUPAC
3. Bezeichnung	Thallium-201
Zitat Bezeichnung 3	ChemIDplus; PubChem; CAS; MAR2018; EUTCT; DrugInfo; ChemSpider; GlnAS; IUPAC; MeSH; FDA-SRS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Thallium-Isotop der Masse 201; Thallium ((201)Tl); Thallium-(201)Tl; (201)Tl; Tl 201; Thallium Tl-201
ASK #03871	
Chemical Abstract Service Nr.	14998-63-1
Molgewicht	185.955
Bruttoformel	Re
2. Bezeichnung	(¹⁸⁶ Re)Rhenium
3. Bezeichnung	Rhenium-186
ASK #03872	
Chemical Abstract Service Nr.	14932-53-7
Molgewicht	85.9112
Bruttoformel	Rb
2. Bezeichnung	(⁸⁶ Rb)Rubidium
3. Bezeichnung	Rubidium-86
ASK #03873	
Chemical Abstract Service Nr.	10326-41-7
Formelstamm	(C3-H5-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	90.0779

Bruttoformel	C ₃ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-Hydroxypropansäure
3. Bezeichnung	(<i>R</i>)-Milchsäure

ASK #03876

Chemical Abstract Service Nr.	564-25-0
Molgewicht	444.4346
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Doxycyclin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; MAR27
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #03877

Chemical Abstract Service Nr.	24390-14-5
Formelstamm	2(C ₂₂ -H ₂₄ -N ₂ -O ₈) . 2 Cl-H . C ₂ -H ₆ -O . H ₂ -O
Molgewicht	1025.8747
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₆ Cl ₂ N ₄ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Doxycyclinhyclat
International Nonproprietary Name	INN.L8,v.L62
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/272; Ph.Eur.2005,5.0/0272; USMI9.3429; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/0272
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid 0.5 C ₂ H ₅ OH 0.5 H ₂ O

ASK #03879

Chemical Abstract Service Nr.	69-23-8
Molgewicht	437.5216
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ F ₃ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Fluphenazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4073; EAB.VU.Syn; MAR27
2. Bezeichnung	2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #03880

Chemical Abstract Service Nr.	146-56-5
Formelstamm	C ₂₂ -H ₂₆ -F ₃ -N ₃ -O-S . 2 Cl-H
Molgewicht	510.4434
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ Cl ₂ F ₃ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Fluphenazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4073; EAB3.0,4.0,5.0+8,6.0,7.0+2+5,8.0,9.0(1997-2018)/0904; MAR27; DAC87

2. Bezeichnung 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol-dihydrochlorid
ASK #03881

Chemical Abstract Service Nr. 92-13-7
Molgewicht 208.2569
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on
3. Bezeichnung Pilocarpin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7224; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on

ASK #03882

Chemical Abstract Service Nr. 16509-56-1
Formelstamm C11-H16-N2-O2 . B-H3-O3
Molgewicht 270.09
Bruttoformel C₁₁H₁₉BN₂O₅
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on-borat (1:1)
3. Bezeichnung Pilocarpinborat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on-borat (1:1)

ASK #03883

Chemical Abstract Service Nr. 9015-68-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9037-33-6; 9037-34-7; 9060-77-9
Molgewicht 138000
2. Bezeichnung L-Asparagin-Amidohydrolase
Zitat Bezeichnung 2 EC3.5.1.1; ROMP2014; ChemIDplus; Hager2012
3. Bezeichnung Asparaginase ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3 RTECS; MeSH; EC3.5.1.1; ATC; ChemIDplus; GII; CAS; ROMP1979-2014; EINECS; EUTCT; KEGG.D02997; MAR2014; USAN; Hager2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-Asparaginase; Colaspase; EC 3.5.1.1; L-Asparaginase; Asparaginase II; L-Asnase

ASK #03884

Chemical Abstract Service Nr. 645-84-1
Formelstamm (C5-H13-N-O4-P)⁻ H⁺
Molgewicht 183.1427
Bruttoformel C₅H₁₄NO₄P
2. Bezeichnung [2-(Trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
3. Bezeichnung Phosphorylcholin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [2-(Trimethylammonio)ethyl]phosphat

ASK #03890

Chemical Abstract Service Nr. 70-53-1

Formelstamm C₆-H₁₄-N₂-O₂ . Cl-H

Molgewicht 182.6485

Bruttoformel C₆H₁₅ClN₂O₂

2. Bezeichnung (*RS*)-2,6-Diaminohexansäure-hydrochlorid

3. Bezeichnung DL-Lysinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

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

Synonym DL-Lysinmonohydrochlorid

ASK #03891

Chemical Abstract Service Nr. 107-15-3

Molgewicht 60.0983

Bruttoformel C₂H₈N₂

2. Bezeichnung Ethan-1,2-diamin

3. Bezeichnung Ethylendiamin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0716; Ph.Eur.2008,6.0/0716; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/716; USMI9; DAC79; FIE96

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Edamin; Ethylenbis(azan)

ASK #03892

Chemical Abstract Service Nr. 100-37-8

Molgewicht 117.1894

Bruttoformel C₈H₁₅NO

2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)ethanol

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #03893

Chemical Abstract Service Nr. 1400-62-0

Molgewicht 500.4994

Bruttoformel C₂₈H₂₄N₂O₇

2. Bezeichnung Orcein

Zitat Bezeichnung 2 E121; USMI9.6704

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 121

ASK #03894

Formelstamm C₁₆-H(22-x)-N₂-O₅ . x (99m)Tc

Vorzugsbezeichnung Etifenin-Technetium-99m
International Nonproprietary Name (INNv.L43)
2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-diethylanilino)-2-oxoethyl]glycin-(^{99m}Tc)Technetiumsalz

ASK #03898

Chemical Abstract Service Nr. 121-79-9
Molgewicht 212.1993
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₅
2. Bezeichnung Propyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)
3. Bezeichnung Propylgallat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 310

ASK #03904

Chemical Abstract Service Nr. 1309-37-1
Molgewicht 159.6882
Bruttoformel Fe₂O₃
2. Bezeichnung Eisen()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 E172; USMI9.3946

ASK #03905

Chemical Abstract Service Nr. 60-27-5
Molgewicht 113.1179
Bruttoformel C₄H₇N₃O
2. Bezeichnung 2-Imino-1-methylimidazolidin-4-on
3. Bezeichnung Creatinin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2557; GII; DAB2003-2011
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 2-Amino-1-methyl-1,5-dihydro-4H-imidazol-4-on

ASK #03911

2. Bezeichnung -(Hexadecyl,octadec-9-en-1-yl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-5

ASK #03912

Chemical Abstract Service Nr. 9005-66-7
Bruttoformel C₆₂H₁₂₂O₂₆
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 40
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 FIE96; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1914; Ph.Eur.2002,4.06/1914; DAC2001-2004; Ph.Eur.2005,5.0/1914; E434
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonopalmitat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 434

ASK #03914

Chemical Abstract Service Nr. 10025-77-1
Molgewicht 270.2957
Bruttoformel Cl_3Fe
3. Bezeichnung Eisen()-chlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 3 DAC2000; EAB4.00+06,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1515

ASK #03917

Chemical Abstract Service Nr. 1115-47-5
Formelstamm $(\text{C}_7\text{H}_{12}\text{N}\text{O}_3\text{S})^- \text{H}^+$
Molgewicht 191.248
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{13}\text{NO}_3\text{S}$
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Acetylamino)-4-(methylsulfanyl)butansäure
3. Bezeichnung *N*-Acetyl-DL-methionin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28

ASK #03918

Chemical Abstract Service Nr. 15117-53-0
Molgewicht 34.969
Bruttoformel S
2. Bezeichnung (^{35}S)Schwefel
3. Bezeichnung Schwefel-35

ASK #03919

Chemical Abstract Service Nr. 333-20-0
Molgewicht 97.1807
Bruttoformel CKNS
2. Bezeichnung Thiocyanensäure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumthiocyanat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10

ASK #03922

Chemical Abstract Service Nr. 469-62-5
Molgewicht 339.4712
Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{29}\text{NO}_2$
Vorzugsbezeichnung Dextropropoxyphen
International Nonproprietary Name INNv.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; YLST
2. Bezeichnung [(2*S*,3*R*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat

ASK #03923

Chemical Abstract Service Nr. 1869-92-7
Formelstamm $(\text{C}_{22}\text{H}_{28}\text{F}\text{O}_8\text{P})^{2-} \text{H}^+ \text{Na}^+$

Molgewicht	494.4228
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FNaO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Natrium(dexamethason-21-hydrogenphosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat-Mononatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dexamethason-21-dihydrogenphosphat-Mononatrium
ASK #03924	
Chemical Abstract Service Nr.	7060-82-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131965-84-9; 148227-33-2; 31517-66-5; 351490-25-0; 392711-48-7; 517918-06-8; 52698-88-1; 750543-73-8; 89804-39-7
Formelstamm	(C16-H18-N3-S)+
Molgewicht	284.3992
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Methylthioninium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3,7-Bis(dimethylamino)-5 ⁴ -phenothiazin-5-ylum
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methylenblau-kation
ASK #03925	
Chemical Abstract Service Nr.	17671-50-0
Formelstamm	C5-H11-N-O2 . C6-H8-O7
Molgewicht	309.2699
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₉ NO ₉
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylglycinium(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
3. Bezeichnung	Betaindihydrogencitrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(Carboxymethyl)trimethylammoniumdihydrogencitrat
ASK #03927	
Chemical Abstract Service Nr.	872-50-4
Molgewicht	99.1311
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NO
2. Bezeichnung	1-Methylpyrrolidin-2-on
3. Bezeichnung	<i>N</i> -Methylpyrrolidon (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	1-Methyl-2-pyrrolidon
ASK #03928	
Chemical Abstract Service Nr.	31377-23-8

Formelstamm	2(C10-H17-N) . H2-O4-S
Molgewicht	400.5758
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Amantadinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INNv.L15)
2. Bezeichnung	Adamantan-1-amin-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Adamantan-1-yl)azan-sulfat (2:1)
ASK #03929	
Chemical Abstract Service Nr.	1319-77-3
Molgewicht	108.1378
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O
2. Bezeichnung	2-/3-/4-Methylphenol
3. Bezeichnung	Cresol-Gemisch
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; USMI9.2569
ASK #03930	
Chemical Abstract Service Nr.	15840-13-8
Molgewicht	168.9346
Bruttoformel	Er
2. Bezeichnung	(¹⁶⁹ Er)Erbium
3. Bezeichnung	Erbium-169
Zitat Bezeichnung 3	CAS; GlnAS; FDA-SRS
ASK #03937	
Chemical Abstract Service Nr.	3344-18-1
Formelstamm	2(C6-H5-O7)3 ⁻ 3Mg2+
Molgewicht	451.1144
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ Mg ₃ O ₁₄
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3)
3. Bezeichnung	Magnesiumcitrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0(2017-2018)/2339; MAR29; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Magnesiumcitrat; Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3); Wasserfreies Magnesiumcitrat (Ph.Eur.)
ASK #03938	
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-gelatine
ASK #03939	
Chemical Abstract Service Nr.	827-61-2
Molgewicht	169.2209

Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Aceclidin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chinuclidin-3-ylacetat
ASK #03941	
Chemical Abstract Service Nr.	882-09-7
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₀ -Cl-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	214.6455
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Clofibrinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; USMI9.2343
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenoxy)-2-methylpropansäure
ASK #03942	
Chemical Abstract Service Nr.	14613-01-5
Formelstamm	2(C ₁₀ -H ₁₀ -Cl-O ₃) ⁻ (H-O) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	471.2641
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ AlCl ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Aluminiumclofibrat
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2343; MAR27
2. Bezeichnung	Aluminium-bis[2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]-hydroxid
ASK #03946	
Chemical Abstract Service Nr.	1190-53-0
Formelstamm	C ₆ -H ₁₅ -N ₅ . Cl-H
Molgewicht	193.6777
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Buforminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L17)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	N-Butyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Butylbiguanid-hydrochlorid
ASK #03947	

Chemical Abstract Service Nr. 137-86-0

Molgewicht 544.7507

Bruttoformel $C_{23}H_{36}N_4O_5S_3$

Vorzugsbezeichnung Octotiamin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung Methyl(6-acetylsulfanyl-8-{2-[N-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-1-(2-hydroxyethyl)prop-1-en-1-yl}disulfanyl)octanoat)

ASK #03949

Formelstamm C8-H11-N-O3 . H3-O4-P . H2-O

Molgewicht 285.1883

Bruttoformel $C_8H_{14}NO_7P$

Vorzugsbezeichnung Pyridoxinphosphat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung (5-Hydroxy-6-methylpyridin-3,4-diyl)dimethanol-phosphat (1:1) 1 H₂O

ASK #03950

2. Bezeichnung Humane Gehörknöchelchen ((mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Gehörknöchelchen vom Menschen

ASK #03951

Chemical Abstract Service Nr. 12698-40-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1095751-43-1; 36493-28-4; 57406-69-6

Formelstamm $[(C_6H_7O_6)]_n(H_2O) \cdot (0.5n - x)Ca^{2+} \cdot xNa^+$

2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]-Calcium-Natrium-Salz

3. Bezeichnung Calcium-natrium-alginat

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; GII

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

Synonym Calciumnatriumalginat; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guluronsäure-(1-->4)]-Calcium-Natrium-Salz; Alginsäure-Calcium-Natrium-Salz; Alginsäure-Calcium-Natrium-Salz; Polymannuronsäure-Calcium-Natrium-Salz; Natriumcalciumalginat

ASK #03952

Chemical Abstract Service Nr. 3589-21-7

Formelstamm C20-H26-N2 . Cl-H

Molgewicht 330.8948

Bruttoformel $C_{20}H_{27}ClN_2$

Vorzugsbezeichnung Trimipraminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 AB78

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #03956

Chemical Abstract Service Nr. 9002-89-5
Formelstamm (C₂-H₄-O)_n n=ca.300-2500
2. Bezeichnung Poly(1-hydroxyethylen)
3. Bezeichnung Poly(vinylalkohol)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1961; USMI9.7363; Ph.Eur.2002,4.00/1961; Janistyn78,I; ROMP7; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0/1961

ASK #03958

Chemical Abstract Service Nr. 549-18-8
Formelstamm C₂₀-H₂₃-N . Cl-H
Molgewicht 313.8643
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClN
Vorzugsbezeichnung Amitriptylinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0464; Ph.Eur.2002,4.00/464; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0464
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #03959

Chemical Abstract Service Nr. 1317-25-5
Molgewicht 314.5529
Bruttoformel C₄H₉Al₂ClN₄O₇
Vorzugsbezeichnung Alcloxa
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28
2. Bezeichnung Chloro-tetrahydroxo-(5-oxo-4-ureido-4,5-dihydroimidazol-2-olato)-dialuminium

ASK #03962

Chemical Abstract Service Nr. 18869-73-3
Molgewicht 443.448
Bruttoformel C₂₆H₂₁NO₆
2. Bezeichnung [4,4'-(1-Acetyl-2-oxoindol-3,3-diyl)diphenyl]diacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Triacetyldiphenolisatin

ASK #03964

Chemical Abstract Service Nr. 91-81-6

Molgewicht	255.358
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Tripelennamin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; RPS15
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan
ASK #03965	
Chemical Abstract Service Nr.	154-69-8
Formelstamm	C16-H21-N3 . Cl-H
Molgewicht	291.819
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Tripelennaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan-hydrochlorid
ASK #03966	
Chemical Abstract Service Nr.	6150-80-7
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ H ⁺ Mg2 ⁺ . 5 H2-O
Molgewicht	304.489
Bruttoformel	C ₆ H ₆ MgO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (1:1) 5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesiumhydrogencitrat-Pentahydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Magnesiumsalz (1:1) 5 HO; Magnesiumhydrogencitrat 5 HO
ASK #03967	
Chemical Abstract Service Nr.	7631-99-4
Molgewicht	84.9947
Bruttoformel	NNaO ₃
2. Bezeichnung	Salpetersäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumnitrat
Zitat Bezeichnung 3	DAB6; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; HAB34; USMI10; E251
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 251
ASK #03968	

Chemical Abstract Service Nr. 149022-15-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 38894-11-0; 4338-98-1
Formelstamm C8-H9-N3-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht 233.7184
Bruttoformel C₈H₁₀ClN₃S
2. Bezeichnung (3-Methyl-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-yliden)hydrazin-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #03969

Chemical Abstract Service Nr. 3736-08-1
Molgewicht 341.4075
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Fenetyllin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-7-{2-[(1-phenylpropan-2-yl)amino]ethyl}-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #03970

Chemical Abstract Service Nr. 1892-80-4
Formelstamm C18-H23-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht 377.8685
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Fenetyllinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-7-{2-[(1-phenylpropan-2-yl)amino]ethyl}-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #03971

Chemical Abstract Service Nr. 506-26-3
Formelstamm (C18-H29-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 278.4296
Bruttoformel C₁₈H₃₀O₂
Vorzugsbezeichnung Gamolensäure
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung (Z,Z,Z)-Octadeca-6,9,12-triensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6,9,12)-Linolensäure

ASK #03972

Chemical Abstract Service Nr. 60-56-0
Molgewicht 114.1688
Bruttoformel C₄H₆N₂S

Vorzugsbezeichnung Thiamazol

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/1706; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1706; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.07/1706; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

2. Bezeichnung 1-Methyl-1*H*-imidazol-2(3*H*)-thion

ASK #03975

Formelstamm (C₇H₁₂N-O₃-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 213.2299

Bruttoformel C₇H₁₂NNaO₃S

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Acetamido-4-(methylsulfanyl)butansäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung *N*-Acetyl-DL-methionin-Natriumsalz

ASK #03976

Chemical Abstract Service Nr. 3131-01-9

Formelstamm 2(C₈H₁₁N-O₂) . H₂O₄-S

Molgewicht 404.4354

Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O₈S

Vorzugsbezeichnung Norfenefrinhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol-sulfat (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol-sulfat (2:1)

ASK #03979

Chemical Abstract Service Nr. 14797-65-0

Formelstamm (N-O₂)⁻

Molgewicht 46.0055

Bruttoformel NO₂

2. Bezeichnung Dioxidonitrat(1-)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005inorg.

3. Bezeichnung Nitrit

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005inorg.

ASK #03980

Chemical Abstract Service Nr. 532-40-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 15973-55-4; 51554-70-2

Formelstamm (C₁₂H₁₈N₄-O₄-P-S)⁺ Cl⁻

Molgewicht 380.7875

Bruttoformel C₁₂H₁₈ClN₄O₄PS

Vorzugsbezeichnung Monophosphothiamin

International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-5-(2-phosphonooxyethyl)-1,3-thiazoliumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Thiaminmonophosphat; Thiamindihydrogenphosphat-chlorid(Ester-Salz)
ASK #03984	
Chemical Abstract Service Nr.	1349719-22-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9015-68-3
Formelstamm	4(C1546-H2510-N432-O476-S9)
Molgewicht	140214.6616
Bruttoformel	C ₆₁₈₄ H ₁₀₀₄₀ N ₁₇₂₈ O ₁₉₀₄ S ₃₆
Vorzugsbezeichnung	Crisantaspase
International Nonproprietary Name	INN.L72:Corr.SF
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; EUCTR; ICTRP; ChemIDplus; USNCT; KEGG.D10517; CAS; BAN; MAR2014; JAN
2. Bezeichnung	ADKLPNIVL ATGGTIAGSA ATGTQTTGYK AGALGVDTLI NAVPEVKKLA NVKGEQFSNM ASENMTGDVV LKLSQRVNEL LARDDVDGVV ITHGTDVTEE SAYFLHLTVK SDKPVPFVAA MRPATAISAD GPMNLLEAVR VAGDKQSRGR GVMVVLNDRI GSARYITKTN ASTLDTFKAN EEGYLGVIIG NRIYYQNRID KLHTTRSVFD VRGLTSLPKV DILYGYQDDP EYLYDAAIQH GVKGIVYAGM GAGSVSVRGI AGMRKAMEKG VVVIRSTRTG NGIVPPDEEL PGLVSDSLNP AHARILLMLA LTRTSDPKVI QEYFHTY, 4-Tetramer
Zitat Bezeichnung 2	UniProtKB; JAN.Seq; USAN.Seq; KEGG.D10517; CAS; INN.Seq[korr]; INN.SF
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Asparaginase (EC 3.5.1.1, L-Asparagin-Amidohydrolase) aus Erwinia chrysanthemi, alpha-Tetramer; L-Asparagin-Amidohydrolase aus Erwinia chrysanthemi (Dickeya dadantii, Pectobacterium chrysanthemi); Asparaginase aus Erwinia chrysanthemi (Dickeya dadantii, Pectobacterium chrysanthemi); Asparaginase (Erwinia chrysanthemi); L-Asparaginase, Erwinia chrysanthemi; Asparaginase II aus Erwinia chrysanthemi (Dickeya dadantii, Pectobacterium chrysanthemi)
ASK #03985	
Chemical Abstract Service Nr.	1323-39-3
Molgewicht	342.5564
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₂ O ₃
2. Bezeichnung	(2/1-Hydroxypropan-1/2-yl)(palmitat/stearat)
3. Bezeichnung	Propylenglycolmonopalmitostearat (Ph.Eur.)
ASK #03986	
Chemical Abstract Service Nr.	3416-24-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1261161-52-7; 149014-32-4; 1684434-48-7; 2351-15-7; 58-87-7; 58267-75-7; 880765-44-6; 911653-84-4
Molgewicht	179.1711
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₅
2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy-D-glucose
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2021; IUPAC
3. Bezeichnung	D-Glucosamin
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2021; IUPAC

ASK #03987

Chemical Abstract Service Nr. 14999-43-0
Formelstamm 2(C6-H13-N-O5) . H2-O4-S
Molgewicht 456.4207
Bruttoformel C₁₂H₂₈N₂O₁₄S
Vorzugsbezeichnung Glucosaminhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose-sulfat (2:1)

ASK #03988

Chemical Abstract Service Nr. 1403-66-3
Vorzugsbezeichnung Gentamicin
International Nonproprietary Name INNv.L22
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.4224
2. Bezeichnung Gentamicin C₁ - Gentamicin C_{1A} - Gentamicin C₂ - Gemisch

ASK #03989

Chemical Abstract Service Nr. 1405-41-0
Vorzugsbezeichnung Gentamicinsulfat
International Nonproprietary Name (INNv.L22)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.08/331; Ph.Eur.2005,5.0/0331; USMI9.4224; Ph.Eur.2008,6.0/0331; MAR27
2. Bezeichnung Gentamicin C₁-sulfat - Gentamicin C_{1a}-sulfat - Gentamicin C₂-sulfat - Gentamicin C_{2a}-sulfat - Gentamicin C_{2b}-sulfat - Gemisch

ASK #03990

Chemical Abstract Service Nr. 7782-99-2
Molgewicht 82.079
Bruttoformel O₂S
2. Bezeichnung Schweflige Säure
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; EB6
3. Bezeichnung Schwefligsäure ((mit Angaben zur Konzentration))

ASK #03991

Chemical Abstract Service Nr. 84-74-2
Molgewicht 278.3435
Bruttoformel C₁₆H₂₂O₄
2. Bezeichnung Dibutyl(benzol-1,2-dicarboxylat)
3. Bezeichnung Dibutylphthalat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; GII; MAR27; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0762; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/762; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0762; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #03993

Chemical Abstract Service Nr. 94-07-5

Molgewicht	167.205
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol
3. Bezeichnung	Oxedrin
Zitat Bezeichnung 3	MAR27

ASK #03997

Chemical Abstract Service Nr.	57-92-1
Molgewicht	581.5741
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₉ N ₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Streptomycin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.8611; ISO
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(carbamimidoyl)- <i>O</i> -2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)- <i>O</i> -5-desoxy-3- <i>C</i> -formyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin

ASK #03999

Chemical Abstract Service Nr.	115-40-2
Molgewicht	540.2217
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ Br ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	3,3-Bis(3-brom-4-hydroxy-5-methylphenyl)-3 <i>H</i> -2,1 ⁶ -benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung	Bromcresolpurpur
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.1387; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3,3-Bis(3-brom-4-hydroxy-5-methylphenyl)-3H-2,1-benzoxathiol-1,1-dioxid; 4,4'-(1,1-Dioxo-3H-2,1lambda(6)-benzoxathiol-3,3-diyl)bis(2-brom-6-methylphenol)

ASK #04001

Chemical Abstract Service Nr.	7512-17-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	134-61-2; 173382-53-1; 7132-76-5; 948887-87-4; 98632-70-3
Molgewicht	221.2078
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₆
2. Bezeichnung	2-Acetamido-2-desoxy-D-glucopyranose
3. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-D-glucosamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	N-Acetylchitosamin; 2-(Acetylamino)-2-desoxy-D-glucopyranose; GlcNAc; NAG; N-Acetylglucosamin

ASK #04003

Chemical Abstract Service Nr.	1483-72-3
Formelstamm	[(C6-H5)2I] ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	316.5653
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ ClI
2. Bezeichnung	Diphenyliodaniumchlorid

ASK #04008

2. Bezeichnung Leonurus-cardiaca-Kraut

Zitat Bezeichnung 2 Hager2004,2008

3. Bezeichnung Herzgespannkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAB2002; Hager2004,2008; EB6; EAB4.03,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1833

ASK #04012

Chemical Abstract Service Nr. 2179-37-5

Molgewicht 289.4555

Bruttoformel $C_{19}H_{31}NO$

Vorzugsbezeichnung Bencyclan

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.1038

2. Bezeichnung 3-(1-Benzylcycloheptyloxy)-N,N-dimethylpropan-1-amin

ASK #04014

Chemical Abstract Service Nr. 16022-70-1

Formelstamm $(C_{30}H_{40}N_4)_2 \cdot 2(C_7H_5O_3)^-$

Molgewicht 730.891

Bruttoformel $C_{44}H_{50}N_4O_6$

Vorzugsbezeichnung Dequaliniumsalicylat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-ium)(2-hydroxybenzoat) (1:2)

ASK #04016

Chemical Abstract Service Nr. 6505-50-6

Formelstamm $2(C_3H_5O_3)^- Mn^{2+} \cdot 3 H_2O$

Molgewicht 287.1239

Bruttoformel $C_6H_{10}MnO_6$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Mangan()-Salz (2:1) 3 H₂O

3. Bezeichnung Mangan()-lactat 3 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 ROMP7

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

Synonym Milchsäure-Mangan(II)-Salz (2:1) 3 HO

ASK #04018

Chemical Abstract Service Nr. 9004-64-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1374408-53-3; 1431958-25-6; 150873-09-9; 173523-78-9; 192006-47-6; 193561-69-2; 210920-15-3; 65742-73-6; 686343-47-5; 78214-41-2; 9076-24-8; 927888-04-8; 936102-79-3

Formelstamm $(C_6H_{10}O_5)_n \cdot x C_3H_6O \cdot y H_2O$

Vorzugsbezeichnung Hyprolose ((mit Angaben zum Substitutionsgrad und/oder Oxypropylen-Gehalt))

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; GSBL; Pharmavista; MeSH; EUTCT; Pharm.Excip.2014; CAS; LB; MAR2014
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -{ -hydrooligo[oxy(<i>x</i> -methylethan-1,2-diyl)]- -yl}-poly- <i>O</i> -(2-hydroxypropyl)cellulose (für Hydroxypropylcellulosen mit gemäß Ph.Eur. definiertem Hydroxypropoxy-Gehalt nutze ASK-P: 29721-9 oder 46314-1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hydroxypropylether der Cellulose; Poly- <i>O</i> -(2-hydroxypropyl)cellulose; Cellulosehydroxypropylether; Cellulose(2-hydroxypropyl)ether; (2-Hydroxypropyl)cellulose; E 463 [Hyprolose]; Hydroxypropylzellulose; HPC '
ASK #04019	
Chemical Abstract Service Nr.	2618-25-9
Formelstamm	(C18-H8-I6-N2-O7)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1127.708
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₀ I ₆ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	loglycaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USM110
2. Bezeichnung	3,3'-(2,2'-Oxydiacetamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)
ASK #04023	
Chemical Abstract Service Nr.	5793-89-5
Formelstamm	(C6-H8-O8)2 ⁻ Ca2 ⁺ . 4 H2-O
Molgewicht	320.262
Bruttoformel	C ₆ H ₈ CaO ₈
2. Bezeichnung	D-Glucarsäure-Calciumsalz 4 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Calciumsaccharat 4 HO
ASK #04036	
Chemical Abstract Service Nr.	85-18-7
Formelstamm	(C7-H6-Cl-N4-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	214.6091
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClN ₄ O ₂
2. Bezeichnung	8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	8-Chlortheophyllin; Teoclat
ASK #04041	
Chemical Abstract Service Nr.	530-78-9
Formelstamm	(C14-H9-F3-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	281.2299
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ F ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Flufenaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAC2004,2005; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung 2-[3-(Trifluormethyl)anilino]benzoesäure

ASK #04043

Chemical Abstract Service Nr. 41372-10-5
Formelstamm $3(\text{C}_4\text{-H}_{10}\text{-N}_2) \cdot 2(\text{C}_6\text{-H}_8\text{-O}_7) \cdot x \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 802.6876
Bruttoformel $\text{C}_{24}\text{H}_{46}\text{N}_6\text{O}_{14}$
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Piperazinsalz (2:3) x H_2O
3. Bezeichnung Piperazincitrat x H_2O
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7257; MAR28
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Piperazincitrat (Ph.Eur.); Piperazincitrat⁻; Citronensäure-Piperazinsalz (2:3) x HO

ASK #04044

Chemical Abstract Service Nr. 6091-62-9
Formelstamm $\text{C}_4\text{-H}_{10}\text{-N}_2 \cdot 2 \text{Cl-H} \cdot \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 177.0728
Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_{12}\text{Cl}_2\text{N}_2$
2. Bezeichnung Piperazindihydrochlorid 1 H_2O

ASK #04050

Chemical Abstract Service Nr. 5897-16-5
Formelstamm $2(\text{C}_6\text{-H}_{12}\text{-N-O}_3\text{-S})^- \text{Ca}^{2+} \cdot 2 \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 432.5673
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{24}\text{CaN}_2\text{O}_6\text{S}_2$
Vorzugsbezeichnung Calciumcyclamat 2 H_2O
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 GII; E952
2. Bezeichnung *N*-Cyclohexylsulfamidsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cyclohexylamidoschwefelsäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #04061

Chemical Abstract Service Nr. 100-88-9
Formelstamm $(\text{C}_6\text{-H}_{12}\text{-N-O}_3\text{-S})^- \text{H}^+$
Molgewicht 179.2373
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{13}\text{NO}_3\text{S}$
Vorzugsbezeichnung Cyclaminsäure
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung *N*-Cyclohexylsulfamidsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclohexylamidoschwefelsäure
ASK #04064		
	Chemical Abstract Service Nr.	4828-27-7
	Molgewicht	410.9067
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClFO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Clocortolon
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	9-Chlor-6 -fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #04065		
	Chemical Abstract Service Nr.	34097-16-0
	Molgewicht	495.0231
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClFO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Clocortolon-21-pivalat
	International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L18
	2. Bezeichnung	9-Chlor-6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #04066		
	Chemical Abstract Service Nr.	4891-71-8
	Molgewicht	509.0497
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ ClFO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Clocortolon-21-hexanoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	9-Chlor-6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhexanoat
ASK #04067		
	Chemical Abstract Service Nr.	122-09-8
	Molgewicht	149.2328
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N
	Vorzugsbezeichnung	Phentermin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GLST
	2. Bezeichnung	2-Methyl-1-phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Benzylpropan-2-ylazan; 2-Benzylpropan-2-amin
ASK #04068		
	Chemical Abstract Service Nr.	297-76-7
	Molgewicht	384.5085

Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Etynnodioldiacetat
International Nonproprietary Name	(INNv.L13)
2. Bezeichnung	19-Nor-17 -pregn-4-en-20-in-3 ,17-diyldiacetat

ASK #04069

Chemical Abstract Service Nr.	122-18-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52628-07-6; 60484-28-8; 89004-36-4
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₄₆ -N)+ Cl ⁻
Molgewicht	396.0924
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Cetalkoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	GI(2); USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	N-Benzyl-N,N-dimethylhexadecan-1-aminiumchlorid

ASK #04070

Chemical Abstract Service Nr.	55608-72-5
Molgewicht	331.4061
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO ₄
2. Bezeichnung	Propyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-benzoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]
3. Bezeichnung	Propyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]

ASK #04071

Chemical Abstract Service Nr.	51931-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20380-58-9
Molgewicht	273.37
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tilidin
International Nonproprietary Name	INNv.L19
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	trans-Tilidin

ASK #04072

Chemical Abstract Service Nr.	255733-17-6
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₃ -N-O ₂ . Cl-H . 0.5 H ₂ -O
Molgewicht	318.8386
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tilidinhydrochlorid-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INNv.L19)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.08/1767; MAR28; YLST; Ph.Eur.2008,6.0/1767; Ph.Eur.2005,5.0/1767; USMI10; GII

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]-hydrochlorid 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tilidinhydrochlorid 0.5 HO

ASK #04074

Chemical Abstract Service Nr. 651-06-9

Formelstamm (C₁₁-H₁₁-N₄-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 280.303

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₄O₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfametoxydiazin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2; MAR28

2. Bezeichnung *N*¹-(5-Methoxypyrimidin-2-yl)sulfanilamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sulfameter

ASK #04087

Chemical Abstract Service Nr. 15533-77-4

Formelstamm C₁₆-H₂₅-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 299.8361

Bruttoformel C₁₆H₂₆ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Butetamathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)-hydrochlorid

ASK #04093

Chemical Abstract Service Nr. 9005-31-6

Formelstamm [(C₆-H₇-O₆)⁻]_n(H₂-O) . (0.5n - x)Ca²⁺ . x (H₄-N)⁺

2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 → 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 → 4)]-Ammonium-Calcium-Salz

3. Bezeichnung Ammonium-calcium-alginat

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; GII

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

Synonym Poly[beta-D-mannuronsäure-(1 → 4), alpha-L-guluronsäure-(1 → 4)]-Ammonium-Calcium-Salz; Algensäure-Ammonium-Calcium-Salz; Alginsäure-Ammonium-Calcium-Salz; Polymannuronsäure-Ammonium-Calcium-Salz

ASK #04096

Chemical Abstract Service Nr. 7784-24-9

Molgewicht 474.3884

Bruttoformel AlKO₈S₂

2. Bezeichnung	Aluminium-kalium-bis(sulfat) 12 H ₂ O
3. Bezeichnung	Aluminiumkaliumsulfat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Alaun; Aluminiumkaliumsulfat 12 HO; Aluminiumkaliumsulfat ' ; E 522 [Aluminiumkaliumsulfat (Ph.Eur.)]

ASK #04097

Chemical Abstract Service Nr.	509-86-4
Molgewicht	250.2936
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Heptabarb
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	5-(Cyclohept-1-en-1-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(Cyclohept-1-en-1-yl)-5-ethylbarbitursäure

ASK #04098

Chemical Abstract Service Nr.	141-94-6
Molgewicht	339.6021
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₅ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Hexetidin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	DAC79; USMI9.4575; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1221; Ph.Eur.2005,5.0/1221; Ph.Eur.2008,6.0/1221; DAB1997
2. Bezeichnung	1,3-Bis[(<i>RS</i>)-2-ethylhexyl]-5-methylhexahydropyrimidin-5-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3-Bis[(<i>RS</i>)-2-ethylhexyl]-5-methylhexahydropyrimidin-5-ylazan

ASK #04099

Chemical Abstract Service Nr.	112-84-5
Molgewicht	337.5829
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₃ NO
2. Bezeichnung	(13 <i>Z</i>)-Docos-13-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Erucamid

ASK #04116

2. Bezeichnung	Echinacea-angustifolia-Wurzel
3. Bezeichnung	Schmalblättriger-Sonnenhut-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.2,5.7/1821; Ph.Eur.2008,6.0/1821

ASK #04128

Chemical Abstract Service Nr.	7440-44-0
Molgewicht	12.0107

Bruttoformel	C
2. Bezeichnung	Kohlenstoff
Zitat Bezeichnung 2	ROMP9; USMI11
ASK #04129	
Chemical Abstract Service Nr.	93-51-6
Molgewicht	138.1638
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-methylphenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Creosol
ASK #04130	
Chemical Abstract Service Nr.	514-50-1
Molgewicht	588.4982
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₈ Br ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acebrochol
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	5,6 -Dibrom-5 -cholestan-3 -ylacetat
ASK #04131	
Chemical Abstract Service Nr.	127-60-6
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₃ -N ₂ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	328.3188
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₂ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acediasulfon-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	N-[4-(4-Aminobenzolsulfonyl)phenyl]glycin-Natriumsalz
ASK #04132	
Chemical Abstract Service Nr.	10072-48-7
Molgewicht	476.5029
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Acefurtiamin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	{4-[N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-3-(2-furoylsulfanyl)pent-3-en-1-yl}(acetyloxyacetat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{4-[N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-3-(2-furoylsulfanyl)pent-3-en-1-yl}(acetoxycetat)
ASK #04133	
Chemical Abstract Service Nr.	1216768-50-1

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1399-36-6; 15302-00-8; 18428-63-2; 18833-13-1; 5690-66-4; 857188-05-7
Formelstamm	2(C9-H9-N4-O4) ⁻ 2H ⁺ . C4-H10-N2
Molgewicht	562.5358
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₁₀ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Acefyllin-Piperazin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7H-purin-7-yl)essigsäure-Piperazinsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acefyllinpiperazin; Piperazin-theophyllinacetat (1:2); Acepifyllin; 7-Theophyllinessigsäure-Piperazinsalz (2:1); 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxopurin-7-essigsäure-Piperazin-Salz; Acefyllin-Piperazinsalz; Piperazin-7-theophyllinacetat; 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-7H-purin-7-essigsäureverbindung mit Piperazin (2:1); Piperazintheophyllinethanoat

ASK #04134

Chemical Abstract Service Nr.	2490-97-3
Molgewicht	188.1812
Bruttoformel	C ₇ H ₁₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Aceglutamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(S)-2-Acetamido-4-carbamoylbutansäure

ASK #04135

Chemical Abstract Service Nr.	15715-08-9
Molgewicht	245.8112
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	(¹²³ I)Iod
3. Bezeichnung	Iod-123

ASK #04136

Chemical Abstract Service Nr.	14683-16-0
Molgewicht	131.908
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	(¹³² I)Iod
3. Bezeichnung	Iod-132

ASK #04138

Chemical Abstract Service Nr.	465-16-7
Molgewicht	576.7181
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ O ₉
2. Bezeichnung	14 -Acetyloxy-3 -(2,6-didesoxy-3-O-methyl- -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-16 -hydroxy-5 -card-20(22)-enolid

3. Bezeichnung Oleandrin
Zitat Bezeichnung 3 DAB10R; KARRER2194; HAB2012-2013R; HAB2014R-2015R; USMI10; HAB2016R; HAB2001R-2011R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 14beta-Acetoxy-3beta-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy)-16beta-hydroxy-5beta-card-20(22)-enolid

ASK #04141

Chemical Abstract Service Nr. 378759-60-5

Molgewicht 112.9041

Bruttoformel In

2. Bezeichnung (^{113m}In)Indium

3. Bezeichnung Indium-113m

ASK #04142

Chemical Abstract Service Nr. 14391-99-2

Molgewicht 46.9545

Bruttoformel Ca

2. Bezeichnung (⁴⁷Ca)Calcium

3. Bezeichnung Calcium-47

ASK #04143

2. Bezeichnung 8,8'-Methylenbis[(6-diethylaminomethyl)rutosid]

ASK #04149

Chemical Abstract Service Nr. 590-63-6

Formelstamm (C7-H17-N2-O2)+ Cl⁻

Molgewicht 196.6751

Bruttoformel C₇H₁₇ClN₂O₂

2. Bezeichnung [2-(Carbamoyloxy)propyl]trimethylammoniumchlorid

3. Bezeichnung Bethanecholchlorid

ASK #04150

Chemical Abstract Service Nr. 152-72-7

Molgewicht 353.3255

Bruttoformel C₁₉H₁₅NO₆

Vorzugsbezeichnung Acenocoumarol

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 BP2001,2002,2003; NFXIV

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3-[1-(4-nitrophenyl)-3-oxobutyl]-2*H*-chromen-2-on

ASK #04151

Chemical Abstract Service Nr. 807-31-8

Molgewicht 396.4977

Bruttoformel C₂₄H₂₉FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Aceperon

International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-4-phenyl-4-piperidylmethyl}acetamid
ASK #04152	
Chemical Abstract Service Nr.	61-00-7
Molgewicht	326.4558
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Acepromazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.23
2. Bezeichnung	1-[10-(3-Dimethylaminopropyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl]ethanon
ASK #04153	
Chemical Abstract Service Nr.	13461-01-3
Molgewicht	326.4558
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Aceprometazin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-[10-(2-Dimethylaminopropyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl]ethanon
ASK #04154	
Chemical Abstract Service Nr.	118-57-0
Molgewicht	271.268
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Acetaminosalol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(4-Acetamidophenyl)(2-hydroxybenzoat)
ASK #04155	
Chemical Abstract Service Nr.	547-57-9
Formelstamm	(C ₁₂ H ₉ N ₂ O ₅ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	316.265
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₂ NaO ₅ S
2. Bezeichnung	4-(2,4-Dihydroxyphenyldiazenyl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Tropäolin O
Zitat Bezeichnung 3	E103; Ph.Eur.Bd.III R; USMI9.9438
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 103
ASK #04156	

Chemical Abstract Service Nr. 919-16-4

Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ 3Li⁺

Molgewicht 209.9227

Bruttoformel C₆H₅Li₃O₇

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

3. Bezeichnung Lithiumcitrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; MAR29

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

Synonym Citronensäure-Trilithiumsalz

ASK #04157

Chemical Abstract Service Nr. 458-37-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 15845-47-3; 2103286-06-0; 33171-04-9; 73729-23-4; 79257-48-0; 91884-86-5

Molgewicht 368.3799

Bruttoformel C₂₁H₂₀O₆

2. Bezeichnung (1*E*,6*E*)-1,7-Bis(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion

3. Bezeichnung Curcumin

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; E100; USMI9.2681; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

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

Synonym E 100

ASK #04158

Chemical Abstract Service Nr. 36-88-4

Molgewicht 536.8726

Bruttoformel C₄₀H₅₆

2. Bezeichnung , -Carotin - , -Carotin - , -Carotin - Gemisch

3. Bezeichnung Carotin

Zitat Bezeichnung 3 E160a

ASK #04159

Chemical Abstract Service Nr. 3031-48-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16409-67-9

Molgewicht 297.3947

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O

Vorzugsbezeichnung Acetergamin

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung *N*-(6-Methylergolin-8 -ylmethyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+)-*N*-Acetyl-9,10-dihydrolysergamin; *N*-[(6aR,9S,10aR)-7-Methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-ylmethyl]acetamid

ASK #04160

Chemical Abstract Service Nr.	299-89-8
Molgewicht	366.4353
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acetiamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	{3-Acetylsulfanyl-4-[N-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]pent-3-en-1-yl}acetat
ASK #04161	
Chemical Abstract Service Nr.	968-81-0
Molgewicht	324.3953
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acetohexamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-(4-Acetylphenylsulfonyl)-3-cyclohexylharnstoff
ASK #04162	
Chemical Abstract Service Nr.	2751-68-0
Molgewicht	411.5603
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Acetophenazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-(10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl)ethanon
ASK #04163	
Chemical Abstract Service Nr.	25333-77-1
Molgewicht	453.5705
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Acetorphin
International Nonproprietary Name	INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	{4,5 -Epoxy-7 -[(<i>R</i>)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-yl}acetat
ASK #04164	
Chemical Abstract Service Nr.	3551-18-6
Molgewicht	202.2524
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Acetryptin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-[3-(2-Aminoethyl)indol-5-yl]ethanon

ASK #04165

Chemical Abstract Service Nr.	60-31-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1784-29-8; 70623-44-8
Formelstamm	(C ₇ -H ₁₆ -N-O ₂) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	181.6604
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Acetylcholinchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L71.Corr
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1485; USMI9.79; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/1485; RPS15; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/1485; Helv8/97; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung	2-Acetyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Acetoxyethyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #04166

Chemical Abstract Service Nr.	25161-41-5
Molgewicht	480.5049
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Acevaltrat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	{4-Acetyloxymethyl-1(6)-(3-acetyloxy-3-methylbutanoyloxy)-1,6,7,7a-tetrahydrospiro[cyclopenta[c]pyran-7,2'-oxiran]-6(1)-yl}(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{4-Acetoxyethyl-1-(3-acetoxy-3-methylbutanoyloxy)-1,6,7,7a-tetrahydrospiro[cyclopenta[c]pyran-7,2'-oxiran]-6-yl}(2-methylpropanoat)

ASK #04167

Chemical Abstract Service Nr.	509-74-0
Molgewicht	353.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Acetylmethadol
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl)acetat

ASK #04168

Chemical Abstract Service Nr.	57-08-9
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₄ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	173.2096
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Acexaminsäure

International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	6-Acetamidohexansäure
ASK #04169	
Chemical Abstract Service Nr.	15180-02-6
Formelstamm	(C18-H15-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	308.3312
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Amfonelinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	7-Benzyl-1-ethyl-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #04170	
Chemical Abstract Service Nr.	6170-69-0
Formelstamm	(C15-H10-Cl2-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	340.1581
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ Cl ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Clamidoxinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dichlorbenzamido)phenoxy]essigsäure
ASK #04171	
Chemical Abstract Service Nr.	4295-55-0
Formelstamm	(C13-H8-Cl2-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.1221
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Clofenaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-(2,3-Dichloranilino)benzoesäure
ASK #04172	
Chemical Abstract Service Nr.	7235-40-7
Molgewicht	536.8726
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₆
Vorzugsbezeichnung	Betacaroten
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; E160a
2. Bezeichnung	(1E,3E,5E,7E,9E,11E,13E,15E,17E)-3,7,12,16-Tetramethyl-1,18-bis(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)octadeca-1,3,5,7,9,11,13,15,17-nonaen
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 160a [Betacaroten]; Betacarotin

ASK #04175

Chemical Abstract Service Nr.	81-23-2
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	402.5238
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dehydrocholsäure
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DAC2003-2005; USMI10; DAC2004R
2. Bezeichnung	3,7,12-Trioxo-5 -cholan-24-säure

ASK #04178

Formelstamm	(C ₂₄ -H ₂₆ -O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	380.4767
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ O ₄
2. Bezeichnung	9'- <i>cis</i> -6,6'-Diapocarotin-6,6'-disäure
3. Bezeichnung	Norbixin
Zitat Bezeichnung 3	E160b

ASK #04179

Chemical Abstract Service Nr.	17692-20-5
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₇ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	186.2481
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cyclobutoinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	3-Cyclohexyl-3-hydroxybutansäure

ASK #04182

Chemical Abstract Service Nr.	465-42-9
Molgewicht	584.8708
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₆ O ₃
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5' <i>R</i>)-3,3'-Dihydroxy- , -carotin-6'-on
3. Bezeichnung	Capsanthin
Zitat Bezeichnung 3	E160c; USMI9.1767

ASK #04183

Chemical Abstract Service Nr.	470-38-2
Molgewicht	600.8702
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₆ O ₄
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-3,3'-Dihydroxy- , -carotin-6,6'-dion
3. Bezeichnung	Capsorubin

Zitat Bezeichnung 3 E160c; CAS; ChemIDplus
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 160c [Capsorubin]

ASK #04184

Chemical Abstract Service Nr. 13233-32-4
Molgewicht 224.0202
Bruttoformel Ra
2. Bezeichnung (²²⁴Ra)Radium
3. Bezeichnung Radium-224

ASK #04185

Chemical Abstract Service Nr. 13967-73-2
Molgewicht 84.9129
Bruttoformel Sr
2. Bezeichnung (⁸⁵Sr)Strontium
3. Bezeichnung Strontium-85

ASK #04187

Chemical Abstract Service Nr. 2398-95-0
Formelstamm (C₆-H₈-O₈-P)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 242.1205
Bruttoformel C₆H₁₁O₈P
Vorzugsbezeichnung Foscolsäure
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2,2'-Dihydroxy-2,2'-phosphinodipropansäure

ASK #04188

Chemical Abstract Service Nr. 83-86-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1206549-44-1; 1242436-18-5; 50762-79-3; 78039-41-5; 894854-44-5
Formelstamm (C₆-H₆-O₂₄-P₆)¹²⁻ 12H⁺
Molgewicht 660.0353
Bruttoformel C₆H₁₈O₂₄P₆
Vorzugsbezeichnung Fytinsäure
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GSBL; Hager2015; ROMP2015
2. Bezeichnung *myo*-Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; Hager2015
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Inosithexaphosphat; Fitinsäure [Schreibfehler]; (1R,2S,3s,4R,5S,6s)-1,2,3,4,5,6-Cyclohexanhexaylhexakis(dihydrogenphosphat) [Korrektur: 3r --> 3s]; cis-1,2,3,5-trans-4,6-Cyclohexanhexol-1,2,3,4,5,6-hexakis(dihydrogenphosphat); myo-Inositol-1,2,3,4,5,6-hexakis(dihydrogenphosphat); Fytinsäure wasserfrei; myo-Inositolhexakisphosphat; myo-Inositol-1,2,3,4,5,6-hexakisphosphat; Phytinsäure; Inosithexaphosphorsäure; myo-Inositol-hexakis-dihydrogenphosphat

ASK #04189

Chemical Abstract Service Nr. 490-79-9
Formelstamm (C₇H₅O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 154.1201
Bruttoformel C₇H₆O₄
Vorzugsbezeichnung Gentisinsäure
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9.4230
2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R

ASK #04190

Chemical Abstract Service Nr. 83-40-9
Formelstamm (C₈H₇O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
Vorzugsbezeichnung Hydroxytoluylsäure
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-methylbenzoesäure

ASK #04191

Chemical Abstract Service Nr. 3115-05-7
Formelstamm (C₁₃H₁₂I₃N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 661.9994
Bruttoformel C₁₆H₁₃I₃N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Iobenzaminsäure
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 3-(3-Amino-2,4,6-triiod-*N*-phenylbenzamido)propansäure

ASK #04192

Chemical Abstract Service Nr. 16034-77-8
Formelstamm (C₁₂H₁₂I₃N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 613.9566
Bruttoformel C₁₂H₁₃I₃N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Iocetaminsäure
International Nonproprietary Name INNv.L18
2. Bezeichnung 3-[*N*-(3-Amino-2,4,6-triiodphenyl)acetamido]-2-methylpropansäure

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-Acetyl-N-(3-amino-2,4,6-triiodphenyl)-2-methyl-beta-alanin; locetamsäure; Jocetaminsäure; 3-[Acetyl(3-amino-2,4,6-triiodphenyl)amino]-2-methylpropionsäure
ASK #04193		
	Chemical Abstract Service Nr.	96-83-3
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -I ₃ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	570.9319
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ I ₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	lopansäure
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/700; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/700; Ph.Eur.2005,5.0/700
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(3-Amino-2,4,6-triiodphenyl)methyl]butansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-2-(3-Amino-2,4,6-triiodbenzyl)butansäure
ASK #04194		
	Chemical Abstract Service Nr.	96-84-4
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₀ -I ₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	571.9167
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ I ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	lophensäure
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	2-(3-Hydroxy-2,4,6-triiodbenzyl)butansäure
ASK #04195		
	Chemical Abstract Service Nr.	5591-33-3
	Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₆ -I ₆ -N ₄ -O ₈) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	1309.9707
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ I ₆ N ₄ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	losefaminsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	5,5'-(Decandiamido)bis(2,4,6-triiod- <i>N</i> -methylisophthalamidsäure)
ASK #04196		
	Chemical Abstract Service Nr.	2276-90-6
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₈ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	613.9136
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ I ₃ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	lotalaminsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L5

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/751; Ph.Eur.2002,4.00/751; Ph.Eur.2005,5.0/751
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure
ASK #04197	
Chemical Abstract Service Nr.	62137-25-1
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₃ N-O ₄) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	213.2304
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Kainsäure '
International Nonproprietary Name	dINN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-Carboxymethyl-4-(prop-1-en-2-yl)pyrrolidin-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Carboxy-4-isopropenyl-3-pyrrolidiny)essigsäure
ASK #04198	
Chemical Abstract Service Nr.	644-62-2
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₀ Cl ₂ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	296.1486
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Meclofenaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dichlor-3-methylanilino)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #04199	
Chemical Abstract Service Nr.	61-68-7
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₄ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	241.2851
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Mefenaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4,6.6/1240; Ph.Eur.2002,4.00/1240; Ph.Eur.2005,5.0/1240; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-(2,3-Dimethylanilino)benzoesäure
ASK #04200	
Chemical Abstract Service Nr.	1085-91-2
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	242.3129

Bruttoformel $C_{16}H_{18}O_2$
Vorzugsbezeichnung Nafcapronsäure
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-(1-naphthyl)butansäure

ASK #04201

Chemical Abstract Service Nr. 1107-26-2
Molgewicht 416.638
Bruttoformel $C_{30}H_{40}O$
2. Bezeichnung 8'-Apo- , -carotin-8'-al
Zitat Bezeichnung 2 E160e
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 160e

ASK #04202

Chemical Abstract Service Nr. 10043-66-0
Molgewicht 257.8106
Bruttoformel I
2. Bezeichnung (^{131}I)Iod
3. Bezeichnung Iod-131

ASK #04203

Chemical Abstract Service Nr. 10098-91-6
Molgewicht 89.9072
Bruttoformel Y
2. Bezeichnung (^{90}Y)Yttrium
Zitat Bezeichnung 2 EUTCT
3. Bezeichnung Yttrium-90
Zitat Bezeichnung 3 GlnAS; CAS; FSA-SRS; EUTCT

ASK #04205

Chemical Abstract Service Nr. 127-40-2
Molgewicht 568.8714
Bruttoformel $C_{40}H_{56}O_2$
2. Bezeichnung , -Carotin-3,3'-diol
3. Bezeichnung Lutein
Zitat Bezeichnung 3 E161b
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 161b

ASK #04210

Chemical Abstract Service Nr. 7548-82-5

Molgewicht	564.8397
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₂ O ₂
2. Bezeichnung	, -Carotin-4,4'-dion
3. Bezeichnung	Canthaxanthin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.1753; MAR27; E161g
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 161g

ASK #04212

Chemical Abstract Service Nr.	3257-28-1
Formelstamm	(C18-H14-N2-O7-S2) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	480.4225
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ N ₂ Na ₂ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	6-(2,4-Dimethyl-6-sulfophenyldiazenyl)-5-hydroxynaphthalin-1-sulfonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Scharlach GN
Zitat Bezeichnung 3	E125
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 125

ASK #04213

Chemical Abstract Service Nr.	4394-00-7
Formelstamm	(C13-H8-F3-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.218
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nifluminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.1/2115; USMI10
2. Bezeichnung	2-[3-(Trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3-(Trifluormethyl)anilino]nicotinsäure

ASK #04214

Chemical Abstract Service Nr.	4394-05-2
Formelstamm	(C14-H13-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	242.2732
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nixylinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2-(2,3-Dimethylanilino)pyridin-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #04215	Synonym	2-(2,3-Dimethylanilino)nicotinsäure
	Chemical Abstract Service Nr.	14698-29-4
	Formelstamm	(C13-H10-N-O5) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	261.2301
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Oxolinsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1353; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1353; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1353
	2. Bezeichnung	5-Ethyl-8-oxo-5,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]chinolin-7-carbonsäure
ASK #04216	Chemical Abstract Service Nr.	14376-16-0
	Formelstamm	(C16-H14-N3-O7-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	393.3712
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₃ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulfaloxinsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[3-(Hydroxymethyl)ureidosulfonyl]phenyl}phthalamidsäure
ASK #04217	Chemical Abstract Service Nr.	51-26-3
	Formelstamm	(C15-H10-I3-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	635.9589
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ I ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Thyropropsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	3-[4-(4-Hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure
ASK #04218	Chemical Abstract Service Nr.	1197-18-8
	Formelstamm	(C8-H14-N-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	157.2102
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tranexamsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.8/875; Ph.Eur.2008,6.0/875; Ph.Eur.2002,4.00/875
	2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(Aminomethyl)cyclohexan-1-carbonsäure

ASK #04219

Chemical Abstract Service Nr.	7007-81-0
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₂₉ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	258.3969
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trethocaninsäure
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-3,7,11-trimethyldodecansäure

ASK #04220

Chemical Abstract Service Nr.	59587-08-5
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₀ -N-O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	283.212
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Natriumoxolinat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	5-Ethyl-8-oxo-5,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]chinolin-7-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #04221

Chemical Abstract Service Nr.	7659-95-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114818-21-2; 1672700-22-9; 18766-59-1; 30398-30-2; 60318-37-8; 78693-88-6
Molgewicht	550.4688
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₁₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-4-{2-[(2 <i>S</i>)-2-Carboxy-5-(⁻ D-glucopyranosyloxy)-6-hydroxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-1-yl]ethenyl}-2,3-dihydropyridin-2,6-dicarbonsäure
3. Bezeichnung	Betanin
Zitat Bezeichnung 3	E162
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 162; Beetenrot

ASK #04222

Chemical Abstract Service Nr.	13966-05-7
Molgewicht	44.9562
Bruttoformel	Ca
2. Bezeichnung	(⁴⁵ Ca)Calcium
3. Bezeichnung	Calcium-45

ASK #04223

Chemical Abstract Service Nr.	1406-65-1
2. Bezeichnung	Chlorophyll a - Chlorophyll b (ca. 3:1)
Zitat Bezeichnung 2	E140
3. Bezeichnung	Chlorophyll

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2137; ROMP8; E140; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 140 [Chlorophyll]

ASK #04224

Chemical Abstract Service Nr. 479-61-8
Molgewicht 893.489
Bruttoformel $C_{55}H_{72}MgN_4O_5$
2. Bezeichnung Phtyl[3-(4-ethyl-10-methoxycarbonyl-1,3,5,8-tetramethyl-9-oxo-2-vinylphorbin-7-yl)propanoat]-Magnesium-Komplex
3. Bezeichnung Chlorophyll a
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; USMI9.2137; E140

ASK #04225

Chemical Abstract Service Nr. 519-62-0
Molgewicht 907.4725
Bruttoformel $C_{55}H_{70}MgN_4O_6$
2. Bezeichnung Phtyl[3-(4-ethyl-3-formyl-10-methoxycarbonyl-1,5,8-trimethyl-9-oxo-2-vinylphorbin-7-yl)propanoat]-Magnesium-Komplex
3. Bezeichnung Chlorophyll b
Zitat Bezeichnung 3 E140; USMI9.2137; ROMP8

ASK #04226

Chemical Abstract Service Nr. 1174-11-4
Formelstamm $(C_{23}H_{20}N-O_4)^- H^+$
Molgewicht 375.4171
Bruttoformel $C_{23}H_{21}NO_4$
Vorzugsbezeichnung Xenazoesäure
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-4-[[[(1*R*)-2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-1-ethoxy-2-oxoethyl]amino]benzoesäure

ASK #04227

Chemical Abstract Service Nr. 964-82-9
Formelstamm $(C_{18}H_{17}O_2)^- H^+$
Molgewicht 266.3343
Bruttoformel $C_{18}H_{18}O_2$
Vorzugsbezeichnung Xenyhexensäure
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-(Biphenyl-4-yl)hex-4-ensäure

ASK #04228

Chemical Abstract Service Nr. 13410-86-1
Formelstamm $(C_{15}H_{12}N_3-O_4)^- H^+$

	Molgewicht	299.2814
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Aconiazid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	{2-[(Pyridin-4-ylcarbonyl)hydrazinylidenmethyl]phenoxy}essigsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(Isonicotinoylhydrazonomethyl)phenoxy]essigsäure
ASK #04229	Chemical Abstract Service Nr.	748-44-7
	Molgewicht	380.48
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Acoxatrin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -[1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)-4-phenyl-4-piperidylmethyl]acetamid
ASK #04230	Chemical Abstract Service Nr.	7527-91-5
	Formelstamm	C13-H10-N2 . C12-H18-O2
	Molgewicht	388.502
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Acrisorcin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29; USAN
	2. Bezeichnung	4-Hexylbenzol-1,3-diol-Acridin-9-amin-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Hexylbenzol-1,3-diol-Acridin-9-ylazan-Salz (1:1)
ASK #04231	Chemical Abstract Service Nr.	15301-40-3
	Formelstamm	(C11-H10-N-O4-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	253.2743
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Actinoquinol
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	8-Ethoxychinolin-5-sulfonsäure
ASK #04232	Chemical Abstract Service Nr.	525-94-0

Molgewicht	359.398
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Adicillin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>S</i>)-5-Amino-5-carboxypentanamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>S</i>)-5-Amino-5-carboxypentanamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #04233	
Chemical Abstract Service Nr.	606-17-7
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₂ I ₆ N ₂ O ₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1139.7618
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ I ₆ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Adipiodon
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure); 3,3'-(Adipoyldiimino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure); Iodipamid
ASK #04235	
2. Bezeichnung	Chlorophyll-Kupfer-Komplex
Zitat Bezeichnung 2	E141
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 141 [Chlorophyll-Kupfer-Komplex]
ASK #04236	
Chemical Abstract Service Nr.	13966-32-0
Molgewicht	21.9944
Bruttoformel	Na
2. Bezeichnung	(²² Na)Natrium
3. Bezeichnung	Natrium-22
ASK #04237	
Chemical Abstract Service Nr.	2118-39-0
Formelstamm	(C ₂₆ H ₁₅ N ₅ O ₁₃ S ₄) ⁴⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	825.6421
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₅ N ₅ Na ₄ O ₁₃ S ₄
2. Bezeichnung	6-Amino-4-hydroxy-3-[7-sulfo-4-(4-sulphophenyldiazenyl)-1-naphthyldiazenyl]naphthalin-2,7-disulfonsäure-Tetranatriumsalz
3. Bezeichnung	C-Schwarz 7
Zitat Bezeichnung 3	E152
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 6-Amino-4-hydroxy-3-[7-sulfo-4-(4-sulfophenylazo)-1-naphthylazo]-2,7-naphthalindisulfonsäure-Tetranatriumsalz
ASK #04238

Chemical Abstract Service Nr. 1333-86-4

Molgewicht 12.0107

Bruttoformel C

2. Bezeichnung Kohlen schwarz ((mit Angaben zur Herkunft))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 153 ' ; Kohlenstoffschwarz

ASK #04239

Chemical Abstract Service Nr. 99-45-6

Molgewicht 181.1885

Bruttoformel C₉H₁₁NO₃

Vorzugsbezeichnung Adrenalon

International Nonproprietary Name INNv.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; EAB.VU.Syn

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanon

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #04240

Chemical Abstract Service Nr. 3011-89-0

Molgewicht 200.5792

Bruttoformel C₇H₅ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Aklomid

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung 2-Chlor-4-nitrobenzamid

ASK #04241

Chemical Abstract Service Nr. 5779-59-9

Formelstamm C27-H23-Cl3-N2-O-S2 . 2(C6-H3-Cl3-O)

Molgewicht 956.8662

Bruttoformel C₃₉H₂₉Cl₉N₂O₃S₂

Vorzugsbezeichnung Alazantinriclofenat

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 3-Ethyl-2-[3-(3-ethyl-2,3-dihydro-1,3-benzothiazol-2-yliden)prop-1-en-1-yl]-1,3-benzothiazolium(2,4,5-trichlorphenolat), Gemisch mit 2,4,5-Trichlorphenol (1:2)

ASK #04242

Chemical Abstract Service Nr. 830-89-7

Molgewicht 212.3118

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂OS

Vorzugsbezeichnung	Albutoin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; MAR27; USAN
2. Bezeichnung	4-(2-Methylpropyl)-3-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylideneimidazolidin-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Allyl-4-isobutyl-2-thioxoimidazolidin-4-on
ASK #04243	
Chemical Abstract Service Nr.	15180-03-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11041-97-7
Formelstamm	(C ₄₄ -H ₅₀ -N ₄ -O ₂) ₂ + 2Cl ⁻
Molgewicht	737.7994
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₀ Cl ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alcuroniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1285; Ph.Eur.2002,4.00/1285; Ph.Eur.2005,5.0/1285
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,3 <i>a'</i> ¹ <i>S</i> ,9 <i>a'</i> ¹ <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,11 <i>aS</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>aS</i> ,21 <i>S</i> ,22 <i>aS</i> ,23 <i>E</i> ,26 <i>E</i>)-23,26-Bis(2-hydroxyethyliden)-1,12-di(prop-2-en-1-yl)-2,3,11,11 <i>a</i> ,13,14,22,22 <i>a</i> -octahydro-10 <i>H</i> ,21 <i>H</i> -1,21:10,12-diethano-3 <i>a'</i> ¹ <i>H</i> ,9 <i>a'</i> ¹ <i>H</i> -dipyrrolo[1,2- <i>b</i>]pyridine-5,6-dione [Hinweis: Die im Europäischen Arzneibuch (Ph.Eur., deutsche Ausgabe) 2002, 2005 und 2008 abgebildete (Z)-Konfiguration der beiden exocyclischen C=C-Doppelbindungen ist inkorrekt.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-Diallylnortoxiferiniumdichlorid; (23 <i>E</i> ,26 <i>E</i> -1 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,3 <i>a'</i> ¹ <i>S</i> ,9 <i>a'</i> ¹ <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,11 <i>aS</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>aS</i> ,21 <i>S</i> ,22 <i>aS</i>)-1,12-Diallyl-23,26-bis(2-hydroxyethyliden)-2,3,11,11 <i>a</i> ,13,14,22,22 <i>a</i> -octahydro-3 <i>a'</i> ¹ <i>H</i> ,9 <i>a'</i> ¹ <i>H</i> ,10 <i>H</i> ,21 <i>H</i> -1,21:10,12-diethano[1,5]diazocine-6,7-dione Alkuroniumchlorid [veraltete Schreibweise]
ASK #04244	
Chemical Abstract Service Nr.	144-75-2
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₄ -N ₂ -O ₆ -S ₃) ₂ ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	448.4453
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₂ Na ₂ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Aldesulfon-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	(4,4'-Sulfonyldianilino)bis(methansulfinsäure)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aldesulfon-Dinatrium
ASK #04245	
Chemical Abstract Service Nr.	5579-81-7
Molgewicht	218.1037
Bruttoformel	C ₄ H ₇ AlN ₄ O ₅

Vorzugsbezeichnung Aldioxa
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN
2. Bezeichnung Dihydroxo-(5-oxo-4-ureido-4,5-dihydroimidazol-2-olato)-aluminium

ASK #04246

Chemical Abstract Service Nr. 52-39-1
Molgewicht 360.444
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_5$
Vorzugsbezeichnung Aldosteron
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.219
2. Bezeichnung 11 ,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-18-al

ASK #04247

Chemical Abstract Service Nr. 595-77-7
Molgewicht 346.4605
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_4$
Vorzugsbezeichnung Algeston
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.227
2. Bezeichnung 16 ,17-Dihydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #04248

Chemical Abstract Service Nr. 4255-23-6
Molgewicht 161.2435
Bruttoformel $C_{11}H_{15}N$
Vorzugsbezeichnung Alfetamin
International Nonproprietary Name INNv.L15
2. Bezeichnung 1-Phenylpent-4-en-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Phenylpent-4-en-2-ylazan

ASK #04249

Chemical Abstract Service Nr. 13981-25-4
Molgewicht 63.9298
Bruttoformel Cu
2. Bezeichnung (^{64}Cu)Kupfer
3. Bezeichnung Kupfer-64

ASK #04250

Chemical Abstract Service Nr. 84-96-8

Molgewicht	298.4457
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Alimemazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> ,2-Trimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trimeprazin
ASK #04251	
Chemical Abstract Service Nr.	5281-04-9
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₂ -N ₂ -O ₆ -S) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	424.4407
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₂ CaN ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-(4-methyl-2-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-carbonsäure-Calciumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Litholrubin BK
Zitat Bezeichnung 3	E180
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-Hydroxy-4-(4-methyl-2-sulfophenyldiazenyl)-2-naphthoesäure-Calciumsalz; E 180 [Litholrubin BK]
ASK #04252	
Chemical Abstract Service Nr.	3184-59-6
Molgewicht	277.7279
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Alipamid
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	4-Chlor-2',2'-dimethyl-3-sulfamoylbenzohydrazid
ASK #04253	
Chemical Abstract Service Nr.	5486-77-1
Molgewicht	310.819
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alloclamid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.247
2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Allyloxy-4-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)benzamid
ASK #04254	
Chemical Abstract Service Nr.	5965-40-2
Molgewicht	320.8101

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ CuN ₂ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Allocupreid-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.249
2. Bezeichnung	3-{C-Cupriosulfanyl-N-[(prop-2-en-1-yl)carbonimidoyl]amino}benzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(3-Allyl-2-cuprio-1-isothioureido)benzoesäure-Natriumsalz

ASK #04255

Chemical Abstract Service Nr.	526-35-2
Molgewicht	155.1513
Bruttoformel	C ₇ H ₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Allomethadion
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	5-Methyl-3-(prop-2-en-1-yl)-1,3-oxazolidin-2,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Allyl-5-methyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion

ASK #04256

Chemical Abstract Service Nr.	432-60-0
Molgewicht	300.4782
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O
Vorzugsbezeichnung	Allylestrenol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.284
2. Bezeichnung	17 -(Prop-2-en-1-yl)estr-4-en-17-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17alpha-Allylestr-4-en-17-ol

ASK #04257

Chemical Abstract Service Nr.	25384-17-2
Molgewicht	287.3966
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Allylprodin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.293; YLST
2. Bezeichnung	[1-Methyl-4-phenyl-3-(prop-2-en-1-yl)piperidin-4-yl]propanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Allyl-1-methyl-4-phenyl-4-piperidyl)propionat

ASK #04258

Chemical Abstract Service Nr.	12247-75-5
Molgewicht	418.6417
Bruttoformel	Al ₄ H ₆ Mg ₂ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Almadratsulfat
International Nonproprietary Name	INNv.L15
2. Bezeichnung	Bis[dialuminium-magnesium-trihydroxid-dioxid(1+)]-sulfat x H ₂ O
ASK #04259	
Chemical Abstract Service Nr.	87-09-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	95866-81-2
Formelstamm	(C13-H17-N2-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	330.423
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Almecillin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[2-[(prop-2-en-1-yl)sulfanyl]acetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(Allylsulfanyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure; (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[2-(Allylsulfanyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #04260	
Chemical Abstract Service Nr.	9014-67-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12182-49-9
Formelstamm	(Al2-O3)x . (C9-H8-O4)y
Molgewicht	282.1187
Bruttoformel	C ₉ H ₈ Al ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Aloxiprin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; BP2001,2002,2003; USMI9.305
2. Bezeichnung	2-Acetyloxybenzoesäure - Aluminiumoxid - Polykondensat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Acetoxybenzoesäure - Aluminiumoxid - Polykondensat
ASK #04261	
Chemical Abstract Service Nr.	17199-58-5
Molgewicht	353.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alphacetylmethadol
International Nonproprietary Name	INN.L2

	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl]acetat
ASK #04262	Chemical Abstract Service Nr.	468-51-9
	Molgewicht	275.3859
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Alphameprodin
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	[(3 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-3-Ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat
ASK #04263	Chemical Abstract Service Nr.	17199-54-1
	Molgewicht	311.4611
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
	Vorzugsbezeichnung	Alphamethadol
	International Nonproprietary Name	INN.L2
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-ol
ASK #04264	Chemical Abstract Service Nr.	77-20-3
	Molgewicht	261.3593
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Alphaprodin
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.306; YLST
	2. Bezeichnung	[(3 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat
ASK #04265	Chemical Abstract Service Nr.	5588-16-9
	Molgewicht	383.8946
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN ₃ O ₄ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Altizid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.2/2185
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-1,1-dioxo-3-[(prop-2-en-1-ylsulfanyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-Allylsulfanylmethyl-6-chlor-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2H-1lambda(6),2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #04266		

Chemical Abstract Service Nr.	150-59-4
Molgewicht	281.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Alverin
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-3-phenyl- <i>N</i> -(3-phenylpropyl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan
ASK #04267	
Chemical Abstract Service Nr.	537-17-7
Molgewicht	187.2013
Bruttoformel	C ₉ H ₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Amanozin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Amino-1,3,5-triazin-2-yl)anilin
ASK #04268	
Chemical Abstract Service Nr.	10004-67-8
Molgewicht	393.5004
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Amantocillin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(3-Aminoadamantan-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-(3-Aminoadamantan-1-carboxamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #04269	
Chemical Abstract Service Nr.	539-21-9
Molgewicht	237.2848
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Ambazon
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	{4-[(Carbamimidoyl)hydrazinyliden]cyclohexa-2,5-dien-1-yliden}hydrazincarbothioamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(Carbamimidoyl)hydrazono]cyclohexa-2,5-dienonthiosemicambazon
ASK #04270	

Chemical Abstract Service Nr. 115-79-7
Formelstamm (C₂₈H₄₂Cl₂N₄O₂)₂+ 2Cl⁻
Molgewicht 608.4707
Bruttoformel C₂₈H₄₂Cl₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Ambenoniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung 2,2'-Oxalylbis(azandiyl)bis{*N*-[(2-chlorphenyl)methyl]-*N,N*-diethylethanaminiumchlorid}

ASK #04272

Chemical Abstract Service Nr. 1229-55-6
Molgewicht 278.3053
Bruttoformel C₁₇H₁₄N₂O₂
2. Bezeichnung 1-[(2-Methoxyphenyl)diazenyl]naphthalin-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Sudanrot 290

ASK #04274

Chemical Abstract Service Nr. 1402-81-9
Vorzugsbezeichnung Ambomycin
International Nonproprietary Name INNv.L13
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #04275

Chemical Abstract Service Nr. 119-29-9
Molgewicht 308.4158
Bruttoformel C₁₇H₂₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Ambucain
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-butoxybenzoat)

ASK #04276

Chemical Abstract Service Nr. 519-88-0
Molgewicht 292.4164
Bruttoformel C₁₇H₂₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Ambucetamid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-Dibutylamino-2-(4-methoxyphenyl)acetamid

ASK #04277

Chemical Abstract Service Nr. 5581-35-1

Molgewicht	264.5787
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Amfecloral
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Phenyl- <i>N</i> -(2,2,2-trichlorethyliden)propan-2-amin
ASK #04278	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-27-8
Molgewicht	219.3657
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ N
Vorzugsbezeichnung	Amfepentorex
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-1-(4-pentylphenyl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[1-(4-pentylphenyl)propan-2-yl]azan
ASK #04279	
Chemical Abstract Service Nr.	1402-82-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-01-2; 37265-41-1
Molgewicht	1290.4182
Bruttoformel	C ₅₈ H ₉₁ N ₁₃ O ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Amfomycin
International Nonproprietary Name	INNv.L12
2. Bezeichnung	(10-Methyldodec-3-enoyl)-Asp-MeAsp-Asp-Gly-Asp-Gly-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-diaminobutanoyl]-Val-Pro-cyclo{[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-diaminobutanoyl]-[(<i>R</i>)-piperidin-2-carbonyl]}
ASK #04280	
Chemical Abstract Service Nr.	3459-96-9
Molgewicht	296.3271
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Amicarbalid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.397
2. Bezeichnung	1,3-Bis(3-carbamimidoylphenyl)harnstoff
ASK #04281	
Chemical Abstract Service Nr.	23271-63-8
Molgewicht	357.4864
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amicibon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.399

ASK #04282	
2. Bezeichnung	Benzyl{1-[2-(azepan-1-yl)ethyl]-2-oxocyclohexan-1-carboxylat}
Chemical Abstract Service Nr.	5874-95-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27184-16-3
Molgewicht	429.4232
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Amicyclin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-9-Amino-4-dimethylamino-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #04283	
Chemical Abstract Service Nr.	1421-68-7
Formelstamm	C10-H16-N2-O3-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	340.4163
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Amidefrinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.400
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenyl}methansulfonamid-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3'-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]methansulfonanilid-methansulfonat (1:1)
ASK #04284	
Chemical Abstract Service Nr.	2609-46-3
Molgewicht	229.627
Bruttoformel	C ₆ H ₈ ClN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Amilorid
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.407; MAR27
2. Bezeichnung	3,5-Diamino- <i>N</i> -carbamimidoyl-6-chlorpyrazincarboxamid
ASK #04285	
Chemical Abstract Service Nr.	140-40-9
Molgewicht	187.1765
Bruttoformel	C ₅ H ₅ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Aminitrozol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.410
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Nitro-1,3-thiazol-2-yl)acetamid
ASK #04286	

Chemical Abstract Service Nr.	646-02-6
Molgewicht	106.0806
Bruttoformel	C ₂ H ₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Aminoethylnitrat
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	2-Aminoethylnitrat
ASK #04287	
Chemical Abstract Service Nr.	125-84-8
Molgewicht	232.2783
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aminoglutethimid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1291; USMI9.446; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Aminophenyl)-3-ethylpiperidin-2,6-dion
ASK #04288	
Chemical Abstract Service Nr.	642-44-4
Molgewicht	195.2184
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aminometradin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.460
2. Bezeichnung	6-Amino-3-ethyl-1-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Allyl-6-amino-3-ethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #04290	
Chemical Abstract Service Nr.	58-37-7
Molgewicht	327.4869
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Aminopromazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.478
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N</i> -Tetramethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10 <i>H</i> -Phenothiazin-10-yl)propan-1,2-diyl]bis(dimethylazan)
ASK #04291	
Chemical Abstract Service Nr.	96-50-4
Molgewicht	100.1423

Bruttoformel	C ₃ H ₄ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Aminothiazol
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	1,3-Thiazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3-Thiazol-2-ylazan
ASK #04292	
Chemical Abstract Service Nr.	5585-64-8
Molgewicht	403.5134
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aminoxytriphen
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2,3,3-tris(4-methoxyphenyl)prop-2-en-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[2,3,3-tris(4-methoxyphenyl)allyl]azan
ASK #04293	
Chemical Abstract Service Nr.	1951-25-3
Molgewicht	645.3116
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ I ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amiodaron
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USM19.501
2. Bezeichnung	(2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-diethylaminoethoxy)-3,5-diiodphenyl]methanon
ASK #04294	
Chemical Abstract Service Nr.	1580-71-8
Molgewicht	430.9427
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ ClFN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Amiperon
International Nonproprietary Name	INNv.L14
2. Bezeichnung	4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]- <i>N,N</i> -dimethylpiperidin-4-carboxamid
ASK #04295	
Chemical Abstract Service Nr.	13425-92-8
Molgewicht	204.2252
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Amiquinsin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	6,7-Dimethoxychinolin-4-amin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6,7-Dimethoxy-4-chinolylazan
ASK #04296		
	Chemical Abstract Service Nr.	550-28-7
	Molgewicht	195.2184
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Amisometradin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	2. Bezeichnung	6-Amino-3-methyl-1-(2-methylprop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Amino-3-methyl-1-(2-methylallyl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #04297		
	Chemical Abstract Service Nr.	76-65-3
	Molgewicht	309.4021
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Amolanon
	International Nonproprietary Name	INNv.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.607
	2. Bezeichnung	3-(2-Diethylaminoethyl)-3-phenyl-1-benzofuran-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #04298		
	Chemical Abstract Service Nr.	550-81-2
	Molgewicht	353.8453
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Amopyroquin
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	2. Bezeichnung	4-(7-Chlor-4-chinolylamino)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenol
ASK #04299		
	Chemical Abstract Service Nr.	553-65-1
	Molgewicht	307.4311
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₉ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Amoxecain
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	2. Bezeichnung	{2-[(2-Diethylaminoethyl)(ethyl)amino]ethyl}(4-aminobenzoat)
ASK #04300		
	Chemical Abstract Service Nr.	15350-99-9
	Formelstamm	C17-H21-N-O2 . C10-H16-O4-S
	Molgewicht	503.6508

Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Amoxydramincamsilat
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanaminoxid-(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazanoxid-(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)

ASK #04304

Chemical Abstract Service Nr.	574-93-6
Formelstamm	(C32-H16-N8)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	514.5389
Bruttoformel	C ₃₂ H ₁₈ N ₈
2. Bezeichnung	29 <i>H</i> ,31 <i>H</i> -Phthalocyanin
3. Bezeichnung	Phthalocyanin

ASK #04305

Chemical Abstract Service Nr.	4474-91-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15963-93-6; 3773-26-0
Formelstamm	(C50-H69-N13-O12)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1046.1786
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₁ N ₁₃ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Angiotensin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2016; UniProtKB; PubChem; USMI11-14; MeSH; NCI.Thesaurus; GSBL; KEGG; ChEBI; Pharmavista; ChemSpider; ChemIDplus; EUTCT; USNCT; PubMed; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-prolyl-L-phenylalanin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DRVYIHPF; H-Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-OH; Angiotensin 2; Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe; Hypertensin; 5-L-Isoleucinangiotensin II; Isoleucyl(5)-Angiotensin II; Angiotensin 1-8; 1-8-Angiotensin I; Ileu(5)-Angiotensin II; Angiotensin II (human); Ang2; [Asp(1),Ile(5)]Angiotensin II; Asp(1)-Ile(5)-Angiotensin II; Angiotonin; Ile(5)-Angiotensin II; [Ile(5)]-Ang II; Angiotensin II, human; Ile(5)-AT II; [Ile(5)]-Angiotensin II; Ang II

ASK #04310

Chemical Abstract Service Nr.	134-37-2
Molgewicht	186.2099
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Amphenidon
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-(3-Aminophenyl)pyridin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #04311

Chemical Abstract Service Nr.	1673-06-9
Molgewicht	324.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Amphotolid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[5-(4-Aminophenoxy)pentyl]phthalimid
ASK #04312	
Chemical Abstract Service Nr.	121-25-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37338-14-0
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₉ -N ₄) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	278.7805
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ ClN ₄
Vorzugsbezeichnung	Amprolium
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USMI2024; EUTCT; USAN; RÖMP2024; FDA-SRS; MAR28; GlnAs
2. Bezeichnung	1-[(4-Amino-2-propylpyrimidin-5-yl)methyl]-2-methylpyridin-1-iumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	RÖMP2024
ASK #04313	
Chemical Abstract Service Nr.	5587-93-9
Molgewicht	253.2626
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ N ₇
Vorzugsbezeichnung	Ampyrimin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	5-Phenylpyrimido[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-2,4,7-triamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Phenylpyrimido[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-2,4,7-triyltris(azan)
ASK #04314	
Chemical Abstract Service Nr.	5214-29-9
Molgewicht	123.1558
Bruttoformel	C ₆ H ₉ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Ampyzin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethylpyrazin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl(pyrazinyl)azan
ASK #04315	

Chemical Abstract Service Nr.	2740-52-5
Molgewicht	330.5042
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Anageston
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-6 -methylpregn-4-en-20-on
ASK #04316	
Chemical Abstract Service Nr.	3861-73-2
Formelstamm	(C ₂₆ H ₁₆ N ₃ O ₁₀ S ₃) ³⁻ 3Na ⁺
Molgewicht	695.5837
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₆ N ₃ Na ₃ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Anazolen-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4-[(4-Anilino-5-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]-5-hydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure-Trinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Säureblau 92; Anazolen-Trinatrium

ASK #04317

Chemical Abstract Service Nr.	53-73-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13746-65-1
Molgewicht	1031.1673
Bruttoformel	C ₄₉ H ₇₀ N ₁₄ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Angiotensinamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR2019:syn
2. Bezeichnung	H-Arg-Val-Tyr-Val-His-Pro-Phe-OH
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Angiotensin II [1-Asn-5-Val]; 5-Val-Angiotensin II-1-Asp-beta-amid; 1-L-Asparagin-5-L-valinangiotensin II; Angiotensin-II-1-amid-5-Val

ASK #04318

Chemical Abstract Service Nr.	5591-49-1
Molgewicht	270.2833
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anilamat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	[2-(Phenylcarbamoyl)phenyl](methylcarbamat)

ASK #04319

Chemical Abstract Service Nr.	144-14-9
Molgewicht	352.4699
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Anileridin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	Ethyl[1-(4-aminophenethyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]
ASK #04320	
Chemical Abstract Service Nr.	5129-14-6
Formelstamm	(C ₂₂ H ₁₇ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	330.3765
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anisacril
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	2-(2-Methoxyphenyl)-3,3-diphenylprop-2-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Methoxyphenyl)-3,3-diphenylacrylsäure
ASK #04321	
Chemical Abstract Service Nr.	117-37-3
Molgewicht	252.2647
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anisindion
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2-(4-Methoxyphenyl)indan-1,3-dion
ASK #04322	
Chemical Abstract Service Nr.	442-03-5
Molgewicht	358.4497
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Anisopirrol
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]butan-1-ol
ASK #04323	
Chemical Abstract Service Nr.	15301-45-8
Molgewicht	202.2755
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Antafenit

International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-Phenyl-5,6-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]thiazol
ASK #04324	
Chemical Abstract Service Nr.	25422-75-7
Molgewicht	268.3552
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Antazonit
International Nonproprietary Name	INNv.L15
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -{3-[2-Hydroxy-2-(2-thienyl)ethyl]-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-yliden}acetamid
ASK #04325	
Chemical Abstract Service Nr.	1402-84-2
Molgewicht	583.5436
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₇ N ₅ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Antelmycin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[4-amino-6- <i>O</i> -(3-amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4-desoxy-D- <i>glycero</i> -D- <i>galacto</i> - -D- <i>gluco</i> -undecopyranosyl]-2(1 <i>H</i>)-pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #04326	
Chemical Abstract Service Nr.	5029-05-0
Molgewicht	208.3032
Bruttoformel	C ₉ H ₈ N ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Antienit
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-(2-Thienyl)-5,6-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]thiazol
ASK #04327	
Chemical Abstract Service Nr.	4803-27-4
Molgewicht	315.3239
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Antramycin
International Nonproprietary Name	INNv.L17
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-3-(9,11-Dihydroxy-8-methyl-5-oxo-5,10,11,11a-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,1- <i>c</i>][1,4]benzodiazepin-2-yl)acrylamid
ASK #04328	
Chemical Abstract Service Nr.	15599-51-6
Formelstamm	(C30-H37-N4-O11) ⁻ H ⁺
Molgewicht	630.6429
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₈ N ₄ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Apicyclin
	INNv.L17

**International
Nonproprietary
Name**

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung [(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamido][4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]essigsäure
ASK #04329

Chemical Abstract Service Nr. 77-02-1
Formelstamm (C₁₀-H₁₃-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 210.2298
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Aprobarbital

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 DAC86; USMI9.783
2. Bezeichnung 5-(Propan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-isopropylbarbitursäure; 5-Allyl-5-isopropylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #04330

Chemical Abstract Service Nr. 3563-01-7
Molgewicht 325.4446
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Aprofen

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2,2-diphenylpropanoat)

ASK #04333

Chemical Abstract Service Nr. 3567-69-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 161628-33-7; 337505-21-2; 65721-85-9
Formelstamm (C₂₀-H₁₂-N₂-O₇-S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 502.428
Bruttoformel C₂₀H₁₂N₂Na₂O₇S₂
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,4'-diazendiylbis(naphthalin-1-sulfonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Azorubin
Zitat Bezeichnung 3 RL2008/128/EG; IGS; E122; ROMP2011; CAS; EUTCT
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 122

ASK #04334

**Chemical Abstract
Service Nr.** 113-79-1
Molgewicht 1084.2316

Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₅ N ₁₅ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Argipressin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	(JAN); (USAN); USMI14; MAR2012; MeSH; KEGG.C13662; EINECS; ATC; ROMP2012; AAN; BAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	L-Cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminy-L-asparaginy-L-cysteinyl-L-prolyl-L-arginylglycinamid-1,6-disulfid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-L-Argininvasopressin; Vasopressin ' ; Rinder-Vasopressin; Arg(8)-Vasopressin; Vasopressin [Arginin-Form]; ADH ' ; antidiuretisches Hormon ' ; Argininvasopressin; Cys-Tyr-Phe-Gln-Asn-Cys-Pro-Arg-Gly-NH, 1,6-Disulfid; Adiuretin ' ; Antidiuretin; Vasopressin vom Rind; Rindervasopressin; Arg-Vasopressin; Pitressin ' ; AVP
ASK #04335	
Chemical Abstract Service Nr.	113-80-4
Molgewicht	1050.2154
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₇ N ₁₅ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Argiprestocin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	Cys(1 S 6S)-Tyr-Ile-Glu(NH ₂)-Asp(NH ₂)-Cys(6S 1S)-Pro-Arg-Gly-NH ₂
ASK #04336	
Chemical Abstract Service Nr.	119-96-0
Molgewicht	347.2854
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ AsNO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Arsthinol
International Nonproprietary Name	INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2'-Hydroxy-5'-(4-hydroxymethyl-1,3,2-dithiarsolan-2-yl)acetanilid
ASK #04337	
Chemical Abstract Service Nr.	4117-65-1
Molgewicht	993.1608
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₄ N ₁₂ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Aspartocin
International Nonproprietary Name	INNv.L11
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Cys(1 S 6S)-Tyr-Ile-Asn-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Leu-Gly-NH ₂
ASK #04338	
Chemical Abstract Service Nr.	428-07-9
Molgewicht	303.396
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Atromepin
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(S)-2-hydroxymethyl-2-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-2-hydroxymethyl-2-phenylpropanoat]
ASK #04339	
Chemical Abstract Service Nr.	4438-22-6
Molgewicht	305.3688
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Atropinoxid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-oxo-8 ⁵ -azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(<i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Atropin-N-oxid
ASK #04340	
Chemical Abstract Service Nr.	16925-51-2
Molgewicht	363.1868
Bruttoformel	C ₈ H ₈ AuNOS
Vorzugsbezeichnung	Aurothioglycanid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.903; MAR27
2. Bezeichnung	2-(Auriosulfanyl)acetanilid
ASK #04341	
Chemical Abstract Service Nr.	1150-20-5
Molgewicht	280.3858
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Azabon
International Nonproprietary Name	INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-(3-Azabicyclo[3.2.2]nonan-3-ylsulfonyl)anilin
ASK #04342	
Chemical Abstract Service Nr.	313-05-3
Molgewicht	388.6297
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Azacosterol
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11

ASK #04343	2. Bezeichnung	17 -[(3-Dimethylaminopropyl)(methyl)amino]androst-5-en-3 -ol
	Chemical Abstract Service Nr.	115-46-8
	Molgewicht	267.3654
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO
	Vorzugsbezeichnung	Azacyclonol
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
ASK #04344	2. Bezeichnung	Diphenyl(piperidin-4-yl)methanol
	Chemical Abstract Service Nr.	306-53-6
	Formelstamm	(C13-H33-N3)2+ 2Br ⁻
	Molgewicht	391.2292
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₃₃ Br ₂ N ₃
	Vorzugsbezeichnung	Azamethoniumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	2,2'-(<i>N</i> -Methylazandiyl)bis(<i>N</i> -ethyl- <i>N,N</i> -dimethylethanaminiumbromid)
ASK #04345	Chemical Abstract Service Nr.	3964-81-6
	Molgewicht	290.4021
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Azatadin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	11-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin
ASK #04346	Chemical Abstract Service Nr.	125-45-1
	Molgewicht	259.2684
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₅ OPS
	Vorzugsbezeichnung	Azatepa
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	<i>P,P</i> -Bis(aziridin-1-yl)- <i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -(1,3,4-thiadiazol-2-yl)phosphinamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Azetepa
ASK #04347	Chemical Abstract Service Nr.	446-86-6

Molgewicht	277.2626
Bruttoformel	C ₉ H ₇ N ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Azathioprin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; EAB3.0,4.0,5.0,6.0+8,7.0,8.0(1997-2017)/0369
2. Bezeichnung	6-(1-Methyl-4-nitroimidazol-5-ylsulfanyl)-1 <i>H</i> -purin
ASK #04349	
Chemical Abstract Service Nr.	1830-32-6
Molgewicht	259.7557
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Azintamid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(6-Chlorpyridazin-3-ylsulfanyl)- <i>N,N</i> -diethylacetamid
ASK #04350	
Chemical Abstract Service Nr.	7644-67-9
Molgewicht	453.4066
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₇ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Azotomycin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	6-Diazo- <i>N</i> -(6-diazo- <i>N</i> -L- -glutamyl-5-oxo-L-norleucyl)-5-oxo-L-norleucin
ASK #04352	
Chemical Abstract Service Nr.	633-03-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	56730-57-5; 70165-37-6; 820975-89-1; 98712-72-2
Formelstamm	(C27-H33-N2)+ (H-O4-S) ⁻
Molgewicht	482.6349
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[[4-(diethylamino)phenyl](phenyl)methyliden]cyclohexa-2,5-dien-1-iminium-sulfat (1:1)
3. Bezeichnung	Brillantgrün
Zitat Bezeichnung 3	DAC2003-2005; DAC2004R
ASK #04354	
Chemical Abstract Service Nr.	4945-47-5
Molgewicht	280.4073
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Bamipin
International Nonproprietary Name	INN.L5

	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.958; MAR27
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-1-methyl- <i>N</i> -phenylpiperidin-4-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan
ASK #04355		
	Chemical Abstract Service Nr.	4388-82-3
	Formelstamm	C12-H12-N2-O3 . C10-H21-N
	Molgewicht	387.5157
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Barbexaclon
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion- <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-[(<i>RS</i>)-1-Cyclohexylpropan-2-yl](methyl)azan-Salz (1:1)
ASK #04356		
	Chemical Abstract Service Nr.	544-62-7
	Molgewicht	344.5723
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Batilol
	International Nonproprietary Name	INNv.L13
	2. Bezeichnung	3-(Octadecyloxy)propan-1,2-diol
ASK #04357		
	Chemical Abstract Service Nr.	15351-04-9
	Molgewicht	384.5349
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Becanton
	International Nonproprietary Name	INNv.L14
	2. Bezeichnung	1-[2-[(Ethyl)(2-hydroxy-2-methylpropyl)amino]ethyl]-4-methylthioxanthen-9-on
ASK #04358		
	Chemical Abstract Service Nr.	501-68-8
	Molgewicht	197.6614
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Beclamid
	International Nonproprietary Name	INN.L43
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-3-chlorpropanamid
ASK #04359		
	Chemical Abstract Service Nr.	5534-09-8

Molgewicht	521.0422
Bruttoformel	$C_{28}H_{37}ClO_7$
2. Bezeichnung	(9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropanoat
3. Bezeichnung	Beclometasondipropionat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Beclometasondipropionat (Ph.Eur.); Beclometason-17,21-dipropanoat; Beclometason-17,21-dipropionat

ASK #04360

Chemical Abstract Service Nr.	13471-78-8
Formelstamm	$(C_{12}H_{16}Cl-N_4-S)^+ Cl^-$
Molgewicht	319.2532
Bruttoformel	$C_{12}H_{16}Cl_2N_4S$
Vorzugsbezeichnung	Beclotiamin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-chlorethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumchlorid

ASK #04361

Chemical Abstract Service Nr.	17692-22-7
Molgewicht	230.3287
Bruttoformel	$C_{13}H_{14}N_2S$
Vorzugsbezeichnung	Metizolin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-(2-Methyl-1-benzothiophen-3-ylmethyl)-4,5-dihydroimidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Methylbenzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #04362

Chemical Abstract Service Nr.	621-72-7
Molgewicht	208.2585
Bruttoformel	$C_{14}H_{12}N_2$
Vorzugsbezeichnung	Bendazol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-Benzylbenzimidazol

ASK #04363

Chemical Abstract Service Nr.	22457-89-2
Molgewicht	466.4479
Bruttoformel	$C_{19}H_{23}N_4O_6PS$

Vorzugsbezeichnung	Benfotiamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	S-[2-[N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-1-(2-phosphonooxyethyl)prop-1-en-1-yl]thiobenzoat
ASK #04364	
Chemical Abstract Service Nr.	3447-95-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7313-78-2
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ O ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	358.342
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Benfurodilhemisuccinat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	EINECS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3-Methyl-5-(5-oxo-2,5-dihydrofuran-3-yl)-1-benzofuran-2-yl]ethyl}hydrogenbutandioat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{1-[3-Methyl-5-(5-oxo-2,5-dihydro-3-furyl)benzofuran-2-yl]ethyl}hydrogensuccinat
ASK #04365	
Chemical Abstract Service Nr.	363-13-3
Molgewicht	236.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Benhepazon
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Benzylcycloheptimidazol-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #04366	
Chemical Abstract Service Nr.	3570-10-3
Molgewicht	288.4244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Benorterone
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-17-methyl-7-norandrost-4-en-3-on
ASK #04367	
Chemical Abstract Service Nr.	2062-84-2
Molgewicht	381.4433
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Benperidol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1172; PHARMEUROPA7.4; Ph.Eur.2005,5.0/1172; Ph.Eur.2008,6.0/1172; USMI10; DAC97; BP2001-2010

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on
ASK #04368

Chemical Abstract Service Nr. 15686-76-7
Molgewicht 463.9467
Bruttoformel C₁₄H₁₀Br₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Bensalan

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-*N*-(4-brombenzyl)-2-hydroxybenzamid

ASK #04369

Chemical Abstract Service Nr. 68684-55-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 57775-21-0; 65213-73-2

Molgewicht 496.3676
Bruttoformel C₁₂H₁₈N₄O₇P₂S
Vorzugsbezeichnung Thiamindihydrogendiphosphat 4 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung (2-[3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-4-methyl-1,3-thiazol-3-ium-5-yl]ethyl)dihydrogendiphosphat 4 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Thiamindiphosphorsäureester 4 HO; Aneurinpyrophosphorsäureester 4 HO; {2-[3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-5-yl]ethyl)dihydrogendiphosphat 4 HO; Vitamin-B-pyrophosphat 4 HO

ASK #04370

Chemical Abstract Service Nr. 17692-23-8
Molgewicht 451.0664
Bruttoformel C₂₇H₃₁ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Bentipimin

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung 1-[2-(2-Chlorbenzhydrylsulfanyl)ethyl]-4-(2-methylbenzyl)piperazin

ASK #04371

Chemical Abstract Service Nr. 1538-09-6
Formelstamm C₁₆-H₂₀-N₂ . 2(C₁₆-H₁₈-N₂-O₄-S)
Molgewicht 909.1236
Bruttoformel C₄₈H₅₆N₆O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Benzylpenicillin-Benzathin

International Nonproprietary Name INN.L25,L8

Zitat Bezeichnung 1 MAR2020; ROMP2020

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-*N,N*-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)

	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Benzathin-Benzylpenicillin
ASK #04372	Chemical Abstract Service Nr.	3562-84-3
	Molgewicht	424.0834
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ Br ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Benzbromaron
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1393; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1393; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1393; DAC99; Helv8/97
	2. Bezeichnung	(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)(2-ethyl-1-benzofuran-3-yl)methanon
ASK #04373	Chemical Abstract Service Nr.	85-95-0
	Molgewicht	298.4192
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Benzestrol
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	USPXX; USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	4,4'-(1,2-Diethyl-3-methylpropan-1,3-diyl)diphenol
ASK #04374	Chemical Abstract Service Nr.	3691-78-9
	Molgewicht	367.4813
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Benzethidin
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	Ethyl{1-[2-(benzyloxy)ethyl]-4-phenylpiperidin-4-carboxylat}
ASK #04375	Chemical Abstract Service Nr.	119391-55-8
	Molgewicht	362.4647
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Benzetimid
	International Nonproprietary Name	INN.L28
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-1'-Benzyl-3-phenyl[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion
ASK #04376	Chemical Abstract Service Nr.	16571-59-8

	Molgewicht	312.4076
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Benzindopyrin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	1-Benzyl-3-[2-(4-pyridyl)ethyl]indol
ASK #04377	Chemical Abstract Service Nr.	68-90-6
	Molgewicht	518.0843
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ I ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Benziodaron
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	(2-Ethyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxy-3,5-diiodphenyl)methanon
ASK #04378	Chemical Abstract Service Nr.	148-07-2
	Molgewicht	392.2758
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ Cl ₂ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Benzmalecen
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2,3-Bis(4-chlorphenyl)-1-methylpropyl]maleinamidsäure
ASK #04379	Chemical Abstract Service Nr.	1980-45-6
	Molgewicht	281.2475
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₃ O ₃ P
	Vorzugsbezeichnung	Benzodepa
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11
	2. Bezeichnung	Benzyl{[[bis(aziridin-1-yl)phosphinoyl]carbamat}
ASK #04380	Chemical Abstract Service Nr.	139-07-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	107397-84-2; 51796-11-3; 67377-59-7; 78565-22-7; 8038-88-8; 95078-12-9
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₈ -N) ⁺ Cl ⁻
	Molgewicht	339.9861
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Benzododeciniumchlorid
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII

2. Bezeichnung		N-Benzyl-N,N-dimethyldodecan-1-aminiumchlorid
ASK #04381		
Chemical Abstract Service Nr.	104-31-4	
Molgewicht	603.7419	
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₃ NO ₁₁	
Vorzugsbezeichnung	Benzonatat	
International Nonproprietary Name	INN.L3	
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11	
2. Bezeichnung	(3,6,9,12,15,18,21,24,27-Nonaoxaoctacosyl)(4-butylaminobenzoat)	
ASK #04382		
Chemical Abstract Service Nr.	13696-15-6	
Formelstamm	(C20-H24-N-O3)+ Br ⁻	
Molgewicht	406.3135	
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ BrNO ₃	
Vorzugsbezeichnung	Benzopyrroloniumbromid	
International Nonproprietary Name	INN.L5	
2. Bezeichnung	rac-(3R)-3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidin-1-iumbromid	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	3-Benziloyloxy-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid	
ASK #04383		
Chemical Abstract Service Nr.	86-75-9	
Molgewicht	249.264	
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ NO ₂	
Vorzugsbezeichnung	Benzoxiquin	
International Nonproprietary Name	INN.L8	
Zitat Bezeichnung 1	USMI11	
2. Bezeichnung	8-Chinolylbenzoat	
ASK #04384		
Chemical Abstract Service Nr.	156-08-1	
Molgewicht	239.3553	
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N	
Vorzugsbezeichnung	Benzfetamin	
International Nonproprietary Name	INN.L26	
Zitat Bezeichnung 1	GLST	
2. Bezeichnung	N-Benzyl-N-methyl-1-phenylpropan-2-amin	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Benzphetamin; (Benzyl)(methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan	

ASK #04385

Chemical Abstract Service Nr.	53-89-4
Molgewicht	347.4534
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Benzpiperylon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-Benzyl-5-(1-methyl-4-piperidyl)-5-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on

ASK #04386

Chemical Abstract Service Nr.	587-46-2
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₇ -N ₂ -O ₂) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	337.2117
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ BrN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzpyriniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	1-Benzyl-3-(dimethylcarbamoyloxy)pyridin-1-iumbromid

ASK #04387

Chemical Abstract Service Nr.	63-12-7
Molgewicht	404.4999
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Benzquinamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.1133
2. Bezeichnung	(3-Diethylcarbamoyl-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-2-yl)acetat

ASK #04388

Chemical Abstract Service Nr.	642-72-8
Molgewicht	309.4054
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Benzydamin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023; MAR28
2. Bezeichnung	3-(1-Benzyl-1 <i>H</i> -indazol-3-yloxy)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(1-Benzyl-1 <i>H</i> -indazol-3-yloxy)propyl]dimethylazan

ASK #04389

Chemical Abstract Service Nr.	104-22-3
Molgewicht	262.3275
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Benzylsulfamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	4-(Benzylamino)benzolsulfonamid
ASK #04390	
Chemical Abstract Service Nr.	3818-50-6
Formelstamm	(C17-H22-N-O)+ (C11-H7-O3) ⁻
Molgewicht	443.5342
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bepheniumhydroxynaphthoat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-phenoxyethanaminium)(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)
ASK #04391	
Chemical Abstract Service Nr.	17199-59-6
Molgewicht	353.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Betacetylmethadol
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl]acetat
ASK #04392	
Chemical Abstract Service Nr.	5638-76-6
Molgewicht	136.1943
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Betahistin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[2-(2-pyridyl)ethyl]azan
ASK #04393	
Chemical Abstract Service Nr.	468-50-8
Molgewicht	275.3859
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Betameprodin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(3 <i>RS</i> ,4 <i>RS</i>)-3-Ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat

ASK #04394

Chemical Abstract Service Nr.	17199-55-2
Molgewicht	311.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Betamethadol
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-ol

ASK #04395

Chemical Abstract Service Nr.	468-59-7
Molgewicht	261.3593
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Betaprodin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat

ASK #04396

Chemical Abstract Service Nr.	105-20-4
Molgewicht	111.1451
Bruttoformel	C ₅ H ₉ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Betazol
International Nonproprietary Name	INNv.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(1 <i>H</i> -Pyrazol-3-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(Pyrazol-3-yl)ethylazan

ASK #04397

Chemical Abstract Service Nr.	3818-62-0
Molgewicht	352.4684
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Betoxycain
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](3-amino-4-butoxybenzoat)

ASK #04398

Chemical Abstract Service Nr.	15301-48-1
Molgewicht	492.6114
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₂ N ₄ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Beziramid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
2. Bezeichnung	4-[4-(2-Oxo-3-propionyl-2,3-dihydrobenzimidazol-1-yl)piperidino]-2,2-diphenylbutannitril
ASK #04399	
Chemical Abstract Service Nr.	493-75-4
Molgewicht	436.6294
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bialamicol
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	5,5'-Bis(diethylaminomethyl)-3,3'-bis(prop-2-en-1-yl)[1,1'-biphenyl]-4,4'-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,3'-Diallyl-5,5'-bis(diethylaminomethyl)biphenyl-4,4'-diol
ASK #04400	
Chemical Abstract Service Nr.	15585-70-3
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₆ N-O) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	364.3198
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Bibenzoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-(1,2-Diphenylethoxy)- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(1,2-Diphenylethoxy)ethyl]trimethylammoniumbromid
ASK #04401	
Chemical Abstract Service Nr.	6915-57-7
Molgewicht	649.6667
Bruttoformel	C ₆ HBiBr ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bibrocathol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; USMI10; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	4,5,6,7-Tetrabrom-2-hydroxy-1,3,2-benzodioxabismol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetrabrombrenzcatechin-Bismutsalz, basisch; (Tetrabrom-1,2-phenylendioxy)(2-)-O(1),O(2)-bismut(III)-monohydroxid
ASK #04402	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-33-6
Molgewicht	381.3359
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ Cl ₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Biclotymol
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2,2'-Methylenbis[4-chlor-3-methyl-6-(propan-2-yl)phenol]
ASK #04403	
Chemical Abstract Service Nr.	479-81-2
Molgewicht	318.4537
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bietamiverin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[(phenyl)(piperidino)acetat]
ASK #04404	
Chemical Abstract Service Nr.	53-18-9
Molgewicht	707.8528
Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₃ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Bietaserpin
International Nonproprietary Name	INNv.L14
2. Bezeichnung	Methyl{1-[2-(diethylamino)ethyl]-11,17 -dimethoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[13-(2-diethylaminoethyl)-2,11-dimethoxy-3beta-(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-1alpha,2beta,3alpha,4,4aalpha,5,7,8,13,13bbeta,14,14aalpha-dodecahydroindolo[2',3':3,4]pyrido[1,2-b]isochinolin-1b
ASK #04405	
Chemical Abstract Service Nr.	514-65-8
Molgewicht	311.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Biperiden
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; BP80; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i> ,4 <i>RS</i>)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(8,9,10-Trinorborn-5-en-2-yl)-1-phenyl-3-piperidino-1-propanol
ASK #04411	
Chemical Abstract Service Nr.	77011-63-3
Molgewicht	539.0575
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ ClO ₇
2. Bezeichnung	(9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropanoat 1 H ₂ O

3. Bezeichnung	Beclometasondipropionat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB5.1+5,6.0+3+4,7.0,8.0(2005-2017)/1709
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Beclometason-17,21-dipropionat 1 HO; Beclometasondipropionat 1 HO; Beclometason-17,21-dipropanoat 1 HO; Beclometasondipropionat-Monohydrat (Ph.Eur.)
ASK #04433	
Chemical Abstract Service Nr.	482-36-0
Molgewicht	464.3763
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ O ₁₂
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3-(-D-galactopyranosyloxy)-5,7-dihydroxy-4 <i>H</i> -chromen-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hyperosid; 3-beta-D-Galactopyranosyloxy-3',4',5,7-tetrahydroxyflavon
ASK #04436	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-09-6
Molgewicht	23700
Vorzugsbezeichnung	Chymopapain
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; EC3.4.22.6; GII; MAR28; USAN
2. Bezeichnung	Carica-papaya-Latex-Endopeptidase
ASK #04438	
Chemical Abstract Service Nr.	476-32-4
Molgewicht	353.3686
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ NO ₅
2. Bezeichnung	(5b <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,12b <i>S</i>)-13-Methyl-5b,6,7,12b,13,14-hexahydro-2 <i>H</i> ,10 <i>H</i> -[1,3]benzodioxolo[5,6- <i>c</i>][1,3]dioxolo[4,5- <i>i</i>]phenanthridin-6-ol
3. Bezeichnung	Chelidonin
Zitat Bezeichnung 3	HAB2017R; HAB2016R; HAB2014R-2015R; HAB2012R-2013R; HAB2010R-2011R
ASK #04439	
Chemical Abstract Service Nr.	9005-80-5
2. Bezeichnung	(-D-Glucopyranosyl)(2 1)- -D-fructofuranan
3. Bezeichnung	Inulin
Zitat Bezeichnung 3	USP27/S2(2004); USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001,2002,2003
ASK #04440	
Chemical Abstract Service Nr.	485-71-2
Molgewicht	294.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(Chinolin-4-yl)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol
3. Bezeichnung	Cinchonidin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN		statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym		(8S,9R)-Cinchonan-9-ol; (R)-(4-Chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol
ASK #04444		
Chemical Abstract Service Nr.		
327-97-9		
Andere Chemical Abstract Service Nr.		
12626-41-4; 16310-14-8; 16431-25-7; 16431-26-8		
Formelstamm		
(C ₁₆ H ₁₇ O ₉) ⁻ H ⁺		
Molgewicht		
354.3087		
Bruttoformel		
C ₁₆ H ₁₈ O ₉		
2. Bezeichnung		
(1S,3R,4R,5R)-3-[(2E)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-1,4,5-trihydroxycyclohexan-1-carbonsäure		
3. Bezeichnung		
Chlorogensäure		
Zitat Bezeichnung 3		
DAB1998R; EAB4.0+4+7,5.0+4+5+7R,6.0+4+7,7.0+4+7,8.o(2002-2014)R; KARRER990		
USYN		
statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.		
Synonym		
3-O-Caffeoylchinasäure; 3-O-(3,4-Dihydroxycinnamoyl)chinasäure; (1S)-3beta-(3,4-Dihydroxycinnamoyloxy)-1alpha,4alpha,5alpha-trihydroxycyclohexancarbonsäure; (1S)-3beta-[3-(3,4-Dihydroxyphenyl)acryloyloxy]-1alpha,4alpha,5alpha-trihydroxycyclohexancarbonsäure; (1S,3R,4R,5R)-3-[3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-1,4,5-trihydroxycyclohexancarbonsäure; (1S)-3beta-[3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-1alpha,4alpha,5alpha-trihydroxycyclohexan-1-carbonsäure; [1S-(1alpha,3beta,4alpha,5alpha)]-3-[3-(3,4-Dihydroxyphenyl)-1-oxo-2-propenyloxy]-1,4,5-trihydroxycyclohexancarbonsäure		
ASK #04459		
Chemical Abstract Service Nr.		
518-28-5		
Andere Chemical Abstract Service Nr.		
11016-28-7		
Molgewicht		
414.4053		
Bruttoformel		
C ₂₂ H ₂₂ O ₈		
2. Bezeichnung		
(5R,5aR,8aR,9R)-9-Hydroxy-5-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-5,8,8a,9-tetrahydro-2H-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-d][1,3]dioxol-6(5aH)-on		
Zitat Bezeichnung 2		
EAB.CN		
3. Bezeichnung		
Podophyllotoxin		
Zitat Bezeichnung 3		
BP2019-2024; KARRER1182; GII; AAN; USMI2024; EAB10.0+8,11.0(2020-2023)/2750; EP9.6,10.0,11.0(2019-2023); FDA-SRS; ROMP2024; MAR2011; Phpa28.4(2016); IGS; EUTCT; CAS; GlnAs; BAN		
ASK #04470		
Chemical Abstract Service Nr.		
2393-92-2		
Molgewicht		
413.2735		
Bruttoformel		
C ₁₄ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O ₆ S		
Vorzugsbezeichnung		
Thiamphenicolglycinat		
International Nonproprietary Name		
(INN.L4)		
Zitat Bezeichnung 1		
MAR29		

2. Bezeichnung		[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-mesylphenyl)propyl]glycinat
ASK #04471		
Chemical Abstract Service Nr.	24916-50-5	
Molgewicht	843.0527	
Bruttoformel	C ₄₃ H ₇₄ N ₂ O ₁₄	
2. Bezeichnung	{(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-[<i>O</i> -2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L-ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene)-1,2,3,4,6,6-hexahydro-1 <i>H</i> -indolizino[1,2- <i>b</i>]pyridine-10-carboxamide}	
3. Bezeichnung	Spiramycin	
Zitat		
Bezeichnung 3	USMI9.8525; MAR27	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.	
Synonym	(10 <i>E</i> ,12 <i>E</i> -3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-5-[(<i>O</i> -2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- <i>α</i> - <i>L-ribo</i> -hexopyranosyl)-(1-->4)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino- <i>β</i> - <i>D</i> -glucopyranosyloxy)]-6-formylmethyl-3-hydroxy-4-methoxy-8,15-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene)-1,2,3,4,6,6-hexahydro-1 <i>H</i> -indolizino[1,2- <i>b</i>]pyridine-10-carboxamide	
ASK #04472		
Chemical Abstract Service Nr.	24916-51-6	
Molgewicht	885.0893	
Bruttoformel	C ₄₅ H ₇₆ N ₂ O ₁₅	
2. Bezeichnung	{(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-[<i>O</i> -2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L-ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene)-1,2,3,4,6,6-hexahydro-1 <i>H</i> -indolizino[1,2- <i>b</i>]pyridine-10-carboxamide}	
3. Bezeichnung	Spiramycin	
Zitat		
Bezeichnung 3	USMI9.8525; MAR27	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.	
Synonym	(10 <i>E</i> ,12 <i>E</i> -3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-3-Acetoxy-5-[(<i>O</i> -2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- <i>α</i> - <i>L-ribo</i> -hexopyranosyl)-(1-->4)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino- <i>β</i> - <i>D</i> -glucopyranosyloxy)]-6-formylmethyl-4-methoxy-8,15-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene)-1,2,3,4,6,6-hexahydro-1 <i>H</i> -indolizino[1,2- <i>b</i>]pyridine-10-carboxamide	
ASK #04473		
Chemical Abstract Service Nr.	24916-52-7	
Molgewicht	899.1159	
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₈ N ₂ O ₁₅	
2. Bezeichnung	{(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-[<i>O</i> -2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L-ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene)-1,2,3,4,6,6-hexahydro-1 <i>H</i> -indolizino[1,2- <i>b</i>]pyridine-10-carboxamide}	
3. Bezeichnung	Spiramycin	
	MAR27; USMI9.8525	

**Zitat
Bezeichnung
3**

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

Synonym

(10E,12E-3R,4S,5S,6R,8R,9R,15R)-5-[(O-2,6-Didesoxy-3-C-methyl- α -L-ribo-hexopyranosyl)-(1 \rightarrow 4)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino- β -D-glucopyranosyloxy)]-6-formylmethyl-4-methoxy-8,15-dimethyl-3-p

ASK #04474

Chemical Abstract Service Nr. 3947-65-7

Molgewicht 322.358

Bruttoformel $C_{12}H_{26}N_4O_6$

2. Bezeichnung 2-Desoxy-4-*O*-(2,6-diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl)-D-streptamin

3. Bezeichnung Neomycin A

Zitat Bezeichnung 3 GlnAS; EUTCT; CAS; FDA-SRS

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

Synonym Neamin

ASK #04475

Chemical Abstract Service Nr. 6138-41-6

Formelstamm (C7-H8-N-O2)+ Cl⁻

Molgewicht 173.5969

Bruttoformel $C_7H_8ClNO_2$

2. Bezeichnung 3-Carboxy-1-methylpyridin-1-iumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Trigonellinhydrochlorid

ASK #04476

Chemical Abstract Service Nr. 66-86-4

Molgewicht 614.6437

Bruttoformel $C_{23}H_{46}N_6O_{13}$

2. Bezeichnung *O*-2,6-Diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 4)-*O*-[*O*-2,6-diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 3)- β -D-ribofuranosyl-(1 5)]-2-desoxy-D-streptamin

3. Bezeichnung Neomycin C

Zitat Bezeichnung 3 RPS15; USMI9.6278

ASK #04478

Chemical Abstract Service Nr. 51795-47-2

Molgewicht 615.6285

Bruttoformel $C_{23}H_{45}N_5O_{14}$

Vorzugsbezeichnung Paromomycin

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *O*-2-Amino-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 4)-*O*-[*O*-2,6-diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 3)- β -D-ribofuranosyl-(1 5)]-2-desoxy-D-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Neomycin F

ASK #04479

Chemical Abstract Service Nr. 32986-56-4

Molgewicht 467.5145

Bruttoformel $C_{18}H_{37}N_5O_9$

Vorzugsbezeichnung Tobramycin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA12.4; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0645; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0645; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; USMI9.9193; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/645

2. Bezeichnung 3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 6)-[2,6-diamino-2,3,6-tridesoxy- β -D-ribo-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 4)]-2-desoxy-D-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym O-3-Amino-3-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-O-[2,6-diamino-2,3,6-tridesoxy-alpha-D-ribo-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 6)]-2-desoxy-L-streptamin

ASK #04480

Chemical Abstract Service Nr. 25876-10-2

Molgewicht 477.5954

Bruttoformel $C_{21}H_{43}N_5O_7$

2. Bezeichnung 2-Amino-2,3,4,6,7-pentadesoxy-6-methylamino- β -D-ribo-heptopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-2-desoxy-[3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 \rightarrow 6)]-D-streptamin

3. Bezeichnung Gentamicin C_1

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4224

ASK #04481

Chemical Abstract Service Nr. 26098-04-4

Molgewicht 449.5423

Bruttoformel $C_{19}H_{39}N_5O_7$

2. Bezeichnung 2-Desoxy-[3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 \rightarrow 6)]-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- β -D-erythro-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 4)]-D-streptamin

3. Bezeichnung Gentamicin C_{1A}

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4224

ASK #04482

Chemical Abstract Service Nr. 25876-11-3

Molgewicht 463.5688

Bruttoformel $C_{20}H_{41}N_5O_7$

2. Bezeichnung 2-Desoxy-[3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 \rightarrow 6)]-[2,6-diamino-2,3,4,6,7-pentadesoxy- β -D-ribo-heptopyranosyl-(1 \rightarrow 4)]-D-streptamin

3. Bezeichnung Gentamicin C_2

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4224

ASK #04484

Chemical Abstract Service Nr. 4696-76-8

Molgewicht 483.5139

Bruttoformel $C_{18}H_{37}N_5O_{10}$

Vorzugsbezeichnung Bekanamycin

International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(2,6-diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin
ASK #04486	
Chemical Abstract Service Nr.	34786-70-4
Formelstamm	(C ₄₇ H ₇₄ N-O ₁₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	926.0949
Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₅ NO ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Nystatin A ₁
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	33-(3-Amino-3,6-didesoxy- β -D-mannopyranosyloxy)-1,3,4,7,9,11,17,37-octahydroxy-15,16,18-trimethyl-13-oxo-14,39-dioxabicyclo[33.3.1]nonatriaconta-19,21,25,27,29,31-hexaen-36-carbonsäure
ASK #04490	
Chemical Abstract Service Nr.	4135-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	109799-79-3; 4696-62-2
Molgewicht	1203.4767
Bruttoformel	C ₅₆ H ₉₈ N ₁₆ O ₁₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-4-Amino-2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-4-amino-2-(6-methyloctanamido)butanamido]-3-hydroxybutanamido]- <i>N</i> -[(3 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>S</i>)-6,9,18-tris(2-aminoethyl)-15-benzyl-3-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-12-(2-methylp
3. Bezeichnung	Polymyxin B ₁
Zitat Bezeichnung 3	RPS15; USMI9.7354; MAR27
ASK #04491	
Chemical Abstract Service Nr.	34503-87-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11027-34-2
Molgewicht	1189.4501
Bruttoformel	C ₅₅ H ₉₆ N ₁₆ O ₁₃

2.
Bezeichnung (2*S*)-4-Amino-2-[(2*S*,3*R*)-2-[(2*S*)-4-amino-2-(6-methylheptanamido)butanamido]-3-hydroxybutanamido]-*N*-[(3*S*,6*S*,9*S*,12*S*,15*R*,18*S*,21*S*)-6,9,18-tris(2-aminoethyl)-15-benzyl-3-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-12-(2-methylheptanamido)butanamido]

3.
Bezeichnung Polymyxin B₂

Zitat
Bezeichnung MAR27; RPS15; USMI9.7354
3

ASK #04495

Chemical Abstract Service Nr. 1481-70-5
Molgewicht 1270.4763
Bruttoformel C₆₆H₈₇N₁₃O₁₃
2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginyll-L-glutaminyll-L-tyrosyll-L-valyll-L-ornithyll-L-leucyll-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-D-phenylalanyl)
3. Bezeichnung Tyrocidin A

ASK #04496

Chemical Abstract Service Nr. 865-28-1
Molgewicht 1309.5123
Bruttoformel C₆₈H₈₈N₁₄O₁₃
2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginyll-L-glutaminyll-L-tyrosyll-L-valyll-L-ornithyll-L-leucyll-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-tryptophyll-D-phenylalanyl)
3. Bezeichnung Tyrocidin B

ASK #04497

Chemical Abstract Service Nr. 3252-29-7
Molgewicht 1348.5484
Bruttoformel C₇₀H₈₉N₁₅O₁₃
2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginyll-L-glutaminyll-L-tyrosyll-L-valyll-L-ornithyll-L-leucyll-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-tryptophyll-D-tryptophyll)
3. Bezeichnung Tyrocidin C

ASK #04500

Chemical Abstract Service Nr. 2667-89-2
Molgewicht 770.9201
Bruttoformel C₃₈H₄₂N₈O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Bisbentiamin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (3,3'-Disulfandiylbis{4-[*N*-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]pent-3-en-1-yl})dibenzoat

ASK #04501

Chemical Abstract Service Nr. 1986-53-4
Molgewicht 388.5402
Bruttoformel C₂₄H₃₆O₄
Vorzugsbezeichnung Bolandioldipropanoat
International Nonproprietary Name (INN.L7)

	2. Bezeichnung	Estr-4-en-3 ,17 -diyldipropanoat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Estr-4-en-3beta,17beta-diyldipropionat; Bolandioldipropionat
ASK #04502	Chemical Abstract Service Nr.	1605-89-6
	Molgewicht	316.4776
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Bolasteron
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USM11
	2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-7 ,17-dimethylandrost-4-en-3-on
ASK #04503	Chemical Abstract Service Nr.	1491-81-2
	Molgewicht	436.6261
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₀ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Bolmantalat
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	(3-Oxoestr-4-en-17 -yl)(adamantan-1-carboxylat)
ASK #04504	Chemical Abstract Service Nr.	10355-14-3
	Molgewicht	335.3634
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ NO
	Vorzugsbezeichnung	Boxidin
	International Nonproprietary Name	INNv.L18
	2. Bezeichnung	1-[2-[4'-(Trifluormethyl)biphenyl-4-yloxy]ethyl]pyrrolidin
ASK #04505	Chemical Abstract Service Nr.	555-65-7
	Molgewicht	218.0479
	Bruttoformel	C ₇ H ₈ BrNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Brocresin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	5-Aminooxymethyl-2-bromphenol
ASK #04506	Chemical Abstract Service Nr.	4213-51-8
	Molgewicht	235.0784
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ BrN ₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Bromacrylid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Brompropanamidomethyl)acrylamid
ASK #04507	
Chemical Abstract Service Nr.	332-69-4
Molgewicht	271.1536
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ BrN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bromamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	3-(4-Bromanilino)- <i>N,N</i> -dimethylpropanamid
ASK #04508	
Chemical Abstract Service Nr.	118-23-0
Molgewicht	334.2508
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Bromazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	2-[(4-Bromphenyl)(phenyl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Brombenzhydroxy)ethyl]dimethylazan
ASK #04509	
Chemical Abstract Service Nr.	5579-85-1
Molgewicht	248.4612
Bruttoformel	C ₇ H ₃ BrClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromchlorenon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	6-Brom-5-chlor-1,3-benzoxazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #04510	
Chemical Abstract Service Nr.	15585-71-4
Formelstamm	C-H-Br3 . C6-H12-N4
Molgewicht	392.9169
Bruttoformel	C ₇ H ₁₃ Br ₃ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Brometenamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	Bromoform-Methenamin-Komplex (1:1)
ASK #04511	
Chemical Abstract Service Nr.	1146-98-1
Molgewicht	301.1348

Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ BrO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromindion
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	2-(4-Bromphenyl)indan-1,3-dion
ASK #04512	
Chemical Abstract Service Nr.	86-22-6
Molgewicht	319.2395
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ BrN ₂
Vorzugsbezeichnung	Brompheniramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(4-Bromphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan
ASK #04513	
Chemical Abstract Service Nr.	52-51-7
Molgewicht	199.988
Bruttoformel	C ₃ H ₆ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bronopol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	BP2001,2002,2003; MAR27; Janistyn78,I; GII; FIE96
2. Bezeichnung	2-Brom-2-nitropropan-1,3-diol
ASK #04514	
Chemical Abstract Service Nr.	479-68-5
Molgewicht	363.2903
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ Br
Vorzugsbezeichnung	Broparestrol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-Brom-2-(4-ethylphenyl)-1,2-diphenylethen
ASK #04515	
Chemical Abstract Service Nr.	15599-52-7
Molgewicht	316.9767
Bruttoformel	C ₁₀ H ₇ Br ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Broquinaldol
International Nonproprietary Name	INN.L7

2. Bezeichnung 5,7-Dibrom-2-methylchinolin-8-ol
ASK #04516
Chemical Abstract Service Nr. 3684-46-6
Molgewicht 421.0827
Bruttoformel $C_{17}H_{11}Br_2NO_2$
Vorzugsbezeichnung Broxaldin
International Nonproprietary Name INNv.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (5,7-Dibrom-2-methyl-8-chinoly)benzoat

ASK #04517
Chemical Abstract Service Nr. 521-74-4
Molgewicht 302.9501
Bruttoformel $C_9H_5Br_2NO$
Vorzugsbezeichnung Broxyquinolin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 5,7-Dibromchinolin-8-ol

ASK #04518
Chemical Abstract Service Nr. 575-74-6
Molgewicht 227.6874
Bruttoformel $C_{11}H_{14}ClNO_2$
Vorzugsbezeichnung Buclosamid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-Butyl-4-chlor-2-hydroxybenzamid

ASK #04519
Chemical Abstract Service Nr. 841-73-6
Formelstamm $(C_{14}H_{21}N_2O_3)^- H^+$
Molgewicht 266.3361
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O_3$
Vorzugsbezeichnung Bucolom
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.1459; MAR27
2. Bezeichnung 5-Butyl-1-cyclohexylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Butyl-1-cyclohexylbarbitursäure

ASK #04520

	Chemical Abstract Service Nr.	604-74-0
	Molgewicht	311.4611
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
	Vorzugsbezeichnung	Bufenadrin
International Nonproprietary Name INN.L5		
	2. Bezeichnung	2-[(2- <i>tert</i> -Butylphenyl)(phenyl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(2- <i>tert</i> -Butylbenzhydryloxy)ethyl]dimethylazan
ASK #04521		
	Chemical Abstract Service Nr.	465-39-4
	Molgewicht	384.5085
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Bufogenin
International Nonproprietary Name INN.L6		
	2. Bezeichnung	14,15 -Epoxy-3 -hydroxy-5 -bufa-20,22-dienolid
	USYN	
	Synonym	
ASK #04522		
	Chemical Abstract Service Nr.	3748-77-4
	Molgewicht	382.582
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₈ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Bunamidin
International Nonproprietary Name INN.L7		
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dibutyl-4-(hexyloxy)naphthalin-1-carboximidamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N,N</i> -Dibutyl-4-hexyloxy-1-naphthimidamid
	USYN	
	Synonym	
ASK #04523		
	Chemical Abstract Service Nr.	11011-72-6
	Molgewicht	585.5595
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₉ N ₅ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	Bluensomycin
International Nonproprietary Name INN.L6		
	2. Bezeichnung	2-Desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-5-desoxy-3- <i>C</i> -hydroxymethyl- -L-lyxofuranosyl-(1 2)-1-desoxy-1-carbamimidamido-D- <i>scyllo</i> -inositol-5-carbamat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	O-2-Desoxy-2-methylamino- α -L-glucopyranosyl-(1-->2)-O-5-desoxy-3- <i>C</i> -hydroxymethyl- α -L-lyxofuranosyl-(1-->2)-1-desoxy-1-guanidino-D- <i>scyllo</i> -inositol-5-carbamat
ASK #04524		
	Chemical Abstract Service Nr.	1233-53-0
	Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₅ I ₃ N-O ₃) ⁻ H ⁺

Molgewicht	639.0059
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ I ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunamiodyl
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)-2-ethylprop-2-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)-2-ethylacrylsäure
ASK #04525	
Chemical Abstract Service Nr.	447-41-6
Molgewicht	299.4073
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Buphenin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4-{1-Hydroxy-2-[(4-phenylbutan-2-yl)amino]propyl}phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)propan-1-ol
ASK #04526	
Chemical Abstract Service Nr.	38396-39-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2180-92-9
Molgewicht	288.4277
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bupivacain
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Butyl- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #04527	
Chemical Abstract Service Nr.	5486-03-3
Molgewicht	361.4321
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Buquinolat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	Ethyl(4-hydroxy-6,7-diisobutoxychinolin-3-carboxylat)
ASK #04528	
Chemical Abstract Service Nr.	4663-83-6

Molgewicht	195.2151
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Buramat
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(2-Hydroxyethyl)(benzylcarbamat)
ASK #04529	
Chemical Abstract Service Nr.	55-98-1
Molgewicht	246.3018
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Busulfan
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/0542; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0542; Ph.Eur.2002,4.00/542; USAN; USMI9.1486
2. Bezeichnung	(Butan-1,4-diyl)bis(methansulfonat)
ASK #04530	
Chemical Abstract Service Nr.	149-16-6
Molgewicht	306.443
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Butacain
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	[3-(Dibutylamino)propyl](4-aminobenzoat)
ASK #04531	
Chemical Abstract Service Nr.	7007-88-7
Molgewicht	331.8415
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ ClN ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Butadiazamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	N-(5-Butyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)-4-chlorbenzolsulfonamid
ASK #04532	
Chemical Abstract Service Nr.	77-26-9
Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₅ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	224.2563
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Butalbital
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI10; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); GLST

	2. Bezeichnung	5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-isobutylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion; 5-Allyl-5-isobutylbarbitursäure
ASK #04533		
	Chemical Abstract Service Nr.	4442-60-8
	Molgewicht	221.2955
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Butamoxan
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)butan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Butyl)(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)azan
ASK #04534		
	Chemical Abstract Service Nr.	3785-21-5
	Molgewicht	254.7558
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Butanilicain
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	2-Butylamino- <i>N</i> -(2-chlor-6-methylphenyl)acetamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Butylamino-2'-chlor-6'-methylacetanilid
ASK #04535		
	Chemical Abstract Service Nr.	653-03-2
	Molgewicht	409.5874
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ N ₃ OS
	Vorzugsbezeichnung	Butaperazin
	International Nonproprietary Name	INNv.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	1-[10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl]butan-1-on
ASK #04536		
	Chemical Abstract Service Nr.	55837-14-4
	Molgewicht	289.4125
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Butaverin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11

2. Bezeichnung Butyl(3-phenyl-3-piperidinopropanoat)
ASK #04537

Chemical Abstract Service Nr. 55837-15-5

Molgewicht 319.4385

Bruttoformel $C_{19}H_{29}NO_3$

Vorzugsbezeichnung Butopiprin

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung (2-Butoxyethyl)[(phenyl)(piperidino)acetat]

ASK #04538

Chemical Abstract Service Nr. 35941-65-2

Molgewicht 293.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{27}N$

Vorzugsbezeichnung Butriptylin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (*RS*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*RS*)-[3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan

ASK #04539

Chemical Abstract Service Nr. 3735-65-7

Molgewicht 153.2646

Bruttoformel $C_{10}H_{19}N$

Vorzugsbezeichnung Butynamin

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung *N*-(*tert*-Butyl)-*N*,2-dimethylbut-3-in-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*tert*-Butyl)(methyl)(2-methylbut-3-in-2-yl)azan

ASK #04540

Chemical Abstract Service Nr. 156-62-7

Molgewicht 80.1021

Bruttoformel $CCaN_2$

Vorzugsbezeichnung Calciumcarbimid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung Calciumcyanamid

ASK #04541

Chemical Abstract Service Nr. 4876-45-3

Formelstamm	(C11-H17-N2-O)+ (C10-H15-O4-S) ⁻
Molgewicht	424.5542
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Camphotamid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(3-Diethyl-1-methylpyridinium)[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4,7,7-trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonat]
ASK #04542	
Chemical Abstract Service Nr.	1403-17-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	39432-60-5; 55965-21-4
Vorzugsbezeichnung	Candididin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; BP80; USP23; USMI10
2. Bezeichnung	Candididine A, B, C und D
ASK #04543	
Chemical Abstract Service Nr.	11003-38-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37307-68-9
Vorzugsbezeichnung	Capreomycin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	Capreomycin A, B, A und B, Gemisch (ca. 25:67:3:5)
ASK #04544	
Chemical Abstract Service Nr.	121-59-5
Molgewicht	260.079
Bruttoformel	C ₇ H ₉ AsN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carbarson
International Nonproprietary Name	INNv.L4
2. Bezeichnung	4-Ureidophenylarsonsäure
ASK #04545	
Chemical Abstract Service Nr.	5697-56-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	108064-10-4; 13020-80-9; 60093-85-8; 885512-34-5; 906421-35-0
Formelstamm	(C34-H48-O7) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	570.7566
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₀ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Carbenoxolon
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	IGS; ROMP2011; EINECS

2. Bezeichnung 3 -(3-Carboxypropanoxyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure
ASK #04546

Chemical Abstract Service Nr. 3240-20-8
Molgewicht 208.2569
Bruttoformel $C_{11}H_{16}N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Carbenzid
International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung Ethyl[2-(1-phenylethyl)hydrazincarboxylat]
ASK #04547

Chemical Abstract Service Nr. 486-16-8
Molgewicht 290.7879
Bruttoformel $C_{16}H_{19}ClN_2O$
Vorzugsbezeichnung Carbinoxamin
International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.1802
2. Bezeichnung 2-[(4-Chlorphenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #04548
Chemical Abstract Service Nr. 541-79-7
Molgewicht 236.4809
Bruttoformel $C_5H_8Cl_3NO_3$
Vorzugsbezeichnung Carbocloral
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI11
2. Bezeichnung Ethyl(2,2,2-trichlor-1-hydroxyethylcarbamate)

ASK #04549
Chemical Abstract Service Nr. 4564-87-8
Molgewicht 841.9785
Bruttoformel $C_{42}H_{67}NO_{16}$
Vorzugsbezeichnung Carbomycin
International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung {(1*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-methylbutanoyl)- β -*D*-ribo-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- β -*D*-glucopyranosyloxy]-13,14-epoxy-7

ASK #04550

Chemical Abstract Service Nr.	960-05-4
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₆ -N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	271.2698
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Carbubarb
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5-Butyl-5-[2-(carbamoyloxy)ethyl]pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Butyl-5-[2-(carbamoyloxy)ethyl]barbitursäure
ASK #04551	
Chemical Abstract Service Nr.	13051-01-9
Molgewicht	396.3299
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₄ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Carbazochromsalicylat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-1-methylindolin-5,6-dion-5-semicarbazon - Natrium-2-hydroxybenzoat (1:1)
ASK #04552	
Chemical Abstract Service Nr.	2622-30-2
Molgewicht	425.5868
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Carfenazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-(10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl)propan-1-on
ASK #04553	
Chemical Abstract Service Nr.	78-44-4
Molgewicht	260.33
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carisoprodol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; CAS; USP25(2002),26(2003),27(2004); GlnAS; MAR28; BP2002-2010; EP4.0+5,5.0,6.0,7.0,8.0+4,9.0,10.0+2(2002-2020); USAN; EUTCT; PHARMEUROPA11.3; USMI10; EAB4.0+5,5.0,6.0,7.0,8.0+4,9.0,10.0+2(2002-2020)/1689
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{(2 <i>R</i>)-2-[(Carbamoyloxy)methyl]-2-methylpentyl}[(propan-2-yl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(RS)-2-Carbamoyloxymethyl-2-methylpentyl](isopropylcarbamat)
ASK #04554	

Chemical Abstract Service Nr. 7528-13-4
Molgewicht 304.3841
Bruttoformel C₁₇H₂₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Carperidin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung Ethyl[1-(2-carbamoylethyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]
 ASK #04555

Chemical Abstract Service Nr. 2037-95-8
Molgewicht 163.1302
Bruttoformel C₈H₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Carsalam
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2*H*-1,3-Benzoxazin-2,4(3*H*)-dion
 ASK #04556

Chemical Abstract Service Nr. 3577-01-3
Formelstamm (C₁₈-H₁₈-N₃-O₆-S)⁻ H⁺
Molgewicht 405.425
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Cefaloglycin
International Nonproprietary Name INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephaloglycin; (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3-cephem-4-carbonsäure;
 (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
 ASK #04557

Chemical Abstract Service Nr. 5575-21-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12182-47-7
Molgewicht 458.5107
Bruttoformel C₂₀H₁₈N₄O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefalonium
International Nonproprietary Name INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1 EINECS; USMI14; BAN; IGS; KEGG.D07634; MAR2012; ATCvet; EUTCT; CAS; BPvet1998-2012

2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(4-Carbamoylpyridin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(Aminocarbonyl)-1-[[[(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2-carboxy-8-oxo-7-[(2-thienylacetyl)amino]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl)methyl]pyridinium-Zwitterion; Cepalonium; 4'-Carbamoylcephaloridin; (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat; (7 <i>R</i>)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat; Cephalonium; Carbamoylcefaloridin

ASK #04558

Chemical Abstract Service Nr.	859-07-4
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₇ -N ₂ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	390.4103
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cefaloram
International Nonproprietary Name	INNv.L16
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-(2-phenylacetamido)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephaloram; (7 <i>R</i>)-3-Acetoxymethyl-7-(2-phenylacetamido)-3-cephem-4-carbonsäure; (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxymethyl-8-oxo-7-(2-phenylacetamido)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #04559

Chemical Abstract Service Nr.	469-79-4
Molgewicht	247.3327
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ketobemidon
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Getobemidon

ASK #04560

Chemical Abstract Service Nr.	735-52-4
Molgewicht	320.1685
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ Cl ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cetofenicol
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>R</i> , <i>R</i>)-1-(4-Acetylphenyl)-1,3-dihydroxypropan-2-yl]-2,2-dichloracetamid

ASK #04561

Chemical Abstract Service Nr.	7007-92-3
Molgewicht	124.1405
Bruttoformel	C ₆ H ₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Cetohexazin

International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4,6-Dimethylpyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #04562	
Chemical Abstract Service Nr.	133-16-4
Molgewicht	270.7552
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Chloroprocain
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-chlorbenzoat)
ASK #04563	
Chemical Abstract Service Nr.	25394-78-9
Molgewicht	255.315
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Cetoxim
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-[(Benzyl)(phenyl)amino]acetamidoxim
ASK #04564	
Chemical Abstract Service Nr.	800-22-6
Molgewicht	360.9008
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Chloracyzin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)-3-(diethylamino)propan-1-on
ASK #04565	
Chemical Abstract Service Nr.	3563-58-4
Molgewicht	265.5619
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ Cl ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Chloralodol
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-Methyl-4-(2,2,2-trichlor-1-hydroxyethoxy)pentan-2-ol
ASK #04566	
Chemical Abstract Service Nr.	502-98-7
Molgewicht	182.9994
Bruttoformel	C ₂ H ₄ Cl ₂ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Chlorazodin

International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² , <i>N</i> ^{2'} -Dichlordiazendicarboximidamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chloroazodin
ASK #04567	
Chemical Abstract Service Nr.	522-18-9
Molgewicht	435.0008
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Chlorbenzoxamin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.2048
2. Bezeichnung	1-[2-(2-Chlorbenzhydroyloxy)ethyl]-4-(2-methylbenzyl)piperazin
ASK #04568	
Chemical Abstract Service Nr.	97-27-8
Molgewicht	331.0225
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ Cl ₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorbetamid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor- <i>N</i> -(2,4-dichlorbenzyl)- <i>N</i> -(2-hydroxyethyl)acetamid
ASK #04569	
Chemical Abstract Service Nr.	494-14-4
Molgewicht	331.8365
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlordimorin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4-[3-(3-Chlorbiphenyl-4-yloxy)propyl]morpholin
ASK #04570	
Chemical Abstract Service Nr.	69-27-2
Formelstamm	(C ₁₄ H ₂₀ Cl ₄ N ₂) ₂ + 2Cl ⁻
Molgewicht	429.04
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ Cl ₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorisondaminchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4,5,6,7-Tetrachlor-2-methyl-2-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]isoindoliniumdichlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #04571	Synonym	4,5,6,7-Tetrachlor-2-methyl-2-(2-trimethylammonioethyl)isoindoliniumdichlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	62-37-3
	Molgewicht	367.196
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ ClHgN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Chlormerodrin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	NFXIII; USMI10; MAR28; BPC59
	2. Bezeichnung	(3-Chloromercurio-2-methoxypropyl)harnstoff
ASK #04572	Chemical Abstract Service Nr.	14066-79-6
	Molgewicht	434.9099
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Chloroprednison-21-acetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	6 -Chlor-17-hydroxy-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
ASK #04573	Chemical Abstract Service Nr.	59-32-5
	Molgewicht	289.8031
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN ₃
	Vorzugsbezeichnung	Chloropyramin
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2145
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Chlorphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(4-Chlorbenzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan
ASK #04574	Chemical Abstract Service Nr.	148-65-2
	Molgewicht	295.8308
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ ClN ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Chloropyrilen
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlorthiophen-2-ylmethyl)- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(5-Chlor-2-thienylmethyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan

ASK #04575

Chemical Abstract Service Nr.	7008-24-4
Molgewicht	613.0978
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Chloroserpidin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	Methyl[10-chlor-17 -methoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	10-Chlor-11-desmethoxyreserpin

ASK #04576

Chemical Abstract Service Nr.	88-04-0
Molgewicht	156.6095
Bruttoformel	C ₈ H ₉ ClO
Vorzugsbezeichnung	Chloroxylenol
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BP2001,2002,2003; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; BPV77
2. Bezeichnung	4-Chlor-3,5-dimethylphenol

ASK #04577

Chemical Abstract Service Nr.	77-38-3
Molgewicht	303.8264
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Chlorphenoxamin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-N,N-dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #04578

Chemical Abstract Service Nr.	461-78-9
Molgewicht	183.6779
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Chlorphentermin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-[(4-Chlorphenyl)methyl]propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4-Chlorbenzyl)propan-2-ylazan

ASK #04579

Chemical Abstract Service Nr.	84-01-5
Molgewicht	346.9173
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Chlorproethazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> -diethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]diethylazan

ASK #04580

Chemical Abstract Service Nr.	537-21-3
Molgewicht	288.1763
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ Cl ₂ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Chlorproguanil
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -(propan-2-yl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dichlorphenyl)-5-isopropylbiguanid

ASK #04581

Chemical Abstract Service Nr.	132-89-8
Molgewicht	211.6449
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorthenoxazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-(2-Chlorethyl)-2,3-dihydro-4 <i>H</i> -1,3-benzoxazin-4-on

ASK #04582

Chemical Abstract Service Nr.	15145-14-9
Molgewicht	214.3013
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciclactat
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	(3,3,5-Trimethylcyclohexyl)lactat

ASK #04583

Chemical Abstract Service Nr.	17692-26-1
--------------------------------------	------------

Molgewicht	433.5329
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ F ₃ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ciclofenazin
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	10-[3-(4-Cyclopropylpiperazin-1-yl)propyl]-2-trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #04584	
Chemical Abstract Service Nr.	3788-16-7
Molgewicht	128.2153
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Cimemoxin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(Cyclohexylmethyl)hydrazin
ASK #04585	
Chemical Abstract Service Nr.	1166-34-3
Molgewicht	340.4824
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Cinanserin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[3-(Dimethylamino)propylsulfanyl]phenyl}-3-phenylprop-2-enamid
ASK #04586	
Chemical Abstract Service Nr.	132-60-5
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₀ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	249.264
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cinchophen
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; BP53
2. Bezeichnung	2-Phenylchinolin-4-carbonsäure
ASK #04587	
Chemical Abstract Service Nr.	1679-75-0
Molgewicht	323.4287
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cinnamaverin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(2,3-diphenylprop-2-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Diethylaminoethyl)(2,3-diphenylacrylat)

ASK #04588

Chemical Abstract Service Nr. 14796-24-8

Molgewicht 388.502

Bruttoformel $C_{25}H_{28}N_2O_2$

2. Bezeichnung 3-Phenyl-3-[1-(3-phenylprop-2-en-1-yl)piperidin-4-yl]piperidin-2,6-dion

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Cinperen

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

Synonym 3-(1-Cinnamyl-4-piperidyl)-3-phenylpiperidin-2,6-dion

ASK #04589

Chemical Abstract Service Nr. 5588-21-6

Molgewicht 237.2518

Bruttoformel $C_{12}H_{15}NO_4$

Vorzugsbezeichnung Cintramid

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 3-(3,4,5-Trimethoxyphenyl)acrylamid

ASK #04590

Chemical Abstract Service Nr. 151-69-9

Molgewicht 404.927

Bruttoformel $C_{23}H_{29}ClO_4$

Vorzugsbezeichnung Cismadinonacetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USM11

2. Bezeichnung 6 -Chlor-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylacetat

ASK #04591

Chemical Abstract Service Nr. 2545-39-3

Molgewicht 321.845

Bruttoformel $C_{17}H_{24}ClN_3O$

Vorzugsbezeichnung Clamoxyquin

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 5-Chlor-7-[(3-diethylaminopropyl)aminomethyl]chinolin-8-ol

ASK #04592

Chemical Abstract Service Nr. 3576-64-5

Molgewicht 399.2253

Bruttoformel $C_{17}H_{16}Cl_2N_2O_5$

Vorzugsbezeichnung Clefamid

International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor- <i>N</i> -(2-hydroxyethyl)- <i>N</i> -[4-(4-nitrophenoxy)benzyl]acetamid
ASK #04593	
Chemical Abstract Service Nr.	1926-49-4
Formelstamm	(C17-H17-Cl2-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	433.3062
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Clometocillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(3,4-Dichlorphenyl)-2-methoxyacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[2-(3,4-Dichlorphenyl)-2-methoxyacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #04594	
Chemical Abstract Service Nr.	5627-46-3
Molgewicht	341.8744
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clobenztropin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-[(4-Chlorphenyl)(phenyl)methoxy]tropan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(4-Chlorbenzhydryloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan; 3-(4-Chlorbenzhydryloxy)tropan
ASK #04595	
Chemical Abstract Service Nr.	298-55-5
Molgewicht	402.959
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Clocinizin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2336
2. Bezeichnung	1-[(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]-4-[(<i>E</i>)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-[(<i>E</i>)-cinnamyl]piperazin
ASK #04596	
Chemical Abstract Service Nr.	5626-25-5
Molgewicht	311.8501

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Clodacain
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2'-Chlor-2-[(2-diethylaminoethyl)(ethyl)amino]acetanilid
ASK #04597	
Chemical Abstract Service Nr.	511-46-6
Molgewicht	331.8795
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clofenetamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-N,N-diethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}diethylazan
ASK #04598	
Chemical Abstract Service Nr.	3030-53-3
Molgewicht	323.1707
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ Cl ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Clofenoxyd
International Nonproprietary Name	INNv.L14
2. Bezeichnung	1,1'-(4,4'-Oxydiphenyl)bis(2-chlorethanon)
ASK #04599	
Chemical Abstract Service Nr.	14261-75-7
Molgewicht	255.7405
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloforex
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	Ethyl[2-(4-chlorbenzyl)propan-2-ylcarbamat]
ASK #04600	
Chemical Abstract Service Nr.	5591-27-5
Molgewicht	362.9333
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Clometeron
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	6 -Chlor-16 -methylpregn-4-en-3,20-dion
ASK #04601	

Chemical Abstract Service Nr.	477-80-5
Molgewicht	334.3685
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cinnofuradion
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	2-[(Oxolan-2-yl)methyl]-1 <i>H</i> -benzo[c]pyrazolo[1,2- <i>a</i>]cinnolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(Tetrahydrofuran-2-yl)methyl]-1 <i>H</i> -benzo[c]pyrazolo[1,2- <i>a</i>]cinnolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion; 2-(Tetrahydro-2-furylmethyl)-1 <i>H</i> -benzo[c]pyrazolo[1,2- <i>a</i>]cinnolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion
ASK #04602	
Chemical Abstract Service Nr.	2030-63-9
Molgewicht	473.3964
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Clofazimin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018)/2054; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,5-Bis(4-chlorphenyl)-3-(propan-2-ylimino)-3,5-dihydrophenazin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Chlorphenyl)[5-(4-chlorphenyl)-3-isopropylimino-3,5-dihydrophenazin-2-yl]azan
ASK #04603	
Chemical Abstract Service Nr.	5632-52-0
Molgewicht	309.874
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clofenciclan
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)cyclohexyloxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)cyclohexyloxy]ethyl}diethylazan
ASK #04604	
Chemical Abstract Service Nr.	1223-36-5
Molgewicht	284.7817
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Clofexamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenoxy)- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]acetamid
ASK #04605	
Chemical Abstract Service Nr.	7270-12-4

Formelstamm	C18-H26-Cl-N3 . 2(C9-H6-I-N-O4-S)
Molgewicht	1022.1076
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₈ ClI ₂ N ₅ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloquinat
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4- <i>N</i> -(7-Chlorchinolin-4-yl)-1- <i>N</i> ,1- <i>N</i> -diethylpentan-1,4-diamin-(8-hydroxy-7-iodchinolin-5-sulfonat) (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-(8-hydroxy-7-iodchinolin-5-sulfonat) (1:2)
ASK #04606	
Chemical Abstract Service Nr.	911-45-5
Molgewicht	405.9596
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clomifen
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USEPA-ACToR; PubChem; ROMP2016; MeSH; IGS; GSBL; BAnz26.11.1993,Nr.222,S.10317; Pharmavista; ATC-DE
2. Bezeichnung	2-[4-[(1 <i>E</i>)/(1 <i>Z</i>)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin, (<i>E</i>):(<i>Z</i>) = 50:50 bis 70:30
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[<i>p</i> -(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]triethylamin; 2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin; 2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin; Enclomifen-Zuclofifen (50:50 bis 70:30); 2-[4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethylamin; {2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylazan; 2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]triethylamin; Clomiphen; (<i>EZ</i>)-{2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylamin; 2-[4-(beta-Chlor-alpha-phenylstyryl)phenoxy]triethylamin
ASK #04607	
Chemical Abstract Service Nr.	3876-10-6
Molgewicht	196.6336
Bruttoformel	C ₉ H ₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clominorex
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-(4-Chlorphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-Chlorphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan
ASK #04608	
Chemical Abstract Service Nr.	303-49-1
Molgewicht	314.8523
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Clomipramin

International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2350
2. Bezeichnung	3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
ASK #04609	
Chemical Abstract Service Nr.	1181-54-0
Molgewicht	508.9056
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClN ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Clomocyclin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy- <i>N</i> -hydroxymethyl-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #04610	
Chemical Abstract Service Nr.	17692-28-3
Molgewicht	244.7194
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Clonazolin
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	2-(4-Chlor-1-naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol
ASK #04611	
Chemical Abstract Service Nr.	3861-76-5
Molgewicht	386.8752
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Clonitazen
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
2. Bezeichnung	2-{2-[(4-Chlorphenyl)methyl]-5-nitro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl}- <i>N,N</i> -diethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[2-(4-Chlorbenzyl)-5-nitrobenzimidazol-1-yl]ethyl}diethylazan
ASK #04612	
Chemical Abstract Service Nr.	2612-33-1
Molgewicht	200.5346
Bruttoformel	C ₃ H ₅ ClN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Clonitrat
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-Chlorpropan-1,2-diylidinitrat
ASK #04613	

Chemical Abstract Service Nr.	3703-76-2
Molgewicht	329.8637
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Cloperastin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR27
2. Bezeichnung	1-[2-(4-Chlorbenzhydryloxy)ethyl]piperidin
ASK #04614	
Chemical Abstract Service Nr.	4052-13-5
Molgewicht	398.8859
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloperidon
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	3-{3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #04615	
Chemical Abstract Service Nr.	5220-68-8
Molgewicht	263.8056
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Cloquinozin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	3-(4-Chlorbenzyl)octahydrochinolizin
ASK #04616	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-05-5
Molgewicht	298.5503
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ Cl ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cloracetadol
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	4'-(2,2,2-Trichlor-1-hydroxyethoxy)acetanilid
ASK #04617	
Chemical Abstract Service Nr.	2218-68-0
Formelstamm	C2-H3-Cl3-O2 . C5-H11-N-O2
Molgewicht	282.5494
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ Cl ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cloralbetain
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2,2,2-Trichlorethan-1,1-diol - Trimethylazaniumylacetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2,2,2-Trichlorethan-1,1-diol - Trimethylammonioacetat (1:1)
ASK #04618

Chemical Abstract Service Nr. 31342-36-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 5874-96-4
Molgewicht 1769.0496
Bruttoformel $C_{62}H_{80}CaCl_8N_{10}O_{30}$
Vorzugsbezeichnung Cloramfenicolpantothenat-Komplex
International Nonproprietary Name INN.L5

ASK #04619
Chemical Abstract Service Nr. 5634-37-7
Molgewicht 324.8015
Bruttoformel $C_5H_4Cl_6O_3$
Vorzugsbezeichnung Cloretat
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung Bis(2,2,2-trichlorethyl)carbonat

ASK #04620
Chemical Abstract Service Nr. 145-94-8
Molgewicht 168.6202
Bruttoformel C_9H_9ClO
Vorzugsbezeichnung Clorindanol
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 7-Chlorindan-4-ol

ASK #04621
Chemical Abstract Service Nr. 1146-99-2
Molgewicht 256.6838
Bruttoformel $C_{15}H_9ClO_2$
Vorzugsbezeichnung Clorindion
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenyl)indan-1,3-dion

ASK #04622
Chemical Abstract Service Nr. 13930-34-2
Molgewicht 242.702
Bruttoformel $C_{11}H_{15}ClN_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Clormecain
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)(3-amino-4-chlorbenzoat)

ASK #04623

Chemical Abstract Service Nr.	3811-25-4
Molgewicht	213.7038
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clorprenalin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	1-(2-Chlorphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2-Chlorphenyl)-2-(isopropylamino)ethanol
ASK #04624	
Chemical Abstract Service Nr.	2058-52-8
Molgewicht	343.8736
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Clotiapin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2-Chlor-11-(4-methylpiperazin-1-yl)dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin
ASK #04625	
Chemical Abstract Service Nr.	4177-58-6
Molgewicht	442.0166
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Clotixamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	3-[4-[3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]piperazin-1-yl]- <i>N</i> -methylpropanamid
ASK #04626	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-44-9
Molgewicht	503.8431
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ Cl ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cloxestradioldiacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	17 -(1-Acetyloxy-2,2,2-trichlorethoxy)estra-1,3,5(10)-trien-3-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17beta-(1-Acetoxy-2,2,2-trichlorethoxy)estra-1,3,5(10)-trien-3-ylacetat
ASK #04627	
Chemical Abstract Service Nr.	13867-82-8
Molgewicht	477.8488
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ Cl ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cloxotestosteronacetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung [2,2,2-Trichlor-1-(3-oxoandrost-4-en-17 -yloxy)ethyl]acetat

ASK #04628

Chemical Abstract Service Nr. 13870-90-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14038-92-7; 14729-85-2; 14752-55-7; 15671-19-9; 17000-53-2; 210780-01-1; 56713-24-7; 59158-58-6; 94188-06-4

Molgewicht 1579.5818

Bruttoformel C₇₂H₁₀₀CoN₁₈O₁₇P

Vorzugsbezeichnung Cobamamid

International Nonproprietary Name INNv.L15

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2016; Pharmavista; Hager2015; GSBL; ATC-DE; ChEBI

2. Bezeichnung Co-(5'-Desoxy-5'-adenosyl)cobalamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Adenosylcobalamin; Adenosylcob(III)alamin;
(OC-6-65-A)-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl){[1,3-didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1H-benzimidazol-1-yl-kappaN(3))-alpha-D-ribofuranos-3-yl][(2R)-1-{3-[(1R,2R,3R,7S,12S,13S,17S,18S,19R)-2,13,18-tris(2-amino-2-hydroxy-5-oxo-5,6,7,8-tetrahydro-2H-pyrimidin-4-yl)-5-oxo-5,6,7,8-tetrahydro-2H-pyrimidin-4-yl]-2,2,2-trichloroethyl}oxy)-5'-adenosyl]-cobalamin; Adenosyl-B; 5'-Desoxyadenosylcobalamin; Coenzym B; Coalpha-[alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)]-Cobeta-(5'-desoxy-5'-adenosyl)cobamid; Co-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl)cobinamidphosphat(5,6-dimethylbenzimidazolyl);

ASK #04629

Chemical Abstract Service Nr. 11041-12-6

Vorzugsbezeichnung Colestyramin ((mit Zusatz einer Zahl, die durch 10 geteilt, den ungefähren Prozent-Gehalt an Diethenylbenzol angibt))

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1775; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1775

2. Bezeichnung Poly(trimethylazaniumylmethylstyrolchlorid-co-diethenylbenzol) (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(trimethylammoniomethylstyrolchlorid-co-divinylbenzol) (x:y)

ASK #04630

Chemical Abstract Service Nr. 7125-76-0

Molgewicht 372.415

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Codoxim

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-ylidenaminoxy)essigsäure

ASK #04631

Chemical Abstract Service Nr. 546-06-5

Molgewicht 356.5878

Bruttoformel C₂₄H₄₀N₂

Vorzugsbezeichnung	Conessin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(20 <i>S</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-18,20-(methylazandiyl)pregn-5-en-3 -amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(20 <i>S</i>)-18,20-(methylimino)pregn-5-en-3beta-yl]jazan
ASK #04632	
Chemical Abstract Service Nr.	829-74-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13725-11-6; 16906-83-5; 18829-78-2; 34535-70-1
Molgewicht	183.2044
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Corbadrin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-hydroxypropyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-(RS,SR)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)propan-1-ol; Levonordefrin
ASK #04633	
Chemical Abstract Service Nr.	152-58-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37-60-5; 478614-16-3
Molgewicht	346.4605
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cortodoxon
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxypregn-4-en-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17,21-Dihydroxy-4-pregnen-3,20-dion; 11-Desoxyhydrocortison; Cortexolon; 11-Desoxy-17-hydroxycorticosteron; Reichstein-Substanz S; 11-Desoxycortisol
ASK #04634	
Chemical Abstract Service Nr.	486-56-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	318-36-5
Molgewicht	176.2151
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Cotinin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	EINECS; ETOX; ROMP2012

2. Bezeichnung (5S)-1-Methyl-5-(pyridin-3-yl)pyrrolidin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-1-Methyl-5-(3-pyridyl)-2-pyrrolidinon; Cotidin; (S)-Cotinin; (S)-1-Methyl-5-(3-pyridyl)-2-pyrrolidon

ASK #04635

Chemical Abstract Service Nr. 4434-05-3
Molgewicht 1110.0785
Bruttoformel C₅₅H₅₉N₅O₂₀
Vorzugsbezeichnung Coumamycin
International Nonproprietary Name INNv.L15

2. Bezeichnung [3,3'-(3-Methylpyrrol-2,4-dicarboxamido)bis(4-hydroxy-8-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-7-yl)]bis[6-desoxy-5-*C*-methyl-4-*O*-methyl-3-*O*-(5-methylpyrrol-2-ylcarbonyl)- -*L*-lyxo-hexopyranosid]

ASK #04636

Chemical Abstract Service Nr. 4366-18-1
Molgewicht 380.3475
Bruttoformel C₂₁H₁₆O₇
Vorzugsbezeichnung Coumetarol
International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 3,3'-(2-Methoxyethan-1,1-diyl)bis(4-hydroxy-2*H*-chromen-2-on)

ASK #04637

Chemical Abstract Service Nr. 7007-96-7
Molgewicht 189.2138
Bruttoformel C₁₀H₁₁N₃O
Vorzugsbezeichnung Crotoniazid
International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung *N*-(But-2-en-1-yliden)isonicotinohydrazid

ASK #04639

Chemical Abstract Service Nr. 3546-03-0
Molgewicht 323.4551
Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃S
Vorzugsbezeichnung Cyamemazin
International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 10-(3-Dimethylamino-2-methylpropyl)-10*H*-phenothiazin-2-carbonitril

ASK #04640

Chemical Abstract Service Nr. 5779-54-4
Molgewicht 368.4263

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cyclarbat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(Cyclopentan-1,1-diyl dimethyl)bis(phenylcarbat)
ASK #04641	
Chemical Abstract Service Nr.	3572-80-3
Molgewicht	271.3972
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Cyclazocin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	3-Cyclopropylmethyl-6,11-dimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
ASK #04642	
Chemical Abstract Service Nr.	15301-52-7
Molgewicht	263.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclexanon
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-(Cyclopent-1-en-1-yl)-2-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]cyclopentanon
ASK #04643	
Chemical Abstract Service Nr.	47128-12-1
Molgewicht	298.8099
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Cycliramin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	4-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methylen]-1-methylpiperidin
ASK #04644	
Chemical Abstract Service Nr.	303-53-7
Molgewicht	275.3874
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Cyclobenzaprin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	3-(Dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(Dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #04645

Chemical Abstract Service Nr.	512-16-3
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₇ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	186.2481
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cyclobutyrol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-(1-Hydroxycyclohexyl)butansäure

ASK #04646

Chemical Abstract Service Nr.	2624-43-3
Molgewicht	364.4343
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cyclofenil
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.2725
2. Bezeichnung	4,4'-[(Cyclohexylden)methylen]bis(phenylacetat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4,4'-(Cyclohexyldenmethylen)diphenyl]diacetat

ASK #04647

Chemical Abstract Service Nr.	609-78-9
Formelstamm	2(C ₁₁ -H ₁₄ -Cl-N ₅) . C ₂₃ -H ₁₆ -O ₆
Molgewicht	891.8003
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₄ Cl ₂ N ₁₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Cycloguanilembonat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	[1-(4-Chlorphenyl)-6,6-dimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin]-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(4-Chlorphenyl)-6,6-dimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diylbis(azan)]-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (2:1)

ASK #04648

Chemical Abstract Service Nr.	5591-47-9
Molgewicht	204.308
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ O
Vorzugsbezeichnung	Cyclomenol
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-Cyclohexyl-3,5-dimethylphenol

ASK #04649

Chemical Abstract Service Nr.	139-62-8
Molgewicht	359.5023
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cyclomethycain
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	[3-(2-Methylpiperidino)propyl][4-(cyclohexyloxy)benzoat]
ASK #04650	
Chemical Abstract Service Nr.	102-45-4
Molgewicht	141.2539
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ N
Vorzugsbezeichnung	Cyclopentamin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2744; MAR27
2. Bezeichnung	1-Cyclopentyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1-Cyclopentylpropan-2-yl)(methyl)azan
ASK #04651	
Chemical Abstract Service Nr.	465-53-2
Molgewicht	316.4776
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclopregnol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	6 -Hydroxy-3,5-cyclopregnan-20-on
ASK #04652	
Chemical Abstract Service Nr.	75-19-4
Molgewicht	42.0797
Bruttoformel	C ₃ H ₆
Vorzugsbezeichnung	Cyclopropan
International Nonproprietary Name	INN.L1
ASK #04653	
Chemical Abstract Service Nr.	15599-22-1
Formelstamm	(C ₂₀ H ₃₀ N-O ₂) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	396.3617
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclopyrroniumbromid

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 3-(2-Cyclopentyl-2-phenylacetyloxy)-1-ethyl-1-methylpyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-[(Cyclopentyl)(phenyl)acetoxy]-1-ethyl-1-methylpyrrolidiniumbromid

ASK #04654

Chemical Abstract Service Nr. 2259-96-3

Molgewicht 389.8775

Bruttoformel C₁₄H₁₆ClN₃O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Cyclothiazid

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(1*RS*,2*SR*,4*RS*)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-6-chlor-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Chlor-3,4-dihydro-3-(8,9,10-trinorborn-5-en-2-yl)-2H-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid-1,1-dioxid;
3-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-6-chlor-3,4-dihydro-2H-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid-1,1-dioxid

ASK #04655

Chemical Abstract Service Nr. 579-23-7

Molgewicht 366.4071

Bruttoformel C₂₂H₂₂O₅

Vorzugsbezeichnung Cyclovalon

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung 2,6-Bis(4-hydroxy-3-methoxybenzyliden)cyclohexanon

ASK #04656

Chemical Abstract Service Nr. 6092-18-8

Molgewicht 308.3561

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₄O₃S

Vorzugsbezeichnung Cycotiamin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung *N*-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-*N*-[1-(2-oxo-1,3-oxathian-4-yliden)ethyl]formamid

ASK #04657

Chemical Abstract Service Nr. 77-39-4

Molgewicht 287.4397

Bruttoformel C₁₉H₂₉NO

Vorzugsbezeichnung Cycrimin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung	1-Cyclopentyl-1-phenyl-3-piperidinopropan-1-ol
ASK #04658	
Chemical Abstract Service Nr.	7199-29-3
Molgewicht	237.2964
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Cyheptamid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-carboxamid
ASK #04659	
Chemical Abstract Service Nr.	602-40-4
Molgewicht	361.4767
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyheptropin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-carboxylat)
ASK #04660	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-07-7
Molgewicht	339.8187
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Cyprazepam
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	7-Chlor-2-(cyclopropylmethyl)amino-5-phenyl-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-4-oxid
ASK #04661	
Chemical Abstract Service Nr.	4406-22-8
Molgewicht	423.5445
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cyprenorphin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-7 -(2-hydroxypropan-2-yl)-6-methoxy-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #04662	
Chemical Abstract Service Nr.	15585-86-1
Molgewicht	227.3431

Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyprodenat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)(3-cyclohexylpropanoat)
ASK #04663	
Chemical Abstract Service Nr.	129-03-3
Molgewicht	287.3981
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Cyproheptadin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)-1-methylpiperidin
ASK #04664	
Chemical Abstract Service Nr.	4904-00-1
Molgewicht	301.3817
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Cypolidol
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>trans</i> -Diphenyl[2-(4-pyridyl)cyclopropyl]methanol
ASK #04665	
Chemical Abstract Service Nr.	2098-66-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	76430-80-3
Molgewicht	374.901
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cyproteron
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2010
2. Bezeichnung	(1 ,2)-6-Chlor-17-hydroxy-1,2-dihydro-3' <i>H</i> -cyclopropa[1,2]pregna-4,6-dien-3,20-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Chlor-17-hydroxy-1 alpha,2alpha-methylenpregna-4,6-dien-3,20-dion
ASK #04666	
Chemical Abstract Service Nr.	147-94-4
Molgewicht	243.2166
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cytarabin
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0760; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/760; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/0760
2. Bezeichnung	4-Amino-1- β -D-arabinofuranosylpyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #04667	
Chemical Abstract Service Nr.	7261-97-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	833480-90-3
Molgewicht	314.253
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dantrolen
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.2803
2. Bezeichnung	1-({[5-(4-Nitrophenyl)furan-2-yl]methyliden}amino)imidazolidin-2,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-{{[5-(4-Nitrophenyl)-2-furylmethylen]amino}imidazolidin-2,4-dion
ASK #04668	
Chemical Abstract Service Nr.	1131-64-2
Molgewicht	175.2303
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Debrisoquin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI13
2. Bezeichnung	1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-2-carboximidamid
ASK #04669	
Chemical Abstract Service Nr.	1242-69-9
Molgewicht	331.4507
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Decitropin
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yloxy)tropan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan
ASK #04670	
Chemical Abstract Service Nr.	2401-56-1
Formelstamm	(C ₃₈ H ₆₆ N ₂ O ₂) ₂ · 2Br ⁻
Molgewicht	742.7508
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₆ Br ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Deditoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L6

	2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N</i> -Tetramethyl- <i>N,N</i> -bis[2-[5-methyl-2-(propan-2-yl)phenoxy]ethyl]decan-1,10-diaminiumdibromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N,N'</i> -(Decan-1,10-diyl)bis{ <i>N</i> -[2-(2-isopropyl-5-methylphenoxy)ethyl]- <i>N,N</i> -dimethylammoniumbromid}
ASK #04671		
	Chemical Abstract Service Nr.	3733-81-1
	Molgewicht	341.5995
	Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ Cl ₃ N ₂ O ₃ P
	Vorzugsbezeichnung	Defosfamid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	(2-Chlorethyl)[<i>N,N</i> -bis(2-chlorethyl)- <i>N'</i> -(3-hydroxypropyl)phosphordiamidat]
ASK #04672		
	Chemical Abstract Service Nr.	4914-30-1
	Molgewicht	478.623
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dehydroemetin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR29
	2. Bezeichnung	(11 <i>bS</i>)-3-Ethyl-9,10-dimethoxy-2-[(1 <i>R</i>)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-1,6,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6',7',10,11-Tetramethoxy-2,3-didehydroemetan
ASK #04673		
	Chemical Abstract Service Nr.	987-02-0
	Molgewicht	430.408
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Demecyclin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #04674		
	Chemical Abstract Service Nr.	13977-33-8
	Molgewicht	239.3553
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N
	Vorzugsbezeichnung	Demelverin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-phenyl- <i>N</i> -(2-phenylethyl)ethanamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Methyl)diphenethylazan

ASK #04675

Chemical Abstract Service Nr.	3734-33-6
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₉ -N ₂ -O) ⁺ (C ₇ -H ₅ -O ₂) ⁻
Molgewicht	446.5812
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Denatoniumbenzoat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-2-(2,6-dimethylanilino)- <i>N,N</i> -diethyl-2-oxoethanaminiumbenzoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -diethyl- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenylcarbamoylmethyl)ammoniumbenzoat

ASK #04676

Chemical Abstract Service Nr.	604-51-3
Molgewicht	333.4666
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Deptropin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	3 -(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yloxy)tropan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan

ASK #04677

Chemical Abstract Service Nr.	114-43-2
Molgewicht	446.4902
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Desaspidin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2-Butyryl-6-(3-butyryl-2,4-dihydroxy-6-methoxybenzyl)-3,5-dihydroxy-4,4-dimethylcyclohexa-2,5-dienon

ASK #04678

Molgewicht	378.4345
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Descinolon
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,16 ,17-trihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #04679

Chemical Abstract Service Nr.	131-01-1
--------------------------------------	----------

	Molgewicht	578.6527
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Deserpidin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	Methyl[17 -methoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]
ASK #04680		
	Chemical Abstract Service Nr.	17598-65-1
	Molgewicht	943.0791
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₄ O ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Deslanosid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0482; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/482; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0482
	2. Bezeichnung	3 -[O- -D-Glucopyranosyl-(1 4)-O-2,6-didesoxy- -D-ribo-hexopyranosyl-(1 4)-O-2,6-didesoxy- -D-ribo-hexopyranosyloxy]-12 ,14 -dihydroxy-5 -card-20(2
ASK #04681		
	Chemical Abstract Service Nr.	1767-88-0
	Molgewicht	378.5072
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Desmethylnormamid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	4-Morpholino-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on
ASK #04682		
	Chemical Abstract Service Nr.	427-00-9
	Molgewicht	271.3541
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Desomorphin
	International Nonproprietary Name	INN.L2
	Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-17-methylmorphinan-3-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dihydrodesoxymorphin
ASK #04683		
	Chemical Abstract Service Nr.	5714-08-9
	Formelstamm	(C15-H11-I3-N-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	650.9735

Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ I ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Detrothyronin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure
ASK #04684	
Chemical Abstract Service Nr.	132-21-8
Molgewicht	319.2395
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ BrN ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexbrompheniramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-(4-Bromphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan
ASK #04685	
Chemical Abstract Service Nr.	25523-97-1
Molgewicht	274.7885
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexchlorpheniramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2901; MAR27
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-3-(4-Chlorphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>S</i>)-3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan
ASK #04686	
Chemical Abstract Service Nr.	4741-41-7
Molgewicht	309.4021
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexoxadrol
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(+)-2-(2,2-Diphenyl-1,3-dioxolan-4-yl)piperidin
ASK #04687	
Chemical Abstract Service Nr.	14461-91-7
Molgewicht	216.2359
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclazodon
International Nonproprietary Name	INN.L7

ASK #04688	2. Bezeichnung	2-(Cyclopropylamino)-5-phenyl-1,3-oxazol-4(5 <i>H</i>)-on
	Chemical Abstract Service Nr.	56-72-4
	Molgewicht	362.7656
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ ClO ₅ PS
	Vorzugsbezeichnung	Coumafos
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	Zitat Bezeichnung 1	GII
ASK #04694	2. Bezeichnung	<i>O</i> -(3-Chlor-4-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yl)- <i>O</i> , <i>O</i> -diethylphosphorothioat
	Chemical Abstract Service Nr.	15687-08-8
	Molgewicht	269.3813
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO
	Vorzugsbezeichnung	Dextrofemin
	International Nonproprietary Name	INNv.L16
	2. Bezeichnung	(+)-1-Phenoxy- <i>N</i> -(1-phenylpropan-2-yl)propan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+)-(1-Phenoxypropan-2-yl)(1-phenylpropan-2-yl)azan
ASK #04695	Chemical Abstract Service Nr.	357-56-2
	Molgewicht	392.5338
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dextromoramid
	International Nonproprietary Name	INNv.L6
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; YLST; USMI10
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-Methyl-4-(morpholin-4-yl)-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on
ASK #04696	Chemical Abstract Service Nr.	125-73-5
	Molgewicht	257.3706
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO
	Vorzugsbezeichnung	Dextrorphan
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	(9 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>S</i>)-17-Methylmorphinan-3-ol
ASK #04697	Chemical Abstract Service Nr.	137-53-1
	Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -I ₄ -N-O ₄) ⁻ Na ⁺

	Molgewicht	798.8519
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ I ₄ NNaO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dextrothyroxin-Natrium
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	D-Thyroxin-Natriumsalz; 3,3',5,5'-Tetraiod-D-thyronin-Natriumsalz; (+)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propionsäure-Natriumsalz
ASK #04698	Chemical Abstract Service Nr.	552-25-0
	Molgewicht	324.4598
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Diampromid
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(Methyl)(phenethyl)amino]propyl}- <i>N</i> -phenylpropanamid
ASK #04699	Chemical Abstract Service Nr.	1233-70-1
	Molgewicht	304.341
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Diarbaron
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)-4-hydroxy-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-carboxamid
ASK #04700	Chemical Abstract Service Nr.	5964-62-5
	Molgewicht	570.7018
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ N ₄ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Diathymosulfon
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	4,4'-[Sulfonylbis(4,1-phenylendiazendiyl)]bis[5-methyl-2-(propan-2-yl)phenol]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4,4'-[4,4'-Sulfonylbis(phenyldiazenyl)]bis(2-isopropyl-5-methylphenol)
ASK #04701	Chemical Abstract Service Nr.	15687-09-9
	Molgewicht	578.6545
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ N ₄ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Difebarbamat

International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	1,3-Bis[3-butoxy-2-(carbamoyloxy)propyl]-5-ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3-Bis[3-butoxy-2-(carbamoyloxy)propyl]-5-ethyl-5-phenylbarbitursäure

ASK #04702

Chemical Abstract Service Nr.	364-98-7
Molgewicht	230.6714
Bruttoformel	C ₈ H ₇ ClN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Diazoxid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/550; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0550; Ph.Eur.2008,6.0/0550
2. Bezeichnung	7-Chlor-3-methyl-2 <i>H</i> -1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid

ASK #04703

Chemical Abstract Service Nr.	102-05-6
Molgewicht	211.3022
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N
Vorzugsbezeichnung	Dibemethin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -methyl(phenyl)methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dibenzyl(methyl)azan

ASK #04704

Chemical Abstract Service Nr.	496-00-4
Molgewicht	470.1584
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ Br ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dibrompropamidin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	4,4'-(Propan-1,3-diylldioxy)bis(3-brombenzimidamid)

ASK #04705

Chemical Abstract Service Nr.	87-12-7
Molgewicht	371.0241
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ Br ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dibromsalan
International Nonproprietary Name	INNv.L14
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-Brom- <i>N</i> -(4-bromphenyl)-2-hydroxybenzamid

ASK #04706

Chemical Abstract Service Nr.	1046-17-9
Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₂ N ₃ O ₄ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	375.4184
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₃ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Dibupyrone
International Nonproprietary Name	(INNv.L17)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	[(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(2-methylpropyl)amino]methansulfonsäure-Natriumsalz

ASK #04707

Chemical Abstract Service Nr.	15585-88-3
Molgewicht	312.4061
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dicarfen
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(diphenylcarbamate)

ASK #04708

Chemical Abstract Service Nr.	7008-26-6
Molgewicht	413.3347
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ Cl ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dichlorison
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	9,11 -Dichlor-17,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #04709

Chemical Abstract Service Nr.	5571-97-1
Molgewicht	308.1809
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ Cl ₂ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dichlormezanon
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dichlorphenyl)-3-methyl-1,3-thiazinan-4-on-1,1-dioxid

ASK #04710

Chemical Abstract Service Nr.	455-83-4
Molgewicht	253.9455
Bruttoformel	C ₆ H ₆ AsCl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Dichlorophenarsin
International Nonproprietary Name	INN.L1

	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	2-Amino-4-(dichlorarsanyl)phenol
ASK #04711	Chemical Abstract Service Nr.	80387-96-8
	Molgewicht	327.4174
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Difemerin
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.3120
	2. Bezeichnung	(2-Dimethylamino-1,1-dimethylethyl)benzilat
ASK #04712	Chemical Abstract Service Nr.	133-53-9
	Molgewicht	191.0545
	Bruttoformel	C ₈ H ₈ Cl ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Dichloroxylenol
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	2,4-Dichlor-3,5-dimethylphenol
ASK #04713	Chemical Abstract Service Nr.	120-97-8
	Molgewicht	305.1588
	Bruttoformel	C ₆ H ₆ Cl ₂ N ₂ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Diclofenamid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	4,5-Dichlorbenzol-1,3-disulfonamid
ASK #04714	Chemical Abstract Service Nr.	3116-76-5
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₆ Cl ₂ N ₃ O ₅ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	470.3264
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ Cl ₂ N ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Dicloxacillin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN; MAR28
	2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3S,6R,7R)-6-[3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #04715		

Chemical Abstract Service Nr.	77-19-0
Molgewicht	309.4867
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dicycloverin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)([1,1'-bi(cyclohexyl)]-1-carboxylat)
ASK #04716	
Chemical Abstract Service Nr.	18296-45-2
Molgewicht	424.4847
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Didrovaltrat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(6-Acetyloxy-1,4a,5,6,7,7a-hexahydrospiro[cyclopenta[c]pyran-7,2'-oxiran]-1,4-diyl)bis(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6-Acetoxy-1,4a,5,6,7,7a-hexahydrospiro[cyclopenta[c]pyran-7,2'-oxiran]-1,4-diyl)bis(3-methylbutanoat)
ASK #04717	
Chemical Abstract Service Nr.	60-57-1
Molgewicht	380.9093
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ Cl ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Dieldrin
International Nonproprietary Name	INNv.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Perkow; MAR29; ISO; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,4a <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8a <i>R</i>)-1,2,3,4,10,10-Hexachlor-6,7-epoxy-1,4,4a,5,6,7,8,8a-octahydro-1,4:5,8-dimethanonaphthalin
ASK #04718	
Chemical Abstract Service Nr.	60-91-3
Molgewicht	298.4457
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Diethazin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethyl]azan
ASK #04719	
Chemical Abstract Service Nr.	90-89-1
Molgewicht	199.2932

Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Diethylcarbamazin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3095; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-methylpiperazin-1-carboxamid
ASK #04720	
Chemical Abstract Service Nr.	86-14-6
Molgewicht	291.4746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NS ₂
Vorzugsbezeichnung	Diethylthiambuten
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-3,3-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan
ASK #04721	
Chemical Abstract Service Nr.	5617-26-5
Molgewicht	331.8365
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Difencloxadin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-[2-(4-Chlorbenzhydroxy)ethyl]morpholin
ASK #04722	
Chemical Abstract Service Nr.	972-02-1
Molgewicht	309.4452
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Difenidol
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	1,1-Diphenyl-4-(piperidin-1-yl)butan-1-ol
ASK #04723	
Chemical Abstract Service Nr.	5522-39-4
Molgewicht	449.5785
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₃ F ₂ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Difluanazin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-{4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]piperazin-1-yl}ethyl)anilin
ASK #04724	

Chemical Abstract Service Nr.	2607-06-9
Molgewicht	394.4521
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ F ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Diflucortolon
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	6 ,9-Difluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #04725

Chemical Abstract Service Nr.	561-77-3
Molgewicht	321.4974
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dihexyverin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2-Piperidinoethyl)([1,1'-bi(cyclohexyl)]-1-carboxylat)

ASK #04726

Chemical Abstract Service Nr.	524-84-5
Molgewicht	263.4215
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ NS ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimethylthiambuten
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3,3-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan

ASK #04727

Chemical Abstract Service Nr.	83-73-8
Molgewicht	396.951
Bruttoformel	C ₉ H ₅ I ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Diiodohydroxyquinolin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	5,7-Diiodchinolin-8-ol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #04728

Chemical Abstract Service Nr.	5966-41-6
Molgewicht	295.4617

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N
Vorzugsbezeichnung	Diisopromin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,3-Diphenyl- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diisopropyl(3,3-diphenylpropyl)azan
ASK #04729	
Chemical Abstract Service Nr.	57109-90-7
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₀ Cl-N ₂ -O ₃) ⁻ K ⁺ . H-K-O
Molgewicht	408.9191
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ ClK ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dikaliumclorazepat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR2013; Ph.Eur.3.0+4,4.0+7,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0898; GII; (GLST)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure-Kaliumsalz-Kaliumhydroxid-Addukt (1:1:1): <i>rac</i> -Dikalium-(3 <i>R</i>)-7-chlor-2-hydroxy-2-oxido-5-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carboxylat und/oder <i>rac</i> -Dikalium-(3 <i>R</i>)-7-chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carboxylat-1-id-Hydrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure-Dikaliumsalz x HO; 7-Chlor-2,3-dihydro-2-oxo-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure-Kaliumsalz-Kaliumhydroxid-Addukt (1:1:1); Clorazepat-Dikalium; (<i>RS</i>)-7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure-Dikaliumsalz x HO
ASK #04730	
Chemical Abstract Service Nr.	579-38-4
Molgewicht	234.0793
Bruttoformel	C ₉ H ₉ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Diloxanid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3186
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor- <i>N</i> -(4-hydroxyphenyl)- <i>N</i> -methylacetamid
ASK #04731	
Chemical Abstract Service Nr.	124-28-7
Molgewicht	297.5621
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₃ N
Vorzugsbezeichnung	Dimantin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyloctadecan-1-amin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl(octadecyl)azan
ASK #04732		
	Chemical Abstract Service Nr.	95-27-2
	Molgewicht	293.4276
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ OS
	Vorzugsbezeichnung	Dimazol
	International Nonproprietary Name	INNv.L4
	2. Bezeichnung	6-(2-Diethylaminoethoxy)- <i>N,N</i> -dimethyl-1,3-benzothiazol-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[6-(2-Diethylaminoethoxy)-1,3-benzothiazol-2-yl]dimethylazan
ASK #04733		
	Chemical Abstract Service Nr.	3570-07-8
	Molgewicht	181.3177
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Dimecamin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> ,2,3,3-Pentamethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl(2,3,3-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan
ASK #04734		
	Chemical Abstract Service Nr.	3425-97-6
	Formelstamm	(C ₁₄ H ₃₀ N ₂ O ₂) ₂ + 2I ⁻
	Molgewicht	512.2091
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ I ₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dimecoloniumiodid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	1,1,6-Trimethyl-2-[2-(trimethylazaniumyl)ethoxycarbonyl]piperidin-1-iumdiiodid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,1,6-Trimethyl-2-(2-trimethylammonioethoxycarbonyl)piperidiniumdiiodid
ASK #04735		
	Chemical Abstract Service Nr.	5581-40-8
	Molgewicht	237.3395
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N
	Vorzugsbezeichnung	Dimefadan
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-amin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl(3-phenylindan-1-yl)azan
ASK #04736		
	Chemical Abstract Service Nr.	1165-48-6
	Molgewicht	323.3856
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Dimeflin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	8-Dimethylaminomethyl-7-methoxy-3-methyl-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	8-Dimethylaminomethyl-7-methoxy-3-methylflavon
ASK #04737		
	Chemical Abstract Service Nr.	15302-12-2
	Molgewicht	310.4564
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Dimelazin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	10-(1,3-Dimethylpyrrolidin-3-ylmethyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #04738		
	Chemical Abstract Service Nr.	509-78-4
	Molgewicht	327.4174
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Dimenoxadol
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
	2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)[(ethoxy)(diphenyl)acetat]
ASK #04739		
	Chemical Abstract Service Nr.	545-90-4
	Molgewicht	311.4611
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
	Vorzugsbezeichnung	Dimepheptanol
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3195; YLST
	2. Bezeichnung	6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Methadol
ASK #04740		
	Chemical Abstract Service Nr.	6538-22-3
	Molgewicht	295.3755
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dimeprozan
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	2. Bezeichnung	3-(2-Methoxyxanthen-9-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[3-(2-Methoxyxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan
ASK #04741		
	Chemical Abstract Service Nr.	59-52-9
	Molgewicht	124.225
	Bruttoformel	C ₃ H ₈ OS ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dimercaprol
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/389; BP2001-2010; USAN; USMI9.3196; Ph.Eur.2008,6.0/0389; Ph.Eur.2005,5.0/0389; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004)
	2. Bezeichnung	2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-ol
ASK #04742		
	Chemical Abstract Service Nr.	695-53-4
	Molgewicht	129.114
	Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Dimethadion
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	5,5-Dimethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion
ASK #04743		
	Chemical Abstract Service Nr.	519-30-2
	Molgewicht	251.285
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dimethazan
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	7-(2-Dimethylaminoethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1- <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #04744		
	Chemical Abstract Service Nr.	124-88-9
	Formelstamm	(C-H-I2-O3-S) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	369.8806
Bruttoformel	$\text{CHI}_2\text{NaO}_3\text{S}$
Vorzugsbezeichnung	Dimethiodal-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	Diiodmethansulfonsäure-Natriumsalz
ASK #04745	
Chemical Abstract Service Nr.	79-64-1
Molgewicht	340.499
Bruttoformel	$\text{C}_{23}\text{H}_{32}\text{O}_2$
Vorzugsbezeichnung	Dimethisteron
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-6 -methyl-17-(prop-1-in-1-yl)androst-4-en-3-on
ASK #04746	
Chemical Abstract Service Nr.	7008-00-6
Molgewicht	264.3633
Bruttoformel	$\text{C}_{15}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_2$
Vorzugsbezeichnung	Dimetholizin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	1-(2-Methoxyphenyl)-4-(3-methoxypropyl)piperazin
ASK #04747	
Chemical Abstract Service Nr.	477-93-0
Molgewicht	358.4546
Bruttoformel	$\text{C}_{19}\text{H}_{22}\text{N}_2\text{O}_3\text{S}$
Vorzugsbezeichnung	Dimethoxanat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3209
2. Bezeichnung	{2-[2-(Dimethylamino)ethoxy]ethyl}(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-carboxylat)
ASK #04748	
Chemical Abstract Service Nr.	33335-58-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	31471-09-7
Formelstamm	$(\text{C}_{40}\text{-H}_{48}\text{-N}_2\text{-O}_6)_2 + 2\text{Cl}^-$
Molgewicht	723.7249
Bruttoformel	$\text{C}_{40}\text{H}_{48}\text{Cl}_2\text{N}_2\text{O}_6$
Vorzugsbezeichnung	Dimethyltubocurariniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1

	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	6,6',7',12'-Tetramethoxy-2,2,2',2'-tetramethyltubocuraran-2,2'-diiumdichlorid
ASK #04749		
	Chemical Abstract Service Nr.	7456-24-8
	Molgewicht	391.5507
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₃ O ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dimetotiazin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	10-(2-Dimethylaminopropyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-sulfonamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Fonazin
ASK #04750		
	Chemical Abstract Service Nr.	551-92-8
	Molgewicht	141.128
	Bruttoformel	C ₅ H ₇ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dimetridazol
	International Nonproprietary Name	INNv.L17
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	1,2-Dimethyl-5-nitroimidazol
ASK #04751		
	Chemical Abstract Service Nr.	60-46-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	5985-87-5
	Molgewicht	296.4067
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Dimevamid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	4-Dimethylamino-2,2-diphenylpentanamid
ASK #04752		
	Chemical Abstract Service Nr.	536-71-0
	Molgewicht	281.3158
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ N ₇
	Vorzugsbezeichnung	Diminazen
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	4,4'-(Triazen-1,3-diyl)dibenzimidamid
ASK #04753		
	Chemical Abstract Service Nr.	147-27-3

	Molgewicht	367.4382
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dimoxylin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	1-(4-Ethoxy-3-methoxybenzol)-6,7-dimethoxy-3-methylisochinolin
ASK #04754	Chemical Abstract Service Nr.	333-41-5
	Molgewicht	304.3455
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₂ O ₃ PS
	Vorzugsbezeichnung	Dimpylat
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3262; GII; MAR27
	2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Diethyl- <i>O</i> -[6-methyl-2-(propan-2-yl)pyrimidin-4-yl]phosphorothioat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>O,O'</i> -Diethyl- <i>O''</i> -(2-isopropyl-6-methylpyrimidin-4-yl)thiophosphat
ASK #04755	Chemical Abstract Service Nr.	17692-30-7
	Molgewicht	464.4308
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ N ₆ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Diniprofyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	[3-(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-7-yl)propan-1,2-diyl]dinicotinat
ASK #04756	Chemical Abstract Service Nr.	96-62-8
	Molgewicht	430.413
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₄ O ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dinsed
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethylenbis(3-nitrobenzolsulfonamid)
ASK #04757	Chemical Abstract Service Nr.	300-37-8
	Formelstamm	C7-H5-I2-N-O3 . C4-H11-N-O2
	Molgewicht	510.0641
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ I ₂ N ₂ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Diodon
International Nonproprietary Name	INNv.L1
2. Bezeichnung	(3,5-Diid-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)essigsäure-2,2'-Azandiyldiethanol-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,5-Diid-4-oxo-1,4-dihydro-1-pyridyl)essigsäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz
ASK #04758	
Chemical Abstract Service Nr.	6495-46-1
Molgewicht	309.4021
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dioxadrol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-(2,2-Diphenyl-1,3-dioxolan-4-yl)piperidin
ASK #04759	
Chemical Abstract Service Nr.	3567-40-6
Molgewicht	287.3951
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dioxamat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2-Methyl-2-nonyl-1,3-dioxolan-4-ylmethyl)carbamat
ASK #04760	
Chemical Abstract Service Nr.	467-86-7
Molgewicht	353.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dioxaphetylbutyrat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	Ethyl(4-morpholino-2,2-diphenylbutanoat)
ASK #04761	
Chemical Abstract Service Nr.	497-75-6
Molgewicht	211.2576
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dioxethedrin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-(2-Ethylamino-1-hydroxypropyl)benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-ol

ASK #04762

Chemical Abstract Service Nr. 131-53-3

Molgewicht 244.2427

Bruttoformel C₁₄H₁₂O₄

Vorzugsbezeichnung Dioxybenzon

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-4-methoxyphenyl)(2-hydroxyphenyl)methanon

ASK #04763

Chemical Abstract Service Nr. 101-08-6

Molgewicht 397.4675

Bruttoformel C₂₂H₂₇N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Diperon

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USPXXII; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (3-Piperidinopropan-1,2-diyl)bis(phenylcarbamate)

ASK #04764

Chemical Abstract Service Nr. 62-97-5

Formelstamm (C₂₀H₂₄N)⁺ . (C₃H₃O₄S)⁻

Molgewicht 389.5084

Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₄S

Vorzugsbezeichnung Diphenanilmetilsulfat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

2. Bezeichnung 4-Benzhydryliden-1,1-dimethylpiperidinium(methylsulfat)

ASK #04765

Chemical Abstract Service Nr. 82-66-6

Molgewicht 340.3713

Bruttoformel C₂₃H₁₆O₃

Vorzugsbezeichnung Diphenadion

International Nonproprietary Name INNv.L6

2. Bezeichnung 2-(Diphenylacetyl)indan-1,3-dion

ASK #04766

Chemical Abstract Service Nr. 101-71-3

Molgewicht 227.2585

Bruttoformel C₁₄H₁₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Diphenan

International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(4-Benzylphenyl)carbamat
ASK #04767	
Chemical Abstract Service Nr.	915-30-0
Molgewicht	452.5873
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Diphenoxylat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; YLST; USMI10
2. Bezeichnung	Ethyl[1-(3-cyan-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]
ASK #04768	
Chemical Abstract Service Nr.	511-41-1
Molgewicht	298.3364
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Diphoxazid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-hydroxy-3,3-diphenylpropanhydrazid
ASK #04769	
Chemical Abstract Service Nr.	467-83-4
Molgewicht	349.509
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Dipipanon
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl-6-(piperidin-1-yl)heptan-3-on
ASK #04770	
Chemical Abstract Service Nr.	117-30-6
Molgewicht	330.4644
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dipiproverin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2-Piperidinoethyl)[(phenyl)(piperidino)acetat]
ASK #04771	
Chemical Abstract Service Nr.	2001-81-2
Formelstamm	(C20-H38-N-O2)+ Br ⁻

	Molgewicht	404.4252
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₈ BrNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Diponiumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	2-(2,2-Dicyclopentylacetyloxy)- <i>N,N,N</i> -triethylethanaminiumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(Dicyclopentylacetoxy)ethyl]triethylammoniumbromid
ASK #04772	Chemical Abstract Service Nr.	5835-72-3
	Molgewicht	355.5368
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NOS
	Vorzugsbezeichnung	Diprofen
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	S-(2-Dipropylaminoethyl)(diphenylthioacetat)
ASK #04773	Chemical Abstract Service Nr.	58-32-2
	Molgewicht	504.6256
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₈ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dipyridamol
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1199; Ph.Eur.2005,5.0/1199; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1199; MAR28
	2. Bezeichnung	2,2',2'',2'''-[4,8-Bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4- <i>d</i>]pyrimidin-2,6-diyl]dinitrilo}tetraethanol
ASK #04774	Chemical Abstract Service Nr.	486-79-3
	Formelstamm	(C ₁₁ H ₉ O ₆) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	238.1935
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Dipyrocetyl
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	2,3-Di(acetyloxy)benzoesäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2,3-Diacetoxybenzoesäure
ASK #04775	Chemical Abstract Service Nr.	3737-09-5
	Molgewicht	339.4745

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Disopyramid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1006; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1006; Ph.Eur.2002,4.00/1006
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-4-[Bis(propan-2-yl)amino]-2-phenyl-2-(pyridin-2-yl)butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-4-Diisopropylamino-2-phenyl-2-(2-pyridyl)butanamid
ASK #04776	
Chemical Abstract Service Nr.	15876-67-2
Formelstamm	(C ₂₂ H ₃₂ N ₄ O ₄) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	576.3219
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ Br ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Distigminbromid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,3'-[Hexan-1,6-diylbis(methylcarbamoyloxy)]bis(1-methylpyridiniumbromid)
ASK #04777	
Chemical Abstract Service Nr.	671-88-5
Molgewicht	284.7404
Bruttoformel	C ₇ H ₉ ClN ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Disulfamid
International Nonproprietary Name	INNv.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	4-Chlor-6-methylbenzol-1,3-disulfonamid
ASK #04778	
Chemical Abstract Service Nr.	97-77-8
Molgewicht	296.5392
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ N ₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Disulfiram
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/603; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0603; DAC79; Ph.Eur.2005,5.0/0603; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010
2. Bezeichnung	N ¹ ,N ¹ ,N ⁶ ,N ⁶ -Tetraethyl-2-dithioperoxy-1,3-dithiodikohlensäurediamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethylthiouram; Dithiobis(diethylcarbothioamid); Tetraethylthiuramdisulfid; Tetraethylthioperoxydicarbothioamid; Disulfandiylbis(diethylcarbothioamid)
ASK #04779	
Chemical Abstract Service Nr.	514-73-8
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₃ N ₂ S ₂) ⁺ I ⁻

Molgewicht	518.4766
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ IN ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dithiazaniniodid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3-Ethyl-2-[5-(3-ethyl-2,3-dihydro-1,3-benzothiazol-2-yliden)penta-1,3-dien-1-yl]-1,3-benzothiazoliumiodid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Ethyl-2-[5-(3-ethyl-2(3H)-benzothiazolylden)-1,3-pentadienyl]benzothiazoliumiodid
ASK #04780	
Chemical Abstract Service Nr.	1143-38-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	480-22-8
Molgewicht	226.2274
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dithranol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	DAC86; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1007; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/1007; Ph.Eur.2005,5.0/1007; USMI9.3394
2. Bezeichnung	1,8-Dihydroxyanthracen-9(10 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anthralin
ASK #04781	
Chemical Abstract Service Nr.	723-42-2
Molgewicht	255.3763
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ditolamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dipropyl-4-methylbenzolsulfonamid
ASK #04782	
Chemical Abstract Service Nr.	584-69-0
Molgewicht	254.3684
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ditophal
International Nonproprietary Name	INNv.L10
2. Bezeichnung	<i>S,S'</i> -Diethyl(1,3-dithioisophthalat)
ASK #04783	
Chemical Abstract Service Nr.	502-55-6
Molgewicht	242.4024
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Dixanthogen

International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USM11
2. Bezeichnung *O,O'*-Diethyl[disulfanylbis(thiomethanoat)]

ASK #04792

2. Bezeichnung Allium-sativum-Zwiebel
3. Bezeichnung Knoblauchzwiebel

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; EB6

ASK #04801

Chemical Abstract Service Nr. 471-53-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 107420-91-7; 15301-63-0; 202522-39-2; 299198-00-8; 8055-71-8
Formelstamm (C₃₀H₄₅O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 470.6838
Bruttoformel C₃₀H₄₆O₄
Vorzugsbezeichnung Enoxolon

International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1511; Ph.Eur.2005,5.0/1511; GII; ROMP2011; MAR2011; Ph.Eur.1997,3.4/1511; Ph.Eur.2002,4.00/1511; EINECS
2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-11-oxoolean-12-en-30-säure
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2011
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Glycyrrhetinsäure

ASK #04802

Chemical Abstract Service Nr. 547-81-9
Molgewicht 288.3814
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₃
Vorzugsbezeichnung Epiestriol

International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,16 ,17 -triol

ASK #04803

Chemical Abstract Service Nr. 5696-17-3
Molgewicht 280.4057
Bruttoformel C₁₆H₂₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Epipropidin

International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 1,1'-Bis(oxiranylmethyl)-4,4'-bipiperidin

ASK #04804

Chemical Abstract Service Nr. 1764-85-8

Molgewicht	425.8553
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ ClF ₃ N ₃ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Epitizid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-1,1-dioxo-3-[[[(2,2,2-trifluorethyl)sulfanyl]methyl]-1,2,3,4-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #04805	
Chemical Abstract Service Nr.	60-79-7
Molgewicht	325.4048
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ergometrin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8 <i>R</i>)- <i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid; (6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i>)- <i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Hydroxypropan-2-yl]-7-methyl-4,6,6 <i>a</i> ,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid
ASK #04806	
Chemical Abstract Service Nr.	7297-25-8
Molgewicht	302.11
Bruttoformel	C ₄ H ₆ N ₄ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Eritrityltetranitrat
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; MAR27
2. Bezeichnung	Erythritoltetranitrat
ASK #04807	
Chemical Abstract Service Nr.	3571-53-7
Molgewicht	440.6579
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiolundecylat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17-ylundecanoat
ASK #04808	
Chemical Abstract Service Nr.	5941-36-6
Molgewicht	311.418
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Estrazinol

International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-Methoxy-8-aza-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-17-ol
ASK #04809	
Chemical Abstract Service Nr.	514-68-1
Formelstamm	(C ₂₆ H ₃₀ O ₉) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	488.5269
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Estriolsuccinat
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-16 ,17 -diylbis(hydrogensuccinat)
ASK #04810	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-63-2
Molgewicht	365.4654
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etabenzaron
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	[4-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl](2-ethyl-1-benzofuran-3-yl)methanon
ASK #04811	
Chemical Abstract Service Nr.	48141-64-6
Molgewicht	193.2854
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Etafedrin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-[(Ethyl)(methyl)amino]-1-phenylpropan-1-ol
ASK #04812	
Chemical Abstract Service Nr.	15599-27-6
Molgewicht	230.3486
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Etaminil
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-Dimethylamino-2-ethyl-2-phenylpentannitril
ASK #04813	
Chemical Abstract Service Nr.	314-35-2
Molgewicht	279.3381
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Etamiphyllin

International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; MAR28; EUTCT; CAS; GlnAS; USMI10
2. Bezeichnung	7-(2-Diethylaminoethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #04814	
Chemical Abstract Service Nr.	304-84-7
Molgewicht	223.2683
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etamivan
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	BP98
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-hydroxy-3-methoxybenzamid
ASK #04815	
Chemical Abstract Service Nr.	15590-00-8
Molgewicht	1001.042
Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₀ N ₆ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Etamocyclin
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-[Ethan-1,2-diylbis(<i>N</i> -methylaminomethyl)]bis(4-dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid)
ASK #04816	
Chemical Abstract Service Nr.	2624-44-4
Formelstamm	C6-H6-O5-S . C4-H11-N
Molgewicht	263.3107
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Etamsylat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1204; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1204; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1204
2. Bezeichnung	2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure- <i>N</i> -Ethylethanamin-Salz (1:1)
ASK #04817	
Chemical Abstract Service Nr.	1213-06-5
Formelstamm	(C11-H14-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	257.3061
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Etebenecid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-(Diethylsulfamoyl)benzoesäure
ASK #04818	

Chemical Abstract Service Nr.	77-15-6
Molgewicht	261.3593
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethoheptazin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	Ethyl(1-methyl-4-phenylazepan-4-carboxylat)

ASK #04819

Chemical Abstract Service Nr.	3570-46-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	16509-23-2
Molgewicht	265.348
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ethomoxan
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>RS</i>)-8-Ethoxy-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl]butan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-(Butyl)(8-ethoxy-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)azan

ASK #04820

Chemical Abstract Service Nr.	86-35-1
Molgewicht	204.2252
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethotoin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	BP73; USP25(2002),26(2003),27(2004); USM10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung	3-Ethyl-5-phenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #04821

Chemical Abstract Service Nr.	30851-76-4
Molgewicht	723.6751
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ NO ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Ethoxazorutosid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	3-(6- <i>O</i> - α -L-Rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-5,7-dihydroxy-2-[3-hydroxy-4-(2-morpholinoethoxy)phenyl]-4 <i>H</i> -chromen-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3',5,7-Trihydroxy-4'-(2-morpholinethoxy)-3-(6- <i>O</i> - α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavon

ASK #04822

Chemical Abstract Service Nr.	5714-09-0
Molgewicht	700.0028

Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ I ₃ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ethylcartrizoat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2-Ethoxy-2-oxoethyl)(3,5-diacetamido-2,4,6-triiodbenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethoxycarbonylmethyl)(3,5-diacetamido-2,4,6-triiodbenzoat)
ASK #04823	
Chemical Abstract Service Nr.	5560-69-0
Molgewicht	348.4995
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ethylidibunat
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	Ethyl(3,6-di- <i>tert</i> -butylnaphthalin-1-sulfonat)
ASK #04824	
Chemical Abstract Service Nr.	441-61-2
Molgewicht	277.4481
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ NS ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethylmethylthiambuten
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N</i> -methyl-3,3-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl)(methyl)[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan
ASK #04825	
Chemical Abstract Service Nr.	90-49-3
Molgewicht	206.2411
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pheneturid
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2-Phenylbutanoyl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethylphenacemid
ASK #04826	
Chemical Abstract Service Nr.	3124-93-4
Molgewicht	330.8484

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethyneron
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	21-Chlor-17-hydroxy-19-nor-17 -pregna-4,9-dien-20-in-3-on
ASK #04827	
Chemical Abstract Service Nr.	467-90-3
Molgewicht	181.2316
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethypicon
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	3,3-Diethyl-5-methylpyridin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #04828	
Chemical Abstract Service Nr.	524-83-4
Molgewicht	321.4559
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Etybenzatropin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	3 -Benzhydryloxy-8-ethyl-9-nortropan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-Benzhydryloxy-8-ethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan; 3alpha-Benzhydryloxy-9-methyltropan
ASK #04829	
Chemical Abstract Service Nr.	523-54-6
Molgewicht	326.4988
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Etymemazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-(2-Ethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> ,2-trimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Ethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-ylmethyl)propyl]dimethylazan
ASK #04830	
Chemical Abstract Service Nr.	17692-35-2
Molgewicht	295.3788
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Etofuradin
International Nonproprietary Name	INN.L8

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Benzofuran-2-ylmethyl)- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1-Benzofuran-2-ylmethyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan
ASK #04831		
	Chemical Abstract Service Nr.	1954-28-5
	Molgewicht	262.2995
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Etoglucid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	1,2:15,16-Diepoxy-4,7,10,13-tetraoxahexadecan
ASK #04832		
	Chemical Abstract Service Nr.	33125-97-2
	Molgewicht	244.289
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	Ethyl{1-[(1 <i>R</i>)-1-phenylethyl]-1 <i>H</i> -imidazol-5-carboxylat}
	3. Bezeichnung	Etomidat
	Zitat Bezeichnung 3	MAR27; EAB3.4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2001-2018)/1514; Etomidat; GII
ASK #04833		
	Chemical Abstract Service Nr.	15037-44-2
	Molgewicht	270.3263
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Etonam
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	2. Bezeichnung	Ethyl[1-(1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl)imidazol-5-carboxylat]
ASK #04834		
	Chemical Abstract Service Nr.	911-65-9
	Molgewicht	396.4827
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Etonitazen
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
	2. Bezeichnung	2-[2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-5-nitrobenzimidazol-1-yl]- <i>N,N</i> -diethylethanamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{2-[2-(4-Ethoxybenzyl)-5-nitrobenzimidazol-1-yl]ethyl}diethylazan
ASK #04835		
	Chemical Abstract Service Nr.	14521-96-1

Molgewicht	411.5338
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Etorphin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	YLST; MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4,5-Epoxy-7-[(<i>R</i>)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #04836	
Chemical Abstract Service Nr.	15302-15-5
Molgewicht	209.2417
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etosalamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	2-(2-Ethoxyethoxy)benzamid
ASK #04837	
Chemical Abstract Service Nr.	94-10-0
Molgewicht	256.303
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Etoxazen
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	4-(4-Ethoxyphenyldiazenyl)benzol-1,3-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-Ethoxyphenyldiazenyl)-1,3-phenylenbis(azan)
ASK #04838	
Chemical Abstract Service Nr.	469-82-9
Molgewicht	321.4113
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Etoxeridin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	Ethyl{1-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]-4-phenylpiperidin-4-carboxylat}
ASK #04839	
Chemical Abstract Service Nr.	73-09-6
Molgewicht	284.3745
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Etozolin
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.3834; USAN
2. Bezeichnung	Ethyl{2-[3-methyl-4-oxo-5-(piperidin-1-yl)-1,3-thiazolidin-2-yliden]acetat}
ASK #04840	
Chemical Abstract Service Nr.	2235-90-7
Molgewicht	188.2688
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Etryptamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GLST
2. Bezeichnung	1-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)butan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Indol-3-yl)butan-2-ylazan
ASK #04841	
Chemical Abstract Service Nr.	100-91-4
Molgewicht	291.3853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Eucatropin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(1,2,2,6-Tetramethyl-4-piperidyl)[(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #04842	
Chemical Abstract Service Nr.	598-62-9
Molgewicht	114.947
Bruttoformel	CMnO ₃
2. Bezeichnung	Mangan()-carbonat
Zitat Bezeichnung 2	USMI10
ASK #04843	
Chemical Abstract Service Nr.	51839-24-8
Molgewicht	534.7431
Bruttoformel	C ₂ H ₆ Co ₅ O ₁₂
2. Bezeichnung	Pentacobalt()-dicarbonat-hexahydroxid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Basisches Cobalt()-carbonat 1 H ₂ O
ASK #04844	
Chemical Abstract Service Nr.	39430-27-8
Molgewicht	376.1796
Bruttoformel	CH ₄ Ni ₃ O ₇
2. Bezeichnung	Trinickel()-carbonat-tetrahydroxid 4 H ₂ O

3. Bezeichnung Basisches Nickel()-carbonat 4 H₂O
ASK #04845

Chemical Abstract Service Nr. 18480-07-4

Molgewicht 121.6347

Bruttoformel H₂O₂Sr

2. Bezeichnung Strontiumhydroxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #04846

Chemical Abstract Service Nr. 6381-59-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6100-16-9

Formelstamm (C4-H4-O6)2⁻ K⁺ Na⁺ . 4 H₂O

Molgewicht 282.2202

Bruttoformel C₄H₄KNaO₆

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Kalium-Natrium-Salz 4 H₂O

3. Bezeichnung Kaliumnatriumtartrat-Tetrahydrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Kalium-natrium-(*R,R*)-tartrat 4 HO; Kaliumnatriumtartrat 4 HO; (*R,R*)-Weinsäure-Kalium-Natrium-Salz 4 HO; E 337

ASK #04847

Formelstamm (C7-H12-N-O3-S)⁻ (C5-H14-N-O)⁺

Molgewicht 294.4108

Bruttoformel C₁₂H₂₆N₂O₄S

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Acetamido-4-(methylsulfanyl)butansäure-(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium-Salz

3. Bezeichnung *N*-Acetyl-DL-methionin-Cholinsalz

ASK #04848

Chemical Abstract Service Nr. 13609-67-1

Molgewicht 432.5497

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₆

Vorzugsbezeichnung Hydrocortison-17-butanoat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 11 ,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylbutanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hydrocortison-17-butytrat

ASK #04851

Chemical Abstract Service Nr. 12069-69-1

Molgewicht 221.1156

Bruttoformel CH₂Cu₂O₅

2. Bezeichnung Basisches Kupfer()-carbonat

3. Bezeichnung Dikupfer()-carbonat-dihydroxid

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #04854

Chemical Abstract Service Nr. 9007-49-2

Molgewicht 475.2987

Bruttoformel $C_{15}H_{25}O_{13}P_2$

2. Bezeichnung Desoxyribonucleinsäure

ASK #04855

Chemical Abstract Service Nr. 124-58-3

Formelstamm $(C-H3-As-O3)2^- 2H^+$

Molgewicht 139.9702

Bruttoformel CH_5AsO_3

2. Bezeichnung Methylarsonsäure

ASK #04856

Chemical Abstract Service Nr. 52118-11-3

Molgewicht 453.8588

Bruttoformel $C_{12}H_6Fe_2O_{12}$

2. Bezeichnung (2E)-But-2-endisäure-Eisen()-Salz (3:2)

3. Bezeichnung Eisen()-fumarat

ASK #04858

Chemical Abstract Service Nr. 6485-39-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12389-17-2; 84368-35-4

Formelstamm $2(C6-H11-O7)^- Mn2^+ (xH2-O)$

Molgewicht 445.2327

Bruttoformel $C_{12}H_{22}MnO_{14}$

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Mangan()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Mangan()-D-gluconat

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

Synonym Manganguconat (Ph.Eur.); Manganguconat

ASK #04859

Formelstamm $2(C6-H11-O7)^- Ni2^+$

Molgewicht 448.9881

Bruttoformel $C_{12}H_{22}NiO_{14}$

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Nickel()-Salz

3. Bezeichnung Nickel()-D-gluconat

ASK #04860

Chemical Abstract Service Nr. 4468-02-4

Formelstamm $2(C6-H11-O7)^- Zn2^+$

Molgewicht	455.6747
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₄ Zn
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung	Zink-D-gluconat

ASK #04861

Chemical Abstract Service Nr.	60816-70-8
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₁ -O ₇) ⁻ Li ⁺
Molgewicht	202.0883
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ LiO ₇
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Lithiumsalz
3. Bezeichnung	Lithium-D-gluconat

ASK #04862

Formelstamm	(C ₆ -H ₁₁ -O ₇) ⁻ (BiO) ⁺
Molgewicht	420.1271
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ BiO ₈
2. Bezeichnung	Bismut()-D-gluconat-oxid

ASK #04865

Chemical Abstract Service Nr.	53370-44-8
Molgewicht	314.3756
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Menadioldibutanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)dibutanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Menadioldibutyrat

ASK #04866

Chemical Abstract Service Nr.	4205-91-8
Formelstamm	C ₉ -H ₉ -Cl ₂ -N ₃ . Cl-H
Molgewicht	266.5548
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ Cl ₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Clonidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0477; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0477; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/477; USMI9
2. Bezeichnung	N-(2,6-Dichlorphenyl)imidazolidin-2-imin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,6-Dichlorphenyl)(imidazolidin-2-yliden)azan-hydrochlorid

ASK #04869

2. Bezeichnung Arctium-lappa- und/oder Arctium-minus- und/oder Arctium-tomentosum-Wurzel

3. Bezeichnung Klettenwurzel

Zitat Bezeichnung 3 EB6; Hager2008; DAC2004,2005

ASK #04873

Chemical Abstract Service Nr. 350-12-9

Molgewicht 314.4682

Bruttoformel $C_{17}H_{18}N_2S_2$

Vorzugsbezeichnung Sulbentin

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; DAC88

2. Bezeichnung 3,5-Dibenzyl-1,3,5-thiadiazinan-2-thion

ASK #04874

2. Bezeichnung Styphnolobium japonicum (Syn. Sophora japonica)-Blütenknospen, ganze, getrocknete Blütenknospen, mindestens 20,0% Gesamtflavonoide, berechnet als Rutosid enthaltend und mindestens 15,0% Rutosid enthaltend

3. Bezeichnung Japanischer-Pagodenbaum-Blütenknospen

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.2+7,8.0+3,9.0(2011-2017)/2427

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Schnurbaumknospen; Schnurbaumb Blütenknospen; Natakörner; Schnurbaumb Blütenknospenpulver; Chinesische Gelbbeeren; Japanische Pagodenbaumknospen

ASK #04875

Chemical Abstract Service Nr. 2315-02-8

Formelstamm $C_{16}H_{24}N_2O \cdot Cl-H$

Molgewicht 296.8355

Bruttoformel $C_{16}H_{25}ClN_2O$

Vorzugsbezeichnung Oxymetazolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/943; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0943; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0943

2. Bezeichnung 6-*tert*-Butyl-3-[(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)methyl]-2,4-dimethylphenol-hydrochlorid

ASK #04877

Chemical Abstract Service Nr. 60479-98-3

Formelstamm $C_{16}H_{20}N_2O_4S_2 \cdot 2 Cl-H \cdot H_2O$

Molgewicht 459.4082

Bruttoformel $C_{16}H_{22}Cl_2N_2O_4S_2$

Vorzugsbezeichnung Pyritinoldihydrochlorid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung [3,3'-(Disulfandiyl dimethyl)bis(5-hydroxy-6-methyl-4-pyridyl)]dimethanol-dihydrochlorid 1 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pyritinoldihydrochlorid 1 HO

ASK #04878

Chemical Abstract Service Nr. 557-28-8

Formelstamm $2(\text{C}_3\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Zn}^{2+}$

Molgewicht 211.5212

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_4\text{Zn}$

2. Bezeichnung Propansäure-Zinksalz (2:1)

3. Bezeichnung Zinkpropionat

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

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

Synonym Propionsäure-Zinksalz (2:1)

ASK #04879

Chemical Abstract Service Nr. 2398-96-1

Molgewicht 307.4094

Bruttoformel $\text{C}_{19}\text{H}_{17}\text{NOS}$

Vorzugsbezeichnung Tolnaftat

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; DAC88; Ph.Eur.2002,4.00/1158; Ph.Eur.2005,5.0/1158; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1158

2. Bezeichnung *O*-(Naphthalin-2-yl)[(methyl)(3-methylphenyl)carbamothioat]

ASK #04880

Chemical Abstract Service Nr. 110-15-6

Formelstamm $(\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4)^{2-} 2\text{H}^+$

Molgewicht 118.088

Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_4$

2. Bezeichnung Butandisäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung Bernsteinsäure

Zitat Bezeichnung 3 E363; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

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

Synonym E 363

ASK #04881

Chemical Abstract Service Nr. 13764-49-3

Formelstamm $\text{C}_{25}\text{H}_{33}\text{N}\text{O}_4 \cdot \text{Cl}\text{H}$

Molgewicht 447.9948

Bruttoformel $\text{C}_{25}\text{H}_{34}\text{ClNO}_4$

Vorzugsbezeichnung Etorphinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-7 -(2-hydroxypentan-2-yl)-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-ol-hydrochlorid

ASK #04882

Chemical Abstract Service Nr. 12389-19-4
Formelstamm $2(C_6H_{11}O_7)^- Zn^{2+} \cdot 3 H_2O$
Molgewicht 509.7205
Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{14}Zn$
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Zinksalz (2:1) $3 H_2O$
3. Bezeichnung Zink-D-gluconat-Trihydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Zink-D-gluconat $3 H_2O$

ASK #04884

Chemical Abstract Service Nr. 7439-96-5
Molgewicht 54.9381
Bruttoformel Mn
2. Bezeichnung Mangan
Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Mangan, elementar

ASK #04885

Chemical Abstract Service Nr. 10043-84-2
Molgewicht 184.9149
Bruttoformel $H_4MnO_4P_2$
2. Bezeichnung Phosphinsäure-Mangan()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Mangan()-phosphinat

ASK #04886

Chemical Abstract Service Nr. 31096-47-6
Molgewicht 222.8775
Bruttoformel FeO_4P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Eisen()-Salz (1:1) $4 H_2O$
3. Bezeichnung Eisen()-phosphat $4 H_2O$
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ferriphosphat; Eisen(III)-orthophosphat $4 H_2O$; Eisen(III)phosphat-Tetrahydrat; Eisenoxidphosphat

ASK #04895

Chemical Abstract Service Nr. 4884-68-8
Formelstamm $C_{11}H_{13}N_3O_3 \cdot Cl-H$
Molgewicht 243.6868

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClNO ₃
2. Bezeichnung	6-Methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-1-ol-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Hydrastininhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Hydrastininchlorid

ASK #04898

Chemical Abstract Service Nr.	18472-51-0
Formelstamm	C22-H30-Cl2-N10 . 2(C6-H12-O7)
Molgewicht	897.7572
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₄ Cl ₂ N ₁₀ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Chlorhexidinbis(D-gluconat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]-D-gluconat (1:2)

ASK #04899

Chemical Abstract Service Nr.	987-65-5
Formelstamm	(C10-H12-N5-O13-P3)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺
Molgewicht	551.1447
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₅ Na ₂ O ₁₃ P ₃
2. Bezeichnung	Adenosin-5'-tetrahydrogentriphosphat-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Adenosintriphosphat-Dinatrium (DAB)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Adenosin-5'-(dinatriumdihydrogentriphosphat); Adenosintriphosphat-Dinatrium; Adenosin-5'-triphosphat-Dinatrium

ASK #04900

Chemical Abstract Service Nr.	24938-68-9
Formelstamm	(C18-H12-O)n
2. Bezeichnung	Poly[oxy(2,6-diphenyl-1,4-phenylen)]
3. Bezeichnung	Poly{oxy[1 ¹ ,2 ¹ :2 ³ ,3 ¹ -terphenyl]-2 ² ,2 ⁵ -diyl}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Diphenylphenylenoxid-Polymer

ASK #04901

Chemical Abstract Service Nr.	20123-80-2
Formelstamm	2(C6-H5-O5-S) ⁻ Ca2 ⁺
Molgewicht	418.4098
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ CaO ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Calciumdobesilat
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	DAC79

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #04902

Chemical Abstract Service Nr. 7791-11-9

Molgewicht 120.9208

Bruttoformel CIRb

2. Bezeichnung Rubidiumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #04903

Chemical Abstract Service Nr. 6190-43-8

Formelstamm C7-H8-O7 . C6-H12-N4

Molgewicht 344.3205

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₄O₇

2. Bezeichnung (5-Oxo-1,3-dioxolan-4,4-diyl)diessigsäure-1,3,5,7-Tetraazaadamantan-Salz (1:1)

ASK #04904

Chemical Abstract Service Nr. 13424-56-1

Molgewicht 341.4042

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][4-(pyridin-3-carboxamido)benzoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Diethylaminoethyl)(4-nicotinamidobenzoat)

ASK #04908

2. Bezeichnung Cola-nitida- und/oder Cola-acuminata-Samen

3. Bezeichnung Kolasamen

Zitat Bezeichnung 3 Hager2004-2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1504

ASK #04912

Chemical Abstract Service Nr. 117552-78-0

Formelstamm 2(C6-H5-O5-S)⁻ Ca2+ . x H2-O (x = 1,0-1,5; x = 1,0: M = 436.4251 g/mol)

Molgewicht 436.425

Bruttoformel C₁₂H₁₀CaO₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Calciumdobesilat-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 EAB3.1+2,4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0(1998-2017)/1183; DAC86

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure-Calciumsalz (2:1) x H₂O, x = 1,0-1,5 (entsprechend dem in Ph.Eur. spezifizierten Wassergehalt 4,0-6,0 % m/m)

ASK #04913

Chemical Abstract Service Nr. 487-06-9

Molgewicht 206.1947

Bruttoformel C₁₁H₁₀O₄

2. Bezeichnung 5,7-Dimethoxy-2*H*-chromen-2-on

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5,7-Dimethoxycumarin; Citropten

ASK #04915

Chemical Abstract Service Nr.	1415-73-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10361-17-8; 11019-96-8; 25429-08-7; 31017-11-5; 31048-97-2; 5133-19-7
Molgewicht	418.394
Bruttoformel	$C_{21}H_{22}O_9$
2. Bezeichnung	(10 <i>R</i>)-10- β -D-Glucopyranosyl-1,8-dihydroxy-3-(hydroxymethyl)anthracen-9(10 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	Aloin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.303; MAR27; DAB1998R; BP88

ASK #04918

Chemical Abstract Service Nr.	56-65-5
Formelstamm	$(C_{10}H_{12}N_5O_{13}P_3)4^- 4H^+$
Molgewicht	507.181
Bruttoformel	$C_{10}H_{16}N_5O_{13}P_3$
2. Bezeichnung	Adenosin-5'-tetrahydrogentriphosphat
3. Bezeichnung	Adenosin-5'-triphosphat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.145; MAR27

ASK #04925

2. Bezeichnung	Schiefermehl
-----------------------	--------------

ASK #04932

Chemical Abstract Service Nr.	6106-10-1
Formelstamm	$(C_4H_4O_5)2^- 2Na^+ \cdot 0.5 H_2O$
Molgewicht	187.0587
Bruttoformel	$C_4H_4Na_2O_5$
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Hydroxybutandisäure-Dinatriumsalz 0.5 H_2O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>S</i>)-Hydroxybernsteinsäure-Dinatriumsalz 0.5 HO; L-Äpfelsäure-Dinatriumsalz 0.5 HO; E 350

ASK #04934

Chemical Abstract Service Nr.	5793-91-9
Formelstamm	$2(C_7H_5O_3)^- Ca^{2+} \cdot 2 H_2O$
Molgewicht	350.3342
Bruttoformel	$C_{14}H_{10}CaO_6$
2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1) 2 H_2O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Calciumbis(2-hydroxybenzoat) 2 HO

ASK #04936

Chemical Abstract Service Nr.	18559-94-9
--------------------------------------	------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	35763-26-9
Molgewicht	239.3107
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Salbutamol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	EAB2.0,3.0+1,4.0,5.0+3,6.0,7.0,8.0,9.0(1986-2017)/0529; EP2.10+17,3.0+1,4.0,5.0+3,6.0+8,7.0+2,8.0,9.0(1986-2017); DAB9-10; Phpa2.2,2.3,10.1,11.3,26.3(1990-2014); BP1971-2017; MAR28; BAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Albuterol; (RS)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol

ASK #04937

Chemical Abstract Service Nr.	3572-43-8
Molgewicht	376.13
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ Br ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromhexin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2,4-Dibrom-6-[[cyclohexyl(methyl)amino]methyl]anilin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Amino-3,5-dibrombenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan

ASK #04938

Chemical Abstract Service Nr.	13266-83-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6003-86-7
Formelstamm	2Ce3+ 3(C2-O4)2 ⁻ . 9 H2-O
Molgewicht	706.4265
Bruttoformel	C ₆ Ce ₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	Oxalsäure-Cer()-Salz (3:2) 9 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cer()-oxalat 9 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #04940

Formelstamm	(C18-H23-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	342.4282
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NaO ₃ S

2. Bezeichnung 2,6-Di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonsäure - 3,7-Di-*tert*-butylnaphthalin-2-sulfonsäure - Gemisch der Natriumsalze

ASK #04941

Chemical Abstract Service Nr.	92-12-6
Molgewicht	255.3547

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenyltoloxamin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-(2-Benzylphenoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]dimethylazan

ASK #04942

Chemical Abstract Service Nr.	122-32-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	124330-00-3; 24016-60-2; 41755-78-6
Molgewicht	885.4321
Bruttoformel	C ₅₇ H ₁₀₄ O ₆
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)tri-(9 <i>Z</i>)-octadec-9-enoat
3. Bezeichnung	Glyceroltrioleat

ASK #04943

Chemical Abstract Service Nr.	4089-07-0
Formelstamm	C11-H15-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	245.7026
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO ₃
2. Bezeichnung	Ethyl[(<i>S</i>)-2-amino-3-(4-hydroxyphenyl)propanoat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Ethyl(L-tyrosinat)-hydrochlorid

ASK #04944

Chemical Abstract Service Nr.	90-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1020398-69-9; 1025765-61-0; 1245945-89-4; 1335-57-5; 302547-96-2; 4253-68-3; 71033-49-3
Molgewicht	178.14
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₆
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-3,4,5-Trihydroxy-6-(hydroxymethyl)oxan-2-on
3. Bezeichnung	D-Glucono-1,5-lacton
Zitat Bezeichnung 3	EINECS; GSBL; GESTIS; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Gluconolacton; D-(+)-Glucono-1,5-lacton; delta-Gluconolacton; Deltagluconolacton; D-Gluconsäure-5-lacton; Gluconsäurelacton; D-Gluconsäure-delta-lacton; GDL; D-Gluconolacton; D-(+)-Dextronsäure-delta-lacton; Glucono-delta-lacton; Glucono-delta-lacton; E 575; Gluconsäure-delta-lacton; delta-D-Gluconolacton

ASK #04945

Chemical Abstract Service Nr.	6046-93-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14914-81-9
Formelstamm	2(C2-H3-O2) ⁻ Cu2+ . H2-O

Molgewicht	199.6493
Bruttoformel	C ₄ H ₆ CuO ₄
2. Bezeichnung	Essigsäure-Kupfer()-Salz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Kupfer(II)-acetat 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Kupfer(II)-acetat 1 HO; Kupfer(II)-acetat; Kupfer(II)-acetat-Monohydrat

ASK #04949

Chemical Abstract Service Nr.	1098-97-1
Molgewicht	368.471
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pyritinol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	[3,3'-(Disulfandiyldimethyl)bis(5-hydroxy-6-methyl-4-pyridyl)]dimethanol

ASK #04951

Chemical Abstract Service Nr.	67-16-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100502-51-0; 1089761-47-6; 1089761-51-2
Molgewicht	562.708
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₈ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -{Disulfandiyldis[(2 <i>Z</i>)-5-hydroxypent-2-en-3,2-diyl]}bis{ <i>N</i> -[(4-amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]formamid}
3. Bezeichnung	Thiamindisulfid
Zitat Bezeichnung 3	GSBL; Hager2017; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Vitamin-B-disulfid; <i>N,N'</i> -[Dithiobis[2-(2-hydroxyethyl)-1-methylvinyl]]bis[<i>N</i> -[(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]formamid]; <i>N,N'</i> -[Dithiobis[2-(hydroxyethyl)-1-methyl-2,1-ethendiyl]]bis[<i>N</i> -[(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]formamid]; Bisthiamin; <i>N,N'</i> -[Disulfandiyldis[(2 <i>Z</i>)-5-hydroxy-2-penten-3,2-diyl]]bis[<i>N</i> -[(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]formamid]; <i>N,N'</i> -[3,3'-Disulfandiyldis(5-hydroxypent-2-en-2-yl)]bis[<i>N</i> -(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamid] [Korrektur: fehlende Stellungenbezeichnung 3,3'- ergänzt]; <i>N,N'</i> -[Dithiobis[2-(2-hydroxyethyl)-1-methylvinyl]]bis[<i>N</i> -[(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]formamid]; <i>N,N'</i> -[Dithiobis[2-(2-hydroxyethyl)-1-methylvinyl]]bis[<i>N</i> -(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinylmethyl)formamid]; Aneurindisulfid

ASK #04952

Chemical Abstract Service Nr.	66138-46-3
Formelstamm	C21-H45-N3 . C7-H7-N-O4-S
Molgewicht	540.8019
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₂ N ₄ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Hexetidincarzenid
International Nonproprietary Name	INN.L3,L3
2. Bezeichnung	1,3-Bis(2-ethylhexyl)-5-methylhexahydropyrimidin-5-amin-4-sulfamoylbenzoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3-Bis[(RS)-2-ethylhexyl]-5-methylhexahydropyrimidin-5-ylazan-4-sulfamoylbenzoat (1:1)
ASK #04953	
Chemical Abstract Service Nr.	51552-99-9
Molgewicht	415.4828
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Diperodon 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USPXXII; MAR28
2. Bezeichnung	(3-Piperidinopropan-1,2-diyl)bis(phenylcarbamat) 1 H ₂ O
ASK #04954	
Chemical Abstract Service Nr.	6835-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1976-91-6; 3715-52-4; 620-61-1; 67008-30-4
Formelstamm	2(C17-H23-N-O3) . H2-O4-S . 2 H2-O
Molgewicht	712.8479
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₈ N ₂ O ₁₀ S
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(2S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-sulfat (2:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Hyoscyaminsulfat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hyoscyaminsulfat; Hyoscyaminhemisulfat 1 HO
ASK #04955	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-62-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9001-70-1; 9004-01-7; 9014-49-7
2. Bezeichnung	Triacylglycerol-Acylhydrolase
3. Bezeichnung	Triacylglycerol-Lipase
Zitat Bezeichnung 3	EC3.1.1.3; MAR27
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Triglycerid-Lipase; Tributyrase; Lipase
ASK #04956	
Chemical Abstract Service Nr.	9000-92-4
2. Bezeichnung	- und -Amylase - Gemisch
3. Bezeichnung	Amylase
Zitat Bezeichnung 3	CAS; EUTCT; USMI10; ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym	Diastase
ASK #04959	
Chemical Abstract Service Nr.	822-16-2
Formelstamm	(C18-H35-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	306.4591
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₅ NaO ₂
2. Bezeichnung	Octadecansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumstearat
Zitat Bezeichnung 3	USM111; Helv8/97,9/2003
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Stearinsäure-Natriumsalz

ASK #04960	
Chemical Abstract Service Nr.	111-62-6
Molgewicht	310.5145
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₈ O ₂
3. Bezeichnung	Ethyleoleat
Zitat Bezeichnung 3	MAR28; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0/1319; Ph.Eur.2005,5.0/1319; Ph.Eur.2002,4.00/1319

ASK #04961	
Chemical Abstract Service Nr.	121-66-4
Molgewicht	145.1398
Bruttoformel	C ₃ H ₃ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	5-Nitro-1,3-thiazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Nitro-1,3-thiazol-2-ylazan

ASK #04968	
Chemical Abstract Service Nr.	5965-83-3
Formelstamm	(C7-H4-O6-S)2 ⁻ 2H ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	254.2145
Bruttoformel	C ₇ H ₆ O ₆ S
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-sulfobenzoessäure 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Sulfosalicylsäure 2 HO

ASK #04969	
Chemical Abstract Service Nr.	121-21-1
Molgewicht	328.4452
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₃
2. Bezeichnung	{{(1S)-2-Methyl-4-oxo-3-[(Z)-penta-2,4-dien-1-yl]cyclopent-2-en-1-yl}}[(1R,3R)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanecarboxylat]

3. Bezeichnung	Pyrethrin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7747; MAR27
ASK #04970	
Chemical Abstract Service Nr.	121-29-9
Molgewicht	372.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₅
2. Bezeichnung	{{(1 <i>S</i>)-2-Methyl-4-oxo-3-[(<i>Z</i>)-penta-2,4-dien-1-yl]cyclopent-2-en-1-yl}}{(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(<i>E</i>)-2-methoxycarbonylprop-1-en-1-yl]-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylat}
3. Bezeichnung	Pyrethrin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7747; MAR27

ASK #04971

Chemical Abstract Service Nr.	51-03-6
Molgewicht	338.4385
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ O ₅
2. Bezeichnung	5-[2-(2-Butoxyethoxy)ethoxymethyl]-6-propyl-1,3-benzodioxol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	PBO; Piperonylbutoxid

ASK #04974

Chemical Abstract Service Nr.	154-41-6
Formelstamm	C9-H13-N-O . Cl-H
Molgewicht	187.6666
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Phenylpropanolaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/683; Ph.Eur.2008,6.0/683; Ph.Eur.2005,5.0/683
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #04975

Chemical Abstract Service Nr.	7681-93-8
Formelstamm	(C33-H46-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	665.7252
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₇ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Natamycin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; USAN; ROMP10; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; GII; E235
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>E</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>E</i> ,16 <i>E</i> ,18 <i>E</i> ,20 <i>E</i> ,22 <i>R</i> ,24 <i>S</i> ,25 <i>R</i> ,26 <i>S</i>)-22-(3-Amino-3,6-didesoxy- -D-mannopyranosyloxy)-1,3,26-trihydroxy-12-methyl-10-oxo-6,11,28-trioxatricyclo[22.3.1.0 ^{5,7}]octacosa-8,14,16,1
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 235; Pimafulin

ASK #04984

Chemical Abstract Service Nr. 544-35-4

Molgewicht 308.4986

Bruttoformel $C_{20}H_{36}O_2$

2. Bezeichnung Ethyl[(9Z,12Z)-octadeca-9,12-dienoat]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Ethyllinoleat

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021

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

Synonym Ethyllinolat; Ethyl[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]

ASK #05000

Chemical Abstract Service Nr. 1195-16-0

Molgewicht 159.2062

Bruttoformel $C_6H_9NO_2S$

Vorzugsbezeichnung Citilolol

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; DAB1996

2. Bezeichnung (*RS*)-*N*-(2-Oxotetrahydro-3-thienyl)acetamid

ASK #05001

Chemical Abstract Service Nr. 16680-50-5

Formelstamm $(C_{18}H_{19}O_5S)^- Na^+$

Molgewicht 370.3952

Bruttoformel $C_{18}H_{19}NaO_5S$

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #05002

Chemical Abstract Service Nr. 4999-79-5

Formelstamm $(C_{18}H_{23}O_5S)^- Na^+$

Molgewicht 374.427

Bruttoformel $C_{18}H_{23}NaO_5S$

Vorzugsbezeichnung Natrium(estradiol-3-sulfat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Estradiol-3-hydrogensulfat-Natrium

ASK #05008

Chemical Abstract Service Nr. 14701-21-4

	Molgewicht	107.8682
	Bruttoformel	Ag
	2. Bezeichnung	Silber()-Ion
ASK #05009		
	Chemical Abstract Service Nr.	22541-53-3
	Molgewicht	58.9332
	Bruttoformel	Co
	2. Bezeichnung	Cobalt()-Ion
ASK #05010		
	Chemical Abstract Service Nr.	14066-20-7
	Molgewicht	96.9872
	Bruttoformel	H ₂ O ₄ P
	2. Bezeichnung	Dihydrogenphosphat-Ion
ASK #05011		
	Chemical Abstract Service Nr.	14265-44-2
	Formelstamm	(O ₄ -P) ³⁻
	Molgewicht	94.9714
	Bruttoformel	O ₄ P
	2. Bezeichnung	Tetraoxidophosphat(3-)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
	3. Bezeichnung	Phosphat
	Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.
ASK #05012		
	Chemical Abstract Service Nr.	6156-78-1
	Formelstamm	2(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ Mn ²⁺ . 4 H ₂ O
	Molgewicht	245.0872
	Bruttoformel	C ₄ H ₆ MnO ₄
	2. Bezeichnung	Essigsäure-Mangan()-Salz (2:1) 4 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Mangan()-acetat 4 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 3	USM110
ASK #05013		
	Chemical Abstract Service Nr.	752-61-4
	Molgewicht	712.8228
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₆ O ₁₄
	2. Bezeichnung	Digitalis-purpurea-Samen-Glycosidgemisch
	3. Bezeichnung	Digitalin
	Zitat Bezeichnung 3	MAR27; BPC54; MAR2011; Hager2008
ASK #05014		

Chemical Abstract Service Nr.	20788-07-2
Molgewicht	308.1274
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Resorantel
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4'-Brom-2,6-dihydroxybenzanilid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(4-Bromphenyl)-2,6-dihydroxybenzamid
ASK #05015	
Chemical Abstract Service Nr.	7542-37-2
Molgewicht	615.6285
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₅ N ₅ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Paromomycin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	(2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-[2,6-diamino-2,6-didesoxy- -L-idopyranosyl-(1 3)- -D-ribofuranosyl-(1 5)]-2-desoxy-D-streptamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neomycin E; Paromomycin I
ASK #05016	
Chemical Abstract Service Nr.	1263-89-4
Formelstamm	C23-H45-N5-O14 . x H2-O4-S
Molgewicht	713.707
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₇ N ₅ O ₁₈ S
Vorzugsbezeichnung	Paromomycinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-[2,6-diamino-2,6-didesoxy- -L-idopyranosyl-(1 3)- -D-ribofuranosyl-(1 5)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)
ASK #05019	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-83-6
Molgewicht	206.3073
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pyrantel
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.7738
2. Bezeichnung	1-Methyl-2-[(E)-2-(thiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(E)-1-Methyl-2-[2-(2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin
ASK #05020	

Chemical Abstract Service Nr.	33401-94-4
Formelstamm	C11-H14-N2-S . C4-H6-O6
Molgewicht	356.3941
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pyrantel[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-1-Methyl-2-[2-(thiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-[(<i>R,R</i>)-tartrat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-1-Methyl-2-[2-(2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #05021

Chemical Abstract Service Nr.	4151-35-3
Formelstamm	(C4-H2-O4)2 ⁻ 2K ⁺
Molgewicht	192.2529
Bruttoformel	C ₄ H ₂ K ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-But-2-endisäure-Dikaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumfumarat

ASK #05022

Chemical Abstract Service Nr.	110-17-8
Formelstamm	(C4-H2-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	116.0722
Bruttoformel	C ₄ H ₄ O ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-But-2-endisäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Fumarsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC2004,2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC2004R; E297
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 297

ASK #05023

Chemical Abstract Service Nr.	19604-05-8
Formelstamm	(C4-H6-N3-O4-P)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	237.0614
Bruttoformel	C ₄ H ₆ N ₃ Na ₂ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Fosfocreatinin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Methyl-4-oxoimidazolidin-2-yliden)phosphoramidsäure-Dinatriumsalz

ASK #05024

Formelstamm	C3-H9-N-O . C4-H6-O4
--------------------	----------------------

Molgewicht 193.1977

Bruttoformel C₇H₁₅NO₅

2. Bezeichnung 2-(Methylamino)ethanol-succinat (1:1)

ASK #05025

Molgewicht 700.5954

Bruttoformel C₃₀H₃₆O₁₉

Vorzugsbezeichnung 3',4',7-Tris(*O*-hydroxymethyl)rutosid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 2-[3,4-Bis(hydroxymethoxy)phenyl]-5-hydroxy-7-hydroxymethoxy-3-(6-*O*- β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Hydroxy-3',4',7-tris(hydroxymethyl)-3-(6-*O*- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavon

ASK #05026

Chemical Abstract Service Nr. 18996-35-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1189691-15-3; 920537-27-5

Formelstamm (C₆H₇O₇)⁻ Na⁺

Molgewicht 214.1054

Bruttoformel C₆H₇NaO₇

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

3. Bezeichnung Natriumdihydrogencitrat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2000-2004,2005; GII; E331

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

Synonym Mononatriumcitrat; Citronensäure-Mononatriumsalz; E 331 [Natriumdihydrogencitrat]; Natriumdihydrogencitrat, wasserfrei

ASK #05027

Chemical Abstract Service Nr. 356-12-7

Molgewicht 494.5249

Bruttoformel C₂₆H₃₂F₂O₇

Vorzugsbezeichnung Fluocinonid

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC2004,2005; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung (16*H*)-6,9-Difluor-11-hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fluocinolonacetamidacetat; Fluocinolid; 6 α -Fluor-11 β -hydroxy-16 α ,17-isopropylidendioxy-1,4-pregnadien-3,20-dion-21-acetat; 6 α ,9-Difluor-11 β -hydroxy-16 α ,17-isopropylidendioxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat; 6 α ,9-Difluor-11 β -hydroxy-16 α ,17-isopropylidendioxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat; 6 α ,9-Difluor-11 β -hydroxy-3,20-dioxo-16 α ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-21-ylacetat; (6 α ,11 β ,6 α)-21-Acetoxy-6,9-difluor-11-hydroxy-16,17-(1-methylethylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #05028

Chemical Abstract Service Nr. 106-69-4
Molgewicht 134.1736
Bruttoformel $C_6H_{14}O_3$
2. Bezeichnung Hexan-1,2,6-triol

ASK #05033

Molgewicht 308.4986
Bruttoformel $C_{20}H_{36}O_2$
2. Bezeichnung Ethyl[(Z,Z)-octadeca-9,11-dienoat]

ASK #05034

Molgewicht 306.4828
Bruttoformel $C_{20}H_{34}O_2$
2. Bezeichnung Ethyl[(Z,Z,Z)-octadeca-9,12,15-trienoat]

ASK #05035

Chemical Abstract Service Nr. 60-33-3
Formelstamm $(C_{18}H_{31}O_2)^- H^+$
Molgewicht 280.4455
Bruttoformel $C_{18}H_{32}O_2$
2. Bezeichnung (9Z,12Z)-Octadeca-9,12-diensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Linolsäure

ASK #05036

Chemical Abstract Service Nr. 544-70-7
Formelstamm $(C_{18}H_{31}O_2)^- H^+$
Molgewicht 280.4455
Bruttoformel $C_{18}H_{32}O_2$
2. Bezeichnung (Z,Z)-Octadeca-9,11-diensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 9,11-Linolsäure

ASK #05037

Chemical Abstract Service Nr. 463-40-1
Formelstamm $(C_{18}H_{29}O_2)^- H^+$
Molgewicht 278.4296
Bruttoformel $C_{18}H_{30}O_2$
2. Bezeichnung (9Z,12Z,15Z)-Octadeca-9,12,15-triensäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (9,12,15)-Linolensäure; Linolensäure

ASK #05038

57-10-3

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Formelstamm	(C16-H31-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	256.4241
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₂ O ₂
2. Bezeichnung	Hexadecansäure
3. Bezeichnung	Palmitinsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.01/1904; Ph.Eur.2005,5.0/1904; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/1904; GII

ASK #05039

Chemical Abstract Service Nr.	628-97-7
Molgewicht	284.4772
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ O ₂
2. Bezeichnung	Ethylpalmitat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethylhexadecanoat

ASK #05040

Chemical Abstract Service Nr.	111-61-5
Molgewicht	312.5304
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₀ O ₂
2. Bezeichnung	Ethylstearat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethyltetracosanoat

ASK #05041

Chemical Abstract Service Nr.	24634-95-5
Molgewicht	396.6899
Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₂ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyltetracosanoat

ASK #05042

Chemical Abstract Service Nr.	18281-05-5
Molgewicht	340.5836
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₄ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyllicosanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethylarachinat

ASK #05043

Chemical Abstract Service Nr.	2370-63-0
Molgewicht	158.195

Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	(2-Ethoxyethyl)(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(2-Ethoxyethyl)methacrylat

ASK #05044

Chemical Abstract Service Nr.	112-72-1
Molgewicht	214.3874
Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ O
2. Bezeichnung	Tetradecan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetradecylalkohol; Myristylalkohol

ASK #05053

Chemical Abstract Service Nr.	75-43-4
Molgewicht	102.923
Bruttoformel	CHCl ₂ F
2. Bezeichnung	Dichlorfluormethan

ASK #05070

Chemical Abstract Service Nr.	50602-21-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1221496-31-6; 54182-62-6; 9006-22-8; 9017-36-1; 9022-86-0; 929920-20-7
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₀) _x . (C ₄ -H ₆ -O ₂) _y
Vorzugsbezeichnung	Polacrilin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; USAN; CAS; MAR2015; EUTCT; AAN; Pharm.Excip.2015; KEGG; Pharmavista; GSBL; ChemIDplus; GII
2. Bezeichnung	Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure) (x:y)
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Polacrilex-Harz; Methacrylsäure-Divinylbenzol-Copolymer; Poly(methacrylsäure-co-divinylbenzol) (x:y); Poly(methacrylsäure,divinylbenzol); Methacrylsäure-Polymer, DVB-vernetzt; Poly(divinylbenzol-co-methacrylsäure) (x:y); Divinylbenzol-Methacrylsäure-Copolymer

ASK #05072

Chemical Abstract Service Nr.	65405-55-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1221496-31-6; 54182-62-6; 929920-20-7
Formelstamm	[(C ₄ -H ₅ -O ₂) ⁻ K ⁺] _x . (C ₁₀ -H ₁₀) _y
Bruttoformel	C ₄ H ₅ KO ₂
Vorzugsbezeichnung	Polacrilin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; EUTCT; GII
2. Bezeichnung	Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure)-(x:y)-Kaliumsalz (1:y)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	DVB-vernetztes Methacrylsäure-Copolymer-Kaliumsalz; Poly(methacrylsäure,divinylbenzol)-Kaliumsalz (96:4); Poly(methacrylsäure-co-divinylbenzol)-(x:y)-Kaliumsalz
ASK #05090		
	Chemical Abstract Service Nr.	5786-71-0
	Formelstamm	(C4-H6-N3-O4-P)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	193.0978
	Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₃ O ₄ P
	Vorzugsbezeichnung	Fosfocreatinin
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Methyl-4-oxoimidazolidin-2-yliden)phosphoramidsäure
ASK #05105		
	Chemical Abstract Service Nr.	22204-24-6
	Formelstamm	C11-H14-N2-S . C23-H16-O6
	Molgewicht	594.6768
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₀ N ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Pyrantelemonat
	International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L18
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/1680; Ph.Eur.2008,6.0/1680; USMI9.7738
	2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-1-Methyl-2-[2-(thiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)-1-Methyl-2-[2-(2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (1:1)
ASK #05106		
	Chemical Abstract Service Nr.	130-85-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	47620-91-7; 67232-45-5
	Formelstamm	(C23-H14-O6)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	388.3695
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₆ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Embonsäure
	International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
	2. Bezeichnung	4,4'-Methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carbonsäure)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Pamoasäure; 4,4'-Methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoesäure)
ASK #05108		
	2. Bezeichnung	Malva-sylvestris- und/oder Malva-neglecta-Blätter
	3. Bezeichnung	Malvenblätter
	Zitat Bezeichnung 3	DAC2004,2005; Ph.Eur.2008,6.3/2391; DAB6
ASK #05118		

Chemical Abstract Service Nr. 6284-40-8

Molgewicht 195.2136

Bruttoformel $C_7H_{17}NO_5$

2. Bezeichnung 1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol

3. Bezeichnung Meglumin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.06,4.07/2055; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/2055; MAR28; CAS; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/2055; Meglumin

ASK #05119

Chemical Abstract Service Nr. 104265-21-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 29897-96-9

Formelstamm $(C_{18}H_{19}I_6N_2O_7)^- (C_7H_{18}N_3O_5)^+$

Molgewicht 1322.9216

Bruttoformel $C_{25}H_{27}I_6N_3O_{12}$

Vorzugsbezeichnung loglycamat-Meglumin

International Nonproprietary Name INN.L6,L6

2. Bezeichnung 3,3'-(2,2'-Oxydiacetamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Megluminoglycamat

ASK #05120

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9000-30-0

Formelstamm $(C_6H_{10}O_5)_n$

2. Bezeichnung $[-(6-O- \text{-D-Gal})- \text{-D-Man-} \text{-D-Man-(1 4)}-]_n$

3. Bezeichnung Guargalactomannan

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3,6.6/0908; Ph.Eur.2002,4.00/908; Ph.Eur.2005,5.0/0908

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Guaran

ASK #05121

Chemical Abstract Service Nr. 1393-87-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 51052-63-2

Vorzugsbezeichnung Fusafungin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

ASK #05122

Chemical Abstract Service Nr. 7281-04-1

Formelstamm $(C_{21}H_{38}N)^+ Br^-$

Molgewicht 384.4371

Bruttoformel $C_{21}H_{38}BrN$

Vorzugsbezeichnung Benzododeciniumbromid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethyldodecan-1-aminiumbromid

ASK #05124

Chemical Abstract Service Nr. 2062-78-4

Molgewicht 461.5462

Bruttoformel C₂₈H₂₉F₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Pimozid

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1254; USMI9.7235; Ph.Eur.2002,4.00/1254; Ph.Eur.2008,6.0/1254

2. Bezeichnung 1-[1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-4-piperidyl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #05132

2. Bezeichnung Urtica-dioica- und/oder Urtica-urens-Blätter, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 0,3 % für die Summe von Caffeoyläpfelsäure [(2)-2-[[[(2*E*)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-enoyl]oxy]butandisäure] und Chlorogensäure [ASK-Nr. 04444-6], berechnet als Chlorogensäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Brennnesselblätter

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008-2014; EAB5.1+3+6,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/1897; Hager2018; DAB1999-2005

ASK #05139

Chemical Abstract Service Nr. 19473-49-5

Formelstamm (C₅-H₇-N-O₄)²⁻ H⁺ K⁺

Molgewicht 185.2196

Bruttoformel C₅H₈KNO₄

Vorzugsbezeichnung Kaliumhydrogenglutamat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Kaliumsalz (1:1)

ASK #05140

Chemical Abstract Service Nr. 22427-39-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11054-31-2; 50647-03-5; 75139-45-6

Molgewicht 801.0127

Bruttoformel C₄₂H₇₂O₁₄

2. Bezeichnung 6 ,20-Bis(-D-glucopyranosyloxy)dammar-24-en-3 ,12 -diol

3. Bezeichnung Ginsenosid Rg₁

ASK #05142

Chemical Abstract Service Nr. 83-43-2

Molgewicht 374.4706

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₅

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolon

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/561; Ph.Eur.2002,4.00/561; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/561

2. Bezeichnung 11 ,17,21-Trihydroxy-6 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #05143

Chemical Abstract Service Nr. 53-36-1

Molgewicht 416.5073

Bruttoformel $C_{24}H_{32}O_6$

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolonacetat (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methylprednisolonacetat; Methylprednisolon-21-acetat

ASK #05144

Chemical Abstract Service Nr. 1327-41-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11097-68-0; 1123762-30-0; 114442-10-3; 143230-54-0; 144388-28-3; 167140-05-8; 245064-40-8; 32056-15-8; 37226-46-3; 39380-80-8; 56803-01-1; 64441-77-6; 672263-85-3; 745062-58-2; 79586-02-0; 8012-66-6; 808739-25-5; 84861-98-3; 929897-91-6; 929898-04-4

Formelstamm $Al_3^{+} \cdot (3-y-2z) Cl^{-} \cdot y (H-O)^{-} \cdot z (O)_2^{-} \cdot x H_2O$

Molgewicht 210.483

Bruttoformel $Al_2ClH_5O_5$

2. Bezeichnung Aluminiumchloridhydroxidoxid $[1:(3-y-2z):y:z] \times H_2O$, Gemische oligomerer und polymerer Komplexe

3. Bezeichnung Aluminium-chlorid-hydroxid-Komplex ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3 GII

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

Synonym Aluminiumchlorhydrol; Aluminiumchlorhydroxid; Aluminiumchloridhydroxidoxid, basisch; Aluminiumchloridoxid; Aluminiumchlorhydroxid; Aluminiumoxychlorid; Basisches Aluminiumchlorid; Basisches Aluminiumchlorid, Hydrat; Poly(aluminiumhydroxy)chlorid; Polyaluminiumchlorid; Aluminiumhydroxidchlorid; Aluminiumhydroxychlorid ' ; Aluminiumchlorhydrat ' ; Aluminiumchloridhydroxid; Aluminiumchlorhydrat ' ; Aluminiumchlorid, basisch '

ASK #05146

Chemical Abstract Service Nr. 2451-01-6

Molgewicht 190.2799

Bruttoformel $C_{10}H_{20}O_2$

2. Bezeichnung (1s,4s)-2-(4-Hydroxy-4-methylcyclohexyl)propan-2-ol 1 H_2O

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 1,8-Terpinhydrat; Terpin-Monohydrat; (1s,4s)-p-Menthan-1,8-diol 1 HO

ASK #05147

2. Bezeichnung Aviäres Enzephalomyelitisvirus, Stamm Calnek 1143, lebend

ASK #05153

Chemical Abstract Service Nr.	34717-03-8
Formelstamm	2(C5-H3-N2-O4) ⁻ Mg2+
Molgewicht	334.4816
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ MgN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumorotat
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orotsäure-Magnesiumsalz
ASK #05155	
Chemical Abstract Service Nr.	22633-88-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	60189-34-6
Formelstamm	C136-H210-N40-O31-S . 6(C2-H4-O2)
Molgewicht	3293.7488
Bruttoformel	C ₁₄₈ H ₂₃₄ N ₄₀ O ₄₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tetracosactidhexaacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	Ser-Tyr-Ser-Met-Glu-His-Phe-Arg-Trp-Gly-Lys-Pro-Val-Gly-Lys-Lys-Arg-Arg-Pro-Val-Lys-Val-Tyr-Pro-acetat (1:6)
ASK #05156	
Chemical Abstract Service Nr.	50-57-7
Molgewicht	1056.2182
Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₅ N ₁₃ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lypressin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9.5449; MAR27
2. Bezeichnung	Cys(1S 6S)-Tyr-Phe-Gln-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Lys-Gly-NH ₂
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Lysinvasopressin
ASK #05157	
Chemical Abstract Service Nr.	22131-79-9
Molgewicht	226.6562
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Alclofenac
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; USAN; BP80
2. Bezeichnung	[3-Chlor-4-(prop-2-en-1-yloxy)phenyl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Allyloxy-3-chlorphenyl)essigsäure

ASK #05158

Chemical Abstract Service Nr. 84-22-0

Molgewicht 200.2795

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂

Vorzugsbezeichnung Tetryzolin

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung (*RS*)-2-(1,2,3,4-Tetrahydro-1-naphthyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #05159

Chemical Abstract Service Nr. 522-48-5

Formelstamm C13-H16-N2 . Cl-H

Molgewicht 236.7405

Bruttoformel C₁₃H₁₇ClN₂

Vorzugsbezeichnung Tetryzolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/2101; Ph.Eur.2005,5.1/2101

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(1,2,3,4-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-hydrochlorid

ASK #05160

Chemical Abstract Service Nr. 631-61-8

Formelstamm (C2-H3-O2)⁻ (H4-N)⁺

Molgewicht 77.0825

Bruttoformel C₂H₇NO₂

2. Bezeichnung Ammoniumacetat

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #05166

2. Bezeichnung Die in Frühjahr und Sommer geernteten, getrockneten, ganzen oder geschnittenen Blätter von *Hedera helix* L.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Efeublätter

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.1+6,6.0+8,7.0+6,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/2148; DAC2004,2005; Hager2018

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hedera-helix-Blätter

ASK #05170

Chemical Abstract Service Nr. 481-46-9

Molgewicht 566.5111

Bruttoformel C₃₂H₂₂O₁₀

2. Bezeichnung 5,7-Dihydroxy-8-[5-(5-hydroxy-7-methoxy-4-oxo-4*H*-chromen-2-yl)-2-methoxyphenyl]-2-(4-hydroxyphenyl)-4*H*-chromen-4-on

3. Bezeichnung Ginkgetin

Zitat Bezeichnung 3 KARRER4621
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 4',5,5'',7-Tetrahydroxy-4''',7''-dimethoxy-3''',8-biflavin

ASK #05183

Chemical Abstract Service Nr. 9001-05-2
Molgewicht 80500
2. Bezeichnung Wasserstoffperoxid:Wasserstoffperoxid-Oxidoreductase
3. Bezeichnung Catalase
Zitat Bezeichnung 3 USM110; EC1.11.1.6

ASK #05187

Chemical Abstract Service Nr. 152-43-2
Molgewicht 364.5204
Bruttoformel $C_{25}H_{32}O_2$
Vorzugsbezeichnung Quinestrol
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110; USPXXII; USAN
2. Bezeichnung 3-Cyclopentyloxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-17-ol

ASK #05188

Chemical Abstract Service Nr. 70145-60-7
Formelstamm $2(C_{19}H_{19}N_2O_2)^- Ca^{2+}$
Molgewicht 654.8107
Bruttoformel $C_{38}H_{38}CaN_4O_4$
Vorzugsbezeichnung Phenylbutazon-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-Calciumsalz (2:1)

ASK #05190

Chemical Abstract Service Nr. 943-17-9
Formelstamm $C_{10}H_{15}N-O_2 \cdot Cl-H$
Molgewicht 217.6925
Bruttoformel $C_{10}H_{16}ClNO_2$
Vorzugsbezeichnung (+)-Etilefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung (+)-3-[(RS)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol-hydrochlorid

ASK #05193

Chemical Abstract Service Nr. 9010-06-4
Molgewicht 1101.876
Bruttoformel $C_{28}H_{42}N_2NaO_{34}S_4$

2. Bezeichnung Poly(anhydromannuronsäure)hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #05222

Chemical Abstract Service Nr. 15500-66-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 84307-13-1
Formelstamm (C₃₅-H₆₀-N₂-O₄)₂+ 2Br⁻
Molgewicht 732.6699
Bruttoformel C₃₅H₆₀Br₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Pancuroniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6814; Ph.Eur.2008,6.0/681; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/681; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/681
2. Bezeichnung 1,1'-(3 ,17 -Diacetyloxy-5 -androstan-2 ,16 -diyl)bis(1-methylpiperidin-1-iumbromid)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,1'-(3alpha,17beta-Diacetoxy-5alpha-androstan-2beta,16beta-diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

ASK #05223

Chemical Abstract Service Nr. 115-51-5
Formelstamm (C₂₀-H₂₇-N₂-O)+ Br⁻
Molgewicht 391.3452
Bruttoformel C₂₀H₂₇BrN₂O
2. Bezeichnung 3-Carbamoyl-*N*-ethyl-*N,N*-dimethyl-3,3-diphenylpropan-1-aminiumbromid
3. Bezeichnung Ambutoniumbromid
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (3-Carbamoyl-3,3-diphenylpropyl)(ethyl)(dimethyl)ammoniumbromid

ASK #05227

2. Bezeichnung Polygalactose

ASK #05228

Chemical Abstract Service Nr. 10331-57-4
Molgewicht 345.0918
Bruttoformel C₁₂H₆Cl₂N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Niclofolan
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 5,5'-Dichlor-3,3'-dinitrobiphenyl-2,2'-diol

ASK #05229

Chemical Abstract Service Nr. 37270-89-6
2. Bezeichnung Calciumsalz eines sulfatierten Glycosaminoglycans, das in Gewebe von Säugetieren vorkommt, aus den Intestinalschleimhäuten von Schweinen gewonnen
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung	Heparin-Calcium
Zitat Bezeichnung 3	MAR2024; EAB3.0,4.0+6,5.0+5,6.0+1+6,7.0+7,8.0+3,9.0+3,10.0+5,11.0(1997-2023)/0332
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Glucosamin-N-sulfat-Glucosamin-O-sulfat-Glucuronsäure-O-sulfat-Mucopolysaccharid-Calciumsalz

ASK #05248

Chemical Abstract Service Nr.	15477-33-5
Molgewicht	277.3351
Bruttoformel	AlCl_3O_9
2. Bezeichnung	Chlorsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung	Aluminiumchlorat
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #05249

Chemical Abstract Service Nr.	56974-16-4
Formelstamm	$2(\text{C}_6\text{-H}_4\text{-O}_7)_4^- \text{Cu}_2^+ 6\text{Na}^+$
Molgewicht	577.6681
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_8\text{CuNa}_6\text{O}_{14}$
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Kupfer()-Natrium-Salz (2:1:6)
3. Bezeichnung	Kupfer()-hexanatrium-dicitrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Kupfer(II)-Natrium-Salz (2:1:6)

ASK #05265

Chemical Abstract Service Nr.	1463-28-1
Molgewicht	182.266
Bruttoformel	$\text{C}_9\text{H}_{18}\text{N}_4$
Vorzugsbezeichnung	Guanacilin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-[2-(4-Methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl)ethyl]guanidin

ASK #05266

Chemical Abstract Service Nr.	23389-32-4
Formelstamm	$\text{C}_9\text{-H}_{18}\text{-N}_4 \cdot \text{H}_2\text{-O}_4\text{-S} \cdot 2 \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht	316.3751
Bruttoformel	$\text{C}_9\text{H}_{20}\text{N}_4\text{O}_4\text{S}$
Vorzugsbezeichnung	Guanacilinsulfat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-[2-(4-Methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl)ethyl]guanidin-sulfat (1:1) 2 H ₂ O

ASK #05267

Molgewicht 549.0141

Bruttoformel $C_{30}H_{29}ClN_2O_6$

2. Bezeichnung (2,2,8-Trimethyl-4*H*-[1,3]dioxino[4,5-*c*]pyridin-5-yl){[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methylindol-3-yl]acetat}

ASK #05272

3. Bezeichnung Clostridium novyi, Typ B, Toxoid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Clostridium-novyi-(Typ B)-Impfstoff für Tiere

ASK #05286

Chemical Abstract Service Nr. 7782-42-5

Molgewicht 12.0107

Bruttoformel C

2. Bezeichnung Graphit

Zitat Bezeichnung 2 ROMP9

ASK #05324

Chemical Abstract Service Nr. 1405-89-6

Vorzugsbezeichnung Bacitracin-Zink

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0466; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/466; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0466

ASK #05325

Chemical Abstract Service Nr. 52-90-4

Formelstamm $(C_3H_6N-O_2-S)^- H^+$

Molgewicht 121.1582

Bruttoformel $C_3H_7NO_2S$

Vorzugsbezeichnung Cystein

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 DAB10; DAB2003-2011; USMI10

2. Bezeichnung L-Cystein

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym C; (2R)-2-Amino-3-sulfanylpropansäure; Cys

ASK #05336

Chemical Abstract Service Nr. 1381769-22-7

Formelstamm $2(C_5H_3N_2O_4)^- Mg^{2+} \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 370.5122

Bruttoformel $C_{10}H_6MgN_4O_8$

Vorzugsbezeichnung Magnesiumorotat-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INNv.L41)

Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; GII; DAC2004,2005; DAB10
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orotsäure-Magnesiumsalz 2 HO; Magnesiumorotat 2 HO
ASK #05339	
Chemical Abstract Service Nr.	24381-49-5
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₄ -N-O) ⁺ . (C ₅ -H ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻
Molgewicht	259.2591
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cholinorotat
International Nonproprietary Name	(INN.L3,v.L41)
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)(2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium](2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat)
ASK #05340	
Chemical Abstract Service Nr.	7681-49-4
Molgewicht	41.9882
Bruttoformel	FNa
3. Bezeichnung	Natriumfluorid
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00/514; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0514; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0514; USMI9.8368; DAC79
ASK #05342	
Chemical Abstract Service Nr.	17086-03-2
Formelstamm	2(C ₂₀ -H ₂₃ -N) . C ₂₃ -H ₁₆ -O ₆
Molgewicht	943.1762
Bruttoformel	C ₆₃ H ₆₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Amitriptylinhemiembonat
International Nonproprietary Name	INN.L5,v.L18
2. Bezeichnung	3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (2:1)
ASK #05356	
Chemical Abstract Service Nr.	24668-75-5
Molgewicht	490.6041
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-tebutat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L22

Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(3,3-dimethylbutanoat)

ASK #05359

Chemical Abstract Service Nr. 10031-30-8
Molgewicht 252.0678
Bruttoformel $\text{CaH}_4\text{O}_8\text{P}_2$
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Calciumsalz (2:1) 1 H_2O
3. Bezeichnung Calciumdihydrogenphosphat 1 H_2O
Zitat Bezeichnung 3 Helv8/97,9/2003; E341

ASK #05360

Chemical Abstract Service Nr. 19855-56-2
Formelstamm $(\text{C}_4\text{-H}_2\text{-O}_4)^{2-} \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht 154.1343
Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_2\text{CaO}_4$
2. Bezeichnung Fumarsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Calciumfumarat

ASK #05361

Chemical Abstract Service Nr. 7704-71-4
Formelstamm $(\text{C}_4\text{-H}_2\text{-O}_4)^{2-} \text{Mg}^{2+}$
Molgewicht 138.3613
Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_2\text{MgO}_4$
2. Bezeichnung (2*E*)-But-2-endisäure-Magnesiumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Magnesiumfumarat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Fumarsäure-Magnesiumsalz (1:1)

ASK #05369

Chemical Abstract Service Nr. 99-43-4
Molgewicht 308.4158
Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{28}\text{N}_2\text{O}_3$
Vorzugsbezeichnung Oxybuprocain
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-amino-3-butoxybenzoat)

ASK #05370

Chemical Abstract Service Nr. 5987-82-6
Formelstamm $\text{C}_{17}\text{-H}_{28}\text{-N}_2\text{-O}_3$. Cl-H
Molgewicht 344.8768
Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{29}\text{ClN}_2\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung	Oxybuprocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1251; Ph.Eur.2005,5.0/1251; Ph.Eur.2008,6.0/1251
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-amino-3-butoxybenzoat)-hydrochlorid
ASK #05371	
Chemical Abstract Service Nr.	523-88-6
Molgewicht	400.0189
Bruttoformel	C ₁₄ H ₈ Br ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Bis(5-brom-2-hydroxyphenyl)ethandion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5,5'-Dibrom-2,2'-dihydroxybenzil
ASK #05372	
Chemical Abstract Service Nr.	512-48-1
Molgewicht	155.2374
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Valdetamid
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2,2-Diethylpent-4-enamid
ASK #05373	
Chemical Abstract Service Nr.	6452-71-7
Molgewicht	265.348
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxprenolol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GInAs; CAS; MAR27; USMI2023
2. Bezeichnung	3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-(Allyloxy)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol
ASK #05374	
Chemical Abstract Service Nr.	6452-73-9
Formelstamm	C15-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	301.809
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxprenololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0+7gestrichen(2002-2019)/0628
2. Bezeichnung	3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid (1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-(Allyloxy)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #05384	
Chemical Abstract Service Nr.	547-17-1
Molgewicht	1045.689
Bruttoformel	C ₇₂ H ₁₁₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Xantofylpalmitat
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,6' <i>R</i>)- , -Carotin-3,3'-diyl]dipalmitat
ASK #05385	
2. Bezeichnung	Poly(3/4-dimethylaminomethylstyrol-co-divinylbenzol)-hydrochlorid (x:y)
ASK #05386	
Chemical Abstract Service Nr.	5588-20-5
Molgewicht	347.6889
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ Cl ₃ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Clodantoin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	5-(1-Ethylpentyl)-3-(trichlormethylsulfanyl)imidazolidin-2,4-dion
ASK #05387	
Chemical Abstract Service Nr.	6484-89-5
Formelstamm	(C19-H17-N7-O6)2 ⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	463.3793
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₇ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Natriumhydrogenfolat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[[[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Natriumsalz (1:1)
ASK #05388	
Chemical Abstract Service Nr.	529-05-5
Molgewicht	184.2768
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆
2. Bezeichnung	7-Ethyl-1,4-dimethylazulen
3. Bezeichnung	Chamazulen
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; DAB1997R-2003R
ASK #05389	
Chemical Abstract Service Nr.	57-87-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18844-74-1; 37571-51-0
Molgewicht	396.6484

Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₄ O
2. Bezeichnung	(22 <i>E</i>)-Ergosta-5,7,22-trien-3 -ol
3. Bezeichnung	Ergosterol

ASK #05390

Chemical Abstract Service Nr.	70-18-8
Molgewicht	307.3235
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ N ₃ O ₆ S
2. Bezeichnung	L- -Glutamyl-L-cysteinylglycin
3. Bezeichnung	Glutathion
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1670; USMI9.4307; MAR28; Ph.Eur.2005,5.1,5.5,5.7/1670; ROMP8

ASK #05391

Chemical Abstract Service Nr.	140-65-8
Molgewicht	293.4012
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pramocain
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4-[3-(4-Butoxyphenoxy)propyl]morpholin

ASK #05393

Chemical Abstract Service Nr.	637-58-1
Formelstamm	C17-H27-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	329.8621
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pramocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	4-[3-(4-Butoxyphenoxy)propyl]morpholin-hydrochlorid

ASK #05397

Chemical Abstract Service Nr.	9074-07-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9055-41-8
2. Bezeichnung	Oryzin
Zitat Bezeichnung 2	EC3.4.21.63
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Aspergillus alkaline proteinase; Aspergillopeptidase B; Aspergillus proteinase B

ASK #05398

Chemical Abstract Service Nr.	9002-72-6
Molgewicht	22100
2. Bezeichnung	Wachstumshormon aus dem Hypophysenvorderlappen
3. Bezeichnung	Somatotropin

Zitat Bezeichnung 3	IUBMB; IUPAC
ASK #05403	
Chemical Abstract Service Nr.	14293-44-8
Molgewicht	354.8086
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Xipamid
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9741; MAR27; GII
2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)-2-hydroxy-5-sulfamoylbenzamid
ASK #05405	
Chemical Abstract Service Nr.	3505-38-2
Formelstamm	C16-H19-Cl-N2-O . C4-H4-O4
Molgewicht	406.86
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Carbinoxaminmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-[(4-Chlorphenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}dimethylazan-maleat (1:1)
ASK #05410	
Chemical Abstract Service Nr.	27025-41-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10421-65-5; 121-24-4
Molgewicht	612.6311
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₆ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxiglutation
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(2,2'-Disulfandiylbis{(1 <i>R</i>)-1-[(carboxymethyl)carbamoyl]ethyl})bis(L-glutamin)
ASK #05421	
Chemical Abstract Service Nr.	66-79-5
Formelstamm	(C19-H18-N3-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	401.4363
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Oxacillin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)penam-3-carbonsäure
ASK #05422		
	Chemical Abstract Service Nr.	1173-88-2
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₈ N ₃ O ₅ S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	423.4181
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₃ NaO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Oxacillin-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #05423		
	Chemical Abstract Service Nr.	1524-88-5
	Molgewicht	436.5136
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ FO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Fludroxycortid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-6 -Fluor-11 ,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregn-4-en-3,20-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6alpha-Fluor-11beta,21-dihydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregn-4-en-3,20-dion
ASK #05426		
	Chemical Abstract Service Nr.	466-06-8
	Molgewicht	530.6497
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Proscillaridin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; DAB1998R; USAN; DAB2003R-2010R; USMI9.7662; DAB2011R-2015R; CAS; HAB2016R; ChemSpider; DAC1999-2004,2005; DAC2004R
	2. Bezeichnung	14-Hydroxy-3 -(-L-rhamnopyranosyloxy)bufa-4,20,22-trienolid
ASK #05427		
	Chemical Abstract Service Nr.	51996-59-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	71888-69-2
	Formelstamm	2(C ₁₃ H ₁₆ N ₃ O ₄ S) ⁻ Ca ²⁺
	Molgewicht	660.7757
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ CaN ₆ O ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Metamizol-Hemicalcium

International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Calciumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(EAB.CN2014-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calciumbis{[(1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonat}; Metamizol-Calcium; Noramidopyrinmethansulfonat-Calcium; N-Methyl-N-(2,3-dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)aminomethansulfonsäure-Calciumsalz; [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure-Calciumsalz; Metamizol-Calcium (2:1)

ASK #05428

Chemical Abstract Service Nr.	59302-11-3
Formelstamm	C13-H17-N3-O . C7-H6-O4
Molgewicht	385.4137
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Aminophenazongentisat
International Nonproprietary Name	INN.L5,L1
2. Bezeichnung	4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on-(2,5-dihydroxybenzoat) (1:1)

ASK #05430

Formelstamm	C8-H11-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht	303.2653
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Octopamin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Amino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #05431

Chemical Abstract Service Nr.	104-14-3
Molgewicht	153.1784
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Octopamin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Amino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol

ASK #05441

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50746-17-3

Formelstamm	(C ₂ -H ₆ -N-O ₄ -P) ²⁻ H ⁺ Ag ⁺
Molgewicht	247.9232
Bruttoformel	C ₂ H ₇ AgNO ₄ P
2. Bezeichnung	(2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Monosilbersalz

ASK #05467

Chemical Abstract Service Nr.	9001-12-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	308064-64-4; 37288-86-1; 39433-96-0
2. Bezeichnung	Mikrobielle Collagenase ((mit Angaben zur Herkunft des Enzyms))
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2011; EC3.4.24.3
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Collagenase A; Collagenase I; Clostridium-histolyticum-Collagenase; Clostridiopeptidase A

ASK #05468

Chemical Abstract Service Nr.	846-48-0
Molgewicht	286.4085
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Boldenon
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyandrosta-1,4-dien-3-on

ASK #05470

Chemical Abstract Service Nr.	82-58-6
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₅ -N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	268.3104
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Lysergsäure; D-Lysergsäure; (8R)-6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8-carbonsäure

ASK #05478

Chemical Abstract Service Nr.	118-92-3
Formelstamm	(C ₇ -H ₆ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	137.136
Bruttoformel	C ₇ H ₇ NO ₂
2. Bezeichnung	2-Aminobenzoessäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
3. Bezeichnung	Anthranilsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #05479

Chemical Abstract Service Nr. 540-67-0

Molgewicht 60.095

Bruttoformel C₃H₈O

2. Bezeichnung Methoxyethan

3. Bezeichnung Ethylmethylether

ASK #05480

Chemical Abstract Service Nr. 57-24-9

Molgewicht 334.4116

Bruttoformel C₂₁H₂₂N₂O₂

2. Bezeichnung Strychnidin-10-on

3. Bezeichnung Strychnin

Zitat Bezeichnung 3 HAB2012R-2015R; HAB2016R:del; HAB2001R-2011R

ASK #05481

Chemical Abstract Service Nr. 1301-26-4

Formelstamm 2(C₂₁-H₂₂-N₂-O₂) . (C₃-H₇-O₆-P)₂⁻ 2H⁺ . 6 H₂O

Molgewicht 948.9886

Bruttoformel C₄₅H₅₃N₄O₁₀P

2. Bezeichnung Strychnidin-10-on - Glycerol-1/2-dihydrogenphosphat (2:1) 6 H₂O

3. Bezeichnung Strychnin - Glycerol-1/2-dihydrogenphosphat 6 H₂O

ASK #05482

Chemical Abstract Service Nr. 9001-26-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9023-22-7; 9035-57-8

Molgewicht 65300

Vorzugsbezeichnung Blutgerinnungsfaktor

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; Pharmavista; ATC; PubChem; IGS

2. Bezeichnung Prothrombin

Zitat Bezeichnung 2 ChemIDplus; ChEBI; MeSH; USMI14; Pharmavista; CAS; ROMP2015; PubChem; EUTCT; GSBL; MAR2015; IGS; USEPA-ACToR

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Blutgerinnungsfaktor II vom Menschen

ASK #05485

Chemical Abstract Service Nr. 80-03-5

Formelstamm (C₁₄-H₁₃-N₂-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 306.337

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Acediasulfon

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (4-Sulfanilylanilino)essigsäure
ASK #05486

Formelstamm C20-H29-N3-O2 . C14-H14-N2-O4-S

Molgewicht 649.8001

Bruttoformel C₃₄H₄₃N₅O₆S

Vorzugsbezeichnung Acediasulfon-Cinchocain

International Nonproprietary Name INN.(L4),L1

2. Bezeichnung 2-[4-(4-Aminobenzolsulfonyl)anilino]essigsäure - 2-Butoxy-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]chinolin-4-carboxamid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cinchocain-Acediasulfon

ASK #05487

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5011-21-2

Formelstamm (C7-H7-O5-S)⁻ K⁺ . 2 H2-O

Molgewicht 278.3213

Bruttoformel C₇H₇KO₅S

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-methoxybenzolsulfonsäure-Kaliumsalz 2 H₂O

ASK #05488

Chemical Abstract Service Nr. 652-37-9

Formelstamm (C9-H9-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 238.2001

Bruttoformel C₉H₁₀N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Acefyllin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 Hager2016; Pharmavista; ROMP2018

2. Bezeichnung (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7*H*-purin-7-yl)essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-yl)essigsäure; Theophyllin-7-essigsäure; 7-Theophyllinylessigsäure; 7-Theophyllinessigsäure; 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-7-purinessigsäure; 7-Theophyllinylessigsäure; Carboxymethyltheophyllin; 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-7*H*-purin-7-essigsäure; 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxopurin-7-essigsäure; Acephyllin

ASK #05489

Chemical Abstract Service Nr. 59-06-3

Molgewicht 237.2518

Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₄

2. Bezeichnung Methyl(4-acetamido-2-ethoxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Ethopabat
ASK #05490	
Chemical Abstract Service Nr.	1424-27-7
Formelstamm	(C ₄ -H ₅ -N ₄ -O ₃ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	244.2273
Bruttoformel	C ₄ H ₅ N ₄ NaO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Acetazolamid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Sulfamoyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid-Natriumsalz
ASK #05491	
Chemical Abstract Service Nr.	14191-96-9
Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₂ -N ₄ -O ₄ -S . Cl-H
Molgewicht	402.8962
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acetiaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	{3-Acetylsulfanyl-4-[<i>N</i> -(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]pent-3-en-1-yl}acetat-hydrochlorid
ASK #05494	
Chemical Abstract Service Nr.	561-86-4
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₀ -Br-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	287.1099
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ BrN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Brallobarbital
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1370
2. Bezeichnung	5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-(2-bromallyl)barbitursäure; 5-Allyl-5-(2-bromallyl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
ASK #05495	
Formelstamm	2(C ₁₀ -H ₁₀ -Br-N ₂ -O ₃) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	612.282
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ Br ₂ CaN ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Brallobarbital-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Calciumsalz (2:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-(2-bromallyl)barbitursäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #05496	Chemical Abstract Service Nr.	467-36-7
	Formelstamm	(C ₁₃ H ₁₅ N ₂ O ₂ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	264.3433
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Thialbarbital
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USM10
	2. Bezeichnung	5-(Cyclohex-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-(cyclohex-2-enyl)-2-thiobarbitursäure; 5-Allyl-5-(cyclohex-2-enyl)-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; 5-(Cyclohex-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-thiobarbitursäure
ASK #05497	Chemical Abstract Service Nr.	3546-29-0
	Formelstamm	(C ₁₃ H ₁₅ N ₂ O ₂ S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	286.3252
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₂ NaO ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Thialbarbital-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	USM10
	2. Bezeichnung	5-(Cyclohex-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(Cyclohex-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz; 5-Allyl-5-(cyclohex-2-enyl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz
ASK #05498	Chemical Abstract Service Nr.	2537-29-3
	Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₃ N ₂ O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	226.2292
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Proxibarbal
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	Zitat Bezeichnung 1	USM10; MAR28
	2. Bezeichnung	5-(2-Hydroxypropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-(2-hydroxypropyl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion; 5-Allyl-5-(2-hydroxypropyl)barbitursäure
ASK #05499		

Chemical Abstract Service Nr.	23554-70-3
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	246.2382
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Butalbital-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-isobutylbarbitursäure-Natriumsalz
ASK #05523	
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₇ -N-O . C ₃ -H ₆ -O ₃
Molgewicht	375.5017
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	(-)-Pentazocinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-(2-hydroxypropanoat) (1:1)

ASK #05528

Chemical Abstract Service Nr.	4618-18-2
Molgewicht	342.2965
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	O- -D-Galactopyranosyl-(1 → 4)-D-fructofuranose
3. Bezeichnung	Lactulose
Zitat Bezeichnung 3	Eur.Ph.2005,5.0/1230; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1230; Eur.Ph.2002,4.00,4.03/1230; CAS; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1230; Eur.Ph.2011,7.0/1230; Lactulose; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1230; BP2001-2011; GII; USAN; Eur.Ph.2008,6.0,6.3/1230

ASK #05530

Chemical Abstract Service Nr.	87-81-0
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	D- <i>lyxo</i> -Hexulose
3. Bezeichnung	D-Tagatose
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; IUPAC2005

ASK #05532

Chemical Abstract Service Nr.	808-71-9
Formelstamm	C ₂₂ -H ₃₁ -N ₃ -O ₄ -S . H-I
Molgewicht	561.4767
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ IN ₃ O ₄ S

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]-hydroiodid

3. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carboxylat]-hydroiodid

ASK #05533

Chemical Abstract Service Nr. 3689-73-4

Molgewicht 433.5642

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₄S

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

3. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carboxylat]

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

Synonym Penethamat; Penethacillin

ASK #05534

Chemical Abstract Service Nr. 59-92-7

Molgewicht 197.1879

Bruttoformel C₉H₁₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Levodopa

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA17,2,23.3; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0038; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.5310; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/38; Ph.Eur.2008,6.0/0038

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dopa; L-Dopa

ASK #05535

Chemical Abstract Service Nr. 219533-73-0

Formelstamm C22-H23-N-O7 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 467.8967

Bruttoformel C₂₂H₂₄ClNO₇

Vorzugsbezeichnung Noscapinhydrochlorid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/515; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/515; Ph.Eur.2008,6.0/515

2. Bezeichnung (3*S*)-6,7-Dimethoxy-3-[(5*R*)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3*H*)-on-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #05536

Chemical Abstract Service Nr. 1264-72-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11039-78-4; 126777-31-9; 12737-32-5; 51810-43-6; 55606-05-8; 8055-19-4

Formelstamm (1-x) C53-H100-N16-O13 . x C52-H98-N16-O13 . 2.5 H2-O4-S

Vorzugsbezeichnung Colistinsulfat

International Nonproprietary Name	(INNv.L10)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.06/0320; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.7/0320; Ph.Eur.2008,6.0/0320
2. Bezeichnung	(6S)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, (6S)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Ile-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, 7-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, 6-Methylheptanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam und Octanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, Sulfate (2:5), Gemisch [Dab = L-2,4-Diaminobutanoyl; Ph.Eur.: Summe der Komponenten 1 + 4 mindestens 0,61 m/m, Komponenten 2, 3 und 5 jeweils höchstens 0,13 m/m]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Colistin-Sulfat (Salz)
ASK #05539	
Chemical Abstract Service Nr.	90-54-0
Molgewicht	325.4446
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Etafenon
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[2-(Diethylaminoethoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on
ASK #05540	
Chemical Abstract Service Nr.	2192-21-4
Formelstamm	C21-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	361.9055
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Etafenonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[2-(Diethylaminoethoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on-hydrochlorid
ASK #05542	
Chemical Abstract Service Nr.	17140-68-0
Formelstamm	C13-H21-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	315.7991
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Etamiphyllinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	7-(2-Diethylaminoethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 H-purin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #05544	
Chemical Abstract Service Nr.	19326-29-5
Formelstamm	C13-H21-N5-O2 . C10-H16-O4-S

Molgewicht	511.6348
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₇ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Etamiphyllincamsilat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	7-[2-(Diethylamino)ethyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonat (1:1)
ASK #05548	
Chemical Abstract Service Nr.	131890-13-6
Formelstamm	C15-H24-O . 14 C2-H4-O
Molgewicht	837.0863
Bruttoformel	C ₄₃ H ₈₀ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Nonoxinol 14
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	(AAN); BAN
2. Bezeichnung	-[4-, 2- und 2,4-Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-14 (ca. 85:10:5)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Macrogol-14-(nonylphenyl)ether; Polyethylenglycol-14-mono(p-nonylphenyl)ether; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-14
ASK #05549	
Formelstamm	C30-H63-N3-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	570.762
Bruttoformel	C ₃₀ H ₆₅ Cl ₂ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-dodecylaminoethyl)glycin-dihydrochlorid
ASK #05559	
Chemical Abstract Service Nr.	4360-12-7
Molgewicht	326.4326
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i> ,21 <i>R</i>)-Ajmalan-17,21-diol
3. Bezeichnung	Ajmalin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.Bd.III
ASK #05590	
Chemical Abstract Service Nr.	557-05-1
Formelstamm	2(C18-H35-O2) ⁻ Zn2+ ca.
Molgewicht	632.348
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₀ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	Zink(stearat/palmitat/oleat)
3. Bezeichnung	Zinkstearat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	Zinkstearat
ASK #05591	
Chemical Abstract Service Nr.	1689-89-0
Molgewicht	290.0148
Bruttoformel	C ₇ H ₃ IN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nitroxinil
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-iod-5-nitrobenzonitril
ASK #05592	
Chemical Abstract Service Nr.	27917-82-4
Formelstamm	C7-H3-I-N2-O3 . C8-H19-N-O5
Molgewicht	499.255
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ IN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Nitroxinil-1-Desoxy-1-(ethylamino)-D-glucitol-Salz
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-iod-5-nitrobenzonitril-1-Desoxy-1-(ethylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #05593	
Chemical Abstract Service Nr.	13988-32-4
Molgewicht	325.4876
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO
2. Bezeichnung	1-(4-Ethoxyphenyl)-N,N-diethyl-3-phenylbutan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-(4-Ethoxyphenyl)-3-phenylbutyl]diethylazan
ASK #05594	
Chemical Abstract Service Nr.	10535-87-2
Formelstamm	C22-H31-N-O . Cl-H
Molgewicht	361.9486
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ ClNO
2. Bezeichnung	1-(4-Ethoxyphenyl)-N,N-diethyl-3-phenylbutan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-(4-Ethoxyphenyl)-3-phenylbutyl]diethylazan-hydrochlorid
ASK #05595	
Chemical Abstract Service Nr.	87-33-2
Molgewicht	236.1363
Bruttoformel	C ₆ H ₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Isosorbiddinitrat
International Nonproprietary Name	INN.L5

	Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI9.5089
	2. Bezeichnung	1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol-dinitrat
ASK #05600		
Chemical Abstract Service Nr.	1264-62-6	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12125-46-1; 1334-36-7; 1386-36-3; 22372-15-2; 41342-53-4; 68206-56-4; 7121-45-1	
Molgewicht	862.0527	
Bruttoformel	C ₄₃ H ₇₅ NO ₁₆	
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl-β-L-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2- <i>O</i> -(4-ethyl-2,3,6-trideoxy-β-D-glycero-pentapyranosyloxy)]-2,3,4,5-tetrahydro-2H-pyrido[2,1- <i>b</i>]pyrazine-6-carbonitrile	
3. Bezeichnung	Erythromycinethylsuccinat (Ph.Eur.)	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.	
Synonym	Erythromycin A-2'-ethylsuccinat; Erythromycinethylsuccinat	
ASK #05601		
Chemical Abstract Service Nr.	546-93-0	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1784-39-0; 183480-27-5; 364320-47-8; 7757-69-9	
Molgewicht	84.3139	
Bruttoformel	CMgO ₃	
2. Bezeichnung	Magnesiumcarbonat	
Zitat Bezeichnung 2	E504; IUPAC	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	E 504 [Magnesiumcarbonat]	
ASK #05602		
Chemical Abstract Service Nr.	13523-86-9	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	21870-06-4; 582319-62-8	
Molgewicht	248.3208	
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₂	
Vorzugsbezeichnung	Pindolol	
International Nonproprietary Name	INN.L15	
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2019; JP14-17(2001-2016); BP1988-2019; MAR1982-2019; USPF39.5(2013); Hager2017; USAN; EP2.13(1989); CAS; EAB/EP3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2017)/634; AAN; JAN; ATC; USMI10-14; PubMed; MeSH; USP21/S5-42(1987-2019); BAN; PubChem	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(1- <i>H</i> -Indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol	

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-(Indol-4-yloxy)-3-isopropylamino-2-propanol; Prindolol [veraltete Kurzbezeichnung / outdated short name]; 1-(Indol-4-yloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol; (2RS)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(1-methylethyl)aminopropan-2-ol; (2RS)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol; 1-[(1H-Indol-4-yl)oxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol; (RS)-1-(4-Indolyloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol; (RS)-1-(indol-4-yloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol; 1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(1-methylethyl)aminopropan-2-ol; 1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]-2-propanol; (RS)-1-(Indol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol; Prinodolol [veraltete Kurzbezeichnung / outdated short name]; (RS)-1-(4-Indolyloxy)-3-isopropylamino-2-propanol; 1-(4-Indolyloxy)-3-(isopropylamino)-2-propanol; 1-(Indol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)-2-propanol; 1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(1-methylethyl)amino-2-propanol
ASK #05603	
Chemical Abstract Service Nr.	108-01-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116134-09-9; 156681-25-3
Molgewicht	89.1362
Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Deanol
International Nonproprietary Name	(INN.Cumul.L3-15(1971-2013))
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; USEPA-ACToR; MeSH; RTECS; NCI.Thesaurus; MAR2015; KEGG; GSBL; EUTCT; NIST; PubChem; USMI14; HSDB; ETOX; ChemIDplus; ATC; Hager2014; LB; CAS; Pharmavista; IGS; ROMP2015; AAN; BAN
2. Bezeichnung	2-(Dimethylamino)ethan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2014; ChemSpider; PubChem
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Norcholin; 2-(Dimethylamino)ethanol; 2-Dimethylaminoethanol; Dimethyl MEA; N,N-Dimethylethanolamin; beta-Dimethylaminoethylalkohol; Dimethylmonoethanolamin; (2-Hydroxyethyl)dimethylamin; Demanol; N,N-Dimethylcolamin; N,N-Dimethyl-2-aminoethanol; Dimethyl(2-hydroxyethyl)amin
ASK #05608	
Chemical Abstract Service Nr.	53-84-9
Molgewicht	663.4251
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₇ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Nadid
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27; USMI9.6170
2. Bezeichnung	<i>P</i> ² -(Adenosin-5'-yl)- <i>P</i> ¹ -[(3-carbamoylpyridinio)- <i>D</i> -ribofuranosid-5-yl]monohydrogendiphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nicotinamid-Adenin-Dinucleotid
ASK #05609	
Chemical Abstract Service Nr.	85-61-0
Molgewicht	767.5341
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ N ₇ O ₁₆ P ₃ S
2. Bezeichnung	Adenosin-3'-dihydrogenphosphat-5'-(<i>O</i> ^{P2} -{(<i>R</i>)-3-hydroxy-2,2-dimethyl-4-oxo-4-[3-oxo-3-(2-sulfanylethylamino)propylamino]butyl}dihydrogendiphosphat)
3. Bezeichnung	Coenzym A

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10
ASK #05610

Chemical Abstract Service Nr. 300-01-6

Formelstamm (C4-H2-O5)2⁻ 2Na⁺

Molgewicht 176.0352

Bruttoformel C₄H₂Na₂O₅

2. Bezeichnung Oxobutandisäure-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxalessigsäure-Dinatriumsalz

ASK #05614

Chemical Abstract Service Nr. 13103-34-9

Molgewicht 452.6686

Bruttoformel C₃₀H₄₄O₃

Vorzugsbezeichnung Boldenonundecylenat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 3-Oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl(undec-10-enoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Boldenon(undec-10-enoat)

ASK #05615

Chemical Abstract Service Nr. 2104-96-3

Molgewicht 365.9961

Bruttoformel C₈H₈BrCl₂O₃PS

Vorzugsbezeichnung Bromofos

International Nonproprietary Name INN.L11

2. Bezeichnung *O*-(4-Brom-2,5-dichlorphenyl)-*O'*,*O'*-dimethylphosphorothioat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bromophos

ASK #05616

Chemical Abstract Service Nr. 107-21-1

Molgewicht 62.0678

Bruttoformel C₂H₆O₂

2. Bezeichnung Ethan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung Ethylenglycol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.5R,5.7R; DAB1998R

ASK #05619

Chemical Abstract Service Nr.	67-92-5
Formelstamm	C19-H35-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	345.9476
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dicycloverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; EAB3.1,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0-1(1998-2018)/1197
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)([1,1'-bi(cyclohexyl)]-1-carboxylat)-hydrochlorid
ASK #05620	
Chemical Abstract Service Nr.	127-19-5
Molgewicht	87.1204
Bruttoformel	C ₄ H ₉ NO
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10; GII; ROMP8
3. Bezeichnung	Dimethylacetamid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1667; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/1667; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.06/1667
ASK #05621	
Molgewicht	357.4434
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₄
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)[(2-methoxyethoxy)(diphenyl)acetat]
ASK #05622	
Chemical Abstract Service Nr.	503-01-5
Molgewicht	141.2539
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ N
Vorzugsbezeichnung	Isomethepten
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5040
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,6-Dimethylhept-5-en-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan
ASK #05623	
Chemical Abstract Service Nr.	5984-50-9
Formelstamm	C9-H19-N . C4-H6-O6
Molgewicht	291.3407
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₅ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Isomethepten[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L3)

2. Bezeichnung	<i>N</i> ,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan-(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #05624	
Chemical Abstract Service Nr.	51-98-9
Molgewicht	340.4559
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Norethisteronacetat
International Nonproprietary Name	(INNv.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.03/850; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0850; Ph.Eur.2008,6.0/0850
2. Bezeichnung	3-Oxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylacetat

ASK #05625	
Chemical Abstract Service Nr.	1063-55-4
Formelstamm	C24-H31-N3-O-S . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	641.7318
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₉ N ₃ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Butaperazindimaleat
International Nonproprietary Name	(INNv.L13)
2. Bezeichnung	1-{10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl}butan-1-on-maleat (1:2)

ASK #05626	
Formelstamm	3(C4-H5-N-O4)2 ⁻ 3H ⁺ Fe3 ⁺
Molgewicht	452.1292
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ FeN ₃ O ₁₂
2. Bezeichnung	DL-Asparaginsäure-Eisen()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung	Eisen()-hydrogen-DL-aspartat

ASK #05627	
Formelstamm	2(C4-H5-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺ Co2 ⁺ . 5 H2-O
Molgewicht	413.1991
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ CoN ₂ O ₈
2. Bezeichnung	DL-Asparaginsäure-Cobalt()-Salz 5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cobalt()-hydrogen-DL-aspartat-Pentahydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Cobalt(II)-hydrogen-DL-aspartat 5 HO

ASK #05628	
Formelstamm	2(C4-H5-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺ Cu2 ⁺ . 0.5 H2-O
Molgewicht	336.7431
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ CuN ₂ O ₈

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Kupfer()-Salz (2:1) 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Kupfer()-hydrogen-DL-aspartat-Hemihydrat

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

Synonym Kupfer(II)-hydrogen-DL-aspartat 0.5 HO

ASK #05629

Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Mn²⁺ . 2.5 H₂O

Molgewicht 364.1657

Bruttoformel C₈H₁₂MnN₂O₈

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Mangan()-Salz (2:1) 2.5 H₂O

3. Bezeichnung Mangan()-hydrogen-DL-aspartat-2.5-Hydrat

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

Synonym Mangan(II)-hydrogen-DL-aspartat 2.5 HO

ASK #05630

Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Zn²⁺

Molgewicht 329.5695

Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₈Zn

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Zinksalz (2:1)

3. Bezeichnung Zinkbis(hydrogen-DL-aspartat)

ASK #05632

Molgewicht 751.887

Bruttoformel C₁₂H₈I₄N₂O₂S

2. Bezeichnung 2,3',5',6-Tetraiod-4,4'-sulfonyldianilin

ASK #05633

Chemical Abstract Service Nr. 4936-47-4

Molgewicht 285.2764

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Nifuratel

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USAN; MAR28

2. Bezeichnung 5-(Methylsulfanylmethyl)-3-[(5-nitrofuranyl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Methylsulfanylmethyl-3-[(5-nitro-2-furylmethylen)amino]-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #05635

2. Bezeichnung Propylenglycol(palmitat,stearat)

ASK #05636

Chemical Abstract Service Nr. 37452-43-0

2. Bezeichnung Polyestriolphosphat

ASK #05637

Chemical Abstract Service Nr.	22801-44-1
Molgewicht	246.348
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Mepivacain
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5688; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid
ASK #05638	
Chemical Abstract Service Nr.	16452-56-5
Formelstamm	C15-H22-N2-O . Cl-H
Molgewicht	282.8089
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Mepivacainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1242; Ph.Eur.2008,6.0/1242; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1242; DAC87; USMI9.5688
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #05640	
Chemical Abstract Service Nr.	7783-20-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	44071-93-4; 64006-53-7; 82168-61-4
Formelstamm	2(N-H4) ⁺ (S-O4) ⁻
Molgewicht	132.1395
Bruttoformel	H ₈ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	Ammoniumsulfat
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; E517; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 517
ASK #05645	
Chemical Abstract Service Nr.	9010-88-2
Formelstamm	(C5-H8-O2) _m . (C5-H8-O2) _n (m:n=2:1)
2. Bezeichnung	Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat) (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #05647	
Chemical Abstract Service Nr.	147-90-0
Formelstamm	C4-H9-N-O . C7-H6-O3
Molgewicht	225.2411
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₄
2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoesäure-Morpholinsalz

ASK #05648

Chemical Abstract Service Nr. 110-97-4

Molgewicht 133.1888

Bruttoformel $C_6H_{15}NO_2$

2. Bezeichnung 1,1'-Azandiylbis(propan-2-ol)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-Iminobis(propan-2-ol)

ASK #05649

Chemical Abstract Service Nr. 112-02-7

Formelstamm $(C_{19}H_{42}N)^+ Cl^-$

Molgewicht 319.9965

Bruttoformel $C_{19}H_{42}ClN$

Vorzugsbezeichnung Cetrimoniumchlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylhexadecan-1-aminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hexadecyltrimethylammoniumchlorid

ASK #05654

Chemical Abstract Service Nr. 614-18-6

Molgewicht 151.1626

Bruttoformel $C_8H_9NO_2$

2. Bezeichnung Ethylnicotinat

Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #05655

Chemical Abstract Service Nr. 59-40-5

Formelstamm $(C_{14}H_{11}N_4O_2S)^- H^+$

Molgewicht 300.3357

Bruttoformel $C_{14}H_{12}N_4O_2S$

Vorzugsbezeichnung Sulfaquinoxalin

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.8734

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(chinoxalin-2-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(Chinoxalin-2-yl)sulfanilamid

ASK #05656

Formelstamm $(C_{14}H_{11}N_4O_2S)^- Na^+ \cdot 3 H_2O$

Molgewicht 376.3634

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaquinoxalin-Natrium 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(chinoxalin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(Chinoxalin-2-yl)sulfanilamid-Natriumsalz 3 HO
ASK #05660	
Chemical Abstract Service Nr.	10102-68-8
Molgewicht	293.8869
Bruttoformel	CaI ₂
2. Bezeichnung	Calciumiodid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10; MAR28
ASK #05661	
Chemical Abstract Service Nr.	7790-29-6
Molgewicht	212.3723
Bruttoformel	IRb
2. Bezeichnung	Rubidiumiodid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10
ASK #05662	
Chemical Abstract Service Nr.	62-38-4
Molgewicht	336.7379
Bruttoformel	C ₈ H ₈ HgO ₂
3. Bezeichnung	Phenylquecksilber()-acetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.04/2042; Ph.Eur.2008,6.0/2042; Ph.Eur.2005,5.0/2042
ASK #05674	
Chemical Abstract Service Nr.	13457-21-1
Molgewicht	772.8962
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₀ N ₁₀ O ₆ S ₂
2. Bezeichnung	(3,3'-Disulfandiylbis{4-[<i>N</i> -(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]pent-3-en-1-yl})dinicotinat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Thiamindisulfid-O,O'-dinicotinat
ASK #05675	
Chemical Abstract Service Nr.	54-03-5
Molgewicht	592.6778
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₄ N ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Hexobendin
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.4578
2. Bezeichnung	[3,3'-(<i>N,N</i> -Dimethylethylendiamino)dipropyl]bis(3,4,5-trimethoxybenzoat)
ASK #05676	
Chemical Abstract Service Nr.	50-62-4
Formelstamm	C30-H44-N2-O10 . 2 Cl-H
Molgewicht	665.5996
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₆ Cl ₂ N ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Hexobendindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.4578
2. Bezeichnung	[3,3'-(<i>N,N</i> -Dimethylethylendiamino)dipropyl]bis(3,4,5-trimethoxybenzoat)-dihydrochlorid

ASK #05677

Chemical Abstract Service Nr.	101-31-5
Molgewicht	289.3694
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung	Hyoscyamin
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; USMI9.4780
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #05678

Chemical Abstract Service Nr.	5989-77-5
Formelstamm	2(C33-H37-N5-O5) . C4-H6-O6
Molgewicht	1317.4416
Bruttoformel	C ₇₀ H ₈₀ N ₁₀ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Dihydroergotaminhemitartrat
Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L16); (INNv.L7)
2. Bezeichnung	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-(<i>R,R</i>)-tartrat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dihydroergotaminemi[(<i>R,R</i>)-tartrat]; Dihydroergotamintartrat (Ph.Eur.); Bis[(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)-N-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-5-benzyl-10b-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxooctahydro-8H-oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]-Dihydroergotamintartrat

ASK #05680

Chemical Abstract Service Nr.	1777-82-8
Molgewicht	177.0279
Bruttoformel	C ₇ H ₆ Cl ₂ O
2. Bezeichnung	(2,4-Dichlorphenyl)methanol

3. Bezeichnung	2,4-Dichlorbenzylalkohol
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2018; FIE96
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2,4-Dichlorbenzylmethanol; Dichlorbenzylalkohol
ASK #05682	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-27-1
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₇ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	206.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Ibuprofen
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; USAN; FDA-SRS; DAC2019; JAN; MAR2020; EAB3.0,4.0+2,5.0,6.0+1+8,7.0,8.0,9.0+6,10.0(1997-2020)/0721; GlnAS; ChemIDplus; BP2001-2021; EP3.0,4.0+2,5.0,6.0+1+8,7.0,8.0,9.0+6,10.0(1997-2020); ROMP2020; PubChem; ChemSpider; BAN; Phpa1.4,12.1,18.3(1989-2006); CAS; USMI2020; USP25-42(2002-2019)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(2 <i>RS</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure; 4-Isobutyl- α -methylphenylelessigsäure; α -Methyl-4-(2-methylpropyl)phenylelessigsäure; 2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure
ASK #05683	
Chemical Abstract Service Nr.	54-32-0
Molgewicht	279.3746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Moxisylyt
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl}acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(2-Dimethylaminoethoxy)-5-isopropyl-2-methylphenyl]acetat
ASK #05684	
Chemical Abstract Service Nr.	964-52-3
Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₅ -N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	315.8355
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Moxisylythydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl}acetat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [4-(2-Dimethylaminoethoxy)-5-isopropyl-2-methylphenyl]acetat-hydrochlorid
ASK #05690

Chemical Abstract Service Nr. 14038-43-8

Molgewicht 859.2282

Bruttoformel C₁₈Fe₇N₁₈

2. Bezeichnung Hexakis(cyano-*C*)ferrat(4-)-eisen(3+) (3:4)

3. Bezeichnung Eisen()-hexacyanoferrat()

ASK #05694

Chemical Abstract Service Nr. 365-26-4

Molgewicht 181.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Oxilofrin

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol

ASK #05695

Chemical Abstract Service Nr. 942-51-8

Formelstamm C10-H15-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 217.6925

Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Oxilofrinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]phenol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #05696

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1641-74-3

Formelstamm C12-H18-N2-O2 . C6-H8-O7 . H2-O

Molgewicht 432.4223

Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O₉

Vorzugsbezeichnung Nicametacitrat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(pyridin-3-carboxylat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Diethylaminoethyl)nicotinat-citrat (1:1) 1 HO

ASK #05697

Chemical Abstract Service Nr.	3099-52-3
Molgewicht	222.2835
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nicametat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(pyridin-3-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Diethylaminoethyl)nicotinat

ASK #05698

Chemical Abstract Service Nr.	587-23-5
Formelstamm	(C6-H12-N4) . (C8-H8-O3)
Molgewicht	292.3336
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methenamin[(<i>RS</i>)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1,3,5,7-Tetraazaadamantan-[(<i>RS</i>)-(hydroxy)(phenyl)acetat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methenaminmandelat

ASK #05700

Formelstamm	C8-H11-N-O . Cl-H
Molgewicht	173.64
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ ClNO
2. Bezeichnung	4-(2-Aminoethyl)phenol-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Tyraminhydrochlorid

ASK #05701

Chemical Abstract Service Nr.	7246-07-3
Formelstamm	(C11-H10-N-O4-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	275.2562
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ NNaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Actinoquinol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	8-Ethoxychinolin-5-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #05702

Chemical Abstract Service Nr.	6582-31-6
Formelstamm	(C19-H39-N2-O2) ⁻ H ⁺

Molgewicht	328.5331
Bruttoformel	C ₁₉ H ₄₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dapabutan
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-[3-(Dodecylamino)propylamino]butansäure

ASK #05703

Chemical Abstract Service Nr.	6424-40-4
Formelstamm	C17-H21-N-O4 . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	375.8444
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ ClNO ₄
2. Bezeichnung	(6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)[(<i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrochlorid 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Scopolaminhydrochlorid 2 H ₂ O

ASK #05704

Chemical Abstract Service Nr.	1306-04-3
Molgewicht	520.7571
Bruttoformel	Ca ₅ ClO ₁₂ P ₃
2. Bezeichnung	Pentacalcium-chlorid-tris(phosphat)
3. Bezeichnung	Chlorapatit
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7156

ASK #05705

Chemical Abstract Service Nr.	100-79-8
Molgewicht	132.1577
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl)methanol
Zitat Bezeichnung 2	GI; USMI9.3232
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Solketal

ASK #05706

Chemical Abstract Service Nr.	68207-00-1
Formelstamm	(C16-H36-N)+ Br ⁻
Molgewicht	322.3677
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₆ BrN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminiumbromid

ASK #05709

Chemical Abstract Service Nr.	3735-90-8
Molgewicht	328.4717

Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Fencarbamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	S-(2-Diethylaminoethyl)(diphenylthiocarbamat)

ASK #05710

Chemical Abstract Service Nr.	10539-19-2
Molgewicht	307.3862
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Moxaverin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-Benzyl-3-ethyl-6,7-dimethoxyisochinolin

ASK #05711

Chemical Abstract Service Nr.	115122-70-8
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₃ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	342.4282
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	3,7-Di- <i>tert</i> -butylnaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #05712

Chemical Abstract Service Nr.	13655-52-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23846-70-0; 54578-71-1
Molgewicht	249.3486
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alprenolol
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	AAN; CAS; USMI10; MAR28; IGS; ROMP2011; BAN; EINECS; MAR2011; MeSH
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-(2-Allylphenoxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #05713

Chemical Abstract Service Nr.	13707-88-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13678-97-2
Formelstamm	C ₁₅ -H ₂₃ -N-O ₂ . Cl-H
Molgewicht	285.8096
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alprenololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0876; Ph.Eur.1997,3.0/876; Ph.Eur.2002,4.00/0876; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0876; MAR28; EINECS; USMI10

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-(2-Allylphenoxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #05714

Chemical Abstract Service Nr. 72017-58-4

Formelstamm C19-H24-N2-O-S . C10-H8-O6-S2

Molgewicht 616.7686

Bruttoformel C₂₉H₃₂N₂O₇S₃

Vorzugsbezeichnung Fencarbamidnapadisilat

International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *S*-(2-Diethylaminoethyl)(diphenylthiocarbamat)-naphthalin-1,5-disulfonat (1:1)

ASK #05715

Chemical Abstract Service Nr. 67824-72-0

Formelstamm C15-H23-N-O2 . C7-H6-O2

Molgewicht 371.47

Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₄

Vorzugsbezeichnung Alprenololbenzoat

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.1997,3.0/1066

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol-benzoat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-(2-Allylphenoxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol-benzoat (1:1)

ASK #05716

Chemical Abstract Service Nr. 544-17-2

Formelstamm 2(C-H-O2)⁻ Ca2+

Molgewicht 130.1129

Bruttoformel C₂H₂CaO₄

2. Bezeichnung Ameisensäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Calciumformiat

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; E238; MAR29

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

Synonym E 238

ASK #05718

Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ H⁺ Fe2⁺ . H2O

Molgewicht 263.9679

Bruttoformel $C_6H_6FeO_7$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-Salz (1:1) 1 H_2O

3. Bezeichnung Eisen()-hydrogencitrat 1 H_2O

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

Synonym Citronensäure-Eisen(II)-Salz (1:1) 1 H_2O

ASK #05721

Chemical Abstract Service Nr. 14940-41-1

Formelstamm $2(O_4-P)^{3-} 3Fe^{2+}$

Molgewicht 357.4777

Bruttoformel $Fe_3O_8P_2$

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Eisen()-Salz (2:3)

3. Bezeichnung Eisen()-phosphat

Zitat Bezeichnung 3 IGS

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

Synonym Ferrophosphat; Trieisenbis(orthophosphat); Eisen(II)-orthophosphat

ASK #05722

Chemical Abstract Service Nr. 13106-76-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 140899-16-7; 2411833-51-5

Molgewicht 196.0345

Bruttoformel $H_8MoN_2O_4$

2. Bezeichnung Ammoniummolybdat()

3. Bezeichnung Ammoniummolybdat

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2024

ASK #05723

Molgewicht 386.0827

Bruttoformel $O_8P_2Zn_3$

2. Bezeichnung Zinkphosphat

ASK #05724

2. Bezeichnung Aluminium-acetat-dihydroxid - Aluminium-diacetat-hydroxid - Gemisch

ASK #05725

Chemical Abstract Service Nr. 10101-39-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1028773-86-5; 1059109-09-9; 1344-94-1; 13983-17-0; 14567-51-2; 14567-52-3; 207806-17-5; 368436-36-6; 57657-07-5; 729609-37-4; 9056-30-8; 930265-12-6

Molgewicht 116.1617

Bruttoformel CaO_3Si

2. Bezeichnung Metakieselsäure-Calcium-Salz (1:1)

3. Bezeichnung Calciummetasilicat ((mit Angaben zum chemischen oder mineralogischen Strukturtyp; Calciumsilicat (NF): ASK-Nr. 28991-5))

Zitat Bezeichnung 3	Calciummetasilicat; ROMP2011
ASK #05726	
Chemical Abstract Service Nr.	23031-25-6
Molgewicht	225.2842
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Terbutalin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]benzol-1,3-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(3,5-dihydroxyphenyl)ethanol
ASK #05727	
Chemical Abstract Service Nr.	23031-32-5
Formelstamm	2(C ₁₂ H ₁₉ N-O ₃) . H ₂ O ₄ -S
Molgewicht	548.6468
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₂ O ₁₀ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]benzol-1,3-diol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Terbutalinsulfat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Terbutalin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Terbutalinsulfat; (<i>RS</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(3,5-dihydroxyphenyl)ethanol-sulfat (2:1); Terbutalinhemisulfat
ASK #05730	
Chemical Abstract Service Nr.	115-93-5
Molgewicht	297.2883
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ NO ₅ PS ₂
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Dimethyl- <i>O</i> -(4-sulfamoylphenyl)phosphorothioat
3. Bezeichnung	Cythioat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	<i>O,O'</i> -Dimethyl- <i>O''</i> -(4-sulfamoylphenyl)thiophosphat
ASK #05731	
Chemical Abstract Service Nr.	7683-59-2
Molgewicht	211.2576
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Isoprenalin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,2-diol

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)ethanol; rac-(1R)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol
ASK #05732		
	Chemical Abstract Service Nr.	6700-39-6
	Formelstamm	2(C11-H17-N-O3) . H2-O4-S . 2 H2-O
	Molgewicht	556.6242
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₂ O ₁₀ S
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,2-diol-sulfat (2:1) 2 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Isoprenalinsulfat (Ph.Eur.)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	(RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)ethanol-sulfat (2:1) 2 HO; Isoprenalinhemisulfat 1 HO; rac-(1R)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol-sulfat (2:1) 2 HO; Isoprenalinsulfat
ASK #05733		
	Chemical Abstract Service Nr.	125-60-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	13987-04-7
	Formelstamm	(C22-H29-N2-O)+ Br ⁻
	Molgewicht	417.3825
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ BrN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Fenpiveriniumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	USM10
	2. Bezeichnung	1-(4-Amino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-1-methylpiperidin-1-iumbromid
ASK #05734		
	Chemical Abstract Service Nr.	54063-52-4
	Molgewicht	367.4382
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Pitofenon
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	Methyl{2-[4-(2-piperidinoethoxy)benzoyl]benzoat}
ASK #05735		
	Chemical Abstract Service Nr.	1248-42-6
	Formelstamm	C22-H25-N-O4 . Cl-H
	Molgewicht	403.8991
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Pitofenonhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung Methyl{2-[4-(2-piperidinoethoxy)benzoyl]benzoat}-hydrochlorid

ASK #05736

2. Bezeichnung Tannin-Bismut()-Salz

3. Bezeichnung Basisches Bismuttannat

ASK #05738

Chemical Abstract Service Nr. 5560-59-8

Formelstamm C20-H27-N . C6-H8-O7

Molgewicht 473.5586

Bruttoformel C₂₆H₃₅NO₇

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-3-phenyl-*N*-(3-phenylpropyl)propan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

3. Bezeichnung Alverincitrat

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/2156; Ph.Eur.2005,5.6/2156

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); (Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan-citrat (1:1)

ASK #05739

Chemical Abstract Service Nr. 42324-04-9

Formelstamm (C9-H6-N-O)⁻ 2(H-O)⁻ Bi3+

Molgewicht 387.1451

Bruttoformel C₉H₈BiNO₃

2. Bezeichnung (Chinolin-8-olato)dihydroxobismut

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 8-[(Dihydroxybismutino)oxy]chinolin; 8-Chinolinolato-dihydroxo-bismut(III); Chinolin-8-olato-dihydroxo-bismut(III); Wismut(III)-8-chinolinolat, basisches

ASK #05753

Chemical Abstract Service Nr. 492-39-7

Molgewicht 151.2056

Bruttoformel C₉H₁₃NO

Vorzugsbezeichnung Cathin

International Nonproprietary Name INNv.L44

Zitat Bezeichnung 1 GLST; MAR28

2. Bezeichnung (1*S*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Norpseudoephedrin; (+)-Norpseudoephedrin

ASK #05755

Chemical Abstract Service Nr. 868-14-4

Formelstamm (C4-H4-O6)²⁻ H⁺ K⁺

Molgewicht 188.1772

Bruttoformel	C ₄ H ₅ KO ₆
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Monokaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumhydrogentartrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(<i>R</i> , <i>R</i>)-Weinsäure-Monokaliumsalz; Kaliumhydrogen-(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat

ASK #05757

Chemical Abstract Service Nr.	59-47-2
Molgewicht	182.2164
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mephesisin
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	3-(<i>o</i> -Tolyloxy)propan-1,2-diol

ASK #05758

Chemical Abstract Service Nr.	3679-64-9
Molgewicht	326.5731
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ BrClNO ₂
2. Bezeichnung	5-Brom- <i>N</i> -(4-chlorphenyl)-2-hydroxybenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bromosalicylchloranilid

ASK #05762

2. Bezeichnung	3-[- <i>D</i> -Glucopyranosyl-(1 → 4)-3- <i>O</i> -acetyl- - <i>D</i> -digitoxopyranosyl-(1 → 4)- - <i>D</i> -digitoxopyranosyl-(1 → 4)- - <i>D</i> -digitoxopyranosyloxy]-(14 /14 ,16 /12 ,14)-(di)hydroxy-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Lanatoside A+B+C

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #05763

Chemical Abstract Service Nr.	1345-04-6
Molgewicht	339.715
Bruttoformel	S ₃ Sb ₂
2. Bezeichnung	Antimon()-sulfid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10; MAR28
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Antimonit

ASK #05764

Chemical Abstract Service Nr.	32087-68-6
Formelstamm	C5-H11-N-O2 . C6-H10-O7
Molgewicht	311.2857
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ NO ₉
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylglycinium- <i>D</i> -glucuronat

3. Bezeichnung Betain-D-glucuronat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (Carboxymethyl)trimethylammonium-D-glucuronat

ASK #05765

Formelstamm C4-H11-N-O2 . C6-H10-O7

Molgewicht 299.275

Bruttoformel C₁₀H₂₁NO₉

2. Bezeichnung D-Glucuronsäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym D-Glucuronsäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz

ASK #05766

Chemical Abstract Service Nr. 101418-00-2

Vorzugsbezeichnung Policresulen

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-4-methylbenzolsulfonsäure - Formaldehyd - Polykondensat

ASK #05767

Formelstamm 2(C16-H14-N3-O7-S)⁻ Ca2+ . 5 H2O

Molgewicht 914.8809

Bruttoformel C₃₂H₂₈CaN₆O₁₄S₂

Vorzugsbezeichnung Calciumdisulfaloxat 5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung 2-[(4-[[[(Hydroxymethyl)carbamoyl]sulfamoyl]phenyl]carbamoyl]benzoesäure-Calciumsalz (2:1) 5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sulfaloxinsäure-Calciumsalz (2:1) 5 HO

ASK #05768

Chemical Abstract Service Nr. 2447-57-6

Molgewicht 310.329

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Sulfadoxin

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/740; Ph.Eur.2008,6.0/740; Ph.Eur.2005,5.0/740

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(5,6-dimethoxypyrimidin-4-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(5,6-Dimethoxypyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #05771

Chemical Abstract Service Nr. 152-11-4

Formelstamm	C27-H38-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht	491.0626
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₉ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Verapamilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.08/573; Ph.Eur.2008,6.0/573; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/573; USMI9.9604
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)pentannitril-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-isopropylpentannitril-hydrochlorid

ASK #05772

Chemical Abstract Service Nr.	2152-34-3
Molgewicht	176.172
Bruttoformel	C ₉ H ₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pemolin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	GLST; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-Amino-5-phenyl-1,3-oxazol-4(5 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Imino-5-phenyl-1,3-oxazolidin-4-on

ASK #05774

Chemical Abstract Service Nr.	118-10-5
Molgewicht	294.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-(Chinolin-4-yl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol
3. Bezeichnung	Cinchonin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-Cinchonan-9-ol; (<i>S</i>)-(4-Chinoly)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol

ASK #05775

2. Bezeichnung	Chinarinde, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung	Eingestellter Chinarindenfluidextrakt
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/1818; Ph.Eur.2005,5.4/1818

ASK #05778

Chemical Abstract Service Nr.	17575-22-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11019-78-6; 35-86-9; 37267-71-3
Molgewicht	985.1157
Bruttoformel	C ₄₉ H ₇₆ O ₂₀

Vorzugsbezeichnung	Lanatosid C
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.1997,504; MAR28; Ph.Eur.2005,5.5R,5.7R
2. Bezeichnung	3 -[-D-Glucopyranosyl-(1 4)-3- <i>O</i> -acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #05779	
Chemical Abstract Service Nr.	28221-20-7
Molgewicht	240.3816
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	[(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i> ,5 <i>RS</i>)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl](3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(3-p-Menthyl)(3-methylbutanoat)
ASK #05780	
Chemical Abstract Service Nr.	7242-04-8
Molgewicht	991.1219
Bruttoformel	C ₅₁ H ₇₄ O ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Pengitoxin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	16 -Acetyloxy-3 -[3,4-di- <i>O</i> -acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)-3- <i>O</i> -acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)-3- <i>O</i> -acetyl- -D-digitoxopyranosyloxy]-14 -hydroxy-5 -card-20(22)-enolid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	16beta-Acetoxy-3beta-[3,4-di-O-acetyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-acetyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-acetyl-beta-D-digitoxopyranosyloxy]-14beta-hydroxy-5beta-card-20(22)-enolid
ASK #05781	
Chemical Abstract Service Nr.	7361-61-7
Molgewicht	220.3338
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Xylazin
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -1,3-thiazin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5,6-Dihydro-4H-1,3-thiazin-2-yl)(2,6-dimethylphenyl)azan
ASK #05782	
Chemical Abstract Service Nr.	23076-35-9
Formelstamm	C12-H16-N2-S . Cl-H
Molgewicht	256.7948
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ ClN ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Xylazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; Ph.Eur.2001(2000),1481
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -1,3-thiazin-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Xylazinhydrochlorid für Tiere; (5,6-Dihydro-4 <i>H</i> -1,3-thiazin-2-yl)(2,6-dimethylphenyl)azan-hydrochlorid
ASK #05799	
Chemical Abstract Service Nr.	15825-70-4
Molgewicht	452.1571
Bruttoformel	C ₆ H ₈ N ₆ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Mannitolhexanitrat
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5576
2. Bezeichnung	D-Mannitolhexanitrat
ASK #05802	
Chemical Abstract Service Nr.	124-94-7
Molgewicht	394.4339
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Triamcinolon
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1376; Ph.Eur.2008,6.0/1376; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/1376; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,16 ,17,21-tetrahydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #05803	
Chemical Abstract Service Nr.	34424-98-1
Molgewicht	1816.585
Bruttoformel	C ₁₀₂ H ₁₉₀ O ₂₅
2. Bezeichnung	Decaglyceroltetraoleat
ASK #05808	
2. Bezeichnung	Aluminiumhydroxid - Magnesiumcarbonat - Magnesiumhydroxid - Gemisch
3. Bezeichnung	Aluminiumhydroxid-Magnesiumcarbonat-Gel
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #05810	
Chemical Abstract Service Nr.	50-00-0
Molgewicht	30.026
Bruttoformel	CH ₂ O
2. Bezeichnung	Methanal
Zitat Bezeichnung 2	USMI2021; ROMP2021; IUPAC

3. Bezeichnung Formaldehyd
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021; IUPAC

ASK #05812

Chemical Abstract Service Nr. 107-22-2
Molgewicht 58.0361
Bruttoformel $C_2H_2O_2$
2. Bezeichnung Ethandial
3. Bezeichnung Glyoxal
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; GII

ASK #05813

Chemical Abstract Service Nr. 298-12-4
Formelstamm $(C_2H-O_3)^- H^+$
Molgewicht 74.0355
Bruttoformel $C_2H_2O_3$
2. Bezeichnung Oxoessigsäure
3. Bezeichnung Glyoxylsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4348; GII

ASK #05814

Chemical Abstract Service Nr. 526-95-4
Formelstamm $(C_6H_{11}O_7)^- H^+$
Molgewicht 196.1553
Bruttoformel $C_6H_{12}O_7$
2. Bezeichnung D-Gluconsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.4287; ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 574

ASK #05815

Chemical Abstract Service Nr. 60007-93-4
Formelstamm $3(C_6H_{11}O_7)^- Al^{3+}$
Molgewicht 612.4236
Bruttoformel $C_{18}H_{33}AlO_{21}$
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Aluminiumsalz (3:1)
3. Bezeichnung Aluminium-D-gluconat

ASK #05816

Chemical Abstract Service Nr. 141-78-6
Molgewicht 88.1051
Bruttoformel $C_4H_8O_2$

3. Bezeichnung	Ethylacetat
Zitat Bezeichnung 3	ARC1137; Ph.Eur.2008,6.0/0899; Ph.Eur.2005,5.0/0899; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/899; MAR28; DAC86; USMI9.3685; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #05818	
Chemical Abstract Service Nr.	140207-93-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116001-96-8; 37319-17-8; 51601-83-3; 52439-66-4; 56367-92-1
Formelstamm	(C5-H6-Na2-O10-S2) _n (Na2-O7-S2)(C7-H8-Na2-O9-S) _x , n = ca. 11, x = ca. 1, M = 4000-6000 g/mol (Mittelwert), 1000-40000 g/mol (Bandbreite)
Vorzugsbezeichnung	Pentosanpolysulfat-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	GLI; EUTCT; Pharmavista
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -sulfo-(1 4)- β -D-xylopyranan-Polynatriumsalz, durchschnittlich an 1 von 11 Xylose-Einheiten 2- <i>O</i> -(Trinatrium-4- <i>O</i> -methyl-2,3-di- <i>O</i> -sulfonato- β -glucopyranosyluronat)-substituiert, mittlere Molmasse M = 4000-6000 g/mol, Molmassen-Bandbreite M = 1000-40000 g/mol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Xylan-poly(hydrogensulfat)-Natriumsalz; Xylanhydrogensulfat-Natriumsalz; Pentosanhydrogensulfat-Natriumsalz; Natriumpentosanpolysulfat; Pentosanpolyschwefelsäureester-Natriumsalz; (1 \rightarrow 4)- β -D-Xylan-2,3-bis(hydrogensulfat)-Natriumsalz; Pentosan-Polysulfat-Natrium
ASK #05819	
Formelstamm	(C12-H5-Br4-O5-P) ₂ ⁻ 2H ⁺ · H ₂ O
Molgewicht	599.786
Bruttoformel	C ₁₂ H ₇ Br ₄ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Bromofenofos 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	{3,3',5,5'-Tetrabrom-2'-hydroxy[1,1'-biphenyl]-2-yl}dihydrogenphosphat 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,3',5,5'-Tetrabrom-2'-hydroxybiphenyl-2-yl)dihydrogenphosphat 1 HO
ASK #05820	
Chemical Abstract Service Nr.	79-11-8
Molgewicht	94.497
Bruttoformel	C ₂ H ₃ ClO ₂
2. Bezeichnung	Chloressigsäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #05823	
Chemical Abstract Service Nr.	3811-75-4
Molgewicht	354.446
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Hexamidin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27

2. Bezeichnung 4,4'-(Hexan-1,6-diylldioxy)dibenzimidamid
ASK #05824

Chemical Abstract Service Nr. 659-40-5
Formelstamm C20-H26-N4-O2 . 2(C2-H6-O4-S)
Molgewicht 606.7093
Bruttoformel C₂₄H₃₈N₄O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Hexamidindiisetionat
International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2002,4.00/1436; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/1436; Ph.Eur.2008,6.0/1436
2. Bezeichnung 4,4'-(Hexan-1,6-diylldioxy)dibenzimidamid-(2-hydroxyethansulfonat) (1:2)

ASK #05825
Chemical Abstract Service Nr. 7727-37-9
Molgewicht 28.0134
Bruttoformel N₂
3. Bezeichnung Stickstoff
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1247; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1247; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1247; Helv8/97; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; E941
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 941

ASK #05826
Chemical Abstract Service Nr. 137-66-6
Molgewicht 414.5329
Bruttoformel C₂₂H₃₈O₇
2. Bezeichnung {(2S)-2-[(2R)-3,4-Dihydroxy-5-oxo-2,5-dihydrofuran-2-yl]-2-hydroxyethyl}hexadecanoat
3. Bezeichnung Palmitoylascorbinsäure (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 6-O-Palmitoyl-L-ascorbinsäure; E 304; Palmitoylascorbinsäure

ASK #05828
Chemical Abstract Service Nr. 58166-83-9
Molgewicht 357.4069
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Cafedrin
International Nonproprietary Name INNv.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 7-[2-[(1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-yl)amino]ethyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dion

ASK #05829
Chemical Abstract Service Nr. 3039-97-2

Formelstamm	C18-H23-N5-O3 . Cl-H
Molgewicht	393.8679
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cafedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L14)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	7-[2-(1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-ylamino)ethyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #05830	
Chemical Abstract Service Nr.	13460-98-5
Molgewicht	375.3791
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Theodrenalin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	7-(2-[[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]ethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #05831	
Chemical Abstract Service Nr.	2572-61-4
Formelstamm	C17-H21-N5-O5 . Cl-H
Molgewicht	411.8401
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ ClN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Theodrenalinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	7-[2-[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxyethylamino]ethyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #05835	
Chemical Abstract Service Nr.	963-14-4
Formelstamm	(C12-H13-N4-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	294.3296
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> '-(6-Ethoxypyridazin-3-yl)sulfanilamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Sulfaethoxypyridazin
ASK #05837	
Chemical Abstract Service Nr.	537-40-6
Molgewicht	879.3844
Bruttoformel	C ₅₇ H ₉₈ O ₆
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)tris[(<i>Z,Z</i>)-octadeca-9,12-dienoat]

3. Bezeichnung Glyceroltris[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glyceroltrilinolat

ASK #05841

Chemical Abstract Service Nr. 57-66-9
Formelstamm (C13-H18-N-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 285.3593
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₄S
Vorzugsbezeichnung Probenecid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010; Ph.Eur.2005,5.0/243; USAN; USMI9.7551; Ph.Eur.2008,6.0/243; Ph.Eur.2002,4.00/243
2. Bezeichnung 4-(Dipropylsulfamoyl)benzoesäure

ASK #05843

Chemical Abstract Service Nr. 35898-87-4
Molgewicht 604.6885
Bruttoformel C₃₁H₄₄N₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Dilazep
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3185; MAR28
2. Bezeichnung [3,3'-(1,4-Diazepan-1,4-diyl)dipropyl]bis(3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #05846

Chemical Abstract Service Nr. 20153-98-4
Formelstamm C31-H44-N2-O10 . 2 Cl-H
Molgewicht 677.6103
Bruttoformel C₃₁H₄₆Cl₂N₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Dilazepdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.3185
2. Bezeichnung [3,3'-(1,4-Diazepan-1,4-diyl)dipropyl]bis(3,4,5-trimethoxybenzoat)-dihydrochlorid

ASK #05847

Chemical Abstract Service Nr. 303-25-3
Formelstamm C18-H22-N2 . Cl-H
Molgewicht 302.8416
Bruttoformel C₁₈H₂₃ClN₂
Vorzugsbezeichnung Cyclizinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1092; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1092; Ph.Eur.2005,5.0/1092; USMI9.2716

2. Bezeichnung	1-(Diphenylmethyl)-4-methylpiperazin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Benzhydryl-4-methylpiperazin-hydrochlorid
ASK #05848	
Chemical Abstract Service Nr.	3811-56-1
Molgewicht	372.4231
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Aminoquinurid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1,3-Bis(4-amino-2-methyl-6-chinoly)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.1258
ASK #05849	
Chemical Abstract Service Nr.	5424-37-3
Formelstamm	C21-H20-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht	445.345
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ Cl ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Aminoquinuriddihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	1,3-Bis(4-amino-2-methyl-6-chinoly)harnstoff-dihydrochlorid
ASK #05851	
Chemical Abstract Service Nr.	6151-30-0
Formelstamm	C23-H30-Cl-N3-O . 2 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	508.9092
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ Cl ₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Mepacrindihydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4- <i>N</i> -(6-Chlor-2-methoxyacridin-9-yl)-1- <i>N</i> ,1- <i>N</i> -diethylpentan-1,4-diamin-dihydrochlorid 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(6-Chlor-2-methoxyacridin-9-ylamino)pentyl]diethylazan-dihydrochlorid 2 HO
ASK #05853	
Chemical Abstract Service Nr.	617-65-2
Formelstamm	(C5-H7-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	147.1293
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₄
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Aminopentandisäure
3. Bezeichnung	DL-Glutaminsäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #05876

Chemical Abstract Service Nr. 396-01-0

Molgewicht 253.2626

Bruttoformel $C_{12}H_{11}N_7$

Vorzugsbezeichnung Triamteren

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3/58; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/58; Ph.Eur.2005,5.0/58; USMI9.9282

2. Bezeichnung 6-Phenylpteridin-2,4,7-triamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Phenylpteridin-2,4,7-triyltris(azan)

ASK #05879

Chemical Abstract Service Nr. 15351-13-0

Molgewicht 600.5324

Bruttoformel $C_{30}H_{24}N_4O_{10}$

Vorzugsbezeichnung Nicofuranose

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6334

2. Bezeichnung -D-Fructofuranose-1,3,4,6-tetranicotinat

ASK #05880

Chemical Abstract Service Nr. 499-67-2

Molgewicht 294.3892

Bruttoformel $C_{16}H_{26}N_2O_3$

Vorzugsbezeichnung Proxymetacain

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](3-amino-4-propoxybenzoat)

ASK #05881

Chemical Abstract Service Nr. 5875-06-9

Formelstamm $C_{16}H_{26}N_2O_3$. Cl-H

Molgewicht 330.8502

Bruttoformel $C_{16}H_{27}ClN_2O_3$

Vorzugsbezeichnung Proxymetacainhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC1999-2004,2005; MAR27

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](3-amino-4-propoxybenzoat)-hydrochlorid

ASK #05882

Chemical Abstract Service Nr. 148-72-1

Formelstamm C11-H16-N2-O2 . H-N-O3

Molgewicht 271.2698

Bruttoformel C₁₁H₁₇N₃O₅

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on-nitrat (1:1)

3. Bezeichnung Pilocarpinnitrat

Zitat Bezeichnung 3 RPS15; MAR27; USMI9.7224; Ph.Eur.2005,5.0/104; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/104; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/104

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on-nitrat (1:1)

ASK #05894

Chemical Abstract Service Nr. 17692-39-6

Molgewicht 311.418

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Fomocain

International Nonproprietary Name INN.L19

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; DAC2004R; DAC2004,2005; MAR28

2. Bezeichnung 4-(3-{4-[(Phenoxy)methyl]phenyl}propyl)morpholin

ASK #05896

Chemical Abstract Service Nr. 1163-37-7

Formelstamm C20-H21-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 343.8472

Bruttoformel C₂₀H₂₂ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Moxaverinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC2004,2005; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 1-Benzyl-3-ethyl-6,7-dimethoxyisochinolin-hydrochlorid

ASK #05898

Chemical Abstract Service Nr. 6190-33-6

Formelstamm 2(C20-H18-N-O4)+ (O4-S)2⁻ . 3 H2-O

Molgewicht 822.8309

Bruttoformel C₄₀H₃₆N₂O₁₂S

2. Bezeichnung Bis(9,10-dimethoxy-5,6-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolino[3,2-*a*]isochinolin-7-ylum)sulfat 3 H₂O

3. Bezeichnung Berberinsulfat 3 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #05899

Chemical Abstract Service
Nr. 804-30-8

Molgewicht	398.5433
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₄ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fursultiamin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GII; MAR28
2. Bezeichnung	N-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-N-(5-hydroxy-3-[(oxolan-2-yl)methyl]disulfanyl)pent-2-en-2-yl)formamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-N-[5-hydroxy-3-(tetrahydro-2-furylmethyl)disulfanyl]pent-2-en-2-yl)formamid; N-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-N-(5-hydroxy-3-[(tetrahydrofuran-2-yl)methyl]disulfanyl)pent-2-en-2-yl)formamid

ASK #05900

Chemical Abstract Service Nr.	90-05-1
Molgewicht	124.1372
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	2-Methoxyphenol
3. Bezeichnung	Guajakol
Zitat Bezeichnung 3	ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Guajacol

ASK #05901

Molgewicht	210.2265
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ O ₄
2. Bezeichnung	(2-Methoxyphenyl)(ethoxyacetat)

ASK #05902

Chemical Abstract Service Nr.	81405-66-5
Molgewicht	297.5622
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ Cl ₃ O ₃
2. Bezeichnung	(2,2,2-Trichlor-1,1-dimethylethyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #05903

Chemical Abstract Service Nr.	15676-16-1
Molgewicht	341.4258
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -N-[[[(2 <i>R</i>)-1-Ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid
3. Bezeichnung	Sulpirid
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8786; GII; CAS; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1045; Sulpirid; Ph.Eur.2002,4.00/1045; Ph.Eur.2005,5.0/1045

ASK #05905

Chemical Abstract Service Nr.	5591-29-7
Formelstamm	C12-H19-N-O . Cl-H

Molgewicht	229.7463
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Etafedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-[(Ethyl)(methyl)amino]-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #05915

Chemical Abstract Service Nr.	52031-09-1
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ xFe3+ yNa+ ca.
Molgewicht	266.927
Bruttoformel	C ₆ H ₄ FeNaO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-Natrium-Salz
3. Bezeichnung	Eisen()-natrium-citrat
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Eisen(III)-Natrium-Salz

ASK #05916

Chemical Abstract Service Nr.	13768-07-5
Molgewicht	107.9283
Bruttoformel	AsHO ₂
2. Bezeichnung	Dioxoarsen()-säure
3. Bezeichnung	Metaarsenige Säure

ASK #05924

Chemical Abstract Service Nr.	30685-43-9
Molgewicht	794.965
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Metildigoxin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	12 ,14 -Dihydroxy-3 -[O-(4- <i>O</i> -methyl- -D-digitoxopyranosyl)-(1 4)- <i>O</i> - -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-5 -card-20(22)-enolid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Medigoxin

ASK #05926

Chemical Abstract Service Nr.	93-54-9
Molgewicht	136.191
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ O
2. Bezeichnung	1-Phenylpropan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Phenyl-1-propanol; Phenylpropanol

ASK #05931

Chemical Abstract Service Nr.	1134-47-0
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₁ -Cl-N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	213.6608
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Baclofen
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/653; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/0653; USAN; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/0653
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Amino-3-(4-chlorphenyl)butansäure

ASK #05932

Chemical Abstract Service Nr.	47543-65-7
Molgewicht	361.48
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Prenoxdiazin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-{2-[3-(2,2-Diphenylethyl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl]ethyl}piperidin

ASK #05933

Chemical Abstract Service Nr.	982-43-4
Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₇ -N ₃ -O . Cl-H
Molgewicht	397.9409
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Prenoxdiazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-{2-[3-(2,2-Diphenylethyl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl]ethyl}piperidin-hydrochlorid

ASK #05934

Chemical Abstract Service Nr.	5635-50-7
Molgewicht	270.3661
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Hexestrol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4571; MAR27
2. Bezeichnung	4,4'-(Hexan-3,4-diyl)diphenol

ASK #05935

Chemical Abstract Service Nr.	61477-95-0
Formelstamm	(C ₇ -H ₄ -Cl-N-O ₄ -S) ²⁻ 2Na ⁺

Molgewicht	279.6085
Bruttoformel	C ₇ H ₄ ClNNa ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Monalazon-Dinatrium
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4-(Chlorsulfamoyl)benzoesäure-Dinatriumsalz
ASK #05936	
Chemical Abstract Service Nr.	134-72-5
Formelstamm	2(C10-H15-N-O) . H2-O4-S
Molgewicht	428.5429
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Ephedrinhemisulfat
ASK #05937	
Chemical Abstract Service Nr.	552-22-7
Molgewicht	550.2123
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ I ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4,4'-Bis(iodoxy)-5,5'-diisopropyl-2,2'-dimethylbiphenyl
ASK #05942	
Chemical Abstract Service Nr.	14255-87-9
Molgewicht	247.293
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Parbendazol
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	Methyl[(5-butyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)carbamat]
ASK #05943	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-05-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2893-83-6; 29183-64-0
Formelstamm	(I-O3) ⁻ K ⁺
Molgewicht	214.001
Bruttoformel	IKO ₃
2. Bezeichnung	Kaliumiodat
Zitat Bezeichnung 2	MAR2011; IGS; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP2011; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.1997,3.0R-3.4R; LB2009; EINECS; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #05944	
Chemical Abstract Service Nr.	404-82-0
Formelstamm	C12-H16-F3-N . Cl-H
Molgewicht	267.7183

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ ClF ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Fenfluraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl){(RS)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan-hydrochlorid
ASK #05946	
Chemical Abstract Service Nr.	31692-85-0
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ O ₄
2. Bezeichnung	-Hydro- -[(oxolan-2-yl)methoxy]oligo(oxyethylen)-(1-3)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	GlycofuroI; alpha-Hydro-omega-(tetrahydro-2-furylmethoxy)oligo(oxyethylen)-(1-3); alpha-Hydro-omega-[(tetrahydrofuran-2-yl)methoxy]oligo(oxyethylen)-(1-3)
ASK #05947	
Chemical Abstract Service Nr.	84-97-9
Molgewicht	339.4976
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₃ S
2. Bezeichnung	10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
3. Bezeichnung	Perazin
Zitat Bezeichnung 3	USM110; DAC2004R; MAR28
ASK #05949	
Chemical Abstract Service Nr.	59-43-8
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₇ N ₄ O-S)+ Cl ⁻
Molgewicht	300.8076
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ ClN ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Thiamin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumchlorid
ASK #05950	
Chemical Abstract Service Nr.	94-18-8
Molgewicht	228.2433
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	Benzyl(4-hydroxybenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
ASK #05956	
Formelstamm	2(C ₇ H ₁₂ N-O ₃ -S) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	420.5582
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ CaN ₂ O ₆ S ₂

2. Bezeichnung (RS)-2-Acetamido-4-(methylsulfanyl)butansäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung N-Acetyl-DL-methionin-Calciumsalz

ASK #05966

Chemical Abstract Service Nr.	5377-20-8
Molgewicht	230.2625
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metomidat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung	Methyl[(RS)-1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]

ASK #05967

Chemical Abstract Service Nr.	35944-74-2
Formelstamm	C13-H14-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	266.7234
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metomidathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	Methyl[1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #05968

Chemical Abstract Service Nr.	1841-19-6
Molgewicht	475.5728
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ F ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Fluspirilen
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.6,5.0,6.0,7.0,8.0(2004-2016)/1723; USMI10; MAR28; MeSH; ROMP
2. Bezeichnung	8-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #05969

Chemical Abstract Service Nr.	9002-07-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9068-82-0
2. Bezeichnung	- und -Trypsin
3. Bezeichnung	Trypsin
Zitat Bezeichnung 3	DAB9(1990); DAB9(1990)R; MAR; EAB3.0+3+4,4.0,5.0+6,6.0+3,7.0,8.0+6(1997-2017)/0694; Phpa12.1(2000); EAB3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(1997-2017)R; EC3.4.21.4; BP1993-2017; EP2.14+17+19,3.0+3+4,4.0,5.0+6,6.0+3,7.0,8.0+6(1990-2017)

ASK #05970

Chemical Abstract Service Nr.	26657-13-6
--------------------------------------	------------

Formelstamm	C27-H33-N3-O8 . H-N-O3 . 1.5 H2-O
Molgewicht	617.602
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₄ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Rolitetracyclinnitrat 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo- <i>N</i> -(pyrrolidin-1-ylmethyl)-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-nitrat (1:1) 1.5 H ₂ O
ASK #05972	
Chemical Abstract Service Nr.	51146-56-6
Formelstamm	(C13-H17-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	206.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexibuprofen
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII(2)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure
ASK #05974	
Chemical Abstract Service Nr.	10040-45-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	144857-73-8; 27946-28-7
Formelstamm	(C18-H13-N-O8-S2) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	481.4073
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ NNa ₂ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Natriumpicosulfat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	{4,4'-[(Pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4,4'-(2-Pyridylmethylen)diphenyl]bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz
ASK #05976	
Chemical Abstract Service Nr.	7439-95-4
Molgewicht	24.305
Bruttoformel	Mg
2. Bezeichnung	Magnesium
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2014; USMI10; EUTCT; DAB1998R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; Romp8; IUPAC2005; HAB2013-2016; HAB2000-2004,2005-2012
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Magnesium, elementar
ASK #05977	
Chemical Abstract Service Nr.	7440-50-8

Molgewicht	63.546
Bruttoformel	Cu
2. Bezeichnung	Kupfer
Zitat Bezeichnung 2	DAB6R; EABd.IR; DAB1997R; DAB1998R; ROMP8; DAB9R; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2017)R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Kupfer, elementar

ASK #05983

Chemical Abstract Service Nr.	71-48-7
Formelstamm	2(C2-H3-O2) ⁻ Co2+
Molgewicht	177.0212
Bruttoformel	C ₄ H ₆ CoO ₄
2. Bezeichnung	Essigsäure-Cobalt()-Salz
3. Bezeichnung	Cobalt()-acetat
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; USMI10

ASK #05985

Chemical Abstract Service Nr.	4008-48-4
Molgewicht	190.1555
Bruttoformel	C ₉ H ₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nitroxolin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	5-Nitrochinolin-8-ol

ASK #05986

Chemical Abstract Service Nr.	979-32-8
Molgewicht	356.4984
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiolvalerat
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1614; Ph.Eur.2005,5.0/1614; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/1614
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylpentanoat

ASK #06000

2. Bezeichnung	Verbena-officinalis-Kraut
3. Bezeichnung	Eisenkraut
Zitat Bezeichnung 3	Hager2004,2008; Ph.Eur.2005,5.6/1854; EB6; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1854; DAC2004,2005; HOPPE8

ASK #06022

Chemical Abstract Service Nr.	10124-48-8
Molgewicht	252.0656

	Bruttoformel	ClH ₂ HgN
	2. Bezeichnung	Quecksilber()-amidchlorid
	Zitat Bezeichnung 2	DAC2001
ASK #06023		
	Formelstamm	2(C13-H17-O2) ⁻ Mg2+
	Molgewicht	434.8508
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ MgO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ibuprofen-Hemimagnesium
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-Magnesiumsalz (2:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #06037		
	Chemical Abstract Service Nr.	26538-44-3
	Molgewicht	322.396
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Zeranol
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9.9781; MAR27
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,7 <i>R</i>)-7,14,16-Trihydroxy-3-methyl-3,4,5,6,7,8,9,10,11,12-decahydro-1 <i>H</i> -2-benzoxa[14]annulen-1-on
ASK #06039		
	Chemical Abstract Service Nr.	22662-39-1
	Molgewicht	626.0105
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₁ Cl ₂ I ₂ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Rafoxanid
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-Chlor-4-(4-chlorphenoxy)phenyl]-2-hydroxy-3,5-diiodbenzamid
ASK #06042		
	Chemical Abstract Service Nr.	500-22-1
	Molgewicht	107.11
	Bruttoformel	C ₆ H ₅ NO
	2. Bezeichnung	Pyridin-3-carbaldehyd
	3. Bezeichnung	Nicotinaldehyd
ASK #06046		
	Chemical Abstract Service Nr.	60-12-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2043361-12-0
	Molgewicht	122.1644

Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	2-Phenylethan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Phenethylalkohol; 2-Phenylethanol

ASK #06047

Chemical Abstract Service Nr.	846-49-1
Molgewicht	321.1581
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lorazepam
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5407; PHARMEUROPA17.1/1121; Ph.Eur.2002,4.00/1121; MAR27; USAN; BP2001-2010; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/1121; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1121; GLST
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #06048

Chemical Abstract Service Nr.	562-09-4
Formelstamm	C18-H22-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	340.2873
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Chlorphenoxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; DAC2003-2005; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}dimethylazan-hydrochlorid

ASK #06049

Chemical Abstract Service Nr.	6740-88-1
Molgewicht	237.7252
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Ketamin
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on

ASK #06050

Chemical Abstract Service Nr.	66-72-8
Molgewicht	167.162
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-5-hydroxymethyl-2-methylpyridin-4-carbaldehyd

3. Bezeichnung 3-Hydroxy-5-hydroxymethyl-2-methylisonicotinaldehyd
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Pyridoxal

ASK #06052

Chemical Abstract Service Nr. 73232-52-7
Formelstamm (C₂₁-H₂₆-N-O₄)+ Br⁻
Molgewicht 436.3394
Bruttoformel C₂₁H₂₆BrNO₄
2. Bezeichnung (17*RS*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-iumbromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylnaltrexonbromid ; (17*RS*)-N-Methylnaltrexoniumbromid; (17*RS*)-Methylnaltrexoniumbromid

ASK #06055

Chemical Abstract Service Nr. 8067-24-1
Formelstamm C32-H45-N5-O8-S . C36-H45-N5-O8-S . C33-H47-N5-O8-S . C33-H47-N5-O8-S
2. Bezeichnung (5'*S*,10*R*)-5'-[Benzyl/(butan-2-yl)/(2-methylpropyl)/(propan-2-yl)]-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung Codergocrinmesilat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dihydroergotoxinmethansulfonat; Codergocrinmesilat; (5'*S*,10*R*)-5'-[Benzyl,isobutyl,isopropyl,(*RS*)-sec-butyl]-9,10-dihydro-12'-hydroxy-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1); Codergocrinmethansulfonat

ASK #06058

Chemical Abstract Service Nr. 30924-31-3
Molgewicht 267.2844
Bruttoformel C₁₁H₁₇N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Cafaminol
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 8-[(2-Hydroxyethyl)(methyl)amino]-1,3,7-trimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #06059

Chemical Abstract Service Nr. 139-96-8
Formelstamm C6-H15-N-O3 . C12-H26-O4-S
Molgewicht 415.5856
Bruttoformel C₁₈H₄₁NO₇S
2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz
Zitat Bezeichnung 2 GII; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,2',2''-Nitrilotriethanol-dodecylsulfat

ASK #06060

Chemical Abstract Service Nr.	3055-94-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	647835-80-1; 9002-92-0
Molgewicht	274.4394
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₄ O ₃
2. Bezeichnung	2-[2-(Dodecyloxy)ethoxy]ethanol [Gemisch mit geringeren Mengen anderer Fettalkyl- und Oligoethylenglycol-Homologe]
Zitat Bezeichnung 2	NIST; GlnAS; USEPA-ACToR; CAS; USEPACompTox; FDA-SRS; ChemSpider; INCI; ChemIDplus; PubChem; LB; DrugInfo; GSBL; EINECS
3. Bezeichnung	-Dodecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-2
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista; GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Diethylenglycolmonolaurylether; 2-[2-(Dodecyloxy)ethoxy]ethan-1-ol; Dodecyldiglycol; Dodecyldiglykol; Lauromacrogol 100; 2-(2-Dodecyloxyethoxy)ethanol; 2-(2-Dodecyloxyethoxy)ethan-1-ol; 3,6-Dioxaoctadecan-1-ol; Polyethylenglycol-2-laurylether; Diethylenglykollaurylether; 2-[2-(dodecyloxy)ethoxy]ethanol [mixture with minor amounts of other fatty alkyl and oligoethylene glycol homologues]; Diethylenglycoldodecylether; 2-(2-Dodecoxyethoxy)ethanol; Fettalkoholethoxylat C 2EO; Lauryldiethoxylat; Laurylalkoholdiethylenglycolether; Polyethylenglycol-2-monododecylether; Laureth-2; Macrogol-2-laurylether; Diethylenglykolmonododecylether

ASK #06062

Chemical Abstract Service Nr.	11002-81-6
Molgewicht	440.4412
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Spectinomycin 6 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.8513
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-4 <i>a</i> ,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on 6 H ₂ O

ASK #06063

Chemical Abstract Service Nr.	22189-32-8
Formelstamm	C14-H24-N2-O7 . 2 Cl-H . 5 H2-O
Molgewicht	495.3478
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Spectinomycindihydrochlorid-Pentahydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; Ph.Eur.2008,6.0/1152; Ph.Eur.2005,5.4,5.7/1152
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-4 <i>a</i> ,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on-dihydrochlorid 5 H ₂ O

ASK #06064

Chemical Abstract Service Nr.	50-52-2
Molgewicht	370.5745
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thioridazin
International Nonproprietary Name	INN.L5

	Zitat Bezeichnung 1	Helv8/97; Ph.Eur.2008,6.0/2005; MAR27; Ph.Eur.2002,4.01/2005; USMI9.9098; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/2005
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -10-{2-[(2 <i>R</i>)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methylsulfanyl-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #06065	Chemical Abstract Service Nr.	17243-39-9
	Molgewicht	249.3502
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N
	Vorzugsbezeichnung	Benzoctamin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylmethanamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-ylmethyl)(methyl)azan
ASK #06066	Chemical Abstract Service Nr.	10085-81-1
	Formelstamm	C18-H19-N . Cl-H
	Molgewicht	285.8111
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Benzoctaminhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylmethanamin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-ylmethyl)(methyl)azan-hydrochlorid
ASK #06067	Chemical Abstract Service Nr.	74401-28-8
	Formelstamm	C18-H19-N . C-H4-O3-S
	Molgewicht	345.4558
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Benzoctaminmesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L8,v.L18
	2. Bezeichnung	(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylmethanamin-methansulfonat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-ylmethyl)(methyl)azan-methansulfonat (1:1)
ASK #06069	Chemical Abstract Service Nr.	93-83-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	118817-41-7; 1286271-90-6; 137763-96-3; 1648911-55-0; 39390-56-2; 73380-02-6; 8036-36-0; 95917-64-9

Molgewicht	369.5817
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₃ NO ₃
2. Bezeichnung	(9Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)octadec-9-enamid
3. Bezeichnung	N,N-Bis(2-hydroxyethyl)oleamid
Zitat Bezeichnung 3	GSBL; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Diethanololeamid; N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-(Z)-9-octadecenamid; Ölsäurediethanolamid; (Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-9-octadecensäureamid; (Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)octadec-9-enamid; Oleamid DEA; DEA-Oleamid; (9Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-9-octadecenamid; (Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-9-octadecenamid; (Z)-9-Octadecensäurebis(2-hydroxyethyl)amid; Ölsäurebis(2-hydroxyethyl)amid

ASK #06071

Chemical Abstract Service Nr.	2153-98-2
Formelstamm	C9-H13-N-O . Cl-H
Molgewicht	187.6666
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Cathinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L44)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(1S,2S)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #06073

Chemical Abstract Service Nr.	7722-88-5
Molgewicht	265.9024
Bruttoformel	Na ₄ O ₇ P ₂
2. Bezeichnung	Diphosphorsäure-Tetranatriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumdiphosphat
Zitat Bezeichnung 3	E450

ASK #06075

Chemical Abstract Service Nr.	113-52-0
Formelstamm	C19-H24-N2 . Cl-H
Molgewicht	316.8682
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Imipraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0029; USMI9.4813; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.5/0029; Ph.Eur.2002,4.00/029
2. Bezeichnung	3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)-N,N-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #06076

Chemical Abstract Service Nr.	64906-00-9
--------------------------------------	------------

	Formelstamm	C14-H19-N3-O . C4-H6-O6
	Molgewicht	395.407
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N ₃ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Ramifenazon[(<i>R,R</i>)-tartrat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Isopropylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #06077	Chemical Abstract Service Nr.	31431-39-7
	Molgewicht	295.2927
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Mebendazol
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0845; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/845; MAR28; USMI9.5593; Ph.Eur.2008,6.0/0845
	2. Bezeichnung	Methyl(5-benzoyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)carbamat)
ASK #06080	Chemical Abstract Service Nr.	98-50-0
	Formelstamm	(C6-H6-As-N-O3)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	217.0542
	Bruttoformel	C ₆ H ₈ AsNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Arsanilsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	2. Bezeichnung	4-Aminophenylarsonsäure
ASK #06083	Chemical Abstract Service Nr.	548-62-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	23355-47-7; 7077-31-8
	Formelstamm	(C25-H30-N3) ⁺ Cl ⁻
	Molgewicht	407.9788
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClN ₃
	Vorzugsbezeichnung	Methylrosaniliniumchlorid
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.1/1990; DAC2004,2005; DAC2004R; Ph.Eur.2008,6.0/1990
	2. Bezeichnung	4-{Bis[4-(dimethylamino)phenyl]methyliden}- <i>N,N</i> -dimethylcyclohexa-2,5-dien-1-iminiumchlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Kristallviolett
ASK #06084		

Chemical Abstract Service Nr.	20748-11-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113-45-1; 132831-06-2; 52760-39-1; 73790-87-1
Molgewicht	233.3062
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Methylphenidat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[(<i>R</i>)-phenyl[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]acetat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS,RS)-Methyl[(phenyl)(2-piperidyl)acetat]
ASK #06085	
Chemical Abstract Service Nr.	23655-65-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	298-59-9; 56502-30-8; 83796-86-5
Formelstamm	C14-H19-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	269.7671
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Methylphenidathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.3,6.6/2235; Helv8/97,9/2003
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[(<i>R</i>)-phenyl[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]acetat]-hydrochlorid
ASK #06086	
Chemical Abstract Service Nr.	84-12-8
Molgewicht	210.1882
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phanquinon
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4,7-Phenanthrolin-5,6-chinon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,7-Phenanthrolin-5,6-dion
ASK #06087	
Chemical Abstract Service Nr.	10059-14-0
Formelstamm	(C29-H35-O8) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	534.5732
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Natrium[prednisolon-21-(hydrogen-cyclohex-4-en-1,2-dicarboxylat)]
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(hydrogen-cyclohex-4-en-1,2-dicarboxylat)-Natriumsalz

ASK #06088

Chemical Abstract Service Nr.	50-60-2
Molgewicht	281.3523
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Phentolamin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-[(4,5-Dihydroimidazol-2-ylmethyl)(<i>p</i> -tolyl)amino]phenol

ASK #06089

Chemical Abstract Service Nr.	65-28-1
Formelstamm	C17-H19-N3-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	377.4579
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Phentolaminmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0,4.0+7,5.0,6.0,7.0+8,8.0+6+7(1997-2016)/1138; USMI10
2. Bezeichnung	3-[(4,5-Dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-ylmethyl)(4-methylphenyl)amino]phenol-methansulfonat (1:1)

ASK #06090

Chemical Abstract Service Nr.	1332-85-0
Formelstamm	(C23-H25-N2)+ (H-O) ⁻
Molgewicht	346.4653
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O
2. Bezeichnung	Bis(4-dimethylaminophenyl)phenylmethyliumhydroxid
3. Bezeichnung	Malachitgrün (Base)

ASK #06092

Chemical Abstract Service Nr.	4112-89-4
Molgewicht	242.2699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	(2-Methoxyphenyl)(phenylacetat)
Zitat Bezeichnung 2	MAR28
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Guaifanat

ASK #06093

Chemical Abstract Service Nr.	4499-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13930-27-3; 56553-57-2
Formelstamm	(C5-H14-N-O)+ . (C7-H7-N4-O2) ⁻
Molgewicht	283.3268

Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cholintheophyllinat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2208; MAR27; RPS15
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-id)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium](1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-id)
ASK #06099	
Chemical Abstract Service Nr.	3131-32-6
Formelstamm	C17-H19-N3 . C-H4-O3-S
Molgewicht	361.4585
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Antazolinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan-methansulfonat (1:1)
ASK #06100	
Chemical Abstract Service Nr.	1867-66-9
Formelstamm	C13-H16-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	274.1862
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Ketaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1020; Ph.Eur.2002,4.00/1020; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1020
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on-hydrochlorid
ASK #06101	
Chemical Abstract Service Nr.	3485-14-1
Formelstamm	(C15-H22-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	341.4258
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ciclacillin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(1-Aminocyclohexan-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #06102	Synonym	(3S,6R,7R)-6-(1-Aminocyclohexancarboxamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
	Chemical Abstract Service Nr.	1130-23-0
	Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₇ O ₃) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	208.23
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ NaO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Cyclobutyrol-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	2-(1-Hydroxycyclohexyl)butansäure-Natrium Salz
ASK #06103	Chemical Abstract Service Nr.	6493-05-6
	Molgewicht	278.307
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pentoxifyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6931; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/851; Ph.Eur.2008,6.0/851; Ph.Eur.2002,4.00/851; DAC89
	2. Bezeichnung	3,7-Dimethyl-1-(5-oxohexyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #06104	Formelstamm	(C ₄ H ₃ AuO ₄ S) ²⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	390.0753
	Bruttoformel	C ₄ H ₃ AuNa ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Natriumaurothiomalat
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1994; Ph.Eur.2005,5.3,5.8/1994
	2. Bezeichnung	2-(Auriosulfanyl)butandisäure-Dinatrium Salz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Auriosulfanyl)bernsteinsäure-Dinatrium Salz
ASK #06106	Chemical Abstract Service Nr.	546-63-4
	Formelstamm	3(C ₅ H ₁₄ N-O) ⁺ (C ₆ H ₅ O ₇) ³⁻
	Molgewicht	501.612
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₇ N ₃ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Cholincitrat (3:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2202
	2. Bezeichnung	(2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (3:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tricholincitrat; Tris[(2-hydroxyethyl)trimethylammonium]citrat
ASK #06122		
	Chemical Abstract Service Nr.	3362-45-6
	Molgewicht	294.3908
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Noxiptilin
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-on[<i>O</i> -(2-dimethylaminoethyl)oxim]
ASK #06123		
	Chemical Abstract Service Nr.	4985-15-3
	Formelstamm	C19-H22-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	330.8517
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Noxiptilinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L9)
	Zitat Bezeichnung 1	DAC79; USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-on[<i>O</i> -(2-dimethylaminoethyl)oxim]-hydrochlorid
ASK #06124		
	Chemical Abstract Service Nr.	14504-73-5
	Molgewicht	500.5409
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Tritoqualin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	7-Amino-4,5,6-triethoxy-3-(4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl)-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-Amino-4,5,6-triethoxy-3-(4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro-1,3-dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl)phthalid; 7-Amino-4,5,6-triethoxy-3-(4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl)isobenzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
ASK #06129		
	Chemical Abstract Service Nr.	493-92-5
	Molgewicht	217.3498
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Prolintan
	International Nonproprietary Name	INN.L7

	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	1-(1-Phenylpentan-2-yl)pyrrolidin
ASK #06130	Chemical Abstract Service Nr.	1211-28-5
	Formelstamm	C15-H23-N . Cl-H
	Molgewicht	253.8108
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Prolintanhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	1-(1-Phenylpentan-2-yl)pyrrolidin-hydrochlorid
ASK #06131	Chemical Abstract Service Nr.	32449-92-6
	Molgewicht	176.1241
	Bruttoformel	C ₆ H ₈ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Glucurrolacton
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	2. Bezeichnung	D-Glucurono-1,4-lacton
ASK #06150	Chemical Abstract Service Nr.	1115-70-4
	Formelstamm	C4-H11-N5 . Cl-H
	Molgewicht	165.6246
	Bruttoformel	C ₄ H ₁₂ ClN ₅
	Vorzugsbezeichnung	Metforminhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.04/931; Ph.Eur.2008,6.0/0931; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0931
	2. Bezeichnung	N,N-Dimethyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,1-Dimethylbiguanid-hydrochlorid
ASK #06151	Chemical Abstract Service Nr.	7327-87-9
	Formelstamm	C8-H10-N6 . H2-O4-S
	Molgewicht	288.2837
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₆ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Dihydralazinsulfat
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	DAB1999; USMI9.3146; DAC79

2. Bezeichnung	Phthalazin-1,4-diylhydrazin-sulfat (1:1)
ASK #06152	
Chemical Abstract Service Nr.	7205-52-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10103-28-3
Formelstamm	(C ₆ -H ₆ -O ₂₄ -P ₆) ¹²⁻ 3H ⁺ 9Na ⁺
Molgewicht	857.8718
Bruttoformel	C ₆ H ₉ Na ₉ O ₂₄ P ₆
Vorzugsbezeichnung	Nonanatriumfytat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>myo</i> -Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Nonanatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fytinsäure-Nonanatriumsalz; Natriumphytat (9:1); Phytat-Natrium; Phytinsäure-Nonanatriumsalz; Natriumhydrogen-(1R,2S,3s,4R,5S,6s)-1,2,3,4,5,6-cyclohexanhexaylhexakis(phosphat) (9:3:1) [Korrektur: 3r --> 3s]; Natriumphytat; <i>myo</i> -Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Nonanatriumsalz; Natriumphytat

ASK #06153

Chemical Abstract Service Nr.	141-22-0
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₃₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	298.4608
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₃
2. Bezeichnung	(9Z,12R)-12-Hydroxyoctadec-9-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ricinolsäure

ASK #06154

Chemical Abstract Service Nr.	1926-94-9
Molgewicht	476.5775
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-pivalat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L18
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #06157

Chemical Abstract Service Nr.	1893-33-0
Molgewicht	375.4802
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pipamperon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 1'-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl][1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid

ASK #06158

Chemical Abstract Service Nr. 2448-68-2

Formelstamm C21-H30-F-N3-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht 448.4021

Bruttoformel C₂₁H₃₂Cl₂FN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Pipamperondihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 1'-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl][1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid-dihydrochlorid

ASK #06165

Chemical Abstract Service Nr. 132-69-4

Formelstamm C19-H23-N3-O . Cl-H

Molgewicht 345.8664

Bruttoformel C₁₉H₂₄ClN₃O

2. Bezeichnung 3-(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yloxy)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid (1:1)

3. Bezeichnung Benzydaminhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 RÖMP2023; GII; EAB10.0,11.0(2022-2023)/2759; MAR28; USMI2023

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 3-[(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yl)oxy]-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid; [3-(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yloxy)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #06200

Chemical Abstract Service Nr. 831-61-8

Molgewicht 198.1727

Bruttoformel C₉H₁₀O₅

2. Bezeichnung Ethyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylgallat

ASK #06201

Chemical Abstract Service Nr. 22541-12-4

Molgewicht 137.327

Bruttoformel Ba

2. Bezeichnung Barium-Ion

ASK #06202

Chemical Abstract Service Nr. 21175-08-6

Molgewicht 95.96

Bruttoformel Mo

2. Bezeichnung Molybdän()-Ion

ASK #06203

Chemical Abstract Service Nr. 22537-38-8

Molgewicht 85.4678

Bruttoformel Rb

2. Bezeichnung Rubidium-Ion

ASK #06204

Chemical Abstract Service Nr. 18459-37-5

Molgewicht 132.9055

Bruttoformel Cs

2. Bezeichnung Cäsium-Ion

ASK #06207

Chemical Abstract Service Nr. 42021-86-3

Molgewicht 306.4828

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₂

2. Bezeichnung Ethyl[(9*E*,11*Z*,13*E*)-octadeca-9,11,13-trienoat]

ASK #06208

Chemical Abstract Service Nr. 1808-26-0

Molgewicht 332.52

Bruttoformel C₂₂H₃₆O₂

2. Bezeichnung Ethyl[(*all-Z*)-icosa-5,8,11,14-tetraenoat]

ASK #06209

Chemical Abstract Service Nr. 150-90-3

Formelstamm (C₄-H₄-O₄)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 162.0517

Bruttoformel C₄H₄Na₂O₄

2. Bezeichnung Butandisäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumsuccinat

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

Synonym Natriumbutandioat; Bernsteinsäure-Dinatriumsalz

ASK #06213

Chemical Abstract Service Nr. 3691-74-5

Molgewicht 295.2481

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₆

2. Bezeichnung D-Glucurono-1,4-lacton(isonicotinoylhydrazon)

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.4302

ASK #06214

Chemical Abstract Service Nr. 5956-60-5

Formelstamm (C₂₀-H₁₈-N-O₄)⁺ Cl⁻ · 2 H₂O

Molgewicht 407.8448

Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ ClNO ₄
2. Bezeichnung	9,10-Dimethoxy-5,6-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolino[3,2-a]isochinolin-7-ylumchlorid 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Berberinchlorid 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USM110

ASK #06215

Chemical Abstract Service Nr.	8013-10-3
2. Bezeichnung	Juniperus-oxycedrus-Holztee
3. Bezeichnung	Wacholderteer
Zitat Bezeichnung 3	DAB6

ASK #06216

Chemical Abstract Service Nr.	10118-90-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1071761-03-9; 1232805-01-4; 146440-73-5; 17175-40-5; 24058-90-0
Molgewicht	457.4764
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Minocyclin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2010; IGS; CAS
2. Bezeichnung	(4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #06217

Chemical Abstract Service Nr.	13614-98-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1071702-75-4; 11006-27-2; 1236362-29-0; 150231-24-6
Formelstamm	C23-H27-N3-O7 . Cl-H
Molgewicht	493.9373
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Minocyclinhydrochlorid ((wasserfrei, nicht Arzneibuch-konform))
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid [Hydrate mit 5,0-8,0 % = 1,44-2,38 mol Wasser gemäß Ph.Eur. sind mit ASK-Nr. 07978-8 zu codieren. Andere variable Hydrate, z.B. gemäß BP bis 1996, Jap.Ph. und USP, sind mit ASK-Nr. 39397-0 zu codieren.]

ASK #06218

Chemical Abstract Service Nr.	1305-62-0
Molgewicht	74.0927
Bruttoformel	CaH ₂ O ₂
3. Bezeichnung	Calciumhydroxid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/1078; Ph.Eur.2008,6.0/1078; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; E526; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP8; Ph.Eur.2002,4.00/1078

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calciumhydroxid-Lösung; E 526
ASK #06219	
2. Bezeichnung	Polyglycerol-x-oleat
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #06224	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-28-9
Molgewicht	46500
2. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente) aus menschlichem Blutplasma; das gefriergetrocknete Produkt gemäß Ph.Eur. ist mit ASK 03800-8 zu codieren
3. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor vom Menschen
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Autoprothrombin II; Antihämophiles Globulin B; Faktor IX; AHF-B; Plasma-Thromboplastin-Komponente; Antihämophiler Faktor B; PTC
ASK #06225	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-25-6
Formelstamm	C729-H1102-N209-O261-S15 . C1253-H1952-N351-O357-S13
Molgewicht	43800
Bruttoformel	$C_{1982}H_{3054}N_{560}O_{618}S_{28}$
Vorzugsbezeichnung	Blutgerinnungsfaktor
Zitat Bezeichnung 1	ATC
2. Bezeichnung	Proconvertin
ASK #06226	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-29-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	59298-93-0; 9035-64-7
Molgewicht	44200
3. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor
Zitat Bezeichnung 3	ATC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Stuart-Prower-Faktor; Blutgerinnungsfaktor X vom Menschen
ASK #06227	
Chemical Abstract Service Nr.	299-27-4
Formelstamm	$(C_6H_{11}O_7)^- K^+$
Molgewicht	234.2456
Bruttoformel	$C_6H_{11}KO_7$
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung	Kalium-D-gluconat
Zitat Bezeichnung 3	MAR29

ASK #06234

Chemical Abstract Service Nr. 124-83-4

Formelstamm (C10-H14-O4)²⁻ 2+

Molgewicht 200.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₆O₄

2. Bezeichnung (1*R*,3*S*)-1,2,2-Trimethylcyclopentan-1,3-dicarbonsäure

3. Bezeichnung (+)-Camphersäure

ASK #06235

Chemical Abstract Service Nr. 84836-98-6

2. Bezeichnung Cocos-nucifera-Nussöl, hydriert

3. Bezeichnung Hydriertes Kokosfett

ASK #06236

Chemical Abstract Service Nr. 5928-84-7

Formelstamm C16-H20-N2 . 2(C16-H18-N2-O5-S)

Molgewicht 941.1224

Bruttoformel C₄₈H₅₆N₆O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Phenoxymethylpenicillin-Benzathin

International Nonproprietary Name (INN.L3,L8)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-*N,N*-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-*N,N'*-Ethylenbis(benzylazan)-Salz (2:1)

ASK #06240

Chemical Abstract Service Nr. 1307301-38-7

Formelstamm (C18-H13-N-O8-S2)²⁻ 2Na⁺ . H2-O

Molgewicht 499.4225

Bruttoformel C₁₈H₁₃NNa₂O₈S₂

2. Bezeichnung {4,4'-[(Pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz 1 H₂O

3. Bezeichnung Natriumpicosulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Natriumpicosulfat 1 HO; Natriumpicosulfat '

ASK #06248

Formelstamm 2(C-H-O2)⁻ Cu2+

Molgewicht 153.5809

Bruttoformel C₂H₂CuO₄

2. Bezeichnung Ameisensäure-Kupfer()-Salz

3. Bezeichnung Kupfer()-formiat

ASK #06249

Formelstamm $2(\text{C-H-O}_2)^- \text{Mn}^{2+} \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 181.0035

Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_2\text{MnO}_4$

2. Bezeichnung Ameisensäure-Mangan()-Salz (2:1) $2 \text{H}_2\text{O}$

3. Bezeichnung Mangan()-formiat $2 \text{H}_2\text{O}$

ASK #06251

Chemical Abstract Service Nr. 7783-28-0

Molgewicht 132.0562

Bruttoformel $\text{H}_9\text{N}_2\text{O}_4\text{P}$

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Diammoniumsalz

3. Bezeichnung Diammoniumhydrogenphosphat

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

Synonym Ammoniummonohydrogenphosphat

ASK #06252

Chemical Abstract Service Nr. 13392-18-2

Molgewicht 303.3529

Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{21}\text{NO}_4$

Vorzugsbezeichnung Fenoterol

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3908; USAN; MAR27

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-ylamino]ethanol

ASK #06253

Chemical Abstract Service Nr. 1944-12-3

Formelstamm $\text{C}_{17}\text{H}_{21}\text{N-O}_4 \cdot \text{Br-H}$

Molgewicht 384.2649

Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{22}\text{BrNO}_4$

Vorzugsbezeichnung Fenoterolhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0901; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/901; GII; Ph.Eur.2005,5.0/0901; USMI9.3908

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-ylamino]ethanol-hydrobromid

ASK #06259

Chemical Abstract Service Nr. 29132-58-9

Formelstamm $(\text{C}_3\text{H}_4\text{O}_2)_x \cdot (\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4)_y$

2. Bezeichnung Poly[(Z)-but-2-ensäure-co-prop-2-ensäure] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-co-maleinsäure) (x:y)

ASK #06266

Chemical Abstract Service Nr. 3087-16-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3011-59-4; 82905-01-9

Formelstamm (C₂₇H₂₅N₂O₇S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 576.6164

Bruttoformel C₂₇H₂₅N₂NaO₇S₂

2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl][4-(dimethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]-3-hydroxy-7-sulfonaphthalin-2-sulfonat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Brillantsäuregrün BS

Zitat Bezeichnung 3 E142

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

Synonym E 142

ASK #06268

Chemical Abstract Service Nr. 12557-04-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 51602-06-3

Formelstamm 2(C₉H₆N-O)⁻ 2H⁺ . H₂O₄-S . K₂O₄-S

Molgewicht 562.6536

Bruttoformel C₁₈H₁₆K₂N₂O₁₀S₂

2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-sulfat (2:1)-Kaliumsulfat-Feststoffgemisch (1:1)

3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-hemisulfat-Kaliumsulfat (2:1)

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista

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

Synonym Kaliumsulfat/Chinolinolsulfat-Mischung (30:70 m/m); Chinolinolsulfat-Kaliumsulfat-Mischung (70:30 m/m); Oxychinolin-Kaliumsulfat; 8-hydroxyquinoline sulfate/potassium sulfate mixture (70:30 m/m); Kaliumsulfat/8-Hydroxychinoliniumsulfat-Mischung (30:70 m/m); 8-Hydroxychinolin-Kaliumsulfat; 8-Chinolinol-hemisulfat-Kaliumsulfat (2:1); 8-Chinolinolsulfat-Kaliumsulfat (1:1); Hydroxychinolin-Kaliumsulfat; Bis(8-hydroxychinolin-1-ium)sulfat-Kaliumsulfat (1:1); Chinolin-8-ol-sulfat-Kaliumsulfat (2:1:1); 8-Hydroxychinolin-sulfat/Kaliumsulfat-Mischung (70:30 m/m); Kaliumsulfat/8-Hydroxychinolinsulfat-Mischung (30:70 m/m); 8-Hydroxychinoliniumsulfat-Kaliumsulfat-Mischung (70:30 m/m)

ASK #06270

Chemical Abstract Service Nr. 9025-49-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37268-41-0; 39433-07-3; 9059-41-0

Molgewicht 34200

2. Bezeichnung Aspergillopepsin

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.23.18

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Trypsinogenkinase; Aspergillus oryzae aspartin proteinase; Taka-diastrase

ASK #06273

Chemical Abstract Service Nr. 13776-74-4
Molgewicht 100.3887
Bruttoformel MgO_3Si
2. Bezeichnung Kieselsäure-Magnesiumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Magnesiumsilicat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; GII; E553a

ASK #06278

Vorzugsbezeichnung Corticotrophinhexaacetat
International Nonproprietary Name (INN.L33)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Corticotrophinhexaacetat

ASK #06286

Molgewicht 308.1817
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{13}\text{AlN}_4\text{O}_8$
Vorzugsbezeichnung Aldioxalactat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung Dihydroxo-(5-oxo-4-ureido-4,5-dihydroimidazol-2-olato)-aluminium-lactat (1:1)

ASK #06289

Chemical Abstract Service Nr. 6834-92-0
Molgewicht 122.0632
Bruttoformel $\text{Na}_2\text{O}_3\text{Si}$
2. Bezeichnung Metakieselsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natriummetasilicat
Zitat Bezeichnung 3 USM11

ASK #06313

Chemical Abstract Service Nr. 83-46-5
Molgewicht 414.7067
Bruttoformel $\text{C}_{29}\text{H}_{50}\text{O}$
2. Bezeichnung Stigmast-5-en-3 -ol
3. Bezeichnung -Sitosterol
Zitat Bezeichnung 3 GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB2002R; USM19.8294; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym beta-Sitosterin

ASK #06317

Chemical Abstract Service Nr. 141-97-9
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_3$

2. Bezeichnung	Ethyl(3-oxobutanoat)
3. Bezeichnung	Ethylacetoacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Acetessigester

ASK #06380

Chemical Abstract Service Nr.	74499-23-3
2. Bezeichnung	Saponine aus <i>Quillaja saponaria</i> Molina
3. Bezeichnung	Quillaja-Saponine
Zitat Bezeichnung 3	ROMP8; MAR28; USMI10

ASK #06386

Chemical Abstract Service Nr.	15686-91-6
Molgewicht	275.3892
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Propiram
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	YLST; MAR27; USMI9.7621
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-(Piperidin-1-yl)propan-2-yl]- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(1-Piperidinopropan-2-yl)- <i>N</i> -(2-pyridyl)propanamid

ASK #06387

Chemical Abstract Service Nr.	13717-04-9
Formelstamm	C16-H25-N3-O . C4-H4-O4
Molgewicht	391.4614
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Propiramfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7621; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-(Piperidin-1-yl)propan-2-yl]- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)propanamid-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(1-Piperidinopropan-2-yl)- <i>N</i> -(2-pyridyl)propanamid-fumarat (1:1)

ASK #06388

Chemical Abstract Service Nr.	70-26-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	410523-46-5; 7006-33-9
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₁ -N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	132.161
Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ornithin

International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; GSBL
2. Bezeichnung	(2S)-2,5-Diaminopentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Ornithin; L-(+)-Ornithin; 5-Amino-L-norvalin; (S)-2,5-Diaminopentansäure; (S)-(+)-2,5-Diaminoveriansäure; (S)-2,5-Diaminoveriansäure; L-(+)-2,5-Diaminoveriansäure; Orn
ASK #06389	
Chemical Abstract Service Nr.	9012-54-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9037-40-5
Molgewicht	46200
2. Bezeichnung	1,4-(1,3;1,4)- α -D-Glucan-4-Glucanohydrolase
3. Bezeichnung	Cellulase
Zitat Bezeichnung 3	ROMP8; USAN; EC3.2.1.4
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Endo-1,4-beta-glucanase
ASK #06390	
Chemical Abstract Service Nr.	57808-64-7
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₃ -N-O ₂ -P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	199.1867
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ NO ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Toldimfos
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	4-Dimethylamino-2-methylphenylphosphinsäure
ASK #06394	
Chemical Abstract Service Nr.	13412-64-1
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₆ -Cl ₂ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	510.3235
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ Cl ₂ N ₃ NaO ₅ S
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Dicloxacillin-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Dicloxacillin-Natrium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Dicloxacillin-Natrium ' ; Dicloxacillin-Natrium 1 HO
ASK #06395	
Chemical Abstract Service Nr.	27031-08-9
Molgewicht	309.3442
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₅ O ₃ S

Vorzugsbezeichnung	Sulfaguanol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USM110; MAR28
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -[<i>N</i> -(4,5-dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)carbamimidoyl]benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4,5-Dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)-3-sulfanilylguanidin
ASK #06396	
Chemical Abstract Service Nr.	526-36-3
Molgewicht	244.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Xylometazolin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	2-[(4- <i>tert</i> -Butyl-2,6-dimethylphenyl)methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #06397	
Chemical Abstract Service Nr.	1218-35-5
Formelstamm	C16-H24-N2 . Cl-H
Molgewicht	280.8361
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Xylometazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1162; USM110; MAR28; DAC89; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.6/1162; Ph.Eur.2008,6.0/1162
2. Bezeichnung	2-[(4- <i>tert</i> -Butyl-2,6-dimethylphenyl)methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4- <i>tert</i> -Butyl-2,6-dimethylbenzyl)-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid
ASK #06398	
Chemical Abstract Service Nr.	499-75-2
Molgewicht	150.2176
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O
2. Bezeichnung	2-Methyl-5-(propan-2-yl)phenol
3. Bezeichnung	Carvacrol
Zitat Bezeichnung 3	USM110; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Isopropyl-2-methylphenol
ASK #06399	
Chemical Abstract Service Nr.	5665-94-1
Molgewicht	184.6626

	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClO
	2. Bezeichnung	4-Chlor-5-isopropyl-2-methylphenol
ASK #06400		
	Chemical Abstract Service Nr.	55774-33-9
	Formelstamm	(C ₉ -H ₆ -N ₇ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺ ca.
	Molgewicht	299.244
	Bruttoformel	C ₉ H ₆ N ₇ NaO ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Azathioprin-Natrium (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	2. Bezeichnung	6-(1-Methyl-4-nitroimidazol-5-ylsulfanyl)-1 <i>H</i> -purin - Natriumhydroxid (1:x)
ASK #06405		
	Chemical Abstract Service Nr.	5250-39-5
	Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₆ -Cl-F-N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	453.8718
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClFN ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Flucloxacillin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #06406		
	Chemical Abstract Service Nr.	34214-51-2
	Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₆ -Cl-F-N ₃ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	493.8689
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ ClFN ₃ NaO ₅ S
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Flucloxacillin-Natrium-Monohydrat
	Zitat Bezeichnung 3	EAB10.7(2022)/0668; Flucloxacillin-Natrium
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Flucloxacillin-Natrium; Flucloxacillin-Natrium (Ph.Eur.); Flucloxacillin-Natrium 1 HO
ASK #06407		
	Chemical Abstract Service Nr.	9001-01-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	37206-15-8; 50815-01-5; 65339-91-5; 9049-61-0
	Molgewicht	26000
	Vorzugsbezeichnung	Kallidinogenase
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Kallikrein; Kininogenin

ASK #06417

Chemical Abstract Service Nr. 1480-19-9
Molgewicht 356.4338
Bruttoformel $C_{21}H_{25}FN_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Fluanison
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]butan-1-on

ASK #06419

Chemical Abstract Service Nr. 75-28-5
Molgewicht 58.1222
Bruttoformel C_4H_{10}
2. Bezeichnung 2-Methylpropan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isobutan

ASK #06420

Chemical Abstract Service Nr. 4706-78-9
Formelstamm $(C_{12}H_{25}O_4S)^- K^+$
Molgewicht 304.4878
Bruttoformel $C_{12}H_{25}KO_4S$
2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumdodecylsulfat

ASK #06421

Chemical Abstract Service Nr. 7782-61-8
Formelstamm $Fe^{2+} 3(N-O_3)^- \cdot 9 H_2O$
Molgewicht 403.9972
Bruttoformel FeN_3O_9
2. Bezeichnung Eisen()-nitrat 9 H_2O

ASK #06422

Chemical Abstract Service Nr. 328-39-2
Molgewicht 131.1729
Bruttoformel $C_6H_{13}NO_2$
2. Bezeichnung (RS)-2-Amino-4-methylpentansäure
3. Bezeichnung DL-Leucin

Zitat Bezeichnung 3	USMI10
ASK #06423	
Chemical Abstract Service Nr.	321-30-2
Formelstamm	2(C5-H5-N5) . H2-O4-S
Molgewicht	368.3319
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₁₀ O ₄ S
2. Bezeichnung	Purin-6-amin-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Adeninhemisulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Purin-6-ylazan-sulfat (2:1)

ASK #06424

Chemical Abstract Service Nr.	51-35-4
Formelstamm	(C5-H8-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	131.1299
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NO ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxypyrrolidin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxyprolin
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	trans-4-Hydroxy-L-prolin

ASK #06425

Chemical Abstract Service Nr.	73-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-44-3; 15986-36-4; 37432-34-1; 492-33-1; 54435-87-9; 69257-39-2; 8039-79-0
Molgewicht	151.1261
Bruttoformel	C ₅ H ₅ N ₅ O
2. Bezeichnung	2-Amino-1,7-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
3. Bezeichnung	Guanin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; IUPAC2005; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2002-2014)R; KARRER2559; USMI10

ASK #06427

Chemical Abstract Service Nr.	65-71-4
Molgewicht	126.1133
Bruttoformel	C ₅ H ₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	5-Methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; EAB.CN
3. Bezeichnung	Thymin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; EAB4.0-9.7(2002-2019)/R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Methyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion; 5-Methyluracil

ASK #06428

Chemical Abstract Service Nr. 66-22-8
Molgewicht 112.0868
Bruttoformel $C_4H_4N_2O_2$
2. Bezeichnung Pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
3. Bezeichnung Uracil
Zitat Bezeichnung 3 USAN; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.3R,5.4R,5.7R

ASK #06429

Chemical Abstract Service Nr. 533-67-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14050-34-1; 176915-68-7
Molgewicht 134.1305
Bruttoformel $C_5H_{10}O_4$
2. Bezeichnung 2-Desoxy-D-*erythro*-pentose
3. Bezeichnung 2-Desoxyribose

ASK #06430

Chemical Abstract Service Nr. 487-48-9
Molgewicht 179.1727
Bruttoformel $C_9H_9NO_3$
Vorzugsbezeichnung Salacetamid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8079
2. Bezeichnung *N*-Acetyl-2-hydroxybenzamid

ASK #06431

Chemical Abstract Service Nr. 134-80-5
Formelstamm C13-H19-N-O . Cl-H
Molgewicht 241.757
Bruttoformel $C_{13}H_{20}ClNO$
Vorzugsbezeichnung Amfepramonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L13)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 2-Diethylamino-1-phenylpropan-1-on-hydrochlorid

ASK #06432

Chemical Abstract Service Nr. 14759-06-9
Molgewicht 402.5733
Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_2S_2$

Vorzugsbezeichnung	Sulforidazin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8760
2. Bezeichnung	2-Methansulfonyl-10-[2-(1-methylpiperidin-2-yl)ethyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Mesyl-10-[2-(1-methyl-2-piperidyl)ethyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #06433	
Chemical Abstract Service Nr.	130-61-0
Formelstamm	C21-H26-N2-S2 . Cl-H
Molgewicht	407.0355
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClN ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thioridazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9098; Ph.Eur.2002,4.00/586; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/568; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/568
2. Bezeichnung	10-{2-[(<i>RS</i>)-1-Methyl-2-piperidyl]ethyl}-2-methylsulfanyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-hydrochlorid
ASK #06434	
Chemical Abstract Service Nr.	17088-72-1
Formelstamm	(C26-H50-N-O2)+ Br ⁻
Molgewicht	488.5847
Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₀ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Penoctoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(2,2-Dicyclopentylacetyloxy)ethyl]- <i>N,N</i> -diethyloctan-1-aminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Dicyclopentylacetoxy)ethyl]diethyloctylammoniumbromid
ASK #06437	
Chemical Abstract Service Nr.	3614-30-0
Formelstamm	(C20-H28-N)+ Br ⁻
Molgewicht	362.347
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ BrN
Vorzugsbezeichnung	Emeproniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII; USMI9.3506
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethyl-4,4-diphenylbutan-2-aminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,4-Diphenylbutan-2-yl)(ethyl)(dimethyl)ammoniumbromid
ASK #06438	

Chemical Abstract Service Nr.	23029-57-4
Formelstamm	C13-H18-N2-O . Cl-H
Molgewicht	254.7558
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fenoxazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-[[2-(Propan-2-yl)phenoxy]methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Isopropylphenoxy-methyl)-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid

ASK #06442

Chemical Abstract Service Nr.	13682-92-3
Formelstamm	(C2-H4-N-O2) ⁻ . 2(H-O) ⁻ . Al3+
Molgewicht	135.0549
Bruttoformel	C ₂ H ₆ AlNO ₄
2. Bezeichnung	Aluminium-glycinat-dihydroxid

ASK #06453

Chemical Abstract Service Nr.	16065-87-5
Molgewicht	95.96
Bruttoformel	Mo
2. Bezeichnung	Molybdän()-Ion

ASK #06454

Chemical Abstract Service Nr.	22541-90-8
Molgewicht	118.71
Bruttoformel	Sn
2. Bezeichnung	Zinn()-Ion

ASK #06455

Chemical Abstract Service Nr.	22541-40-8
Molgewicht	238.0289
Bruttoformel	U
2. Bezeichnung	Uran()-Ion

ASK #06456

Chemical Abstract Service Nr.	124-07-2
Formelstamm	(C8-H15-O2) ⁻ H+
Molgewicht	144.2114
Bruttoformel	C ₈ H ₁₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Octansäure

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1999; GII; DAB1999R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR28

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Caprylsäure

ASK #06457

Chemical Abstract Service Nr. 1984-06-1

Formelstamm (C8-H15-O2)⁻ Na⁺

Molgewicht 166.1933

Bruttoformel C₈H₁₅NaO₂

2. Bezeichnung Octansäure-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 (INNv.L50); (INN.L24)

3. Bezeichnung Natriumcaprylat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Natriumoctanoat

ASK #06458

Chemical Abstract Service Nr. 62208-95-1

Formelstamm (C13-H13-N2-O3)⁻ Na⁺

Molgewicht 268.2437

Bruttoformel C₁₃H₁₃N₂NaO₃

2. Bezeichnung (S)-2-Acetamido-3-(indol-3-yl)propansäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung N^P-Acetyl-L-tryptophan-Natriumsalz

ASK #06459

Chemical Abstract Service Nr. 23214-92-8

Molgewicht 543.5193

Bruttoformel C₂₇H₂₉NO₁₁

Vorzugsbezeichnung Doxorubicin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3428; USAN; MAR27; EAB.VU.SYN

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Adriamycin

ASK #06460

Chemical Abstract Service Nr. 25316-40-9

Formelstamm C27-H29-N-O11 . Cl-H

Molgewicht 579.9802

Bruttoformel C₂₇H₃₀ClNO₁₁

Vorzugsbezeichnung Doxorubicinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0714; USMI9

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -D-xylo-hexopyranosyloxy)-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

ASK #06461

Chemical Abstract Service Nr. 16637-16-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20368-27-8; 73060-53-4; 78607-97-3

Molgewicht 270.0277

Bruttoformel O₂U

2. Bezeichnung Dioxouran(γ)-Ion

3. Bezeichnung Uranyl(2+)-Ion

ASK #06462

Chemical Abstract Service Nr. 27059-74-1

Formelstamm C17-H20-N2-S . C4-H4-O4

Molgewicht 400.4913

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Promethazinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N,N*-Dimethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-Dimethyl[1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-maleat (1:1)

ASK #06465

Chemical Abstract Service Nr. 996-31-6

Formelstamm (C3-H5-O3)⁻ K⁺

Molgewicht 128.1683

Bruttoformel C₃H₅KO₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumlactat

Zitat Bezeichnung 3 FIE96; E326

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

Synonym Milchsäure-Kaliumsalz; E 326

ASK #06466

Chemical Abstract Service Nr. 7778-53-2

Molgewicht 212.2663

Bruttoformel K₃O₄P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Trikaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumphosphat

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; E340

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	E 340 [Kaliumphosphat]
ASK #06467		
	Chemical Abstract Service Nr.	3583-64-0
	Formelstamm	(C ₁₉ -H ₂₁ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	326.3896
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Bumadizon
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	2-(1,2-Diphenylhydrazincarbonyl)hexansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(1,2-Diphenyldiazanylcabonyl)hexansäure
ASK #06468		
	Chemical Abstract Service Nr.	69365-73-7
	Formelstamm	2(C ₁₉ -H ₂₁ -N ₂ -O ₃) ⁻ Ca ²⁺ . 0.5 H ₂ -O
	Molgewicht	699.8489
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₂ CaN ₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Bumadizon-Hemicalcium 0.25 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	2. Bezeichnung	2-(1,2-Diphenylhydrazincarbonyl)hexansäure-Calciumsalz (2:1) 0.5 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(1,2-Diphenyldiazanylcabonyl)hexansäure-Calciumsalz (2:1) 0.5 HO
ASK #06470		
	Chemical Abstract Service Nr.	434-22-0
	Molgewicht	274.3978
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Nandrolon
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6185; MAR27
	2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestr-4-en-3-on
ASK #06473		
	Chemical Abstract Service Nr.	5965-49-1
	Formelstamm	C ₁₅ -H ₂₁ -N-O ₂ . Cl-H
	Molgewicht	283.7937
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ketobemidonhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1746; Ph.Eur.2005,5.0/1746; Ph.Eur.2002,4.08/1746
2. Bezeichnung	1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]propan-1-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cetobemidonhydrochlorid
ASK #06478	
Chemical Abstract Service Nr.	77-75-8
Molgewicht	98.143
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O
Vorzugsbezeichnung	Methylpentynol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	BPC68; MAR28
2. Bezeichnung	3-Methylpent-1-in-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Methyl-1-pentin-3-ol
ASK #06479	
Chemical Abstract Service Nr.	3416-26-0
Molgewicht	491.6152
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ F ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lidoflazin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-[4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]piperazin-1-yl]-2',6'-dimethylacetanilid
ASK #06480	
Chemical Abstract Service Nr.	26490-31-3
Molgewicht	456.7003
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nandrolondodecanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6185
2. Bezeichnung	3-Oxoestr-4-en-17 -yldodecanoat
ASK #06483	
Chemical Abstract Service Nr.	551-27-9
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₁ N ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	378.4427
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Propicillin

International Nonproprietary Name	INNv.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2S,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxybutanamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenoxybutanamido)penam-3-carbonsäure
ASK #06484	
Chemical Abstract Service Nr.	1245-44-9
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₁ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	416.533
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ KN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Propicillin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INNv.L13)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2S,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxybutanamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #06492	
Chemical Abstract Service Nr.	29691-36-9
Formelstamm	2(C ₁₃ -H ₁₅ -Cl ₂ -N ₃ -O ₆) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	858.4399
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ Cl ₄ N ₆ O ₁₆ S
Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicolglycinat-hemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]glycinat-sulfat (2:1)
ASK #06493	
Chemical Abstract Service Nr.	10238-21-8
Molgewicht	494.0035
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Glibenclamid
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0718; Ph.Eur.2005,5.0/0718; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/718
2. Bezeichnung	1-[4-[2-(5-Chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]phenylsulfonyl]-3-cyclohexylharnstoff
ASK #06494	
Chemical Abstract Service Nr.	17226-75-4
Molgewicht	408.3561
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Khellosid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28

2. Bezeichnung 7- -D-Glucopyranosyloxymethyl-4-methoxy-5*H*-furo[3,2-*g*]chromen-5-on
ASK #06495

Chemical Abstract Service Nr. 7077-34-1
Molgewicht 284.1809
Bruttoformel C₆H₁₂N₄O₉
Vorzugsbezeichnung Trolnitrat
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitrilotriethyltrinitrat

ASK #06496
Chemical Abstract Service Nr. 588-42-1
Formelstamm C6-H12-N4-O9 . 2 H3-O4-P
Molgewicht 480.1712
Bruttoformel C₆H₁₈N₄O₁₇P₂
Vorzugsbezeichnung Trolnitratbis(phosphat)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitrilotriethyltrinitrat-phosphat (1:2)

ASK #06498
Chemical Abstract Service Nr. 58-19-5
Molgewicht 304.4669
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Drostanolon
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-2 -methyl-5 -androst-3-on

ASK #06499
Chemical Abstract Service Nr. 521-12-0
Molgewicht 360.5301
Bruttoformel C₂₃H₃₆O₃
Vorzugsbezeichnung Drostanolonpropionat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 2 -Methyl-3-oxo-5 -androst-17 -ylpropionat

ASK #06519
Chemical Abstract Service Nr. 10028-70-3
Formelstamm (C8-H4-O4)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 210.0945
Bruttoformel C₈H₄Na₂O₄

2. Bezeichnung Benzol-1,4-dicarbonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Terephthalsäure-Dinatriumsalz

ASK #06521

Chemical Abstract Service Nr. 71138-97-1
Vorzugsbezeichnung Hypromelloseacetatsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung Poly(*O*-2-hydroxypropyl,*O*-methyl)celluloseacetathydrogensuccinat

ASK #06522

Chemical Abstract Service Nr. 54-11-5
Molgewicht 162.2316
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂
2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin
3. Bezeichnung Nicotin
Zitat Bezeichnung 3 DAB1996R; Gil; Ph.Eur.2002,4.00/1452; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.6/1452; Ph.Eur.2005,5.0/1452; Helv8/97

ASK #06523

Chemical Abstract Service Nr. 78-93-3
Molgewicht 72.1057
Bruttoformel C₄H₈O
2. Bezeichnung Butan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylmethylketon; Methylethylketon

ASK #06524

Chemical Abstract Service Nr. 26545-74-4
Molgewicht 354.524
Bruttoformel C₂₁H₃₈O₄
2. Bezeichnung Glycerolmono[(*Z,Z*)-octadeca-9,12-dienoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Glycerolmonolinolat

ASK #06525

Chemical Abstract Service Nr. 111-03-5
Molgewicht 356.5399
Bruttoformel C₂₁H₄₀O₄
2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)[(*Z*)-octadec-9-enoat]
3. Bezeichnung Glycerol-1-oleat

ASK #06527

Molgewicht 404.5827
Bruttoformel C₂₅H₄₀O₄
2. Bezeichnung Glycerolmonodocosa-4,8,12,15,19-pentaenoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Glycerolmonocupanodonat

ASK #06528

Chemical Abstract Service Nr. 110792-64-8
Molgewicht 376.5295
Bruttoformel $C_{23}H_{36}O_4$
Vorzugsbezeichnung Monoicosapent-Glycerol
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung Glycerolmono[(*all-Z*)-icosa-5,8,11,14,17-pentaenoat]

ASK #06529

Chemical Abstract Service Nr. 58722-81-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1343-90-4
Molgewicht 136.4193
Bruttoformel MgO_3Si
2. Bezeichnung Kieselsäure-Magnesiumsalz (1:1) 2 H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumsilicat 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 E553a
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 553a [Magnesiumsilicat 2 HO]

ASK #06531

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht 415.3539
Bruttoformel $C_{20}H_{26}Cl_2N_2O_2$
2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-dihydrochlorid 1 H₂O
3. Bezeichnung Chinindihydrochlorid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 EB6

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

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-dihydrochlorid 1 HO

ASK #06533

Chemical Abstract Service Nr. 2016-36-6
Formelstamm (C5-H14-N-O)+ (C7-H5-O3)⁻
Molgewicht 241.2836
Bruttoformel $C_{12}H_{19}NO_4$
Vorzugsbezeichnung Cholinsalicylat
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9.2207
2. Bezeichnung (2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)(2-hydroxybenzoat)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium(2-hydroxybenzoat)

ASK #06535

Formelstamm C19-H23-N-O3 . C10-H16-O4-S**Molgewicht** 545.6875**Bruttoformel** C₂₉H₃₉NO₇S**2. Bezeichnung** 4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-(1*S*,4*R*)-4,7,7-trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonat (1:1)**3. Bezeichnung** 3-*O*-Ethylmorphin-(+)-campher-3-sulfonat

ASK #06538

Chemical Abstract Service Nr. 82-02-0**Molgewicht** 260.2421**Bruttoformel** C₁₄H₁₂O₅**Vorzugsbezeichnung** Khellin**International Nonproprietary Name** INN.L1**Zitat Bezeichnung 1** ROMP8; DAB1996R; HAB2016R; HAB2000R-2011R; HAB2012R-2013R; DAC2004,2005; DAC2004R; KARRER1415; USMI10; HAB2014R-2015R**2. Bezeichnung** 4,9-Dimethoxy-7-methyl-5*H*-furo[3,2-*g*]chromen-5-on

ASK #06539

Chemical Abstract Service Nr. 58-74-2**Molgewicht** 339.385**Bruttoformel** C₂₀H₂₁NO₄**2. Bezeichnung** 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxyisochinolin**3. Bezeichnung** Papaverin**Zitat Bezeichnung 3** EB6

ASK #06541

Chemical Abstract Service Nr. 17696-69-4**Formelstamm** C34-H38-N4-O6 . 2 Cl-H**Molgewicht** 671.6106**Bruttoformel** C₃₄H₄₀Cl₂N₄O₆**2. Bezeichnung** 7,12-Bis(1-hydroxyethyl)-3,8,13,17-tetramethylporphyrin-2,18-dipropansäure-dihydrochlorid**3. Bezeichnung** Hämatoporphyrindihydrochlorid

ASK #06544

Chemical Abstract Service Nr. 19767-45-4**Formelstamm** (C2-H5-O3-S2)⁻ Na⁺**Molgewicht** 164.1791**Bruttoformel** C₂H₅NaO₃S₂**Vorzugsbezeichnung** Mesna**International Nonproprietary Name** INN.L10

Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; PHARMEUROPA10.4; USMI9.5756; Ph.Eur.2008,6.0/1674; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1674; BP2010; MAR28; Ph.Eur.2002,4.07/1674
2. Bezeichnung	2-Sulfanylethansulfonsäure-Natriumsalz
ASK #06545	
Chemical Abstract Service Nr.	10397-75-8
Formelstamm	(C24-H18-I6-N4-O8)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1253.8644
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ I ₆ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	locarminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,3'-(Hexandiamido)bis[2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure); 5,5'-(Adipoyldiimino)bis(2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure); 5,5'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure)
ASK #06546	
Chemical Abstract Service Nr.	54605-45-7
Formelstamm	(C24-H18-I6-N4-O8)2 ⁻ 2(C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	1644.2916
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₄ I ₆ N ₆ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	locarmat-Dimeglumin
International Nonproprietary Name	INN.L10,L6
2. Bezeichnung	3,3'-(Hexandiamido)bis[2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure]-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)
ASK #06547	
Chemical Abstract Service Nr.	50-63-5
Formelstamm	C18-H26-Cl-N3 . 2 H3-O4-P
Molgewicht	515.8625
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ ClN ₃ O ₈ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Chloroquinphosphat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	7-Chlor-N-[(RS)-5-diethylaminopentan-2-yl]chinolin-4-amin-phosphat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chloroquinbis(phosphat); (RS)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-phosphat (1:2); Chloroquinphosphat
ASK #06548	
Chemical Abstract Service Nr.	25168-73-4

Formelstamm	C12-H22-O11 . n(C18-H34-O) und Homologe, n = 1, 2, 3, ...
Molgewicht	608.7584
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	<i>O</i> -Octadecanoylsucrose, <i>O,O'</i> -Diocadecanoylsucrose, Poly- <i>O</i> -octadecanoylsucrose (x:y:z) und deren Fettsäureester-Homologe [x = 0,500-1,000 (m/m), y = 0,000-0,400 (m/m), z = 0,000-0,250 (m/m); freie Fettsäuren 0,000-0,030 (m/m), freie Sucrose 0,000-0,040 (m/m); Hydrolysat-Fettsäurezusammensetzung: Dodecansäure 0,000-0,030 (m/m), Tetradecansäure 0,000-0,030 (m/m), Hexadecansäure 0,250-0,400 (m/m), Octadecansäure 0,550-0,750 (m/m), Summe Octadecansäure + Hexadecansäure 0,900-1,000 (m/m)]
3. Bezeichnung	Sucrosemonostearat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Saccharosestearat (Ph.Eur.) Typ I; E 473 [Typ I]; Sucrosestearat Typ I; Zuckerester von Speisefettsäuren ' ; beta-D-Fructofuranosyl-alpha-D-glucopyranosid-monooctadecanoat; Saccharosestearat Typ I; Saccharosemonostearat; Sucrosemonooctadecanoat

ASK #06565

Formelstamm	C14-H22-Cl-N3-O2 . x (y C8-H8 . z C10-H10 . w O3-S) (m/m)
Vorzugsbezeichnung	Metoclopramid-poly(styrol-co-divinylbenzol)polysulfonat [1:x(y:z):w (m/m)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-poly(styrol-co-divinylbenzol)polysulfonat [1:x(y:z):w (m/m)]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metoclopramid-poly(styrol,divinylbenzol)sulfonat; Metoclopramid-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]; Metoclopramidresinat; 4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #06576

Chemical Abstract Service Nr.	5588-33-0
Molgewicht	386.5739
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ OS ₂
Vorzugsbezeichnung	Mesoridazin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5757; MAR27
2. Bezeichnung	10-[2-(1-Methylpiperidin-2-yl)ethyl]-2-(methylsulfinyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin

ASK #06578

Chemical Abstract Service Nr.	405-22-1
Molgewicht	242.1888
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Nidroxazon
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	5-Nitro-2-furaldehyd[2-(2-hydroxyethyl)semicarbazol]

ASK #06579

Chemical Abstract Service Nr.	473-42-7
Molgewicht	285.2996
Bruttoformel	C ₉ H ₇ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Nitrosulfathiazol

International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	4-Nitro- <i>N</i> -(1,3-thiazol-2-yl)benzolsulfonamid
ASK #06580	
Chemical Abstract Service Nr.	76-99-3
Molgewicht	309.4452
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Methadon
International Nonproprietary Name	INNv.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on
ASK #06581	
Chemical Abstract Service Nr.	1095-90-5
Formelstamm	C21-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht	345.9061
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Methadonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.2,5.5/408; YLST; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/408; USMI9.5799; Ph.Eur.2002,4.00/408
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on-hydrochlorid
ASK #06582	
Chemical Abstract Service Nr.	565-33-3
Molgewicht	311.3998
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Metahexamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	1-(3-Amino-4-methylphenylsulfonyl)-3-cyclohexylharnstoff
ASK #06583	
Chemical Abstract Service Nr.	61-01-8
Molgewicht	314.4451
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Methopromazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	3-(2-Methoxy-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Methoxy-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]dimethylazan
ASK #06584	
Chemical Abstract Service Nr.	100-92-5

	Molgewicht	163.2594
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N
	Vorzugsbezeichnung	Mephentermin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	RPS15; USMI9.5681; MAR28
	2. Bezeichnung	N,2-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Benzylpropan-2-yl)(methyl)azan
ASK #06586	Chemical Abstract Service Nr.	53-79-2
	Molgewicht	471.5096
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₇ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Puromycin
	International Nonproprietary Name	INNv.L15
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	3-[(S)-2-Amino-3-(methoxyphenyl)propanamido]-1,3-didesoxy-1-(6-dimethylamino-9H-purin-9-yl)-D-ribofuranose
ASK #06588	Chemical Abstract Service Nr.	77-12-3
	Molgewicht	492.5241
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₉ Cl ₂ N ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Pentacyniumchlorid
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	2. Bezeichnung	4-{2-[(5-Cyan-5,5-diphenylpentyl)(dimethyl)azaniumyl]ethyl}-4-methylmorpholin-4-iumdichlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(5-Cyan-5,5-diphenylpentyl)[2-(4-methylmorpholinio)ethyl]dimethylammoniumdichlorid
ASK #06590	Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
	Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 1700
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	2. Bezeichnung	-Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-34
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Poly(oxyethylen)-34-stearat
ASK #06591	2. Bezeichnung	Pistacia-lentiscus-Harz
	3. Bezeichnung	Mastix
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.02/1876; Ph.Eur.2008,6.0/1876; PHARMEUROPA12.3; DAB6; Helv8/97; Ph.Eur.2005,5.0/1876
ASK #06592		

Chemical Abstract Service Nr. 137-20-2

Formelstamm (C₂₁-H₄₀-N-O₄-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 425.6014

Bruttoformel C₂₁H₄₀NNaO₄S

2. Bezeichnung 2-(N-Methyloleamido)ethansulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Methyl-N-oleoyltaurin-Natriumsalz

ASK #06598

Chemical Abstract Service Nr. 126-12-5

Formelstamm C₂₂-H₂₈-N₂-O₂ . 2 Cl-H

Molgewicht 425.3918

Bruttoformel C₂₂H₃₀Cl₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Anileridindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L2)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST

2. Bezeichnung Ethyl[1-(4-aminophenethyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]-dihydrochlorid

ASK #06600

Chemical Abstract Service Nr. 7757-79-1

Molgewicht 101.1032

Bruttoformel KNO₃

3. Bezeichnung Kaliumnitrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; Helv8/97; DAC99; USMI10; MAR28; EAB4.00,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1465; HAB34; E252; DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 252

ASK #06609

2. Bezeichnung *Plantago-lanceolata*-L.-Blätter und Blütenschäfte, ganz oder zerkleinert, getrocknet

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Spitzwegerichblätter

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.04+06+08,5.0,6.0,7.0+3,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1884

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Spitzwegerichblatt; plantain [ribwort plantain]

ASK #06611

Chemical Abstract Service Nr. 3486-35-9

Molgewicht 125.3889

Bruttoformel CO₃Zn

2. Bezeichnung Kohlensäure-Zinksalz (1:1)

3. Bezeichnung Zinkcarbonat

Zitat Bezeichnung 3 USM111; ROMP10; MAR29

ASK #06615

Formelstamm 2(C7-H8-N4-O2) . C4-H10-N2

Molgewicht 446.4636

Bruttoformel C₁₈H₂₆N₁₀O₄

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion - Piperazin (2:1)

3. Bezeichnung Theophyllin-Piperazin (2:1)

ASK #06616

Formelstamm 2(C7-H6-N-O2)⁻ 2H⁺ . C4-H10-N2 . 2 H2-O

Molgewicht 396.4381

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O₄

2. Bezeichnung 4-Aminobenzoessäure-Piperazinsalz 2 H₂O

ASK #06620

Chemical Abstract Service Nr. 142-88-1

Formelstamm C4-H10-N2 . C6-H10-O4

Molgewicht 232.2768

Bruttoformel C₁₀H₂₀N₂O₄

2. Bezeichnung Hexandisäure-Piperazinsalz (1:1)

3. Bezeichnung Piperazinadipat

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USM19.7255; Ph.Eur.2002,4.00/423; Ph.Eur.2005,5.0/423; Ph.Eur.2008,6.0/423

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Adipinsäure-Piperazinsalz (1:1)

ASK #06622

Chemical Abstract Service Nr. 2528-16-7

Molgewicht 256.2534

Bruttoformel C₁₅H₁₂O₄

2. Bezeichnung Benzylhydrogenbenzol-1,2-dicarboxylat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Benzylhydrogenphthalat

ASK #06626

Chemical Abstract Service Nr. 852-19-7

Formelstamm (C16-H15-N4-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 328.3888

Bruttoformel C₁₆H₁₆N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfapyrazol

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung *N*¹-(3-Methyl-1-phenylpyrazol-5-yl)sulfanilamid

ASK #06627

Chemical Abstract Service Nr.	33817-20-8
Molgewicht	463.5472
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pivampicillin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2010; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/852; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/852; PHARMEUROPA7.4; GII; Ph.Eur.2008,6.0/852
2. Bezeichnung	[(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat}
ASK #06628	
Chemical Abstract Service Nr.	26309-95-5
Formelstamm	C22-H29-N3-O6-S . Cl-H
Molgewicht	500.0081
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ ClN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pivampicillinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	[(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}-hydrochlorid
ASK #06630	
Chemical Abstract Service Nr.	6363-53-7
Molgewicht	360.3118
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	-D-Glucopyranosyl-(1 4)-D-glucopyranose 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Maltose 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	NF22/S2(2004); Romp8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Malzzucker 1 HO
ASK #06631	
Chemical Abstract Service Nr.	1109-28-0
Molgewicht	504.4371
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ O ₁₆
2. Bezeichnung	<i>O</i> -D-Glucopyranosyl-(1 4)- <i>O</i> -D-glucopyranosyl-(1 4)-D-glucopyranose
3. Bezeichnung	Maltotriose
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.8R
ASK #06633	
Chemical Abstract Service Nr.	7440-22-4
Molgewicht	107.8682

Bruttoformel	Ag
2. Bezeichnung	Silber
Zitat Bezeichnung 2	ROMP7; HAB34; E174; USMI9.8244
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 174; Silber, elementar

ASK #06634

Chemical Abstract Service Nr.	25395-22-6
Formelstamm	(C9-H8-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	195.1721
Bruttoformel	C ₉ H ₉ NO ₄
2. Bezeichnung	(2-Carbamoylphenoxy)essigsäure

ASK #06637

Chemical Abstract Service Nr.	466-90-0
Molgewicht	341.4009
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Thebacon
International Nonproprietary Name	INNv.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; YLST
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-6-en-6-yl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acetyldihydrocodeinon

ASK #06638

Chemical Abstract Service Nr.	2240-21-3
Molgewicht	240.2391
Bruttoformel	C ₈ H ₈ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Thiofuraden
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-[[[(5-Nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]imidazolidin-2-thion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(5-Nitro-2-furylmethylen)amino]imidazolidin-2-thion

ASK #06640

Chemical Abstract Service Nr.	70-55-3
Molgewicht	171.2169
Bruttoformel	C ₇ H ₉ NO ₂ S
2. Bezeichnung	4-Methylbenzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Toluolsulfonamid

ASK #06641

Chemical Abstract Service Nr. 88-19-7
Molgewicht 171.2169
Bruttoformel $C_7H_9NO_2S$
2. Bezeichnung 2-Methylbenzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Toluolsulfonamid

ASK #06642

Chemical Abstract Service Nr. 61-80-3
Molgewicht 168.5804
Bruttoformel $C_7H_5ClN_2O$
Vorzugsbezeichnung Zoxazolamin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 5-Chlor-1,3-benzoxazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Chlor-1,3-benzoxazol-2-ylazan

ASK #06643

Chemical Abstract Service Nr. 150-76-5
Molgewicht 124.1372
Bruttoformel $C_7H_8O_2$
Vorzugsbezeichnung Mequinol
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28
2. Bezeichnung 4-Methoxyphenol

ASK #06644

Chemical Abstract Service Nr. 85-90-5
Molgewicht 160.1693
Bruttoformel $C_{10}H_8O_2$
Vorzugsbezeichnung Methylchromon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-Methyl-4*H*-chromen-4-on

ASK #06645

Chemical Abstract Service Nr. 101-20-2
Molgewicht 315.5824
Bruttoformel $C_{13}H_9Cl_3N_2O$
Vorzugsbezeichnung Triclocarban

International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR27; USMI9.9333
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-3-(3,4-dichlorphenyl)harnstoff
ASK #06647	
Chemical Abstract Service Nr.	395-28-8
Molgewicht	301.3801
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Isoxsuprin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5100; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-2-[[<i>(2S)</i> -1-phenoxypropan-2-yl]amino]propyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i>)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[(2 <i>SR</i>)-1-phenoxypropan-2-ylamino]propan-1-ol
ASK #06648	
Chemical Abstract Service Nr.	5984-97-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	583-79-9
Molgewicht	254.0489
Bruttoformel	C ₄ H ₃ IN ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Iodothiouracil
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	5-Iod-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Iod-2-thioxo-2,3-dihydropyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #06650	
Chemical Abstract Service Nr.	306-52-5
Formelstamm	(C2-H2-Cl3-O4-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	229.3835
Bruttoformel	C ₂ H ₄ Cl ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Triclofos
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	(2,2,2-Trichlorethyl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.8336; MAR27
ASK #06651	
Chemical Abstract Service Nr.	7246-20-0
Formelstamm	(C2-H2-Cl3-O4-P)2 ⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	251.3654
Bruttoformel	C ₂ H ₃ Cl ₃ NaO ₄ P

Vorzugsbezeichnung	Triclofos-Mononatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(2,2,2-Trichlorethyl)dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz
ASK #06652	
Chemical Abstract Service Nr.	514-61-4
Molgewicht	288.4244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-17-methylestr-4-en-3-on
ASK #06653	
Chemical Abstract Service Nr.	127-48-0
Molgewicht	143.1406
Bruttoformel	C ₆ H ₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trimethadion
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/440; Ph.Eur.2005,5.0/440; Ph.Eur.2008,6.0/440
2. Bezeichnung	3,5,5-Trimethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion
ASK #06654	
Chemical Abstract Service Nr.	93-44-7
Molgewicht	248.276
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	(Naphthalin-2-yl)benzoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Naphthylbenzoat
ASK #06655	
Chemical Abstract Service Nr.	54765-26-3
Molgewicht	202.2954
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Lerimazolin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	2-[(2,4,6-Trimethylphenyl)methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trimizolin; 2-(2,4,6-Trimethylbenzyl)-4,5-dihydroimidazol
ASK #06656	
Chemical Abstract Service Nr.	959-14-8
Molgewicht	245.3202
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₃ O

Vorzugsbezeichnung	Oxolamin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)ethyl]azan

ASK #06657

Chemical Abstract Service Nr.	3562-63-8
Molgewicht	342.4718
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Megestrol
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-6-methylpregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #06658

Chemical Abstract Service Nr.	61-57-4
Molgewicht	214.2018
Bruttoformel	C ₆ H ₆ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Niridazol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM10
2. Bezeichnung	1-(5-Nitro-1,3-thiazol-2-yl)imidazolidin-2-on

ASK #06660

Chemical Abstract Service Nr.	14838-15-4
Molgewicht	151.2056
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenylpropanolamin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol

ASK #06667

Chemical Abstract Service Nr.	3963-95-9
Formelstamm	C22-H22-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht	478.8796
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Metacyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L12)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28

ASK #06668	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methylen-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	6536-18-1
	Molgewicht	377.4794
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Morazon
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR29
ASK #06669	2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-4-(3-methyl-2-phenylmorpholinomethyl)-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on
	Chemical Abstract Service Nr.	50321-35-2
	Formelstamm	C23-H27-N3-O2 . Cl-H
	Molgewicht	413.9403
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Morazonhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR29
	2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-4-(3-methyl-2-phenylmorpholinomethyl)-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on-hydrochlorid
ASK #06670	Formelstamm	2(C18-H22-Cl-N-O) . C23-H16-O6
	Molgewicht	996.0223
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₆₀ Cl ₂ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Chlorphenoxaminhemiembonat
	International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L18
	2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}dimethylazan-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (2:1)
ASK #06671	Chemical Abstract Service Nr.	2751-09-9
	Molgewicht	813.9684
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₇ NO ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	Troleandomycin
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>R</i>)-11-Acetyloxy-3-(4- <i>O</i> -acetyl-2,6-didesoxy-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-5-(2- <i>O</i> -acetyl-3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> - <i>xylo</i> -hexopyranosyloxy)-

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Triacetyloleandomycin; (2R,3S,4R,5S,6S,8R,10R,11S,12S,13R)-11-Acetoxy-3-(4-O-acetyl-2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy)-5-(2-O-acetyl-3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-beta-D-xylo-hexopyranosyloxy)-2-O-acetyl-3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-beta-D-xylo-hexopyranosyl-D-galactopyranoside
ASK #06672	
Chemical Abstract Service Nr.	522-87-2
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₃ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	340.4162
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Yohimbinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L9
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyyohimban-16 -carbonsäure
ASK #06673	
Chemical Abstract Service Nr.	86-12-4
Molgewicht	286.435
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thenalidin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[(thiophen-2-yl)methyl]-1-methylpiperidin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1-Methyl-4-piperidyl)(phenyl)(2-thienylmethyl)azan
ASK #06674	
Chemical Abstract Service Nr.	53892-20-9
Formelstamm	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ S . C ₄ H ₄ O ₄
Molgewicht	402.5071
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Thenalidinmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -(thiophen-2-ylmethyl)-1-methylpiperidin-4-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1-Methyl-4-piperidyl)(phenyl)(2-thienylmethyl)azan-maleat (1:1)
ASK #06675	
Chemical Abstract Service Nr.	5001-51-4
Formelstamm	2(C ₁₂ H ₂₁ O ₁₂) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	754.6539
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₂ CaO ₂₄
2. Bezeichnung	4- <i>O</i> - -D-Galactopyranosyl-D-gluconsäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung	Calciumlactobionat
ASK #06676	
Chemical Abstract Service Nr.	2430-49-1
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	224.2563
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Vinylbital
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	GLST; MAR27; DAC88
2. Bezeichnung	5-Ethenyl-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-(Pentan-2-yl)-5-vinylbarbitursäure; (RS)-5-(Pentan-2-yl)-5-vinylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
ASK #06677	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-51-8
Molgewicht	343.8902
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clemastin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-{2-[(<i>R</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidin
ASK #06678	
Chemical Abstract Service Nr.	14976-57-9
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₆ -Cl-N-O . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	459.9624
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Clemastinfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.20005,5.0/1190; MAR29; Ph.Eur.2002,4.00/1190; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1190
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-{2-[(<i>R</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidin-fumarat (1:1)
ASK #06679	
Chemical Abstract Service Nr.	17692-37-4
Molgewicht	280.3642
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fantridon
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	5-(3-Dimethylaminopropyl)phenanthridin-6(5 <i>H</i>)-on
ASK #06680	

Chemical Abstract Service Nr. 6376-26-7
Molgewicht 312.4061
Bruttoformel $C_{19}H_{24}N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Salverin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-(2-Diethylaminoethoxy)benzanilid

ASK #06681

Chemical Abstract Service Nr. 502-59-0
Molgewicht 199.3761
Bruttoformel $C_{13}H_{29}N$
Vorzugsbezeichnung Octamylamin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6560
2. Bezeichnung 6-Methyl-*N*-(3-methylbutyl)heptan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Isopentyl)(6-methylheptan-2-yl)azan

ASK #06682

Chemical Abstract Service Nr. 543-82-8
Molgewicht 129.2432
Bruttoformel $C_8H_{19}N$
Vorzugsbezeichnung Octodrin
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung 6-Methylheptan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-Methylheptan-2-ylazan

ASK #06683

Molgewicht 872.9462
Bruttoformel $C_{42}H_{64}O_{19}$
2. Bezeichnung 3-(4-*O*- β -D-Glucopyranosyl-4-*O*- β -D-glucopyranosyl- β -D-cymaropyranosyloxy)-5,14-dihydroxy-19-oxocard-20(22)-enolid
3. Bezeichnung k-Strophanthin-

ASK #06690

Chemical Abstract Service Nr. 14437-41-3
Molgewicht 541.5067
Bruttoformel $C_{15}H_{10}ClI_2NO_3$
Vorzugsbezeichnung Clioxanid
International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR29
2. Bezeichnung	[2-(4-Chlorphenylcarbamoyl)-4,6-diiodphenyl]acetat
ASK #06692	
Chemical Abstract Service Nr.	580-74-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	35-05-2; 35693-01-7
Molgewicht	288.3001
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Xantocillin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; CAS; ROMP2011; IGS
2. Bezeichnung	4,4'-[(1Z,3Z)-2,3-Diisocyanbuta-1,3-dien-1,4-diyl]diphenol
ASK #06693	
Chemical Abstract Service Nr.	540-92-1
Formelstamm	(C3-H7-O4-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	162.1401
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NaO ₄ S
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-2-sulfonsäure-Natriumsalz
ASK #06702	
Chemical Abstract Service Nr.	5714-00-1
Formelstamm	C23-H29-N3-O2-S . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	643.7046
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ N ₃ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Acetophenazindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-(10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl)ethanon-maleat (1:2)
ASK #06703	
Chemical Abstract Service Nr.	110638-68-1
Formelstamm	2(C12-H21-O12) ⁻ Ca2 ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	790.6844
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₂ CaO ₂₄
2. Bezeichnung	4- <i>O</i> - β -D-Galactopyranosyl-D-gluconsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumlactobionat 2 H ₂ O
ASK #06708	
Chemical Abstract Service Nr.	85-36-9
Formelstamm	(C9-H5-I3-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	556.8623

Bruttoformel	C ₉ H ₆ I ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Acetrizoesäure
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Azetrizoesäure
ASK #06709	
Chemical Abstract Service Nr.	129-63-5
Formelstamm	(C ₉ -H ₅ -I ₃ -N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	578.8441
Bruttoformel	C ₉ H ₅ I ₃ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumacetrizoat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acetrizoesäure-Natriumsalz
ASK #06710	
Chemical Abstract Service Nr.	131-60-2
Formelstamm	(C ₉ -H ₅ -I ₃ -N-O ₃) ⁻ (C ₇ -H ₁₈ -N-O ₅) ⁺
Molgewicht	752.0758
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ I ₃ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Acetrizoat-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L3),L6
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #06711	
Chemical Abstract Service Nr.	1111-39-3
Molgewicht	806.9757
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Acetyldigitoxin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USM19.81; NFXIV; MAR27
2. Bezeichnung	3 -[3- O-Acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-14-hydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #06713	
Chemical Abstract Service Nr.	1188-37-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7728-87-2
Molgewicht	189.1659

Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L-glutaminsäure

ASK #06714

Chemical Abstract Service Nr.	3342-61-8
Formelstamm	C4-H11-N-O . C7-H11-N-O5
Molgewicht	278.3022
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Deanolaceglumat
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-Dimethylaminoethanol-(<i>S</i>)-2-acetamidopentandioat (1:1)

ASK #06715

Chemical Abstract Service Nr.	132-49-0
Formelstamm	2(C9-H7-O4) ⁻ Mg2+
Molgewicht	382.604
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ MgO ₈
2. Bezeichnung	2-(Acetyloxy)benzoesäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Acetylsalicylsäure-Magnesiumsalz

ASK #06716

Chemical Abstract Service Nr.	5743-50-0
Formelstamm	2(C9-H7-O4) ⁻ Ca2+ . 2 H2-O
Molgewicht	434.4075
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ CaO ₈
2. Bezeichnung	2-(Acetyloxy)benzoesäure-Calciumsalz (2:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Acetylsalicylsäure-Calciumsalz 2 HO

ASK #06717

Chemical Abstract Service Nr.	3568-43-2
Molgewicht	322.3397
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₄ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(6-Methoxypyridazin-3-yl)- <i>N</i> -sulfanilacetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Acetylsulfamethoxypyridazin

ASK #06718

Chemical Abstract Service Nr.	121-61-9
Molgewicht	214.2416

Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₃S
2. Bezeichnung *N*-(4-Sulfamoylphenyl)acetamid

ASK #06719

Chemical Abstract Service Nr. 1218-34-4
Formelstamm (C13-H13-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 246.2619
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₃
2. Bezeichnung (*S*)-2-Acetamido-3-(indol-3-yl)propansäure
3. Bezeichnung *N*²-Acetyl-L-tryptophan
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym N-Acetyl-L-tryptophan

ASK #06720

Chemical Abstract Service Nr. 96-82-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20246-38-2; 90754-44-2
Formelstamm (C12-H21-O12)⁻ H⁺
Molgewicht 358.2959
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₂
2. Bezeichnung 4-*O*- β -D-Galactopyranosyl-D-gluconsäure
3. Bezeichnung Lactobionsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #06721

Chemical Abstract Service Nr. 76-23-3
Formelstamm (C12-H19-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 240.2988
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Tetrabarbital
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)barbitursäure

ASK #06722

Chemical Abstract Service Nr. 467-38-9
Formelstamm (C12-H19-N2-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 256.3644
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung	Thiotetrabarbital
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)-2-thiobarbitursäure; 5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #06723	
Chemical Abstract Service Nr.	125-40-6
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₅ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	212.2456
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Secbutabarbital
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	5-(Butan-2-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-sec-Butyl-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion; 5-sec-Butyl-5-ethylbarbitursäure
ASK #06724	
Chemical Abstract Service Nr.	77-28-1
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₅ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	212.2456
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5-Butyl-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	Butobarbital
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2; GLST
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Butyl-5-ethylbarbitursäure
ASK #06725	
Chemical Abstract Service Nr.	143-81-7
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₅ N ₂ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	234.2275
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Secbutabarbital-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	5-(Butan-2-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-sec-Butyl-5-ethylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06726

Chemical Abstract Service Nr.	2095-57-0
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₅ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	228.3112
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	5-(Butan-2-yl)-5-ethyl-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
3. Bezeichnung	Thiobutabarbital
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-sec-Butyl-5-ethyl-2-thiobarbitursäure; 5-sec-Butyl-5-ethyl-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #06727

Chemical Abstract Service Nr.	947-08-0
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₅ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	250.2931
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₂ NaO ₂ S
2. Bezeichnung	5-(Butan-2-yl)-5-ethyl-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Thiobutabarbital-Natrium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-sec-Butyl-5-ethyl-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06728

Chemical Abstract Service Nr.	1952-67-6
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₃ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	210.2298
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5-(But-2-en-1-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	5-(But-2-en-1-yl)-5-ethylbarbitursäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Crotarbital

ASK #06729

Chemical Abstract Service Nr.	76-76-6
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₃ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	198.2191
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Probarbital
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Ethyl-5-isopropylbarbitursäure; 5-Ethyl-5-isopropylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06730

Chemical Abstract Service Nr. 143-82-8

Formelstamm (C₉H₁₃N₂O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 220.2009

Bruttoformel C₉H₁₃N₂NaO₃

Vorzugsbezeichnung Probarbital-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Ethyl-5-isopropylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06731

Chemical Abstract Service Nr. 125-42-8

Formelstamm (C₁₁H₁₅N₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 224.2563

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Vinbarbital

International Nonproprietary Name INN.L1

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Ethyl-5-(pent-2-en-2-yl)barbitursäure

ASK #06732

Chemical Abstract Service Nr. 125-44-0

Formelstamm (C₁₁H₁₅N₂O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 246.2382

Bruttoformel C₁₁H₁₅N₂NaO₃

Vorzugsbezeichnung Vinbarbital-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(pent-2-en-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Ethyl-5-(pent-2-en-2-yl)barbitursäure-Natriumsalz

ASK #06733

Chemical Abstract Service Nr. 76-74-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5992-37-0

Formelstamm (C₁₁H₁₇N₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht	226.2722
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pentobarbital
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Hager2008; MeSH; EINECS; CAS; USMI13; Ph.Eur.3.0(1997),4.00(2002),5.0(2005),6.0(2008)/0200; USP21(1985)-34(2011); GLST; Eur.Ph.2.5(1983),7.0(2011); ROMP2011; MAR2011; BP1998-2011; USAN; IGS; USPF29.3.6(2003),30.1(2004),31.1(2005),35.4(2009)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Ethyl-5-[(2 <i>R</i>)-pentan-2-yl]pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure

ASK #06734

Chemical Abstract Service Nr.	7563-42-0
Formelstamm	2(C11-H17-N2-O3) ⁻ Ca2+
Molgewicht	490.6066
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ CaN ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pentobarbital-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Ethyl-5-[(2 <i>R</i>)-pentan-2-yl]pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #06735

Chemical Abstract Service Nr.	76-75-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	59709-53-4
Formelstamm	(C11-H17-N2-O2-S) ⁻ H+
Molgewicht	242.3378
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thiopental
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	CAS; BAN; Hager2008; ROMP2011; MeSH; LB2009
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Ethyl-5-[(2 <i>R</i>)-pentan-2-yl]-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)-2-thioxo-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion; (RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure

ASK #06736

Chemical Abstract Service Nr.	8000-19-9
Formelstamm	(C11-H17-N2-O2-S) ⁻ Na ⁺ . Na2CO3 (ca. 5,5:1)

Molgewicht	280.2179
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ NaO ₂ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Ethyl-5-[(2 <i>R</i>)-pentan-2-yl]-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz und Natriumcarbonat, Gemisch [ca. 5,5 : 1 (n/n) = 13,8 : 1 (m/m)]
3. Bezeichnung	Thiopental-Natrium und Natriumcarbonat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Thiopental-Natrium und Natriumcarbonat; Thiopental-Natrium und Natriumcarbonat, Gemisch [ca. 5,5 : 1 (n/n) = 13,8 : 1 (m/m)]; Thiopental-Natrium (Ph.Eur.) [Ph.Eur. 1.2 bis 7.0 (1975-2011), veraltet]; (RS)-5-Ethyl-2,3-dihydro-5-(1-methylbutyl)-2-thioxo-4,6(1 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-pyrimidindion-Natriumsalz-Natriumcarbonat-Gemisch [ca. 5,5 : 1 (n/n) = 13,8 : 1 (m/m)]; (RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz und Natriumcarbonat, Gemisch [ca. 5,5 : 1 (n/n) = 13,8 : 1 (m/m)]; Thiopental-Natrium [veraltete Ph.Eur.-Bezeichnung]

ASK #06737

Chemical Abstract Service Nr.	76-73-3
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₇ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	238.2829
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Secobarbital
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung	5-(Pentan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion; 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure

ASK #06738

Chemical Abstract Service Nr.	115-44-6
Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₅ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	224.2563
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Talbutal
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8817; RPS15; MAR27; USPXXII
2. Bezeichnung	5-(Butan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-sec-butylbarbitursäure; 5-Allyl-5-sec-butylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion

ASK #06739

Chemical Abstract Service Nr.	561-83-1
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₇ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	238.2829
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nealbarbital
International Nonproprietary Name	INN.L5

Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5-(2,2-Dimethylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-neopentylbarbitursäure; 5-Allyl-5-neopentylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion

ASK #06740

Formelstamm (C₇-H₆-N-O₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 159.1178

Bruttoformel C₇H₆NNaO₂

2. Bezeichnung 4-Aminobenzoessäure-Natriumsalz

ASK #06741

Chemical Abstract Service Nr. 1216-40-6

Formelstamm (C₁₂-H₁₆-Br-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 317.179

Bruttoformel C₁₂H₁₇BrN₂O₃

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

3. Bezeichnung 5-(2-Bromallyl)-5-(1-methylbutyl)barbitursäure

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

Synonym 5-(2-Bromallyl)-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06742

Chemical Abstract Service Nr. 3330-46-9

Formelstamm (C₁₂-H₁₆-Br-N₂-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 339.1608

Bruttoformel C₁₂H₁₆BrN₂NaO₃

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

3. Bezeichnung 5-(2-Bromallyl)-5-(1-methylbutyl)barbitursäure-Natriumsalz

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

Synonym 5-(2-Bromallyl)-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

ASK #06745

Chemical Abstract Service Nr. 13246-02-1

Formelstamm (C₂₀-H₂₆-N₃-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 405.4449

Bruttoformel C₂₀H₂₇N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Febarbamat

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 1-[3-Butoxy-2-(carbamoyloxy)propyl]-5-ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[3-Butoxy-2-(carbamoyloxy)propyl]-5-ethyl-5-phenylbarbitursäure

ASK #06746

Chemical Abstract Service Nr. 1303-50-0

Formelstamm (Au-Cl₄)⁻ H⁺ . 4 H₂O

Molgewicht 411.8476

Bruttoformel AuCl₄H

2. Bezeichnung (SP-4-1)-Hydrogen-tetrachloraurat(1-) 4 H₂O

3. Bezeichnung Tetrachlorogold()-säure 4 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #06747

Chemical Abstract Service Nr. 13237-70-2

Formelstamm (C₇-H₁₂-O₃-P)⁻ H⁺

Molgewicht 176.1501

Bruttoformel C₇H₁₃O₃P

Vorzugsbezeichnung Fosmensäure

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung [(Cyclohex-3-en-1-yl)(hydroxy)methyl]phosphinsäure

ASK #06748

Chemical Abstract Service Nr. 13237-74-6

Formelstamm (C₇-H₁₂-O₃-P)⁻ Na⁺

Molgewicht 198.1319

Bruttoformel C₇H₁₂NaO₃P

Vorzugsbezeichnung Natriumfosmenat

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung [(Cyclohex-3-en-1-yl)(hydroxy)methyl]phosphinsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fosmensäure-Natriumsalz

ASK #06749

Chemical Abstract Service Nr. 76-68-6

Formelstamm (C₁₂-H₁₃-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 234.2512

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₃

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

3. Bezeichnung 5-Allyl-5-(cyclopent-2-en-1-yl)barbitursäure

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

Synonym Cyclopentobarbital; 5-Allyl-5-(cyclopent-2-enyl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06751

Chemical Abstract Service Nr.	145-41-5
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	424.5056
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Natriumdehydrocholat
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3,7,12-Trioxo-5 -cholan-24-säure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dehydrocholsäure-Natriumsalz
ASK #06755	
Chemical Abstract Service Nr.	2217-08-5
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	212.2456
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5,5-Dipropylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	5,5-Dipropylbarbitursäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Propylbarbital
ASK #06756	
Chemical Abstract Service Nr.	141-53-7
Formelstamm	(C-H-O ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	68.0072
Bruttoformel	CHNaO ₂
2. Bezeichnung	Ameisensäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumformiat
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; E237
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 237
ASK #06757	
Chemical Abstract Service Nr.	52705-43-8
Formelstamm	(C ₇ -H ₈ -O ₃ -P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	172.1183
Bruttoformel	C ₇ H ₉ O ₃ P
2. Bezeichnung	[(Hydroxy)(phenyl)methyl]phosphinsäure
ASK #06758	
Chemical Abstract Service Nr.	7492-18-4

Formelstamm (C7-H8-O3-P)⁻ Na⁺
Molgewicht 194.1002
Bruttoformel C₇H₈NaO₃P
2. Bezeichnung [(Hydroxy)(phenyl)methyl]phosphinsäure-Natriumsalz

ASK #06759

Chemical Abstract Service Nr. 6303-21-5
Formelstamm (H2-P-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 65.9964
Bruttoformel H₃O₂P
2. Bezeichnung Hypophosphorige Säure
3. Bezeichnung Phosphinsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Unterphosphorige Säure

ASK #06760

Chemical Abstract Service Nr. 3737-71-1
Formelstamm (C18-H8-I6-N2-O7)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 1171.6717
Bruttoformel C₁₈H₈I₆N₂Na₂O₇
Vorzugsbezeichnung Dinatriumloglycamat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 3,3'-(2,2'-Oxydiacetamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym loglycaminsäure-Dinatriumsalz

ASK #06762

Chemical Abstract Service Nr. 13087-53-1
Formelstamm (C11-H8-I3-N2-O4)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 809.1272
Bruttoformel C₁₈H₂₆I₃N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Iotalamat-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L5,L6
2. Bezeichnung 3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); Megluminotalamat

ASK #06763

Chemical Abstract Service Nr. 1225-20-3
Formelstamm (C11-H8-I3-N2-O4)⁻ Na⁺
Molgewicht 635.8954

Bruttoformel	C ₁₁ H ₈ I ₃ N ₂ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumiotalamat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Iotalaminsäure-Natriumsalz; 5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure-Natriumsalz

ASK #06764

Chemical Abstract Service Nr.	8002-90-2
Formelstamm	(C ₉ H ₅ I-N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺ . x(C-O ₃) ²⁻ xH ⁺ xNa ⁺ (4:1 m/m)
Molgewicht	435.1258
Bruttoformel	C ₁₀ H ₇ INNaO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Chiniofon
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	8-Hydroxy-7-iodchinolin-5-sulfonsäure - Natriumhydrogencarbonat - Gemisch (4:1)

ASK #06765

Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -O ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	304.2516
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ O ₇
2. Bezeichnung	(9-Methoxy-7-methyl-5-oxo-5 <i>H</i> -furo[3,2- <i>g</i>]chromen-4-yloxy)essigsäure
3. Bezeichnung	Khellincarbonsäure

ASK #06766

Formelstamm	C ₁₅ -H ₁₂ -O ₇ . C ₂ -H ₇ -N-O
Molgewicht	365.3347
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₈
2. Bezeichnung	(9-Methoxy-7-methyl-5-oxo-5 <i>H</i> -furo[3,2- <i>g</i>]chromen-4-yloxy)essigsäure-2-Aminoethanol-Salz
3. Bezeichnung	Khellincarbonsäure-2-Aminoethanol-Salz

ASK #06768

Chemical Abstract Service Nr.	110-16-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	617-48-1
Formelstamm	(C ₄ -H ₂ -O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	116.0722
Bruttoformel	C ₄ H ₄ O ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i>)-But-2-endisäure
3. Bezeichnung	Maleinsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/365; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/365; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00/365; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; USMI10

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(Z)-Butendisäure
ASK #06769	
Chemical Abstract Service Nr.	151-83-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18652-93-2
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	262.3043
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methohexital
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; USAN
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-(Hex-3-in-2-yl)-1-methyl-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-5-Allyl-5-(hex-3-in-2-yl)-1-methylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion; (<i>RS</i>)-5-Allyl-5-(hex-3-in-2-yl)-1-methylbarbitursäure

ASK #06770

Chemical Abstract Service Nr.	309-36-4
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	284.2862
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Methohexital-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	5-(Hex-3-in-2-yl)-1-methyl-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-5-Allyl-5-(hex-3-in-2-yl)-1-methylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06771

Chemical Abstract Service Nr.	125-55-3
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₄ -Br-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	303.1524
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ BrN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-1-methyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	5-(2-Bromallyl)-5-isopropyl-1-methylbarbitursäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Narcobarbital; 5-(2-Bromallyl)-5-isopropyl-1-methylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion

ASK #06772

Chemical Abstract Service Nr.	3329-16-6
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₄ -Br-N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	325.1342
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ BrN ₂ NaO ₃
2. Bezeichnung	5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-1-methyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
3. Bezeichnung	5-(2-Bromallyl)-5-isopropyl-1-methylbarbitursäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-(2-Bromallyl)-5-isopropyl-1-methylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz

ASK #06773

Chemical Abstract Service Nr.	64-43-7
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	248.2541
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+3(2002-2021)/0166; MAR27; USMI9; GLST
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-(3-methylbutyl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Ethyl-5-isopentylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06774

Chemical Abstract Service Nr.	50-09-9
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	258.2489
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Hexobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004,2005
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1,5-dimethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1,5-dimethylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06775

Chemical Abstract Service Nr.	50-11-3
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₃ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	198.2191
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Metharbital
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5819; USPXXII
2. Bezeichnung	5,5-Diethyl-1-methylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5,5-Diethyl-1-methylbarbitursäure
ASK #06776		
	Chemical Abstract Service Nr.	467-43-6
	Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₉ N ₂ O ₂ S ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	288.4294
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methitural
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; 5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure
ASK #06777		
	Chemical Abstract Service Nr.	730-68-7
	Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₉ N ₂ O ₂ S ₂) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	310.4112
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ N ₂ NaO ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methitural-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz
ASK #06778		
	Chemical Abstract Service Nr.	700346-94-7
	Formelstamm	(C ₆ H ₄ N ₂ O ₂) ⁻ Na ⁺ . 1.5 H ₂ O
	Molgewicht	172.1142
	Bruttoformel	C ₆ H ₄ NNaO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Natriumnicotinat 1.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	Pyridin-3-carbonsäure-Natriumsalz 1.5 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Nicotinsäure-Natriumsalz 1.5 HO
ASK #06779		
	Chemical Abstract Service Nr.	143-19-1
	Formelstamm	(C ₁₈ H ₃₃ O ₂) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	304.4432
Bruttoformel	$C_{18}H_{33}NaO_2$
2. Bezeichnung	(Z)-Octadec-9-ensäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumoleat
Zitat Bezeichnung 3	GI; USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ölsäure-Natriumsalz

ASK #06780

Chemical Abstract Service Nr.	7645-06-9
Formelstamm	$2(C_{12}H_{11}N_2O_3)^- Ca^{2+}$
Molgewicht	502.5327
Bruttoformel	$C_{24}H_{22}CaN_4O_6$
Vorzugsbezeichnung	Phenobarbital-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #06781

Chemical Abstract Service Nr.	4546-48-9
Molgewicht	263.2906
Bruttoformel	$C_{17}H_{13}NO_2$
2. Bezeichnung	Methyl(2-phenylchinolin-4-carboxylat)

ASK #06782

Chemical Abstract Service Nr.	485-34-7
Molgewicht	291.3438
Bruttoformel	$C_{19}H_{17}NO_2$
Vorzugsbezeichnung	Neocinchophen
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung	Ethyl(6-methyl-2-phenylchinolin-4-carboxylat)

ASK #06784

Formelstamm	$(C_{16}H_{10}N_2O_2)^- Li^+$
Molgewicht	255.1971
Bruttoformel	$C_{16}H_{10}LiNO_2$
Vorzugsbezeichnung	Cinchophen-Lithium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)

ASK #06785	2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-Lithiumsalz
2. Bezeichnung	
Formelstamm	$2(\text{C}_{16}\text{-H}_{10}\text{-N-O}_2)^- \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht	536.5902
Bruttoformel	$\text{C}_{32}\text{H}_{20}\text{CaN}_2\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung	Cinchophen-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #06788	2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)
2. Bezeichnung	
Formelstamm	$2(\text{C}_{16}\text{-H}_{10}\text{-N-O}_2)^- \text{Sr}^{2+}$
Molgewicht	584.1322
Bruttoformel	$\text{C}_{32}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{O}_4\text{Sr}$
Vorzugsbezeichnung	Cinchophen-Hemistrontium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #06789	2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-Strontiumsalz (2:1)
2. Bezeichnung	
Formelstamm	$\text{C}_{16}\text{-H}_{11}\text{-N-O}_2 \cdot \text{Cl-H}$
Molgewicht	285.725
Bruttoformel	$\text{C}_{16}\text{H}_{12}\text{ClNO}_2$
Vorzugsbezeichnung	Cinchophenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
ASK #06790	2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-hydrochlorid
2. Bezeichnung	
Chemical Abstract Service Nr.	132-59-2
Formelstamm	$\text{C}_{16}\text{-H}_{11}\text{-N-O}_2 \cdot \text{H-I}$
Molgewicht	377.1765
Bruttoformel	$\text{C}_{16}\text{H}_{12}\text{INO}_2$
Vorzugsbezeichnung	Cinchophenhydroiodid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #06792	2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-hydroiodid
2. Bezeichnung	
Chemical Abstract Service Nr.	88-89-1
Molgewicht	229.1039
Bruttoformel	$\text{C}_6\text{H}_3\text{N}_3\text{O}_7$
2. Bezeichnung	2,4,6-Trinitrophenol
3. Bezeichnung	Pikrinsäure

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB34; USMI11; DAB1998R

ASK #06793

Chemical Abstract Service Nr. 79-09-4

Formelstamm (C3-H5-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 74.0785

Bruttoformel C₃H₆O₂

2. Bezeichnung Propansäure

3. Bezeichnung Propionsäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; E280; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR28

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

Synonym E 280

ASK #06794

Chemical Abstract Service Nr. 548-51-6

Formelstamm (C11-H13-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 194.2271

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-isopropyl-6-methylbenzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym o-Thymotinsäure

ASK #06796

Chemical Abstract Service Nr. 894-71-3

Formelstamm C19-H21-N . Cl-H

Molgewicht 299.8377

Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN

Vorzugsbezeichnung Nortriptylinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0941; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0941; Ph.Eur.2002,4.00/0941

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #06799

Chemical Abstract Service Nr. 58-64-0

Formelstamm (C10-H12-N5-O10-P2)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 427.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₁₀P₂

2. Bezeichnung Adenosin-5'-trihydrogendiphosphat

3. Bezeichnung Adenosin-5'-diphosphat

Zitat Bezeichnung 3	USMI9.149
ASK #06800	
Chemical Abstract Service Nr.	468-65-5
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	240.3219
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Buthalital
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; ChemIDplus; FDA-SRS; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-isobutyl-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; 5-Allyl-5-isobutyl-2-thiobarbitursäure; 5-Allyl-5-(2-methylpropyl)-2-thiobarbitursäure
ASK #06801	
Chemical Abstract Service Nr.	510-90-7
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	262.3038
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₂ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Buthalital-Mononatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz; 5-Allyl-5-isobutyl-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz; 5-Allyl-5-isobutyl-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
ASK #06802	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	510-90-7
Formelstamm	x[(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺] . y(Na ₂ CO ₃) (100:6)
Vorzugsbezeichnung	Buthalital-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz - Natriumcarbonat (1:0.15)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-isobutyl-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz - Natriumcarbonat (100:6)
ASK #06803	
Chemical Abstract Service Nr.	125-88-2
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₃ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	232.2116

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aprobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.783
2. Bezeichnung	5-(Propan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-isopropylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06805

Formelstamm	2(C6-H5-O7)3 ⁻ 4H ⁺ Ca2 ⁺
Molgewicht	422.3092
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ CaO ₁₄
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Calciumdihydrogencitrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #06811

Chemical Abstract Service Nr.	57-42-1
Molgewicht	247.3327
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Pethidin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	YLST; MAR27
2. Bezeichnung	Ethyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #06812

Chemical Abstract Service Nr.	3521-84-4
Formelstamm	(C20-H12-I6-N2-O6)2 ⁻ 2(C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	1530.1889
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₈ I ₆ N ₄ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Adipiodon-Dimeglumin
International Nonproprietary Name	INN.L3,L6
2. Bezeichnung	3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)

ASK #06813

Chemical Abstract Service Nr.	19147-16-1
Formelstamm	(C6-H8-O4)2 ⁻ 2K ⁺
Molgewicht	222.3219

Bruttoformel	C ₆ H ₈ K ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Hexandisäure-Dikaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumadipat
Zitat Bezeichnung 3	E357
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Adipinsäure-Dikaliumsalz; E 357

ASK #06817

Chemical Abstract Service Nr.	62-13-5
Formelstamm	C9-H11-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	217.6495
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Adrenalonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanon-hydrochlorid

ASK #06819

Chemical Abstract Service Nr.	117-96-4
Formelstamm	(C11-H8-I3-N2-O4) ⁻ H+
Molgewicht	613.9136
Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ I ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Amidotrizoesäure
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure

ASK #06820

Chemical Abstract Service Nr.	737-31-5
Formelstamm	(C11-H8-I3-N2-O4) ⁻ Na+
Molgewicht	635.8954
Bruttoformel	C ₁₁ H ₈ I ₃ N ₂ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumamidotrizoat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1150; Ph.Eur.2008,6.0/1150; Ph.Eur.2005,5.0/1150
2. Bezeichnung	3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amidotrizoesäure-Natriumsalz

ASK #06821

Formelstamm	C20-H26-O2 . 2 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	435.3851

Bruttoformel $C_{20}H_{28}Cl_2N_2O_2$

2. Bezeichnung (17*R*,21*R*)-Ajmalan-17,21-diol-dihydrochlorid 2 H₂O

3. Bezeichnung Ajmalindihydrochlorid 2 H₂O

ASK #06822

Chemical Abstract Service Nr. 3694-41-5

Formelstamm (C₂₈H₃₁O₉S)⁻ H⁺

Molgewicht 544.6133

Bruttoformel C₂₈H₃₂O₉S

Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-(3-sulfobenzoat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-[(11*β*,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure

ASK #06823

Chemical Abstract Service Nr. 90-45-9

Molgewicht 194.2319

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂

Vorzugsbezeichnung Aminoacridin

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung Acridin-9-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Acridin-9-ylazan

ASK #06824

Chemical Abstract Service Nr. 20701-77-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5897-62-1

Formelstamm C₁₉H₂₄N₂O . H₂O₄S

Molgewicht 394.4851

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Dimevaminsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-2,2-diphenylpentanamid-sulfat (1:1)

ASK #06825

Chemical Abstract Service Nr. 9000-91-3

Molgewicht 52500

2. Bezeichnung 1,4- α -D-Glucan-Maltohydrolase

3. Bezeichnung -Amylase

Zitat Bezeichnung 3 EC3.2.1.2; USMI10; ROMP8

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

Synonym Saccharogen-amylase

ASK #06826

- 2. Bezeichnung** Semecarpus-anacardium-Früchte
- Zitat Bezeichnung 2** Hager2008
- 3. Bezeichnung** Ostindischer-Tintenbaum-Früchte
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
- Synonym** Ostindischer-Tintenbaum-Früchte für homöopathische Zubereitungen

ASK #06834

- Chemical Abstract Service Nr.** 2975-34-0
- Formelstamm** C₂₄-H₃₁-N₃-O₂-S . 2(C₄-H₄-O₄)
- Molgewicht** 657.7312
- Bruttoformel** C₃₂H₃₉N₃O₁₀S
- Vorzugsbezeichnung** Carfenazindimaleat
- International Nonproprietary Name** (INN.L5)
- 2. Bezeichnung** 1-(10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10*H*-phenothiazin-2-yl)propan-1-on-maleat (1:2)

ASK #06836

- Chemical Abstract Service Nr.** 14271-04-6
- Formelstamm** C₃₁-H₄₁-N₅-O₅ . C-H₄-O₃-S
- Molgewicht** 659.7934
- Bruttoformel** C₃₂H₄₅N₅O₈S
- 2. Bezeichnung** (5'*S*,10*R*)-12'-Hydroxy-2',5'-bis(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
- 3. Bezeichnung** Dihydroergocorninmethansulfonat

ASK #06838

- Chemical Abstract Service Nr.** 511-08-0
- Molgewicht** 609.7147
- Bruttoformel** C₃₅H₃₉N₅O₅
- 2. Bezeichnung** (5'*S*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion
- 3. Bezeichnung** Ergocristin
- Zitat Bezeichnung 3** USMI10
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
- Synonym** (5'*S*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion;
(6*aR*,9*R*)-N-[(2*R*,5*S*,10*aS*,10*bS*)-5-Benzyl-10*b*-hydroxy-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid

ASK #06839

- Chemical Abstract Service Nr.** 6424-36-8

Formelstamm	C35-H39-N5-O5 . H3-O4-P
Molgewicht	707.7098
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₂ N ₅ O ₉ P
2. Bezeichnung	(5'S)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion-phosphat (1:1)
3. Bezeichnung	Ergocristinphosphat
Zitat Bezeichnung 3	USMI12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(5'S)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion-phosphat (1:1)

ASK #06841

Chemical Abstract Service Nr.	13460-96-3
Molgewicht	254.2426
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydroxypropyl)-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #06844

Chemical Abstract Service Nr.	8001-27-2
Molgewicht	6970
2. Bezeichnung	Hirudo-medicinalis-Polypeptide
3. Bezeichnung	Hirudinpeptide
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11

ASK #06850

Chemical Abstract Service Nr.	3820-67-5
Molgewicht	372.8023
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Glafenin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl)[2-(7-chlor-4-chinolylamino)benzoat]

ASK #06851

Chemical Abstract Service Nr.	16941-32-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1015835-34-3; 11025-50-6; 17084-65-0; 35-25-6; 81217-71-2
Molgewicht	3482.7473
Bruttoformel	C ₁₅₃ H ₂₂₅ N ₄₃ O ₄₉ S
Vorzugsbezeichnung	Glucagon
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/0612; USAN; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/612; USP27/S2(2004); BP2001,2002,2003
2. Bezeichnung	His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Tyr-Ser-Lys-Tyr-Leu-Asp-Ser-Arg-Arg-Ala-Gln-Asp-Phe-Val-Gln-Trp-Leu-Met-Asn-Thr
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glucagon human; Glucagon human rDNA
ASK #06852

Chemical Abstract Service Nr. 19179-82-9

Formelstamm C153-H225-N43-O49-S . x Cl-H

Molgewicht 3480

Vorzugsbezeichnung Glucagonhydrochlorid (1:x) ((mit Angaben zum Chlorwasserstoff-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L18)

ASK #06855

Chemical Abstract Service Nr. 61489-71-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8049-76-1

2. Bezeichnung Follikelstimulierendes Hormon und luteinisierendes Hormon, Gemisch im I.E.-Verhältnis 1:1, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen

3. Bezeichnung Menotropin

Zitat Bezeichnung 3 MAR2011; ROMP2011; CAS; EUTCT

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

Synonym FSH-LH-Gemisch; Gonadotropin, menopausal; Hormongemisch mit follikelstimulierender und luteinisierender Aktivität; FSH-ICSH-Gemisch; Menopausengonadotropin; Urofollitropin-Lutropin-Gemisch, I.E.-Verhältnis 1:1, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen

ASK #06856

Chemical Abstract Service Nr. 126-07-8

Molgewicht 352.7663

Bruttoformel C₁₇H₁₇ClO₆

Vorzugsbezeichnung Griseofulvin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2005,5.0; Eur.Ph.2002,4.00; Ph.Eur.2002,4.00/182; USMI9.4392; ISO; BP2001-2011; Eur.Ph.2008,6.0; Ph.Eur.2005,5.0/0182; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0182; MAR27; USAN

2. Bezeichnung (1'S,6'R)-7-Chlor-2',4,6-trimethoxy-6'-methylspiro[1-benzofuran-2,1'-cyclohex-2-en]-3(2H),4'-dion

ASK #06859

Molgewicht 660.7133

Bruttoformel C₄₂H₃₂N₂O₆

2. Bezeichnung [3-(2-Methoxyphenoxy)propan-1,2-diyl]bis(2-phenylchinolin-4-carboxylat)

ASK #06860

Chemical Abstract Service Nr. 15057-98-4

Molgewicht 229.2313

Bruttoformel C₁₃H₁₁NO₃

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)nicotinat

ASK #06861

Chemical Abstract Service Nr. 85-32-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 573-48-8; 642-41-1; 69-28-3

Formelstamm (C10-H12-N5-O8-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 363.2206
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅O₈P
2. Bezeichnung Guanosinmonophosphat

ASK #06862

Chemical Abstract Service Nr. 5714-04-5
Formelstamm 2(C10-H13-N3-O2) . H2-O4-S
Molgewicht 512.5367
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₆O₈S
Vorzugsbezeichnung Guanoxanhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung *rac*-1-[[*(2R)*-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)

ASK #06864

Chemical Abstract Service Nr. 4998-57-6
Molgewicht 155.1546
Bruttoformel C₆H₉N₃O₂
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Amino-3-(imidazol-4-yl)propansäure
3. Bezeichnung DL-Histidin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #06866

Chemical Abstract Service Nr. 3833-99-6
Molgewicht 451.5481
Bruttoformel C₂₃H₂₈F₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Homofenazin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]-1,4-diazepan-1-yl}ethanol

ASK #06867

Formelstamm C23-H28-F3-N3-O-S . Cl-H
Molgewicht 488.0091
Bruttoformel C₂₃H₂₉ClF₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Homofenazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]-1,4-diazepan-1-yl}ethanol-hydrochlorid

ASK #06868

Chemical Abstract Service Nr. 1256-01-5
Formelstamm C23-H28-F3-N3-O-S . 2 Cl-H

Molgewicht	524.47
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ Cl ₂ F ₃ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Homofenazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-[4-[3-(2-Trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]-1,4-diazepan-1-yl]ethanol-dihydrochlorid

ASK #06869

Chemical Abstract Service Nr.	539-15-1
Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	4-[2-(Dimethylamino)ethyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hordenin

ASK #06870

Chemical Abstract Service Nr.	6202-17-1
Formelstamm	2(C10-H15-N-O) . H2-O4-S . 2 H2-O
Molgewicht	464.5734
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	4-[2-(Dimethylamino)ethyl]phenol-sulfat (2:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hordeninhemisulfat 1 HO

ASK #06872

Chemical Abstract Service Nr.	37326-33-3
Vorzugsbezeichnung	Hyalosidase
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	Hyaluronoglucosaminidase
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; EC3.2.1.35
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hyaluronat-4-Glycanohydrolase; Hyaluronoglucosidase

ASK #06877

Chemical Abstract Service Nr.	14235-86-0
Formelstamm	(C21-H14-O6-S2)2 ⁻ 2(C6-H5-Hg)+
Molgewicht	981.8501
Bruttoformel	C ₃₃ H ₂₄ Hg ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Hydrargaphen
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10

2. Bezeichnung	3,3'-Methylenbis(naphthalin-2-sulfonsäure)-Phenylquecksilber()-Salz (1:2)
ASK #06879	
Chemical Abstract Service Nr.	1335-31-5
Formelstamm	$2xHg_2 + xO_2^- \cdot 2x(C-N)^- \cdot yHg_2 + 2y(C-N)^-$
Molgewicht	469.21
Bruttoformel	$C_{22}Hg_2N_2O$
2. Bezeichnung	Quecksilber()-cyanidoxid - Quecksilber()-cyanid (x:y) ((mit Angaben zum Mischungsverhältnis))
Zitat Bezeichnung 2	AB87; DAB6
ASK #06880	
Chemical Abstract Service Nr.	21908-53-2
Molgewicht	216.5894
Bruttoformel	HgO
2. Bezeichnung	Quecksilber()-oxid
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Gelbes Quecksilberoxid; Rotes Quecksilberoxid
ASK #06881	
Chemical Abstract Service Nr.	125-29-1
Molgewicht	299.3642
Bruttoformel	$C_{18}H_{21}NO_3$
Vorzugsbezeichnung	Hydrocodon
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.4672; EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dihydrocodeinon
ASK #06882	
Chemical Abstract Service Nr.	25968-91-6
Formelstamm	$C_{18}H_{21}N \cdot O_3 \cdot Cl \cdot H$
Molgewicht	335.8252
Bruttoformel	$C_{18}H_{22}ClNO_3$
Vorzugsbezeichnung	Hydrocodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	YLST; MAR27; USMI9.4672
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid
ASK #06883	

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7440-09-7

Molgewicht 39.0983

Bruttoformel K

2. Bezeichnung Kalium, Spurenelement

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #06884

Chemical Abstract Service Nr. 3811-04-9

Molgewicht 122.5495

Bruttoformel ClKO₃

2. Bezeichnung Chlorsäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumchlorat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Helv8/97,9/2003; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #06885

Chemical Abstract Service Nr. 7778-50-9

Molgewicht 294.1846

Bruttoformel Cr₂K₂O₇

2. Bezeichnung Dichromsäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumdichromat

Zitat Bezeichnung 3 HAB34; DAB1998R; EAB4.0-9.4(2002-2018)R

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

Synonym Kaliumdichromat für homöopathische Zubereitungen

ASK #06886

Formelstamm (C₁₀-H₁₅-O₄-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 254.2785

Bruttoformel C₁₀H₁₅NaO₄S

2. Bezeichnung (1*S*,4*R*)-4,7,7-Trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung (+)-Campher-3-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #06888

Chemical Abstract Service Nr. 59-01-8

Molgewicht 484.4986

Bruttoformel C₁₈H₃₆N₄O₁₁

Vorzugsbezeichnung Kanamycin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.5132

2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4-*O*-(6-amino-6-desoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-*O*-(3-Amino-3-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)-6-*O*-(6-amino-6-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)-2-desoxy-L-streptamin

ASK #06889

Chemical Abstract Service Nr.	1635-33-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	40610-16-0
Molgewicht	230.2592
Bruttoformel	$C_{14}H_{14}O_3$
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Methoxy-6-styryl-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-2-on
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-Kavain
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(+/-)-Kavain

ASK #06890

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7440-48-4
Molgewicht	58.9332
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	Cobalt, Spurenelement

ASK #06891

Chemical Abstract Service Nr.	7440-48-4
Molgewicht	58.9332
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	Cobalt
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cobalt, elementar

ASK #06892

Chemical Abstract Service Nr.	189279-89-8
Molgewicht	227.0338
Bruttoformel	$CCoO_3$
2. Bezeichnung	Kohlensäure-Cobalt()-Salz 6 H_2O
3. Bezeichnung	Cobalt()-carbonat 6 H_2O

ASK #06893

Chemical Abstract Service Nr.	10026-22-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13478-32-5
Formelstamm	$Co2+ 2(N-O3)^- . 6 H_2O$
Molgewicht	291.0347
Bruttoformel	CoN_2O_6
2. Bezeichnung	Cobalt()-nitrat 6 H_2O
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R

ASK #06894

Molgewicht	440.7009
Bruttoformel	$C_{30}H_{48}O_2$

2. Bezeichnung [(1*RS*,2*SR*,5*RS*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-yl][(1*R*,4*aR*,4*bR*,10*aR*)-1,4a-dimethyl-7-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carboxylat]

3. Bezeichnung *p*-Menthylabietat

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

Synonym [(1*RS*,2*SR*,5*RS*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl][(1*R*,4*aR*,4*bR*,10*aR*)-7-isopropyl-1,4a-dimethyl-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carboxylat]; (3-*p*-Menthyl)(abieta-7,13-dien-18-oat)
ASK #06896

Chemical Abstract Service Nr. 60-89-9

Molgewicht 310.4564

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂S

Vorzugsbezeichnung Pecazin

International Nonproprietary Name INNv.L8

2. Bezeichnung *rac*-10-[[[(3*R*)-1-Methylpiperidin-3-yl]methyl]-10*H*-phenothiazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mepazin

ASK #06897

Chemical Abstract Service Nr. 24360-97-2

Formelstamm C19-H22-N2-S . C2-H4-O2

Molgewicht 370.5083

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Pecazinacetat

International Nonproprietary Name (INNv.L8)

2. Bezeichnung 10-(1-Methyl-3-piperidylmethyl)-10*H*-phenothiazin-acetat (1:1)

ASK #06898

Chemical Abstract Service Nr. 2975-36-2

Formelstamm C19-H22-N2-S . Cl-H

Molgewicht 346.9173

Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂S

Vorzugsbezeichnung Pecazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L8)

Zitat Bezeichnung 1 DAC79

2. Bezeichnung 10-(1-Methyl-3-piperidylmethyl)-10*H*-phenothiazin-hydrochlorid

ASK #06899

Chemical Abstract Service Nr. 50-12-4

Molgewicht 218.2518

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Mephenytoin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; USAN

ASK #06901	2. Bezeichnung	5-Ethyl-3-methyl-5-phenylimidazolidin-2,4-dion
	Chemical Abstract Service Nr.	6168-76-9
	Molgewicht	226.3153
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Crotetamid
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Dimethylamino-1-oxobutan-2-yl)- <i>N</i> -ethylbut-2-enamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-[1-(Dimethylcarbamoyl)propyl]- <i>N</i> -ethylbut-2-enamid; N-(1-Dimethylcarbamoylpropyl)- <i>N</i> -ethylcrotonamid
ASK #06902	Chemical Abstract Service Nr.	633-47-6
	Molgewicht	240.3419
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cropropamid
	International Nonproprietary Name	INNv.L36
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Dimethylamino-1-oxobutan-2-yl)- <i>N</i> -propylbut-2-enamid
ASK #06903	Chemical Abstract Service Nr.	437-38-7
	Molgewicht	336.4705
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Fentanyl
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1210; YLST; MAR28; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1210; Ph.Eur.2005,5.0/1210; PHARMEUROPA7.2; BP2001-2011; USMI10
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]propanamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(1-Phenethyl-4-piperidyl)propananilid; N-[1-(2-Phenylethyl)piperidin-4-yl]propananilid
ASK #06904	Chemical Abstract Service Nr.	990-73-8
	Formelstamm	C22-H28-N2-O . C6-H8-O7
	Molgewicht	528.594
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Fentanylcitrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1103; Ph.Eur.2008,6.0/1103; Ph.Eur.2005,5.0/1103
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]propanamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Phentanylcitrat; N-(1-Phenethyl-4-piperidyl)propananilid-citrat (1:1)
ASK #06906		
	Chemical Abstract Service Nr.	31884-77-2
	Formelstamm	C ₂₅ -H ₂₇ -Cl-N ₂ . 2 Cl-H . H ₂ -O
	Molgewicht	481.8854
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ Cl ₃ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Meclozindihydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INNv.L4)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-(3-methylbenzyl)piperazin-dihydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #06908		
	Molgewicht	345.1349
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ Cl ₂ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Niclosamid-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/680; Ph.Eur.2002,4.00/680; Ph.Eur.2005,5.0/680
	2. Bezeichnung	2',5'-Dichlor-2-hydroxy-4'-nitrobenzanilid 1 H ₂ O
ASK #06910		
	Chemical Abstract Service Nr.	6469-93-8
	Formelstamm	C ₁₈ -H ₁₈ -Cl-N-S . Cl-H
	Molgewicht	352.3212
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ Cl ₂ NS
	Vorzugsbezeichnung	Chlorprothixenhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB3.0+2+3+4,4.0+3,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0(1997-2018)/0815; USMI10
	2. Bezeichnung	(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #06911		
	Chemical Abstract Service Nr.	14007-67-1
	Molgewicht	206.3073
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ S
	2. Bezeichnung	(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan; Thiadrin
ASK #06912		

Chemical Abstract Service Nr. 24702-95-2

Formelstamm C11-H14-N2-S . C-H-N-S

Molgewicht 265.3976

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃S₂

2. Bezeichnung (-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin-thiocyanat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan-thiocyanat (1:1)

ASK #06913

Chemical Abstract Service Nr. 1104-22-9

Formelstamm C25-H27-Cl-N2 . 2 Cl-H

Molgewicht 463.8702

Bruttoformel C₂₅H₂₉Cl₃N₂

Vorzugsbezeichnung Meclozindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR2010-2017; EAB4.0+4+7,5.0+7,6.0+4,7.0,8.0+4+8(2002-2017)R; DAB1998R; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/0622; MAR28-36

2. Bezeichnung *rac*-1-[(*R*)(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]-4-[(3-methylphenyl)methyl]piperazin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-(3-methylbenzyl)piperazin-dihydrochlorid

ASK #06914

Chemical Abstract Service Nr. 36418-29-8

Formelstamm C18-H23-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 337.8411

Bruttoformel C₁₈H₂₄ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Dihydrocodeinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol-hydrochlorid

ASK #06915

Chemical Abstract Service Nr. 116-42-7

Formelstamm (C16-H17-N2-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 334.3901

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Sulfaproxylin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.8730

2. Bezeichnung *N*-(4-Aminobenzolsulfonyl)-4-(propan-2-yloxy)benzamid

ASK #06916

Chemical Abstract Service Nr.	58-28-6
Formelstamm	C18-H22-N2 . Cl-H
Molgewicht	302.8416
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Desipraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/481; MAR29; USMI9.2881; Ph.Eur.2008,6.0/0481; Ph.Eur.2005,5.0/0481
2. Bezeichnung	3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl](methyl)azan-hydrochlorid

ASK #06917

Chemical Abstract Service Nr.	50-65-7
Molgewicht	327.1196
Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ Cl ₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	2',5-Dichlor-2-hydroxy-4'-nitrobenzanilid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Niclosamid
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2024; DAB9; ISO; MAR2021; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/0679
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Niclosamid; 5-Chlor-N-(2-chlor-4-nitrophenyl)-2-hydroxybenzamid; Wasserfreies Niclosamid (Ph.Eur.)

ASK #06919

Chemical Abstract Service Nr.	17243-38-8
Formelstamm	(C16-H16-N5-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	375.4023
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Azidocillin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Azido-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Azido-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #06920

Chemical Abstract Service Nr.	22647-32-1
Formelstamm	(C16-H16-N5-O4-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	413.4926
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ KN ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Azidocillin-Kalium

International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Azido-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #06924	
Chemical Abstract Service Nr.	5749-67-7
Formelstamm	2(C9-H7-O4) ⁻ Ca2+ . C-H4-N2-O
Molgewicht	458.4322
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ CaN ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Carbasalat-Calcium
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB3.1,4.0,5.0,6.0+7,7.0,8.0(1998-2017)/1185
2. Bezeichnung	2-(Acetyloxy)benzoesäure-Calciumsalz (2:1) - Harnstoff (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Acetoxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1) - Harnstoff (1:1)
ASK #06925	
Formelstamm	C19-H20-Cl-N3 . C11-H22-O2
Molgewicht	496.127
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Clemizolundecanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol-undecanoat (1:1)
ASK #06926	
Chemical Abstract Service Nr.	520-07-0
Formelstamm	C11-H12-N2-O . C7-H6-O3
Molgewicht	326.3465
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Phenazon(2-hydroxybenzoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on-2-hydroxybenzoat (1:1)
ASK #06928	
Chemical Abstract Service Nr.	275-51-4
Molgewicht	128.1705
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈
2. Bezeichnung	Azulen
Zitat Bezeichnung 2	DAB1996; IUPAC2005; USMI11
ASK #06929	
Chemical Abstract Service Nr.	3703-79-5

Molgewicht	209.2848
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bamethan
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; DAC2004R; MAR28
2. Bezeichnung	4-(2-Butylamino-1-hydroxyethyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Butylamino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #06930	
Chemical Abstract Service Nr.	20684-06-4
Formelstamm	C20-H27-N5-O3 . Cl-H
Molgewicht	421.921
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bamifyllinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	8-Benzyl-7-{2-[(ethyl)(2-hydroxyethyl)amino]ethyl}-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #06931	
Chemical Abstract Service Nr.	61670-09-5
Formelstamm	C19-H24-N2 . C3-H6-O3
Molgewicht	370.4852
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bamipin[(<i>RS</i>)-lactat]
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-1-methyl- <i>N</i> -phenylpiperidin-4-amin-[(<i>RS</i>)-2-hydroxypropanoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan-(<i>RS</i>)-lactat (1:1)
ASK #06932	
Chemical Abstract Service Nr.	1229-69-2
Formelstamm	C19-H24-N2 . Cl-H
Molgewicht	316.8682
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Bamipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-1-methyl- <i>N</i> -phenylpiperidin-4-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #06933

Synonym	(Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan-hydrochlorid
Formelstamm	C19-H24-N2 . C7-H6-O3
Molgewicht	418.528
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bamipin(2-hydroxybenzoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-1-methyl- <i>N</i> -phenylpiperidin-4-amin-2-hydroxybenzoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #06935

Chemical Abstract Service Nr.	513-77-9
Molgewicht	197.3359
Bruttoformel	CBaO ₃
2. Bezeichnung	Kohlensäure-Barium-Salz (1:1)
3. Bezeichnung	Bariumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; USMI11

ASK #06936

Chemical Abstract Service Nr.	512-15-2
Molgewicht	291.3853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cyclopentolat
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)[(RS)-(1-hydroxycyclopentyl)(phenyl)acetat]

ASK #06937

Chemical Abstract Service Nr.	5870-29-1
Formelstamm	C17-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	327.8462
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cyclopentolathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1093; Ph.Eur.2008,6.0,6.4,6.5/1093; Ph.Eur.2005,5.0/1093
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[2-(Dimethylamino)ethyl][(2 <i>R</i>)-2-(1-hydroxycyclopentyl)-2-phenylacetat]-hydrochlorid

ASK #06938

Chemical Abstract Service Nr.	15256-58-3
Molgewicht	283.3648

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Beloxamid
International Nonproprietary Name	INN.L10

2. Bezeichnung *N*-Benzyloxy-*N*-(3-phenylpropyl)acetamid
ASK #06939

Chemical Abstract Service Nr.	20187-55-7
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₃ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.294
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bendazac

International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USM19.1036; BAN; USAN
2. Bezeichnung	(1-Benzyl-1 <i>H</i> -indazol-3-yloxy)essigsäure

ASK #06942
2. Bezeichnung Brassica-nigra-Samen
3. Bezeichnung Senfsamen

ASK #06943

Chemical Abstract Service Nr.	1808-12-4
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₀ -Br-N-O . Cl-H
Molgewicht	370.7117
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ BrClNO
Vorzugsbezeichnung	Bromazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-[(4-Bromphenyl)(phenyl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Brombenzhydroxy)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #06944

Chemical Abstract Service Nr.	71-67-0
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₈ -Br ₄ -O ₁₀ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	837.9971
Bruttoformel	C ₂₀ H ₈ Br ₄ Na ₂ O ₁₀ S ₂
2. Bezeichnung	5,5'-(4,5,6,7-Tetrabrom-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis(2-hydroxybenzolsulfonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Sulfobromophthalein-Dinatrium

ASK #06945

Chemical Abstract Service Nr.	3772-43-8
Molgewicht	293.4012
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NO ₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-butoxybenzoat)

3. Bezeichnung Butoxycain

ASK #06946

Chemical Abstract Service Nr. 2350-32-5

Formelstamm C₁₇-H₂₇-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 329.8621

Bruttoformel C₁₇H₂₈ClNO₃

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

3. Bezeichnung Butoxycainhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB1996; DAC86; DAB1997R

ASK #06948

Chemical Abstract Service Nr. 6027-28-7

Formelstamm C₁₃-H₁₉-Cl-N₂-O . Cl-H

Molgewicht 291.2167

Bruttoformel C₁₃H₂₀Cl₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Butanilicainhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 2-Butylamino-*N*-(2-chlor-6-methylphenyl)acetamid-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Butylamino-2'-chlor-6'-methylacetanilid-hydrochlorid

ASK #06949

Chemical Abstract Service Nr. 3687-99-8

Molgewicht 308.4158

Bruttoformel C₁₇H₂₈N₂O₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-butylamino-2-hydroxybenzoat)

ASK #06950

Chemical Abstract Service Nr. 132-00-3

Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₅-O₇-P)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 369.2031

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅NaO₇P

Vorzugsbezeichnung Mononatriumadenosinphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung Adenosin-5'-dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Adenosinphosphat-Mononatrium

ASK #06951

Chemical Abstract Service Nr.	74216-77-6
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₂ -N ₅ -O ₇ -P) ²⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	369.5103
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ MgN ₅ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumadenosinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Adenosin-5'-dihydrogenphosphat-Magnesiumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adenosinphosphat-Magnesium
ASK #06952	
Chemical Abstract Service Nr.	24600-36-0
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₄ -Cl-N ₃ -O ₃ . Cl-H
Molgewicht	438.3475
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ Cl ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fominobenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-Chlor-2-({(methyl)[2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]amino}methyl)phenyl]benzamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3'-Chlor-2'-{[(methyl)(morpholinocarbonylmethyl)amino]methyl}benzanilid-hydrochlorid
ASK #06955	
Chemical Abstract Service Nr.	26650-05-5
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₂₇ -N-O ₈ -S) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	451.4427
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NNa ₂ O ₈ S
2. Bezeichnung	[2-(Undec-10-enamido)ethyl](2-sulfobutandioat)-Dinatriumsalz
ASK #06956	
Chemical Abstract Service Nr.	26944-48-9
Molgewicht	366.475
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glibornurid
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-4,7,7-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]-3-tosylharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-bornyl]-3-tosylharnstoff
ASK #06957	

Chemical Abstract Service Nr. 94-59-7

Molgewicht 162.1852

Bruttoformel C₁₀H₁₀O₂

2. Bezeichnung 5-(Prop-2-en-1-yl)-1,3-benzodioxol

3. Bezeichnung Safrol

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

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

Synonym 3-[3,4-(Methylenedioxy)phenyl]propen; 5-Allyl-1,3-benzodioxol

ASK #06960

Chemical Abstract Service Nr. 76231-76-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1125-12-8

Molgewicht 152.2334

Bruttoformel C₁₀H₁₆O

2. Bezeichnung (1*S*,4*R*,5*R*)- und (1*S*,4*S*,5*R*)-4-Methyl-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan-3-on, Gemisch

3. Bezeichnung Thujon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB2002R; KARRER563; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; ROMP7

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

Synonym (1*S*,4*R*,5*R*)- und (1*S*,4*S*,5*R*)-1-Isopropyl-4-methylbicyclo[3.1.0]hexan-3-on, Gemisch

ASK #06967

Chemical Abstract Service Nr. 59-41-6

Formelstamm (C₁₁-H₁₇-Br-N)+

Molgewicht 243.1634

Bruttoformel C₁₁H₁₇BrN

Vorzugsbezeichnung Bretylium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *N*-[(2-Bromphenyl)methyl]-*N,N*-dimethylethanaminium

ASK #06968

Chemical Abstract Service Nr. 1867-58-9

Formelstamm 2(C₆-H₈-Cl-N-S) . C₂-H₆-O₆-S₂

Molgewicht 513.5003

Bruttoformel C₁₄H₂₂Cl₂N₂O₆S₄

Vorzugsbezeichnung Clomethiazolhemiedisilat

International Nonproprietary Name INN.L6,v.L18

2. Bezeichnung 5-(2-Chlorethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-(ethan-1,2-disulfonat) (2:1)

ASK #06969

Chemical Abstract Service Nr. 3684-73-9

Formelstamm C₈-H₁₀-N₂-S . Cl-H

Molgewicht	202.7043
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ethionamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2-Ethylisonicotinthioamid-hydrochlorid

ASK #06971

Chemical Abstract Service Nr.	7681-52-9
Molgewicht	74.4422
Bruttoformel	ClNaO
2. Bezeichnung	Hypochlorigsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumhypochlorit
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; Romp8

ASK #06973

Chemical Abstract Service Nr.	341-00-4
Molgewicht	237.3395
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N
Vorzugsbezeichnung	Etifelmin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethyliden)butan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzhydrylidenbutylazan

ASK #06975

Chemical Abstract Service Nr.	31149-45-8
Formelstamm	C17-H19-N . C6-H5-N-O2
Molgewicht	360.4489
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Etifelmnicotinat
International Nonproprietary Name	INN.L11,L3
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethyliden)butan-1-amin-(pyridin-3-carboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzhydrylidenbutylazan-nicotinat (1:1)

ASK #06976

Chemical Abstract Service Nr.	28599-37-3
Formelstamm	C17-H19-N . C6-H12-O7
Molgewicht	433.4947

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Etifelmin(D-gluconat)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethyliden)butan-1-amin-D-gluconat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzhydrylidenbutylazan-D-gluconat (1:1)
ASK #06977	
Chemical Abstract Service Nr.	77-23-6
Molgewicht	333.465
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pentoxxyverin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](1-phenylcyclopentancarboxylat)
ASK #06978	
Chemical Abstract Service Nr.	23142-01-0
Formelstamm	C20-H31-N-O3 . C6-H8-O7
Molgewicht	525.5886
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₉ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Pentoxxyverincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1621
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](1-phenylcyclopentancarboxylat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pentoxxyverinhydrogencitrat (Ph.Eur.); Pentoxxyverincitrat (1:1); Pentoxxyverinhydrogencitrat; [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](1-phenylcyclopentancarboxylat)-citrat (1:1)
ASK #06979	
Chemical Abstract Service Nr.	3792-50-5
Formelstamm	(C4-H5-N-O4)2 ⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	155.0845
Bruttoformel	C ₄ H ₆ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumhydrogenaspartat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Mononatriumsalz, - und/oder -Form
ASK #06981	
Molgewicht	209.2417
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₃
2. Bezeichnung	2-Amino-1-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)propan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Proxamin

ASK #06982

Formelstamm C11-H15-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 245.7026

Bruttoformel C₁₁H₁₆ClNO₃

2. Bezeichnung 2-Amino-1-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #06986

Chemical Abstract Service Nr. 1028-33-7

Molgewicht 264.3235

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Pentifyllin

International Nonproprietary Name INN.L30

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

ASK #06988

Chemical Abstract Service Nr. 23068-56-6

Formelstamm (C10-H8-Hg-N-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 423.8384

Bruttoformel C₁₀H₉HgNO₃S

Vorzugsbezeichnung Otimerinsäure

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 2-Ethylmercuriosulfanyl-1,3-benzoxazol-5-carbonsäure

ASK #06990

Chemical Abstract Service Nr. 109-95-5

Molgewicht 75.0666

Bruttoformel C₂H₅NO₂

2. Bezeichnung Ethylnitrit

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #06991

Chemical Abstract Service Nr. 2955-38-6

Molgewicht 324.8041

Bruttoformel C₁₉H₁₇ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Prazepam

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GLST; Ph.Eur.2002,4.00/1466; USP23; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/1466; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1466; PHARMEUROPA9.4; USAN

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropylmethyl-5-phenyl-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #06992

Chemical Abstract Service Nr. 635-97-2

Formelstamm (C12-H16-N4-O4-P-S)⁻ (O4-P)³⁻ 4H⁺

Molgewicht	442.3217
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₄ O ₈ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thiamindihydrogenphosphat-dihydrogenphosphat(Ester-Salz)
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-5-(2-phosphonooxyethyl)-1,3-thiazolium(dihydrogenphosphat)

ASK #06993

Chemical Abstract Service Nr.	103-41-3
Molgewicht	238.2812
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	Benzyl[(<i>E</i>)-3-phenylprop-2-enoat]
3. Bezeichnung	(<i>E</i>)-Benzylcinnamat
Zitat Bezeichnung 3	USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Benzyl[(<i>E</i>)-3-phenylacrylat]

ASK #06994

Chemical Abstract Service Nr.	4330-99-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	41375-66-0
Formelstamm	2(C18-H22-N2-S) . C4-H6-O6
Molgewicht	746.9782
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Alimemazinhemif[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> ,2-Trimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[2-methyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan-(<i>R,R</i>)-tartrat (2:1)

ASK #06995

Molgewicht	298.8282
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ CuN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Allocupreid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3-{ <i>C</i> -Cupriosulfanyl- <i>N</i> -[(prop-2-en-1-yl)carbonimidoyl]amino}benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(3-Allyl-2-cuprio-1-isothioureido)benzoesäure

ASK #06997

Chemical Abstract Service Nr.	140-10-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	621-82-9

Formelstamm	(C9-H7-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	148.1586
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	(E)-3-Phenylprop-2-ensäure
3. Bezeichnung	(E)-Zimtsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(E)-3-Phenylacrylsäure

ASK #06998

Chemical Abstract Service Nr.	146-36-1
Molgewicht	235.3236
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N
2. Bezeichnung	6-(Prop-2-en-1-yl)-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>c,e</i>]azepin
3. Bezeichnung	6-Allyl-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>c,e</i>]azepin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Azapetin

ASK #06999

Chemical Abstract Service Nr.	130-83-6
Formelstamm	C ₁₇ -H ₁₇ -N . H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	333.3188
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ NO ₄ P
2. Bezeichnung	6-(Prop-2-en-1-yl)-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>c,e</i>]azepin-phosphat (1:1)
3. Bezeichnung	6-Allyl-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>c,e</i>]azepin-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Azapetinphosphat

ASK #07002

Chemical Abstract Service Nr.	7360-53-4
Formelstamm	3(C-H-O2) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	162.0339
Bruttoformel	C ₃ H ₃ AlO ₆
2. Bezeichnung	Ameisensäure-Aluminiumsalz (3:1)
3. Bezeichnung	Aluminiumformiat

ASK #07003

Chemical Abstract Service Nr.	1344-00-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1033037-51-2; 11140-62-8; 119537-74-5; 12619-57-7; 1309440-40-1; 1337-75-3; 1402134-88-6; 1402134-95-5; 241166-01-8; 37349-46-5; 39429-87-3; 422280-74-8; 422280-75-9; 446020-93-5; 53320-75-5; 68989-22-0; 884739-74-6
Molgewicht	242.0398
Bruttoformel	Al ₂ Na ₂ O ₆ Si

3. Bezeichnung	Aluminium-Natrium-Silicat ((mit Angaben zur Zusammensetzung; Carnegieit (NaAlSiO ₄): Al 19,0 %, Na 16,2 %; Ph.Eur.: Al 2,7-7,9 %, Na 3,7-6,3 %))
Zitat Bezeichnung 3	EAB6.3,7.0,8.0(2008-2017)/1676
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 554; Natriumaluminiumsilicat; Aluminiumnatriumsilicat
ASK #07005	
Chemical Abstract Service Nr.	665-66-7
Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₇ -N . Cl-H
Molgewicht	187.7096
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Amantadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L15)
Zitat Bezeichnung 1	DAC79; Ph.Eur.2005,5.0/0463; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0463; Ph.Eur.2002,4.00/463
2. Bezeichnung	Adamantan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Adamantan-1-yl)azan-hydrochlorid
ASK #07006	
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₈ -N ₂ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	328.8774
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ambucetamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2-Dibutylamino-2-(4-methoxyphenyl)acetamid-hydrochlorid
ASK #07008	
Chemical Abstract Service Nr.	127-81-1
Formelstamm	C ₇ -H ₁₀ -N ₂ -O ₅ -S ₂ . C ₆ -H ₁₅ -N-O ₃
Molgewicht	415.4829
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₅ N ₃ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	(4-Aminobenzolsulfonamido)methansulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Sulfanilamidomethansulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz (1:1)
ASK #07009	
Chemical Abstract Service Nr.	92-23-9
Molgewicht	292.4164
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Leucinocain
International Nonproprietary Name	INN.L7

ASK #07010

2. Bezeichnung	(2-Diethylamino-4-methylpentyl)(4-aminobenzoat)
Chemical Abstract Service Nr.	135-44-4
Formelstamm	C17-H28-N2-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	388.5221
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Leucinocainmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L18

ASK #07011

2. Bezeichnung	(2-Diethylamino-4-methylpentyl)(4-aminobenzoat)-methansulfonat (1:1)
Chemical Abstract Service Nr.	38964-88-4
Molgewicht	367.3984
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	2-Amino-5-(2,4-dioxo-5,5-diphenylimidazolidin-3-yl)pentansäure

ASK #07012

Chemical Abstract Service Nr.	6000-43-7
Formelstamm	C2-H5-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	111.5275
Bruttoformel	C ₂ H ₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Glycinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9
2. Bezeichnung	2-Aminoessigsäure-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aminoessigsäurehydrochlorid

ASK #07013

Chemical Abstract Service Nr.	61-78-9
Formelstamm	(C9-H9-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	194.1873
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	N-(4-Aminobenzoyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Aminohippursäure; (4-Aminobenzamido)essigsäure

ASK #07014

Chemical Abstract Service Nr.	94-16-6
Formelstamm	(C9-H9-N2-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	216.1691

	Bruttoformel	C ₉ H ₉ N ₂ NaO ₃
	2. Bezeichnung	(4-Aminobenzamido)essigsäure-Natriumsalz
ASK #07015		
	Chemical Abstract Service Nr.	83-07-8
	Molgewicht	203.2404
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ O
	2. Bezeichnung	4-Amino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on
	Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; EAB.VU.CN[korr.]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Dinoramidopyrin; Ampyron; 4-Amino-1,5-dimethyl-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-3-on; 4-Amino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on; 4-Amino-1,5-dimethyl-2-phenyl-3(2 <i>H</i>)-pyrazolon; 4-Aminoantipyrin; Aminoantipyrin; 4-Amino-2,3-dimethyl-1-phenyl-3-pyrazolin-5-on; 4-Amino-1,2-dihydro-1,5-dimethyl-2-phenyl-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on; 4-Aminophenazon; Aminopyrazolon
ASK #07016		
	Chemical Abstract Service Nr.	84580-27-8
	Molgewicht	221.2955
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₂
	2. Bezeichnung	Isopentyl[(<i>RS</i>)-(amino)(phenyl)acetat]
	3. Bezeichnung	Phenamacid
ASK #07017		
	Chemical Abstract Service Nr.	31031-74-0
	Formelstamm	C13-H19-N-O2 . Cl-H
	Molgewicht	257.7564
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ ClNO ₂
	2. Bezeichnung	Isopentyl[(<i>RS</i>)-(amino)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
	3. Bezeichnung	Phenamacidhydrochlorid
	Zitat Bezeichnung 3	USM11
ASK #07021		
	Chemical Abstract Service Nr.	3458-72-8
	Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ 3(H4-N) ⁺
	Molgewicht	243.2151
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₇ N ₃ O ₇
	2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Triammoniumsalz
	3. Bezeichnung	Ammoniumcitrat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	E 380; Citronensäure-Triammoniumsalz
ASK #07022		
	Chemical Abstract Service Nr.	1762-95-4
	Molgewicht	76.1209

Bruttoformel	CH ₄ N ₂ S
2. Bezeichnung	Thiocyansäure-Ammoniumsalz
3. Bezeichnung	Ammoniumthiocyanat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11
ASK #07024	
Chemical Abstract Service Nr.	60-13-9
Formelstamm	2(C ₉ -H ₁₃ -N) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	368.4909
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Phenylpropan-2-amin-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Amfetaminsulfat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Amfetaminhemisulfat; Amfetaminsulfat; (RS)-1-Phenylpropan-2-ylazan-sulfat (2:1)
ASK #07025	
Chemical Abstract Service Nr.	644-26-8
Molgewicht	235.322
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ NO ₂
2. Bezeichnung	(1-Dimethylamino-2-methylbutan-2-yl)benzoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Amylocain; [2-(Dimethylaminomethyl)butan-2-yl]benzoat
ASK #07029	
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₇ -N ₄ -O-S)+ (C ₁₀ -H ₆ -O ₆ -S ₂) ²⁻ H ⁺ . H ₂ -O
Molgewicht	570.6588
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₄ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Thiamin(naphthalin-1,5-disulfonat) 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	[3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazolium](naphthalin-1,5-disulfonat) (1:1) 1 H ₂ O
ASK #07030	
Chemical Abstract Service Nr.	144-16-1
Formelstamm	(C ₇ -H ₆ -O ₇) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	204.1342
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O ₇
2. Bezeichnung	(5-Oxo-1,3-dioxolan-4,4-diyl)diessigsäure
ASK #07032	
Chemical Abstract Service Nr.	9087-70-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11005-72-4; 11132-77-7; 12407-79-3; 39283-52-8; 69431-34-1; 9004-04-0; 9039-77-4

Molgewicht	6511.4393
Bruttoformel	C ₂₈₄ H ₄₃₂ N ₈₄ O ₇₉ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Aprotinin ((mit Angaben in Ph.Eur.-E./mg))
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USPF31.3(2005); DAB1998R; USP29-39(2005-2016); BAN; EAB/EP4.0+4,5.0,6.0+3,7.0,8.0(2002-2014); EUTCT; USMI10; BP2001-2016; USAN; EAB/EP4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2002-2014)
2. Bezeichnung	Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(5S 5S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(14S 38S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(30S 51S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(38S 14
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Antilysin; Trypsin-Inhibitor; Pankreatischer, basischer Trypsin-Inhibitor

ASK #07033

Chemical Abstract Service Nr.	94-36-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	117989-71-6; 132323-44-5; 143928-58-9; 37370-29-9
Molgewicht	242.2268
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	Benzoessäureperoxyanhydrid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Benzoylperoxid
Zitat Bezeichnung 3	MAR2021; ChemSpider; ROMP2021
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Dibenzoylperoxid

ASK #07036

Chemical Abstract Service Nr.	7783-90-6
Molgewicht	143.3212
Bruttoformel	AgCl
2. Bezeichnung	Silberchlorid
Zitat Bezeichnung 2	USMI11

ASK #07037

Chemical Abstract Service Nr.	15768-18-0
Molgewicht	196.9382
Bruttoformel	C ₃ H ₅ AgO ₃
2. Bezeichnung	Silberlactat

ASK #07043

Chemical Abstract Service Nr.	12192-57-3
Molgewicht	392.1801
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ AuO ₅ S
2. Bezeichnung	(D-Glucopyranosylsulfanyl)gold
3. Bezeichnung	Aurothioglucose

Zitat Bezeichnung 3		USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; MAR27; USMI9.902
ASK #07045		
Chemical Abstract Service Nr.	2169-64-4	
Molgewicht	371.2995	
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₉	
Vorzugsbezeichnung	Azaribin	
International Nonproprietary Name	INN.L8	
2. Bezeichnung	2-(2,3,5-Tri- <i>O</i> -acetyl- -D-ribofuranosyl)-1,2,4-triazin-3,5(2 <i>H</i> ,4 <i>H</i>)-dion	
ASK #07046		
Chemical Abstract Service Nr.	1219-77-8	
Formelstamm	(C12-H13-N2-O2-S2) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	282.3818	
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₂ S ₂	
Vorzugsbezeichnung	Bensuldazinsäure	
International Nonproprietary Name	INN.L10	
Zitat Bezeichnung 1	MAR29	
2. Bezeichnung	(5-Benzyl-6-sulfanylidene-1,3,5-thiadiazinan-3-yl)essigsäure	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	(5-Benzyl-6-thioxo-1,3,5-thiadiazinan-3-yl)essigsäure	
ASK #07047		
Chemical Abstract Service Nr.	1950-15-8	
Formelstamm	(C12-H13-N2-O2-S2) ⁻ Na ⁺	
Molgewicht	304.3636	
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₂ NaO ₂ S ₂	
Vorzugsbezeichnung	Natriumbensuldazat	
International Nonproprietary Name	(INN.L10)	
2. Bezeichnung	(5-Benzyl-6-sulfanylidene-1,3,5-thiadiazinan-3-yl)essigsäure-Natriumsalz	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	(5-Benzyl-6-thioxo-1,3,5-thiadiazinan-3-yl)essigsäure-Natriumsalz; Bensuldazinsäure-Natriumsalz	
ASK #07048		
Chemical Abstract Service Nr.	588-68-1	
Molgewicht	208.2585	
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₂	
2. Bezeichnung	Dibenzylidenhydrazin	
3. Bezeichnung	Benzaldehydazin	
ASK #07049		
Molgewicht	386.4861	

Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Medibazin
International Nonproprietary Name	INNv.L16
2. Bezeichnung	1-Benzhydryl-4-(1,3-benzodioxol-5-ylmethyl)piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Benzhydryl-4-[3,4-(methylenedioxy)benzyl]piperazin
ASK #07050	
Formelstamm	C25-H26-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	459.408
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Medibazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L16)
2. Bezeichnung	1-Benzhydryl-4-(1,3-benzodioxol-5-ylmethyl)piperazin-dihydrochlorid
ASK #07051	
Chemical Abstract Service Nr.	10405-02-4
Formelstamm	(C25-H30-N-O3)+ Cl ⁻
Molgewicht	427.9636
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trospiumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1798; Ph.Eur.2005,5.2/1798; GII
2. Bezeichnung	3 -(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)spiro[9-nortropan-8,1'-pyrrolidin]-1'-iumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3r,5S)-3-(Benziloyloxy)spiro[8-azabicyclo[3.2.1]octan-8,1'-pyrrolidin]-1'-iumchlorid
ASK #07052	
Chemical Abstract Service Nr.	74051-39-1
Molgewicht	351.4388
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₃
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,3 <i>s</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]benzilat
3. Bezeichnung	Tropan-3 -ylbenzilat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Pseudotropinbenzilat
ASK #07053	
Chemical Abstract Service Nr.	36173-66-7
Formelstamm	C22-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	387.8997
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClNO ₃

2. Bezeichnung [(1*R*,3*s*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]benzilat-hydrochlorid
3. Bezeichnung Tropan-3 -ylbenzilat-hydrochlorid

ASK #07054

Chemical Abstract Service Nr. 3736-36-5
Molgewicht 351.4388
Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₃
2. Bezeichnung Tropan-3 -ylbenzilat
3. Bezeichnung Tropinbenzilat
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9447
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]benzilat

ASK #07055

Formelstamm (C₂₃H₂₈N-O₃)⁺ Cl⁻
Molgewicht 401.9263
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClNO₃
2. Bezeichnung 3 -Benziloyloxy-8-methyltropaniumchlorid
3. Bezeichnung Tropinbenzilatmethochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-3-Benziloyloxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanchlorid

ASK #07056

Chemical Abstract Service Nr. 1674-94-8
Formelstamm C₂₂H₂₅N-O₃ . Cl-H
Molgewicht 387.8997
Bruttoformel C₂₂H₂₆ClNO₃
2. Bezeichnung Tropan-3 -ylbenzilat-hydrochlorid
3. Bezeichnung Tropinbenzilathydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9447; GII

ASK #07059

Chemical Abstract Service Nr. 3459-20-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14349-73-6; 93427-85-1
Formelstamm (C₁₃H₁₄N₃O₄S)⁻ Na⁺
Molgewicht 331.3227
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₃NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Glymidin-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L17
2. Bezeichnung *N*-[5-(2-Methoxyethoxy)pyrimidin-2-yl]benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #07060

Chemical Abstract Service Nr.	631-38-9
Formelstamm	C16-H26-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	314.8508
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	{1-Dimethylamino-2-[(dimethylamino)methyl]butan-2-yl}benzoat-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Amydricainhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[1,1-Bis(dimethylaminomethyl)propyl]benzoat-hydrochlorid

ASK #07062

Chemical Abstract Service Nr.	963-07-5
Molgewicht	278.3898
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	{1-Dimethylamino-2-[(dimethylamino)methyl]butan-2-yl}benzoat
3. Bezeichnung	Amydricain
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Alypin; [1,1-Bis(dimethylaminomethyl)propyl]benzoat

ASK #07063

Chemical Abstract Service Nr.	13898-58-3
Formelstamm	(C14-H10-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	257.2414
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ NO ₄
2. Bezeichnung	4-Benzamido-2-hydroxybenzoesäure

ASK #07064

Chemical Abstract Service Nr.	528-96-1
Formelstamm	2(C14-H10-N-O4) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	552.545
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₀ CaN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Calciumbenzamidosalicylat
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	4-Benzamido-2-hydroxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #07065

Chemical Abstract Service Nr.	172343-35-0
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	Dibenzoylperoxid (70.0-77.0 %), Wassergehalt mindestens 20.0 %
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Wasserhaltiges Benzoylperoxid ((enthält 70.0 bis 77.0 % Benzoylperoxid))
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(1997-2020)/0704; Hager2018; DAC87

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Wasserhaltiges Dibenzoylperoxid; Benzoessäureperoxyanhydrid, wasserhaltig
ASK #07066		
	Chemical Abstract Service Nr.	4960-10-5
	Molgewicht	295.4186
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO
	Vorzugsbezeichnung	Perastin
	International Nonproprietary Name	INNv.L15
	2. Bezeichnung	1-[2-(Benzhydryloxy)ethyl]piperidin
ASK #07067		
	Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₆ -N ₂ -O ₂) . 2 Cl-H
	Molgewicht	459.408
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Perastindihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INNv.L15)
	2. Bezeichnung	1-[2-(Benzhydryloxy)ethyl]piperidin-dihydrochlorid
ASK #07068		
	Chemical Abstract Service Nr.	1824-50-6
	Molgewicht	387.8617
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃ O ₄ S ₂
	2. Bezeichnung	3-Benzyl-6-chlor-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #07069		
	Chemical Abstract Service Nr.	139-08-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	113497-04-4; 124548-64-7; 50641-12-8; 51931-10-3; 77465-44-2
	Formelstamm	(C ₂₃ -H ₄₂ -N) ⁺ Cl ⁻
	Molgewicht	368.0393
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Miristalkoniumchlorid
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyltetradecanaminiumchlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Benzyl dimethyltetradecylammoniumchlorid
ASK #07075		
	Chemical Abstract Service Nr.	622-78-6
	Molgewicht	149.2129
	Bruttoformel	C ₈ H ₇ NS
	2. Bezeichnung	Benzylisothiocyanat

Zitat Bezeichnung 2	MAR29
ASK #07076	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7440-41-7
Molgewicht	9.0122
Bruttoformel	Be
2. Bezeichnung	Beryllium, Spurenelement
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #07077	
Chemical Abstract Service Nr.	138-92-1
Formelstamm	C5-H9-N3 . 2 Cl-H
Molgewicht	184.0669
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ Cl ₂ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Betazoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(1 <i>H</i> -Pyrazol-3-yl)ethanamin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(Pyrazol-3-yl)ethylazan-dihydrochlorid
ASK #07079	
Chemical Abstract Service Nr.	2691-46-5
Formelstamm	C19-H30-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	391.3756
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₂ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bietamiverindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[(phenyl)(piperidino)acetat]-dihydrochlorid
ASK #07081	
Chemical Abstract Service Nr.	7085-45-2
Formelstamm	C21-H29-N-O . C3-H6-O3
Molgewicht	401.539
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Biperidenlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i> ,4 <i>RS</i>)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-piperidinopropan-1-ol-lactat (1:1)
ASK #07082	
Chemical Abstract Service Nr.	1235-82-1

Formelstamm	C21-H29-N-O . Cl-H
Molgewicht	347.922
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Biperidenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1074; MAR27; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0/1074; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1074
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i> ,4 <i>RS</i>)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol-hydrochlorid
ASK #07083	
Chemical Abstract Service Nr.	114-90-9
Formelstamm	(C14-H16-N4-O3) ₂ + 2Cl ⁻
Molgewicht	359.2078
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ Cl ₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Obidoximchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1,1'-(Oxydimethylen)bis[4-(hydroxyiminomethyl)pyridiniumchlorid]
ASK #07084	
Chemical Abstract Service Nr.	19495-28-4
Formelstamm	3(C11-H15-O3) ⁻ Bi3+
Molgewicht	794.6854
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₅ BiO ₉
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4,7,7-Trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-carbonsäure-Bismut()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung	(+)-Campher-3-carbonsäure-Bismut()-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(+)-4,7,7-Trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-carbonsäure-Bismut(III)-Salz; Bismut-tris(D-2-oxo-3-bornancarboxylat); Wismutcamphercarbonat; (+)-2-Oxo-3-bornancarbonsäure-Bismut(III)-Salz
ASK #07085	
Chemical Abstract Service Nr.	60364-28-5
Formelstamm	3(C8-H15-O2) ⁻ Bi3+
Molgewicht	638.5909
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₅ BiO ₆
Vorzugsbezeichnung	Bismut()-valproat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	2-Propylpentansäure-Bismut()-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Valproinsäure-Bismut(III)-Salz
ASK #07086	

Chemical Abstract Service Nr. 116-49-4

Formelstamm (C8-H8-As-N-O5)2⁻ H⁺ (BiO)⁺

Molgewicht 499.0622

Bruttoformel C₈H₉AsBiNO₆

Vorzugsbezeichnung Glycobiarsol

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 USPXXI; USMI9.4329

2. Bezeichnung Bismut()-[hydrogen-4-(glycolamido)phenylarsonat]-oxid

ASK #07087

Chemical Abstract Service Nr. 10361-43-0

Molgewicht 260.0024

Bruttoformel BiH₃O₃

2. Bezeichnung Bismut()-hydroxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10; MAR28

ASK #07088

Chemical Abstract Service Nr. 7787-59-9

Molgewicht 260.4328

Bruttoformel BiClO

2. Bezeichnung Bismut()-chlorid-oxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07089

Chemical Abstract Service Nr. 1304-76-3

Molgewicht 465.959

Bruttoformel Bi₂O₃

2. Bezeichnung Bismut()-oxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10; MAR28

ASK #07090

Chemical Abstract Service Nr. 7787-63-5

Molgewicht 351.8843

Bruttoformel BiIO

2. Bezeichnung Bismut()-iodid-oxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07091

Chemical Abstract Service Nr. 138-58-9

Formelstamm (C7-H5-O5)⁻ Bi3⁺ I⁻ (H-O)⁻

Molgewicht 522.0038

Bruttoformel C₇H₆BiIO₆

2. Bezeichnung (Hydroxy)(iod)(3,4,5-trihydroxybenzoyloxy)bismutan

3. Bezeichnung Bismut()-(3,4,5-trihydroxybenzoat)-hydroxid-iodid

ASK #07092

Formelstamm (C₄-H₄-O₄)²⁻ (H-O)⁻ Bi³⁺

Molgewicht 342.0599

Bruttoformel C₄H₅BiO₅

2. Bezeichnung Bismut()-hydroxid-succinat

ASK #07093

Chemical Abstract Service Nr. 5175-83-7

Formelstamm 3(C₆-H₂-Br₃-O)⁻ Bi³⁺

Molgewicht 1198.3548

Bruttoformel C₁₈H₆BiBr₉O₃

2. Bezeichnung Tris(2,4,6-tribromphenoxy)bismutan

3. Bezeichnung Tribromphenolbismut

ASK #07094

Formelstamm 3(C₁₁-H₁₉-O₂)⁻ Bi³⁺

Molgewicht 758.7825

Bruttoformel C₃₃H₅₇BiO₆

2. Bezeichnung Undec-10-ensäure-Bismut()-Salz

3. Bezeichnung Bismut()-undec-10-enoat

ASK #07095

Chemical Abstract Service Nr. 6385-58-6

Formelstamm (C₁₂-H₄-Cl₄-O₂-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 400.0155

Bruttoformel C₁₂H₄Cl₄Na₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Natriumbithionolat

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 2,2'-Sulfandiylbis(4,6-dichlorphenol)-Natriumsalz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2,2'-Thiobis(4,6-dichlorphenol)-Dinatriumsalz; Dinatrium-2,2'-thiobis(4,6-dichlorphenoxid); Bithionol-Natrium; Bithionolat-Natrium; Natriumbithionolat

ASK #07096

Chemical Abstract Service Nr. 476-70-0

Molgewicht 327.3743

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₄

2. Bezeichnung (6aS)-1,10-Dimethoxy-6-methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4*H*-dibenzo[*de,g*]chinolin-2,9-diol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung	Boldin
Zitat Bezeichnung 3	USMI2023; EAB4.0-10.7(2002-2022)R; HAB2003R; EAB9.7,10.0(2019-2020)/2971
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(6aS)-1,10-Dimethoxyaporphin-2,9-diol
ASK #07099	
Chemical Abstract Service Nr.	7549-41-9
Molgewicht	238.3657
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>endo</i> -1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)pentanoat
3. Bezeichnung	Bornylpentanoat
ASK #07100	
Chemical Abstract Service Nr.	1715-40-8
Molgewicht	393.7473
Bruttoformel	C ₈ H ₅ BrCl ₆
Vorzugsbezeichnung	Bromociclen
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	5-Brommethyl-1,2,3,4,7,7-hexachlorbicyclo[2.2.1]hept-2-en
ASK #07103	
Chemical Abstract Service Nr.	7494-06-6
Molgewicht	272.1615
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ BrNOS
2. Bezeichnung	3-(4-Bromphenoxy)propylthiocyanat
ASK #07104	
Chemical Abstract Service Nr.	1923-76-8
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₅ I ₃ N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	660.9877
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ I ₃ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunamiodyl-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-[(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)methyliden]butansäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)-2-ethylacrylsäure-Natriumsalz
ASK #07105	
Chemical Abstract Service Nr.	18010-40-7
Formelstamm	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O . Cl-H
Molgewicht	324.8887

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bupivacainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	DAC79
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Butyl- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #07106	
Chemical Abstract Service Nr.	149-15-5
Formelstamm	2(C18-H30-N2-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	710.9645
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₂ N ₄ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Butacainhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	[3-(Dibutylamino)propyl](4-aminobenzoat)-sulfat (2:1)
ASK #07107	
Chemical Abstract Service Nr.	18109-80-3
Molgewicht	307.4278
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Butamirat
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-phenylbutanoat)
ASK #07108	
Chemical Abstract Service Nr.	18109-81-4
Formelstamm	C18-H29-N-O3 . C6-H8-O7
Molgewicht	499.5513
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₇ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Butamiratcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-phenylbutanoat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-phenylbutanoat)-citrat (1:1)
ASK #07109	
Chemical Abstract Service Nr.	71-36-3
Molgewicht	74.1216
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	Butan-1-ol

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Butylalkohol
ASK #07110		
	Chemical Abstract Service Nr.	1306-23-6
	Molgewicht	144.476
	Bruttoformel	CdS
	2. Bezeichnung	Cadmiumsulfid
	Zitat Bezeichnung 2	MAR29; USMI11
ASK #07111		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	7440-70-2
	Molgewicht	40.078
	Bruttoformel	Ca
	2. Bezeichnung	Calcium, Spurenelement
	Zitat Bezeichnung 2	USMI11; MAR29
ASK #07112		
	Chemical Abstract Service Nr.	22208-73-7
	Molgewicht	235.9166
	Bruttoformel	Br ₂ Ca
	2. Bezeichnung	Calciumbromid 2 H ₂ O
ASK #07115		
	Chemical Abstract Service Nr.	57-03-4
	Formelstamm	(C3-H7-O6-P)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	172.0737
	Bruttoformel	C ₃ H ₉ O ₆ P
	Vorzugsbezeichnung	Glycerol-1-(dihydrogenphosphat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(2 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxypropyl]dihydrogenphosphat
ASK #07116		
	Chemical Abstract Service Nr.	5743-49-7
	Formelstamm	2(C5-H7-O3) ⁻ Ca2+ . 2 H2-O
	Molgewicht	306.3231
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ CaO ₆
	2. Bezeichnung	4-Oxopentansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Calciumlävulinat-Dihydrat (Ph.Eur.)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Calciumlävulinat-Dihydrat; Calciumbis(4-oxopentanoat) 2 HO
ASK #07117		

Chemical Abstract Service Nr. 23239-68-1
Formelstamm $2(\text{C}_{15}\text{H}_{11}\text{O}_4)^- \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht 550.5689
Bruttoformel $\text{C}_{30}\text{H}_{22}\text{CaO}_8$
2. Bezeichnung Benzylhydrogenphthalat-Calciumsalz

ASK #07118

Chemical Abstract Service Nr. 65114-14-9
Molgewicht 228.3039
Bruttoformel $\text{C}_2\text{CaN}_2\text{S}_2$
2. Bezeichnung Calciumthiocyanat 4 H_2O
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07119

Chemical Abstract Service Nr. 52814-39-8
Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_6)^- \text{H}^+$
Molgewicht 250.2042
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{O}_6$
Vorzugsbezeichnung Metesculetol
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung (7-Hydroxy-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-6-yloxy)essigsäure

ASK #07120

Chemical Abstract Service Nr. 53285-61-3
Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_6)^- \text{Na}^+$
Molgewicht 272.186
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_9\text{NaO}_6$
Vorzugsbezeichnung Metesculetol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung (7-Hydroxy-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-6-yloxy)essigsäure-Natriumsalz

ASK #07121

Chemical Abstract Service Nr. 15518-82-8
Formelstamm $\text{C}_{13}\text{H}_{21}\text{N}_5\text{O}_2$. $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{O}_6$
Molgewicht 529.5423
Bruttoformel $\text{C}_{25}\text{H}_{31}\text{N}_5\text{O}_8$
Vorzugsbezeichnung Metescufyllin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 7-(2-Diethylaminoethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion, (7-Hydroxy-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-6-yloxy)essigsäure (1:1)

ASK #07122

Chemical Abstract Service Nr. 339-43-5
Molgewicht 271.336
Bruttoformel C₁₁H₁₇N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Carbutamid
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; DAC86; MAR28
2. Bezeichnung 1-Butyl-3-sulfanilylharnstoff

ASK #07123

2. Bezeichnung Chondrus-crispus- und/oder Gigartina-stellata-Thallus
3. Bezeichnung Carrageen
Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; ROMP2010; E407; FIE96; DAB6
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 407 [Carrageen]

ASK #07124

Chemical Abstract Service Nr. 2244-16-8
Molgewicht 150.2176
Bruttoformel C₁₀H₁₄O
2. Bezeichnung (5S)-2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-on
3. Bezeichnung (+)-Carvon
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.3R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; KARRER557; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (S)-5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-enon; (S)-6,8-p-Menthadien-2-on; (S)-5-Isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexen-1-on; D-Carvon; dextro-Carvon; (+)-p-Mentha-6,8-dien-2-on; Dextrocarvon

ASK #07125

Chemical Abstract Service Nr. 9000-71-9
2. Bezeichnung Mischung verwandter Phosphoproteine aus der Milch
3. Bezeichnung Casein
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; GII; MAR29; USMI11; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #07129

Chemical Abstract Service Nr. 58-71-9
Formelstamm (C₁₆H₁₅N₂O₆S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 418.4199
Bruttoformel C₁₆H₁₅N₂NaO₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefalotin-Natrium
International Nonproprietary Name (INNv.L14)
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0+1+4,4.0+6,5.0+4+8,6.0,7.0+7,8.0(1997-2017)/0987

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-3-Acetoxy-methyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz;
(6*R*,7*R*)-3-Acetoxy-methyl-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz; Cephalotin-Natrium

ASK #07132

Chemical Abstract Service Nr. 1794-74-7

Formelstamm (C₂₄H₅₀N-O)+ Br⁻

Molgewicht 448.5639

Bruttoformel C₂₄H₅₀BrNO

Vorzugsbezeichnung Cethexoniumbromid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.1974

2. Bezeichnung *N*-Hexadecyl-2-hydroxy-*N,N*-dimethylcyclohexan-1-aminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hexadecyl(2-hydroxycyclohexyl)dimethylammoniumbromid

ASK #07134

Chemical Abstract Service Nr. 4080-31-3

Formelstamm (C₉H₁₆Cl-N₄)+ Cl⁻

Molgewicht 251.1561

Bruttoformel C₉H₁₆Cl₂N₄

2. Bezeichnung 1-(3-Chlorprop-2-en-1-yl)-3,5,7-triaza-1-azoniatricyclo[3.3.1.1^{3,7}]decanchlorid

3. Bezeichnung 1-(3-Chlorallyl)-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantanchlorid

Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI9.2089

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

Synonym 1-(3-Chlorallyl)-3,5,7-triaza-1-azoniatricyclo[3.3.1.1(3,7)]decanchlorid

ASK #07135

Chemical Abstract Service Nr. 982-57-0

Formelstamm (C₁₅H₁₅Cl₂N₂O₈)⁻ Na⁺

Molgewicht 445.184

Bruttoformel C₁₅H₁₅Cl₂N₂NaO₈

Vorzugsbezeichnung Natrium(chloramphenicol-3-succinat)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]hydrogenbutandioat-Natriumsalz

ASK #07136

Chemical Abstract Service Nr. 2980-74-7

Molgewicht 380.1807

Bruttoformel C₁₃H₁₅Cl₂N₃O₆

Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicolglycinat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]glycinat
ASK #07137	
Chemical Abstract Service Nr.	24292-47-5
Molgewicht	647.6274
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ Cl ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicolstearoylglycolat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	{2-[(2 <i>R,3R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propoxy]-2-oxoethyl}octadecanoat
ASK #07138	
Chemical Abstract Service Nr.	25395-28-2
Molgewicht	212.633
Bruttoformel	C ₉ H ₉ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	[(Chlor)(phenyl)acetyl]harnstoff
ASK #07139	
Chemical Abstract Service Nr.	606-90-6
Formelstamm	C19-H23-N-O . C7-H7-Cl-N4-O2
Molgewicht	496.0011
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Piprinhydrinat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydropurin-2(1 <i>H</i>),6-dion - 4-Diphenylmethoxy-1-methylpiperidin (1:1)
ASK #07140	
Formelstamm	(C5-H14-N-O)+ (C18-H35-O2) ⁻
Molgewicht	387.6401
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cholinstearat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumoctadecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Hydroxyethyl)trimethylammoniumstearat
ASK #07141	
Formelstamm	2(C5-H14-N-O)+ (C7-H5-O3) ⁻ (C18-H35-O2) ⁻
Molgewicht	628.9236
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₈ N ₂ O ₇

Vorzugsbezeichnung	Cholin-salicylat-stearat (2:1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L6,L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium-(2-hydroxybenzoat)-octadecanoat (2:1:1)
ASK #07144	
Chemical Abstract Service Nr.	18323-44-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13441-63-9; 16669-21-9; 24620-78-8; 24696-19-3
Molgewicht	424.983
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₃ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Clindamycin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USM19.2324; MAR27; USAN
2. Bezeichnung	Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L- <i>threo</i> -D- <i>galacto</i> -octopyranosid}
ASK #07145	
Chemical Abstract Service Nr.	58207-19-5
Formelstamm	C18-H33-Cl-N2-O5-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	479.4592
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Clindamycinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L- <i>threo</i> -D- <i>galacto</i> -octopyranosid}-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Clindamycinhydrochlorid 1 HO; Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propyl-2-pyrrolidincarboxamido]-1-thio-L- <i>threo</i> -α-D- <i>galacto</i> -octopyranosid}-hydrochlorid 1 HO
ASK #07146	
Chemical Abstract Service Nr.	14860-49-2
Molgewicht	255.7836
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clobutinol
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USM11
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-4-dimethylamino-2,3-dimethylbutan-2-ol
ASK #07147	
Chemical Abstract Service Nr.	1215-83-4
Formelstamm	C14-H22-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	292.2445
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Clobutinolhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-4-dimethylamino-2,3-dimethylbutan-2-ol-hydrochlorid
ASK #07148	
Chemical Abstract Service Nr.	2019-16-1
Formelstamm	C20-H26-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	368.3405
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Clofenetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-N,N-diethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}diethylazan-hydrochlorid
ASK #07149	
Chemical Abstract Service Nr.	8068-28-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11033-40-2; 11048-71-8; 12676-33-4; 12768-67-1; 155704-91-9; 1867-68-1; 21362-08-3; 2680-63-9; 27010-23-7; 3061-80-1; 37196-55-7; 8068-37-9
Formelstamm	(1-x) C58-H105-N16-Na5-O28-S5 . x C57-H103-N16-Na5-O28-S5
Vorzugsbezeichnung	Colistimethat-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03/0319; Ph.Eur.2008,6.0/0319; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0319
2. Bezeichnung	(6S)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam-, (6S)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Ile-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam-, 7-Methyloctanoyl-, 6-Methylheptanoyl- und Octanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam-[1,3,5,8,9]N ⁴ -Pentakis(natrium-sulfonatomethyl)-Derivate (Gemisch) [Dab = L-2,4-Diaminobutanoyl]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Polymyxin E1, E1-I, E1-7MOA, E2 und E3, Pentakis-N-(natrium-sulfonatomethyl)-Derivate (Gemisch)
ASK #07151	
Chemical Abstract Service Nr.	10390-18-8
Formelstamm	C9-H13-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	219.6654
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Corbadrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	4-[(1R,2S)-2-Amino-1-hydroxypropyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
ASK #07153	
Chemical Abstract Service Nr.	3593-92-8

	Molgewicht	472.6136
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Cortison-21-enantat
	International Nonproprietary Name	INN.L6,v.L18
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3,11,20-trioxopregn-4-en-21-ylheptanoat
ASK #07154	Chemical Abstract Service Nr.	6865-15-2
	Molgewicht	528.7199
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Cortison-21-undecanoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3,11,20-trioxopregn-4-en-21-ylundecanoat
ASK #07158	Chemical Abstract Service Nr.	1317-38-0
	Molgewicht	79.5454
	Bruttoformel	CuO
	2. Bezeichnung	Kupfer()-oxid
	Zitat Bezeichnung 2	USM110; GII
ASK #07162	Chemical Abstract Service Nr.	20830-81-3
	Molgewicht	527.5199
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ NO ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Daunorubicin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; EAB.VU.SYN
	2. Bezeichnung	(8S,10S)-8-Acetyl-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #07163	Chemical Abstract Service Nr.	23541-50-6
	Formelstamm	C27-H29-N-O10 . Cl-H
	Molgewicht	563.9808
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ ClNO ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Daunorubicinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0+2+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0662; MAR27
	2. Bezeichnung	(8S,10S)-8-Acetyl-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
ASK #07165	Chemical Abstract Service Nr.	3785-44-2

Formelstamm	(C40-H58-N4)2+ 2(C2-H3-O2) ⁻
Molgewicht	713.0034
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₄ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	35,37-Dimethyl-6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,24,25,26,27,28,29,30,31,32,33-docosahydro-5,34:18,23-diethenodibenzo[<i>b,r</i>][1,5,16,20]tetraaza[30]annulen-23,34-diiumdiacetat
3. Bezeichnung	1,1'-(Decan-1,10-diyl)-4,4'-(decan-1,10-diyl)bis(2-methylchinoliniumacetat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Bisdequaliniumdiacetat

ASK #07166

Chemical Abstract Service Nr.	138-14-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17688-38-9; 35908-62-4; 5115-09-3
Formelstamm	C25-H48-N6-O8 . C-H4-O3-S
Molgewicht	656.7897
Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₂ N ₆ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Deferoxaminmesilat
International Nonproprietary Name	(INNv.L14,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.4.0+7,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0896
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁴ -(5-Aminopentyl)- <i>N</i> ¹ , <i>N</i> ⁴ -dihydroxy- <i>N</i> ⁴ -[5-(<i>N</i> -hydroxyacetamido)pentyl]- <i>N</i> ¹ , <i>N</i> ¹ -pentandiylbis(butandiamid)-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	30-Amino-3,14,25-trihydroxy-3,9,14,20,25-pentaazatriacontan-2,10,13,21,24-penton-methansulfonat; Desferrioxaminmesilat; DFOM; Desferrioxaminmesylat; Desferrioxaminmethansulfonat; Deferoxaminmesylat

ASK #07167

Chemical Abstract Service Nr.	4319-56-6
Molgewicht	492.6017
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Desoxycorton-21- <i>O</i> - _D -glucopyranosid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	21-(_D -Glucopyranosyloxy)pregn-4-en-3,20-dion

ASK #07168

Molgewicht	442.6307
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Desoxycortonenantat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-21-ylheptanoat

ASK #07169

Chemical Abstract Service Nr.	808-48-0
Molgewicht	414.5775

	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Desoxycortonpivalat
	International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Desoxycorton(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #07170		
	Molgewicht	462.6203
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₈ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Desoxycorton(3-phenylpropanoat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-21-yl(3-phenylpropanoat)
ASK #07171		
	Molgewicht	454.6414
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Desoxycortoncipionat
	International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
	2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-21-yl(3-cyclopentylpropanoat)
ASK #07172		
	Chemical Abstract Service Nr.	41342-54-5
	Molgewicht	162.0102
	Bruttoformel	CH ₂ AlNaO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Carbaldrat
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	Natrium-[carbonatodihydroxoaluminat(1-)] x H ₂ O
ASK #07173		
	Chemical Abstract Service Nr.	29546-59-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	17243-44-6; 34330-30-8; 50980-30-8
	Formelstamm	(C22-H34-N-O)+ Br ⁻
	Molgewicht	408.4155
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ BrNO
	Vorzugsbezeichnung	Cicloniumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	2-[1-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-1-phenylethoxy]-N,N-diethyl-N-methylethanaminiumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[1-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-1-phenylethoxy]ethyl}diethyl(methyl)ammoniumbromid
ASK #07174

Chemical Abstract Service Nr. 13912-77-1
Molgewicht 234.3373
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O$
Vorzugsbezeichnung Octacain
International Nonproprietary Name INNv.L14
2. Bezeichnung 3-Diethylamino-*N*-phenylbutanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(Diethylamino)butananilid

ASK #07175
Chemical Abstract Service Nr. 59727-70-7
Formelstamm $C_{14}H_{22}N_2O \cdot Cl-H$
Molgewicht 270.7982
Bruttoformel $C_{14}H_{23}ClN_2O$
Vorzugsbezeichnung Octacainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L14)
2. Bezeichnung 3-Diethylamino-*N*-phenylbutanamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(Diethylamino)butananilid-hydrochlorid

ASK #07176
Molgewicht 749.7109
Bruttoformel $C_{32}H_{41}NO_{16}$
2. Bezeichnung 6-(Diethylaminomethyl)-2-(3,4-dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3-(6-*O*- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on 3 H₂O
3. Bezeichnung 6-(Diethylaminomethyl)rutosid 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 6-(Diethylaminomethyl)-3',4',5,7-tetrahydroxy-3-(6-*O*- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavon 3 HO

ASK #07180
Chemical Abstract Service Nr. 1642-54-2
Formelstamm $C_{10}H_{21}N_3O \cdot C_6H_8O_7$
Molgewicht 391.4168
Bruttoformel $C_{16}H_{29}N_3O_8$
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-4-methylpiperazin-1-carboxamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
3. Bezeichnung Diethylcarbamazindihydrogencitrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Diethylcarbamazindihydrogencitrat; *N,N*-Diethyl-4-methylpiperazin-1-carboxamid-citrat (1:1); Diethylcarbamazincitrat

ASK #07181

Chemical Abstract Service Nr. 134-62-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 94271-03-1
Molgewicht 191.2695
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO
Vorzugsbezeichnung Diethyltoluamid
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-3-methylbenzamid

ASK #07184

Chemical Abstract Service Nr. 16484-81-4
Formelstamm C12-H12-N4 . C-H-N-S
Molgewicht 271.3408
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₅S
2. Bezeichnung 4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin-thiocyanat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Phenyldiazenyl-1,3-phenylenbis(azan)-thiocyanat (1:1)

ASK #07185

Formelstamm C12-H12-N4 . C6-H8-O7 . Cl-H
Molgewicht 440.8349
Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₄O₇
2. Bezeichnung 4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-hydrochlorid (1:1:1)
3. Bezeichnung 4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin-citrat-hydrochlorid (1:1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 4-Phenylazo-1,3-phenylenbis(azan)-citrat-hydrochlorid (1:1:1)

ASK #07186

Chemical Abstract Service Nr. 5893-91-4
Formelstamm C21-H23-N-O5 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 423.8872
Bruttoformel C₂₁H₂₄ClNO₅
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)diacetat-hydrochlorid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Diamorphinhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 Helv8/2001,9/2003
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diamorphinhydrochlorid 1 HO; [(5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diyl]diacetat-hydrochlorid 1 HO; Heroinhydrochlorid 1 HO

ASK #07187

Chemical Abstract Service Nr. 536-29-8
Formelstamm C6-H6-As-Cl2-N-O . Cl-H

Molgewicht	290.4065
Bruttoformel	C ₆ H ₇ AsCl ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Dichlorophenarsinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USM110; MAR28
2. Bezeichnung	2-Amino-4-(dichlorarsanyl)phenol-hydrochlorid
ASK #07188	
Chemical Abstract Service Nr.	1082681-24-0
Formelstamm	(C12-H6-Cl2-N-O2) ⁻ Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	326.1079
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ Cl ₂ NNaO ₂
2. Bezeichnung	2,6-Dichlor-4-[(4-hydroxyphenyl)imino]cyclohexa-2,5-dien-1-on-Natriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dichlorphenol-indophenolnatrium ' ; 2,6-Dichlorindophenol-natrium 2 HO; Dichlorphenolindophenol '

ASK #07189

Chemical Abstract Service Nr.	1435-55-8
Molgewicht	326.4326
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(S)-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol
3. Bezeichnung	(S)-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxy-4-chinoly)methanol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Dihydrochinidin; (9 <i>S</i>)-6'-Methoxy-10,11-dihydrocinchonan-9-ol; Hydrochinidin; (S)-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethylchinuclidin-2-yl](6-methoxy-4-chinoly)methanol

ASK #07192

Chemical Abstract Service Nr.	84824-87-3
Formelstamm	C18-H23-N-O3 . C-H-N-S
Molgewicht	360.4705
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dihydrocodeinthiocyanat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol-thiocyanat (1:1)

ASK #07195

Chemical Abstract Service Nr.	16482-55-6
Molgewicht	143.9949
Bruttoformel	CH ₂ AlNaO ₅
2. Bezeichnung	Natrium-[carbonatodihydroxoaluminat(1-)]
3. Bezeichnung	Aluminium-natrium-carbonat-dihydroxid

ASK #07196

Chemical Abstract Service Nr.	97-24-5
Molgewicht	287.1617
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ Cl ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fenticlor
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	2,2'-Sulfandiylbis(4-chlorphenol)

ASK #07197

Molgewicht	371.2351
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ Cl ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Fenticlordiacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	[2,2'-Sulfandiylbis(4-chlorphenyl)]diacetat

ASK #07199

Chemical Abstract Service Nr.	140-95-4
Molgewicht	120.1072
Bruttoformel	C ₃ H ₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1,3-Bis(hydroxymethyl)harnstoff

ASK #07200

Chemical Abstract Service Nr.	528-97-2
Formelstamm	C17-H28-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	344.8768
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₉ ClN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-butylamino-2-hydroxybenzoat)-hydrochlorid

ASK #07202

Chemical Abstract Service Nr.	76-29-9
Molgewicht	231.1295
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ BrO
2. Bezeichnung	3-Brom-1,7,7-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on
3. Bezeichnung	3-Bromcampher
Zitat Bezeichnung 3	USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-Brombornan-2-on

ASK #07204

Chemical Abstract Service Nr.	4138-96-9
Formelstamm	(C22-H29-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	358.4712

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Canrenoinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-17 -pregna-4,6-dien-21-carbonsäure
ASK #07205	
Chemical Abstract Service Nr.	2181-04-6
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₉ -O ₄) ⁻ K ⁺
Molgewicht	396.5616
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ KO ₄
Vorzugsbezeichnung	Kaliumcanrenoat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII(2)
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-17 -pregna-4,6-dien-21-carbonsäure-Kaliumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Canrenoinsäure-Kaliumsalz
ASK #07206	
Chemical Abstract Service Nr.	1405-37-4
Vorzugsbezeichnung	Capreomycinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
ASK #07208	
Chemical Abstract Service Nr.	124-13-0
Molgewicht	128.212
Bruttoformel	C ₈ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	Octanal
Zitat Bezeichnung 2	GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP7; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; KARRER352
ASK #07209	
Chemical Abstract Service Nr.	747-45-5
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₄ -N ₂ -O ₂ . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	422.4952
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	(S)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (1:1)
3. Bezeichnung	Chinidinsulfat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7852; MAR27
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (1:1)

ASK #07210

Chemical Abstract Service Nr.	904-04-1
Formelstamm	C21-H29-N-S2 . Cl-H
Molgewicht	396.0526
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ ClNS ₂
Vorzugsbezeichnung	Captodiamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-[[4-(Butylsulfanyl)phenyl](phenyl)methylsulfanyl]-N,N-dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[4-(Butylsulfanyl)benzhydrylsulfanyl]ethyl}dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07211

Chemical Abstract Service Nr.	125-85-9
Formelstamm	C18-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	325.8734
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Caramiphenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)-hydrochlorid

ASK #07212

Chemical Abstract Service Nr.	125-86-0
Formelstamm	2(C18-H27-N-O2) . C2-H6-O6-S2
Molgewicht	769.0204
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₀ N ₂ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Caramiphenhemiedisilat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L18
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)-ethan-1,2-disulfonat (2:1)

ASK #07213

Chemical Abstract Service Nr.	69-81-8
Molgewicht	236.2273
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carbazochrom
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-1-methylindolin-5,6-dion-5-semicarbazon

ASK #07214

Chemical Abstract Service Nr. 7421-40-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 152014-12-5; 37750-77-9; 82934-50-7; 885460-43-5; 906323-02-2
Formelstamm (C₃₄H₄₈O₇)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 614.7203
Bruttoformel C₃₄H₄₈Na₂O₇
Vorzugsbezeichnung Carbenoxolon-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 DAC86
2. Bezeichnung 3 -(3-Carboxypropanoyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure-Dinatriumsalz

ASK #07215

Chemical Abstract Service Nr. 804-10-4
Molgewicht 361.4321
Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₅
Vorzugsbezeichnung Carbocromen
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung Ethyl{[3-(2-diethylaminoethyl)-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-7-yloxy]acetat}

ASK #07216

Chemical Abstract Service Nr. 85135-84-8
Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₂ . C₃-H₆-O₃
Molgewicht 414.4947
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂O₅
2. Bezeichnung (S)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-lactat (1:1)
3. Bezeichnung Chinidinlactat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-lactat (1:1)

ASK #07217

Chemical Abstract Service Nr. 6151-39-9
Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₂ . H₂-O₄-S . 4 H₂-O
Molgewicht 494.5564
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₆S
2. Bezeichnung (S)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (1:1) 4 H₂O
3. Bezeichnung Chinidinsulfat-Tetrahydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Chinidinsulfat 4 HO; (S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (1:1) 4 HO

ASK #07218

Formelstamm 3(C₂₀-H₂₄-N₂-O₂) . As-H₃-O₃ . 4 H₂-O
Molgewicht 1171.255

Bruttoformel C₆₀H₇₅AsN₆O₉

2. Bezeichnung (*R*)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-arsenit (3:1) 4 H₂O

3. Bezeichnung Chininarsenit (3:1) 4 H₂O

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

Synonym (*R*)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-arsenit (3:1) 4 HO

ASK #07219

Chemical Abstract Service Nr. 6119-46-6

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . Br-H . H2-O

Molgewicht 423.344

Bruttoformel C₂₀H₂₅BrN₂O₂

2. Bezeichnung (*R*)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-hydrobromid 1 H₂O

3. Bezeichnung Chininhydrobromid 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 MAR29

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

Synonym (*R*)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-hydrobromid 1 HO

ASK #07220

Chemical Abstract Service Nr. 5576-62-5

Formelstamm C27-H31-Cl-N2-O . 2 Cl-H

Molgewicht 507.9227

Bruttoformel C₂₇H₃₃Cl₃N₂O

Vorzugsbezeichnung Chlorbenzoxamindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2048

2. Bezeichnung 1-[2-(2-Chlorbenzhydryloxy)ethyl]-4-(2-methylbenzyl)piperazin-dihydrochlorid

ASK #07221

Chemical Abstract Service Nr. 20432-69-3

Formelstamm (C16-H10-Cl-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 314.7231

Bruttoformel C₁₆H₁₁ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Clorazepat

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2361; GLST

2. Bezeichnung (*RS*)-7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure

ASK #07222

Chemical Abstract Service Nr. 14362-31-3

Formelstamm C18-H21-Cl-N2 . Cl-H

Molgewicht 337.2867

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ Cl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorcyclizinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0+1+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/1086
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-methylpiperazin-hydrochlorid
ASK #07223	
Chemical Abstract Service Nr.	438-41-5
Formelstamm	C16-H14-Cl-N3-O . Cl-H
Molgewicht	336.2158
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Chlordiazepoxidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2054; Ph.Eur.2008,6.0/0474; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/474; GLST; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0474
2. Bezeichnung	7-Chlor-2-methylamino-5-phenyl-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-4-oxid-hydrochlorid
ASK #07226	
Chemical Abstract Service Nr.	132-73-0
Formelstamm	C18-H26-Cl-N3 . H2-O4-S
Molgewicht	417.9506
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Chloroquinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	7-Chlor- <i>N</i> -[(<i>RS</i>)-5-diethylaminopentan-2-yl]chinolin-4-amin-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-sulfat (1:1)
ASK #07227	
Chemical Abstract Service Nr.	14556-46-8
Molgewicht	271.783
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bupranolol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2-chlor-5-methylphenoxy)propan-2-ol
ASK #07228	
Chemical Abstract Service Nr.	3689-76-7
Molgewicht	256.7301
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ ClN ₂

Vorzugsbezeichnung	Chlormidazol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-2-methylbenzimidazol
ASK #07230	
Chemical Abstract Service Nr.	10572-34-6
Molgewicht	330.2045
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ IO
Vorzugsbezeichnung	Cicliomenol
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	2-Cyclohexyl-4-iod-3,5-dimethylphenol
ASK #07231	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-74-5
Formelstamm	C23-H26-F3-N3-S . 2 Cl-H
Molgewicht	506.4547
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ Cl ₂ F ₃ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ciclofenazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	10-[3-(4-Cyclopropylpiperazin-1-yl)propyl]-2-trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-dihydrochlorid
ASK #07232	
Chemical Abstract Service Nr.	50-41-9
Formelstamm	C26-H28-Cl-N-O . C6-H8-O7
Molgewicht	598.0831
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₆ ClNO ₈
Vorzugsbezeichnung	Clomifencitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; MAR2016; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0997; ROMP2016
2. Bezeichnung	2-[4-[(1 <i>E</i>)/(1 <i>Z</i>)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1), (<i>E</i>):(<i>Z</i>) = 50:50 bis 70:30
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Clomifendihydrogencitrat; Clomifenmonocitrat; (<i>E</i>)- und (<i>Z</i>)-2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin-dihydrogencitrat; 2-[4-(beta-Chlor-alpha-phenylstyryl)phenoxy]triethylamin-dihydrogencitrat; Enclomifencitrat-Zuclomifencitrat (50:50 bis 70:30); (<i>E</i>)- und (<i>Z</i>)-[2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl]diethylazan-citrat (1:1); <i>N,N</i> -Diethyl-2-[4-(2-chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]ethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); Clomiphencitrat
ASK #07233	
Chemical Abstract Service Nr.	17321-77-6
Formelstamm	C19-H23-Cl-N2 . Cl-H
Molgewicht	351.3133

Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ Cl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Clomipraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0889; USMI9.2350; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/889; Ph.Eur.2008,6.0/0889
2. Bezeichnung	3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07234

Chemical Abstract Service Nr.	4205-90-7
Molgewicht	230.0939
Bruttoformel	C ₉ H ₉ Cl ₂ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Clonidin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI9
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,6-Dichlorphenyl)imidazolidin-2-imin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,6-Dichlorphenyl)(imidazolidin-2-yliden)azan

ASK #07235

Chemical Abstract Service Nr.	633-59-0
Formelstamm	C22-H25-Cl-N2-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht	473.8866
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ Cl ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Clophenthixoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2357; MAR27
2. Bezeichnung	2-[4-[3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]piperazin-1-yl}ethanol-dihydrochlorid

ASK #07236

Chemical Abstract Service Nr.	8001-31-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8038-07-1; 8038-08-2; 84961-48-8
2. Bezeichnung	Cocos-nucifera-Nussöl
Zitat Bezeichnung 2	Janistyn78,I
3. Bezeichnung	Kokosfett
Zitat Bezeichnung 3	FIE96

ASK #07237

Chemical Abstract Service Nr.	70420-71-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1422-07-7; 70420-71-2
Formelstamm	C18-H21-N-O3 . Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht	371.8557
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO ₃
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-hydrochlorid 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Codeinhydrochlorid-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1412; Ph.Eur.2008,6.0/1412; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1412

ASK #07239

Chemical Abstract Service Nr.	76-58-4
Molgewicht	313.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol
3. Bezeichnung	3- <i>O</i> -Ethylmorphin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ethylmorphin

ASK #07242

Chemical Abstract Service Nr.	5781-37-3
Formelstamm	C18-H19-Cl-N2.C4-H4-O4
Molgewicht	414.882
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cycliraminmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methylen]-1-methylpiperidin-maleat (1:1)

ASK #07243

Chemical Abstract Service Nr.	3459-06-1
Formelstamm	C9-H19-N . Cl-H
Molgewicht	177.7148
Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Cyclopentaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1-Cyclopentyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1-Cyclopentylpropan-2-yl)(methyl)azan-hydrochlorid; N, α -Dimethylcyclopentanethylamin-hydrochlorid; 2-Cyclopentyl-N,1-dimethylethylamin-hydrochlorid

ASK #07244

Chemical Abstract Service Nr.	969-33-5
Formelstamm	C21-H21-N . Cl-H
Molgewicht	323.8591
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ ClN

Vorzugsbezeichnung Cyproheptadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 4-(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-1-methylpiperidin-hydrochlorid

ASK #07245

Chemical Abstract Service Nr. 52-89-1
Formelstamm C3-H7-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht 157.6191
Bruttoformel C₃H₈ClNO₂S
Vorzugsbezeichnung Cysteinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (*R*)-2-Amino-3-sulfanylpropansäure-hydrochlorid

ASK #07246

Chemical Abstract Service Nr. 987-78-0
Formelstamm (C14-H25-N4-O11-P2)⁻ H⁺
Molgewicht 488.324
Bruttoformel C₁₄H₂₆N₄O₁₁P₂
Vorzugsbezeichnung Citicolin
International Nonproprietary Name INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung Cytidin-5'-diphosphocholin

ASK #07247

Chemical Abstract Service Nr. 84-52-6
Formelstamm (C9-H12-N3-O8-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 323.1965
Bruttoformel C₉H₁₄N₃O₈P
2. Bezeichnung 3'-Cytidylsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI11
3. Bezeichnung Cytidin-3'-phosphat

ASK #07248

Chemical Abstract Service Nr. 2922-44-3
Formelstamm C25-H32-N2-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht 542.6206
Bruttoformel C₂₉H₃₈N₂O₈
2. Bezeichnung (3*S*)-3-Methyl-4-(morpholin-4-yl)-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung Dextromoramidhydrogentartrat (Ph.Eur.)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	(S)-3-Methyl-4-morpholino-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on-(R,R)-tartrat (1:1); Dextromoramid[(R,R)-tartrat]
ASK #07249		
	Chemical Abstract Service Nr.	341-70-8
	Formelstamm	C18-H22-N2-S . Cl-H
	Molgewicht	334.9066
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ ClN ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Diethazinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethanamin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Diethyl[2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #07252		
	Chemical Abstract Service Nr.	315-80-0
	Formelstamm	C18-H21-N3-O . Cl-H
	Molgewicht	331.8398
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Dibenzepinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.2972
	2. Bezeichnung	10-(2-Dimethylaminoethyl)-5-methyl-5,10-dihydro-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>][1,4]diazepin-11-on-hydrochlorid
ASK #07253		
	Chemical Abstract Service Nr.	299-88-7
	Molgewicht	490.574
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₄ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Bentiamin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	{4-[<i>N</i> -(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-3-(benzoylsulfanyl)pent-3-en-1-yl}benzoat
ASK #07254		
	Chemical Abstract Service Nr.	85187-36-6
	Formelstamm	C26-H26-N4-O4-S . C12-H26-O4-S
	Molgewicht	756.9715
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₂ N ₄ O ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Bentiaminlaurilsulfat
	International Nonproprietary Name	INN.L5,v.L24
	2. Bezeichnung	{4-[<i>N</i> -(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-3-(benzoylsulfanyl)pent-3-en-1-yl}benzoat-dodecylsulfat (1:1)
ASK #07255		

Chemical Abstract Service Nr. 4232-99-9

Formelstamm (C6-H3-Br2-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 331.9666

Bruttoformel C₆H₄Br₂O₄S

2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-4-hydroxybenzolsulfonsäure

Zitat Bezeichnung 2 USM110

ASK #07256

Chemical Abstract Service Nr. 17892-25-0

Molgewicht 294.9281

Bruttoformel C₇H₅Br₂NO₂

2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-2-hydroxybenzamid

ASK #07257

Chemical Abstract Service Nr. 3880-74-8

Formelstamm (C18-H23-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 320.4464

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₃S

2. Bezeichnung 3,7-Di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonsäure

ASK #07258

Chemical Abstract Service Nr. 547-44-4

Formelstamm (C7-H8-N3-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 215.2297

Bruttoformel C₇H₉N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfacarbamid

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 DAC79

2. Bezeichnung Sulfanilylharnstoff

ASK #07260

Chemical Abstract Service Nr. 10262-69-8

Molgewicht 277.4033

Bruttoformel C₂₀H₂₃N

Vorzugsbezeichnung Maprotilin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 USM110; MAR28

2. Bezeichnung 3-(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)-*N*-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl](methyl)azan

ASK #07261

Chemical Abstract Service Nr.	10347-81-6
Formelstamm	C20-H23-N . Cl-H
Molgewicht	313.8643
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Maprotilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1237; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1237; MAR28; Helv8/97; Ph.Eur.2002,4.00/1237
2. Bezeichnung	3-(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #07264	
Chemical Abstract Service Nr.	90-33-5
Molgewicht	176.1687
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hymecromon
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1786; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1786; Ph.Eur.2002,4.00/1786; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-4-methyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on
ASK #07269	
Chemical Abstract Service Nr.	76-07-3
Formelstamm	(C-H-I2-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	347.8987
Bruttoformel	CH ₂ I ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dimethiodal
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	Diiodmethansulfonsäure
ASK #07270	
Chemical Abstract Service Nr.	33818-15-4
Formelstamm	(C14-H25-N4-O11-P2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	510.3058
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₅ N ₄ NaO ₁₁ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Citicolin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L17)
2. Bezeichnung	Cytidin-5'-diphosphocholin-Natriumsalz
ASK #07272	
Chemical Abstract Service Nr.	3735-45-3
Molgewicht	313.4339

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Vetrabutin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dimethoxyphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenylbutan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4-phenylbutyl]dimethylazan
ASK #07273	
Chemical Abstract Service Nr.	5974-09-4
Formelstamm	C20-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	349.8948
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Vetrabutinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dimethoxyphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenylbutan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4-phenylbutyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07274

Chemical Abstract Service Nr.	4732-70-1
Formelstamm	(C10-H9-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	210.1834
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₅
2. Bezeichnung	(3,4-Dimethoxyphenyl)oxoessigsäure

ASK #07275

Chemical Abstract Service Nr.	37891-88-6
Formelstamm	(C10-H9-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	232.1652
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ NaO ₅
2. Bezeichnung	(3,4-Dimethoxyphenyl)oxoessigsäure-Natriumsalz

ASK #07276

Chemical Abstract Service Nr.	2019-14-9
Formelstamm	(C26-H38-N-O3) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	492.4888
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ BrNO ₃
2. Bezeichnung	[2-(Benziloyloxy)ethyl]dimethyloctylammoniumbromid

ASK #07277

Chemical Abstract Service Nr.	21361-95-5
Formelstamm	C11-H14-N2-S . Cl-H

	Molgewicht	242.7682
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClN ₂ S
	2. Bezeichnung	(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan-hydrochlorid
ASK #07278		
	Formelstamm	C9-H10-N4-O4 . C11-H14-N2-S
	Molgewicht	444.5074
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₆ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Acefyllin-(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin-Salz
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7 <i>H</i> -purin-7-yl)essigsäure-(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-Theophyllinylessigsäure-(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-2-thiazolidinimin-Salz; Acefyllin-(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan-Salz; Acefyllin-(-)-Thiadrin-Salz (1:1)
ASK #07279		
	Chemical Abstract Service Nr.	17279-39-9
	Molgewicht	163.2594
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N
	Vorzugsbezeichnung	Dimetamfetamin
	International Nonproprietary Name	INNv.L38
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[(<i>S</i>)-1-phenylpropan-2-yl]azan
ASK #07281		
	Chemical Abstract Service Nr.	135-58-0
	Molgewicht	244.3751
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mesulfen
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	2. Bezeichnung	2,7-Dimethylthianthren
ASK #07283		
	Chemical Abstract Service Nr.	15386-01-3
	Molgewicht	335.4825
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(Diphenylmethoxy)-8-(propan-2-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan
	3. Bezeichnung	3 -(Diphenylmethoxy)-8-(propan-2-yl)-9-nortropan
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym	(1R,3r,5S)-3-Benzhydroxy-8-isopropyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan; 3alpha-Benzhydroxy-8-isopropyl-9-nortropan
ASK #07284	
Chemical Abstract Service Nr.	17616-19-2
Formelstamm	C23-H29-N-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	431.5881
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ NO ₄ S
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(Diphenylmethoxy)-8-(propan-2-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung	3 -(Diphenylmethoxy)-8-(propan-2-yl)-9-nortropan-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3alpha-Benzhydroxy-8-isopropyl-9-nortropan-methansulfonat (1:1); (1R,3r,5S)-3-Benzhydroxy-8-isopropyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-methansulfonat (1:1)
ASK #07285	
Chemical Abstract Service Nr.	77-01-0
Molgewicht	322.4439
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fenpipramid
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2,2-Diphenyl-4-piperidinobutanamid
ASK #07286	
Chemical Abstract Service Nr.	14007-53-5
Formelstamm	C21-H26-N2-O . Cl-H
Molgewicht	358.9049
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fenpipramidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	2,2-Diphenyl-4-piperidinobutanamid-hydrochlorid
ASK #07287	
Chemical Abstract Service Nr.	3540-95-2
Molgewicht	279.4192
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N
Vorzugsbezeichnung	Fenpipran
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(3,3-Diphenylpropyl)piperidin
ASK #07288	
Chemical Abstract Service Nr.	3329-14-4
Formelstamm	C20-H25-N . Cl-H
Molgewicht	315.8801

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Fenpipranhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(3,3-Diphenylpropyl)piperidin-hydrochlorid
ASK #07291	
Chemical Abstract Service Nr.	968-58-1
Formelstamm	C20-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht	331.8795
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Pridinolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1,1-Diphenyl-3-piperidinopropan-1-ol-hydrochlorid
ASK #07292	
Chemical Abstract Service Nr.	6856-31-1
Formelstamm	C20-H25-N-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	391.5243
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Pridinolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L5,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1,1-Diphenyl-3-piperidinopropan-1-ol-methansulfonat (1:1)
ASK #07293	
Chemical Abstract Service Nr.	13479-13-5
Molgewicht	337.4122
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pargeverin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)[(diphenyl)(prop-2-in-1-yloxy)acetat]
ASK #07294	
Chemical Abstract Service Nr.	2765-97-1
Formelstamm	C21-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	373.8732
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pargeverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(diphenyl)(prop-2-in-1-yloxy)acetat]-hydrochlorid
ASK #07295

Chemical Abstract Service Nr. 125-13-3

Molgewicht 317.338

Bruttoformel $C_{20}H_{15}NO_3$

Vorzugsbezeichnung Oxyphenisatin

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)indolin-2-on

ASK #07297

Chemical Abstract Service Nr. 7681-65-4

Molgewicht 190.4505

Bruttoformel CuI

2. Bezeichnung Kupfer()-iodid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10; GII

ASK #07298

Chemical Abstract Service Nr. 1405-31-8

Formelstamm C58-H91-N13-O20 . x Ca2+

Molgewicht 2947.237

Bruttoformel $C_{116}H_{176}Ca_3N_{26}O_{40}$

Vorzugsbezeichnung Amfomycin-Calcium (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INNv.L12)

2. Bezeichnung (10-Methyldodec-3-enoyl)-Asp-MeAsp-Asp-Gly-Asp-Gly-[(2*R*,3*R*)-2,3-diaminobutanoyl]-Val-Pro-cyclo[[(2*S*,3*R*)-2,3-diaminobutanoyl]-[(*R*)-piperidin-2-carbonyl]]-Calciumsalz (1:x)

ASK #07300

Chemical Abstract Service Nr. 4721-69-1

Molgewicht 290.3972

Bruttoformel $C_{18}H_{26}O_3$

Vorzugsbezeichnung Oxabolon

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 4,17 -Dihydroxyestr-4-en-3-on

ASK #07301

Chemical Abstract Service Nr. 1254-35-9

Molgewicht 414.5775

Bruttoformel $C_{26}H_{38}O_4$

Vorzugsbezeichnung Oxaboloncipionat

International Nonproprietary Name INN.L6,v.L18

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3-oxoestr-4-en-17 -yl(3-cyclopentylpropanoat)

ASK #07302

Chemical Abstract Service Nr. 586-06-1

Molgewicht	211.2576
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Orciprenalin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,3-diol

ASK #07303

Chemical Abstract Service Nr.	5874-97-5
Formelstamm	2(C11-H17-N-O3) . H2-O4-S
Molgewicht	520.5936
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₂ O ₁₀ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,3-diol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Orciprenalinsulfat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Orciprenalinsulfat; Orciprenalinhemisulfat

ASK #07304

Chemical Abstract Service Nr.	81-92-5
Molgewicht	306.3551
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ O ₃
2. Bezeichnung	[4-(4,4'-Dihydroxybenzhydryl)phenyl]methanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Phenolphthalol

ASK #07306

Chemical Abstract Service Nr.	24358-65-4
Formelstamm	C21-H29-N . Cl-H
Molgewicht	331.9226
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Diisoprominhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,3-Diphenyl- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diisopropyl(3,3-diphenylpropyl)azan-hydrochlorid

ASK #07307

Chemical Abstract Service Nr.	534-08-7
Molgewicht	311.8881
Bruttoformel	C ₃ H ₆ I ₂ O

2. Bezeichnung 1,3-Diiodpropan-2-ol

ASK #07308

Chemical Abstract Service Nr. 305-85-1

Molgewicht 390.9019

Bruttoformel $C_6H_3I_2NO_3$

2. Bezeichnung 2,6-Diiod-4-nitrophenol

ASK #07309

Chemical Abstract Service Nr. 6160-10-7

Formelstamm $(C_6H_3I_2O_4S)^- H^+ \cdot 3 H_2O$

Molgewicht 480.0133

Bruttoformel $C_6H_4I_2O_4S$

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-diiodbenzolsulfonsäure $3 H_2O$

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Soziodolsäure $3 HO$

ASK #07310

Chemical Abstract Service Nr. 6160-08-3

Formelstamm $(C_6H_3I_2O_4S)^- Na^+ \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 483.9799

Bruttoformel $C_6H_3I_2NaO_4S$

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-diiodbenzolsulfonsäure-Natriumsalz $2 H_2O$

ASK #07312

Chemical Abstract Service Nr. 6160-09-4

Formelstamm $2(C_6H_3I_2O_4S)^- Zn^{2+} \cdot 6 H_2O$

Molgewicht 1023.3908

Bruttoformel $C_{12}H_6I_4O_8S_2Zn$

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-diiodbenzolsulfonsäure-Zinksalz (2:1) $6 H_2O$

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Soziodolsäure-Zinksalz $6 HO$

ASK #07313

Chemical Abstract Service Nr. 60154-03-2

Formelstamm $(C_6H_3I_2O_4S)^- K^+$

Molgewicht 464.0579

Bruttoformel $C_6H_3I_2KO_4S$

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-diiodbenzolsulfonsäure-Kaliumsalz

ASK #07315

Chemical Abstract Service Nr. 3736-90-1

Formelstamm $(C_7H_4I_2N-O_3)^- (C_7H_{18}N-O_5)^+$

Molgewicht 600.142

Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ I ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	(3,5-Diiod-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)essigsäure-Megluminsalz (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(3,5-Diiod-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)essigsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #07319	
Chemical Abstract Service Nr.	1715-55-5
Formelstamm	C9-H10-N4-O4 . C19-H19-N-O3
Molgewicht	547.5592
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Acefyllin-7-(2-Dimethylaminoethoxy)-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on-Salz
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-yl)essigsäure-7-(2-Dimethylaminoethoxy)-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on-Salz
ASK #07320	
Chemical Abstract Service Nr.	7647-54-3
Molgewicht	225.3288
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2,2-diphenylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polycain; Dimethyl(2,2-diphenylethyl)azan
ASK #07321	
Chemical Abstract Service Nr.	13636-10-7
Formelstamm	C16-H19-N . Cl-H
Molgewicht	261.7897
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2,2-diphenylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl(2,2-diphenylethyl)azan-hydrochlorid; Polycainhydrochlorid
ASK #07322	
Chemical Abstract Service Nr.	5587-89-3
Formelstamm	(C12-H12-I3-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	597.9572
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ I ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Iopodinsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	3-(3-[[[(Dimethylamino)methyliden]amino]-2,4,6-triiodphenyl])propansäure
ASK #07323	
Chemical Abstract Service Nr.	1221-56-3

	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₂ -I ₃ -N ₂ -O ₂) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	619.9391
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ I ₃ N ₂ NaO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Natriumiopodat
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	3-(3-[[Dimethylamino)methyliden]amino]-2,4,6-triiodphenyl)propansäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-(3-Dimethylaminomethylenamino-2,4,6-triiodphenyl)propionsäure-Natriumsalz; lopodinsäure-Natriumsalz
ASK #07324	Chemical Abstract Service Nr.	1151-11-7
	Formelstamm	2(C ₁₂ -H ₁₂ -I ₃ -N ₂ -O ₂) ⁻ Ca ²⁺
	Molgewicht	1233.9766
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ CaI ₆ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Calciumdiopodat
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	3-(3-[[Dimethylamino)methyliden]amino]-2,4,6-triiodphenyl)propansäure-Calciumsalz (2:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Calciumiopodat; lopodinsäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #07325	Chemical Abstract Service Nr.	15351-09-4
	Molgewicht	177.2429
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO
	Vorzugsbezeichnung	Metamfepramon
	International Nonproprietary Name	INN.L43
	2. Bezeichnung	2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-on
ASK #07326	Chemical Abstract Service Nr.	10105-90-5
	Formelstamm	C ₁₁ -H ₁₅ -N-O . Cl-H
	Molgewicht	213.7038
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Metamfepramonhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L43)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-on-hydrochlorid
ASK #07327	Chemical Abstract Service Nr.	5205-82-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	23277-37-4

Formelstamm	(C22-H28-N-O3)+ (C-H3-O4-S) ⁻
Molgewicht	465.5597
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Bevoniummetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2-[(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)methyl]-1,1-dimethylpiperidin-1-ium(methylsulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benziloyloxymethyl-1,1-dimethylpiperidinium(methylsulfat)

ASK #07328

Chemical Abstract Service Nr.	148-01-6
Molgewicht	225.1583
Bruttoformel	C ₈ H ₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dinitolmid
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2-Methyl-3,5-dinitrobenzamid

ASK #07329

Chemical Abstract Service Nr.	10329-60-9
Molgewicht	197.231
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dioxifedrin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol

ASK #07330

Chemical Abstract Service Nr.	15398-67-1
Molgewicht	197.231
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	(-)-Dioxifedrin
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol

ASK #07331

Chemical Abstract Service Nr.	946-43-0
--------------------------------------	----------

Formelstamm	C10-H15-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	233.6919
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dioxifedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol-hydrochlorid
ASK #07332	
Chemical Abstract Service Nr.	3810-80-8
Formelstamm	C30-H32-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	489.0482
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Diphenoxylathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	YLSI; Ph.Eur.2008,6.0/0819; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/819; Ph.Eur.2005,5.0/0819; USMI10
2. Bezeichnung	Ethyl[1-(3-cyan-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]-hydrochlorid
ASK #07333	
Chemical Abstract Service Nr.	109-93-3
Molgewicht	70.0898
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O
2. Bezeichnung	(Ethenyloxy)ethen
3. Bezeichnung	Divinylether
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Vinylether; Oxydiethen
ASK #07334	
Chemical Abstract Service Nr.	15510-55-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8047-89-0
Formelstamm	(C30-H40-P)+ Br ⁻
Molgewicht	511.5164
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ BrP
2. Bezeichnung	Dodecyl(triphenyl)phosphaniumbromid
ASK #07335	
Chemical Abstract Service Nr.	548-73-2
Molgewicht	379.4274
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Droperidol

International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1010; Ph.Eur.2005,5.0/1010; USP25(2002),26(2003),27(2004); USP27/S2(2004); Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1010; USMI10; MAR28; USAN; BP2001-2010
2. Bezeichnung	1-[1-[3-(4-Fluorphenyl)propyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on
ASK #07336	
Chemical Abstract Service Nr.	152-62-5
Molgewicht	312.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dydrogesteron
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.3/2357
2. Bezeichnung	9 ,10 -Pregna-4,6-dien-3,20-dion
ASK #07340	
Chemical Abstract Service Nr.	90-81-3
Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Racephedrin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol
ASK #07341	
Chemical Abstract Service Nr.	299-42-3
Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	USMI2024; EAB.CN
3. Bezeichnung	Ephedrin
Zitat Bezeichnung 3	RPS15; MAR27; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/0488
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Ephedrin; Wasserfreies Ephedrin (Ph.Eur.)
ASK #07342	
Formelstamm	C19-H23-N3-O2 . H3-O4-P
Molgewicht	423.4
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₃ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Ergometrinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid-phosphat (1:1)
ASK #07343	
Chemical Abstract Service Nr.	3521-62-8

Andere Chemical Abstract Service Nr.	12167-63-4; 28375-06-6; 31261-46-8
Formelstamm	C40-H71-N-O14 . C12-H26-O4-S
Molgewicht	1056.3875
Bruttoformel	C ₅₂ H ₉₇ NO ₁₈ S
Vorzugsbezeichnung	Erythromycinstolat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L28
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0552; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0552; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/552; USMI9.3603
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylammonio-3,4,6-trisulfo-2,3,6-trisulfo-β-D-glucopyranosyloxy)-13-Desoxy-Verbindung (1:1) und kleinere Mengen (maximal 0,050 m/m) 13-Desoxy-Verbindung (7,12-Dihydroxy-Analogon) und 3"- <i>O</i> -Demethyl-Verbindung
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Erythromycin A-estolat
ASK #07344	
Chemical Abstract Service Nr.	55208-61-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1334-38-9; 23067-13-2; 304-63-2
Formelstamm	C37-H67-N-O13 . C7-H14-O8
Molgewicht	960.108
Bruttoformel	C ₄₄ H ₈₁ NO ₂₁
Vorzugsbezeichnung	Erythromycingluceptat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylammonio)-3,4,6-trisulfo-2,3,6-trisulfo-β-D-glucopyranosyloxy]-13-Desoxy-Verbindung (1:1) und kleinere Mengen (maximal 0,050 m/m) 13-Desoxy-Verbindung (7,12-Dihydroxy-Analogon) und 3"- <i>O</i> -Demethyl-Verbindung
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Erythromycin-A-, -B- und -C-gluceptat-Gemisch, A > 0,9 m/m, B < 0,05 m/m, C < 0,05 m/m
ASK #07345	
Chemical Abstract Service Nr.	3847-29-8
Formelstamm	C37-H67-N-O13 . C12-H22-O12
Molgewicht	1092.2227
Bruttoformel	C ₄₉ H ₈₉ NO ₂₅
Vorzugsbezeichnung	Erythromycinlactobionat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1098; Ph.Eur.2008,6.0/1098; USMI9.3605; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/1098
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylammonio-3,4,6-trisulfo-2,3,6-trisulfo-β-D-glucopyranosyloxy)-13-Desoxy-Verbindung (1:1) und kleinere Mengen (maximal 0,050 m/m) 13-Desoxy-Verbindung (7,12-Dihydroxy-Analogon) und 3"- <i>O</i> -Demethyl-Verbindung

(1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin A-lactobionat; Erythromycin A-(4-O-beta-D-galactopyranosyl-D-gluconat)

ASK #07346

Chemical Abstract Service Nr. 506-32-1

Formelstamm (C₂₀H₃₁O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 304.4669

Bruttoformel C₂₀H₃₂O₂

2. Bezeichnung (*all-Z*)-Icosa-5,8,11,14-tetraensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Arachidonsäure

ASK #07347

Chemical Abstract Service Nr. 6500-81-8

Formelstamm (C₁₃H₁₁Cl₂O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 325.1198

Bruttoformel C₁₃H₁₁Cl₂NaO₄

Vorzugsbezeichnung Natriumetacrynat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung [2,3-Dichlor-4-(2-methylenbutanoyl)phenoxy]essigsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Etacrynsäure-Natriumsalz

ASK #07348

Chemical Abstract Service Nr. 10128-36-6

Molgewicht 181.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Etilefrin

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-2-Ethylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol

ASK #07349

Chemical Abstract Service Nr. 7716-60-1

Molgewicht 178.2541

Bruttoformel C₉H₁₀N₂S

Vorzugsbezeichnung Etisazol

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-1,2-benzothiazol-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1,2-Benzothiazol-3-yl)(ethyl)azan
ASK #07350	
Chemical Abstract Service Nr.	7716-59-8
Formelstamm	C9-H10-N2-S . Cl-H
Molgewicht	214.715
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Etisazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-1,2-benzothiazol-3-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1,2-Benzothiazol-3-yl)(ethyl)azan-hydrochlorid
ASK #07351	
Chemical Abstract Service Nr.	56335-21-8
Formelstamm	C23-H31-Cl-N2-O3 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	651.1012
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ ClN ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Etodroxizindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; GII
2. Bezeichnung	8-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]-3,6-dioxaoctan-1-ol-maleat (1:2)
ASK #07354	
Chemical Abstract Service Nr.	22881-35-2
Molgewicht	377.5224
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Famprofazon
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	1-Methyl-5-[[[(methyl)(1-phenylpropan-2-yl)amino]methyl]-2-phenyl-4-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #07355	
Chemical Abstract Service Nr.	56-59-7
Molgewicht	1040.2188
Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₅ N ₁₃ O ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Felypressin

International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	EAB5.2,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018)/1634; EP5.2,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018); BP2005-2020; USAN; Phpa15.3(2003); USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	Cys(1S 6S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Lys-Gly-NH ₂
ASK #07356	
Chemical Abstract Service Nr.	4378-36-3
Molgewicht	367.4813
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Fenbutrazat
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	[2-(3-Methyl-2-phenylmorpholin-4-yl)ethyl](2-phenylbutanoat)
ASK #07357	
Chemical Abstract Service Nr.	1209-98-9
Molgewicht	215.3339
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Fencamfamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GLST; USMI10
2. Bezeichnung	N-Ethyl-3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl)(3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan
ASK #07358	
Chemical Abstract Service Nr.	2240-14-4
Formelstamm	C15-H21-N . Cl-H
Molgewicht	251.7949
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Fencamfaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GLST
2. Bezeichnung	N-Ethyl-3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl)(3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #07359	
Chemical Abstract Service Nr.	1976-84-7
Formelstamm	2(C6-H5-O7)3 ⁻ 3Fe2+ . 10 H2-O
Molgewicht	725.8872
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ Fe ₃ O ₁₄

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-salz 10 H₂O

3. Bezeichnung Eisen()-citrat 10 H₂O

ASK #07360

Formelstamm 2(C₄H₅N₂O₄)²⁻ 2H⁺ Fe²⁺

Molgewicht 320.0345

Bruttoformel C₈H₁₂FeN₂O₈

Vorzugsbezeichnung Eisen()-hydrogen- -aspartat

International Nonproprietary Name (INN.L41)

2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Eisen()-Salz (2:1), -Form

ASK #07363

2. Bezeichnung Eisenpeptonat

Zitat Bezeichnung 2 EB6

ASK #07364

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-90-5; 9065-96-7

Molgewicht 79600

Vorzugsbezeichnung Fibrinolysin (human)

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung Plasmin vom Menschen

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.21.7; USMI11

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fibrinolysin; Thrombolysin, human; Plasmin; Fibrinase, human; Actase, human; Serum Tryptase, human

ASK #07366

Chemical Abstract Service Nr. 2295-58-1

Molgewicht 182.1733

Bruttoformel C₉H₁₀O₄

Vorzugsbezeichnung Flopropion

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung 1-(2,4,6-Trihydroxyphenyl)propan-1-on

ASK #07367

Chemical Abstract Service Nr. 15687-21-5

Molgewicht 398.4591

Bruttoformel C₂₂H₂₉F₃O₃

Vorzugsbezeichnung Flumedroxon

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-6 -(trifluormethyl)pregn-4-en-3,20-dion

ASK #07368

Chemical Abstract Service Nr. 987-18-8

Molgewicht	440.4958
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ F ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Flumedroxonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	3,20-Dioxo-6 -(trifluormethyl)pregn-4-en-17-ylacetat
ASK #07369	
Chemical Abstract Service Nr.	790-69-2
Molgewicht	315.1934
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ Cl ₂ FN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Loflucarban
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	1-(3,5-Dichlorphenyl)-3-(4-fluorphenyl)thioharnstoff
ASK #07371	
Chemical Abstract Service Nr.	458-09-3
Formelstamm	(C8-H6-F-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	170.1378
Bruttoformel	C ₈ H ₇ FO ₃
2. Bezeichnung	(3-Fluor-4-hydroxyphenyl)essigsäure
ASK #07372	
Chemical Abstract Service Nr.	5002-47-1
Molgewicht	591.7709
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₄ F ₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fluphenazindecanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0,4.0+5,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/1014
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)decanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fluphenazindecanoat(Ester)
ASK #07373	
Chemical Abstract Service Nr.	426-13-1
Molgewicht	376.4617
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fluorometholon
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 9-Fluor-11,17-dihydroxy-6-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #07374

Chemical Abstract Service Nr. 51-21-8

Molgewicht 130.0772

Bruttoformel C₄H₃FN₂O₂

2. Bezeichnung 5-Fluorpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

3. Bezeichnung Fluorouracil

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0611; BP2001-2011; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/0611; Ph.Eur.2002,4.00/611; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; EUTCT; RPS15; Fluorouracil; MAR28; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA16.1,18.1

ASK #07375

Chemical Abstract Service Nr. 23519-26-8

Formelstamm (C18-H18-O8-P2)4⁻ 4Na⁺

Molgewicht 516.2373

Bruttoformel C₁₈H₁₈Na₄O₈P₂

Vorzugsbezeichnung Fosfestrol-Tetranatrium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 DAC2003R; DAC2003; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung {4,4'-[(3*E*)-Hex-3-en-3,4-diyl]diphenyl}bis(dihydrogenphosphat)-Tetranatriumsalz

ASK #07376

Chemical Abstract Service Nr. 488-69-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 4004-40-4; 4937-84-2

Formelstamm (C6-H10-O12-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 340.1157

Bruttoformel C₆H₁₄O₁₂P₂

Vorzugsbezeichnung Fosfructose

International Nonproprietary Name INN.L43

2. Bezeichnung D-Fructose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07377

Chemical Abstract Service Nr. 17013-01-3

Formelstamm (C4-H2-O4)2⁻ 2Na⁺

Molgewicht 160.0358

Bruttoformel C₄H₂Na₂O₄

2. Bezeichnung (2*E*)-But-2-endisäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumfumarat

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

Synonym Fumarsäure-Dinatriumsalz

ASK #07378

Chemical Abstract Service Nr.	751-94-0
Formelstamm	(C ₃₁ -H ₄₇ -O ₆) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	538.6911
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₇ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Natriumfusidat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/848; Ph.Eur.2005,5.0/0848; Ph.Eur.2008,6.0/0848
2. Bezeichnung	<i>ent</i> -(17 <i>Z</i>)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fusidinsäure-Natriumsalz; <i>ent</i> -(17 <i>Z</i>)-16alpha-Acetoxy-3beta,11beta-dihydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure-Natriumsalz

ASK #07379

Chemical Abstract Service Nr.	59-23-4
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	D-Galactose
Zitat Bezeichnung 2	MAR28; GII; USMI10
3. Bezeichnung	Galactose (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Galactose

ASK #07380

Chemical Abstract Service Nr.	357-70-0
Molgewicht	287.3535
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Galantamin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	(4a <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8a <i>S</i>)-3-Methoxy-11-methyl-5,6,9,10,11,12-hexahydro-4a <i>H</i> -[1]benzofuro[3a,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-ol

ASK #07381

Chemical Abstract Service Nr.	1953-04-4
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₁ -N-O ₃ . Br-H
Molgewicht	368.2655
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Galantaminhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	EAB6.8,7.0,8.0,9.0+6(2010-2018)/2366
2. Bezeichnung	(4a <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8a <i>S</i>)-3-Methoxy-11-methyl-5,6,9,10,11,12-hexahydro-4a <i>H</i> -[1]benzofuro[3a,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-ol-hydrobromid

ASK #07382	
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
Chemical Abstract Service Nr.	65-29-2
Formelstamm	(C30-H60-N3-O3)3+ 3I ⁻
Molgewicht	891.5291
Bruttoformel	C ₃₀ H ₆₀ I ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gallamintriethiodid
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0:del(2002-2011)/0181
2. Bezeichnung	2,2',2''-[Benzol-1,2,3-triyltris(oxy)]tris(N,N,N-triethylethan-1-aminium) triiodid
ASK #07383	
Chemical Abstract Service Nr.	509-15-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1413-63-4; 791726-87-9
Molgewicht	322.4009
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,3' <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i>)-3-Ethenyl-1-methyl-2,3,3 <i>a</i> ,7,8,8 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -spiro[5,3,8-(epiethanylyliden)oxepino[4,5- <i>b</i>]pyrrol-4,3'-indol]-2'(1' <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	Gelsemin
Zitat Bezeichnung 3	HAB2012R-2013R; HAB2014R-2015R; HAB2016R; HAB2005R-2011R; HAB2017R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1' <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,7' <i>S</i> ,8' <i>S</i> ,12' <i>S</i>)-4'-Ethenyl-6'-methyl-1 <i>H</i> -10'-oxa-6'-azaspiro[indol-3,11'-tetracyclo[5.3.2.0(3,8).0(4,12)]dodecan]-2(3 <i>H</i>)-on; (1' <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,7' <i>S</i> ,8' <i>S</i> ,12' <i>S</i>)-4'-Ethenyl-6'-methylspiro[3 <i>H</i> -indol-3,11'-[10]oxa[6]azatetracyclo[5.3.2.0(3,8).0(4,12)]dodecan]-2(1 <i>H</i>)-on; (3 <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>S</i>)-7-Methyl-5-vinylspiro[3,5,8-(ethan-1,1,2-triyl)perhydropyrano[3,4- <i>c</i>]pyridin-10,3'-indolin]-2'-on
ASK #07384	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9001-90-5; 9065-96-7
Molgewicht	79600
Vorzugsbezeichnung	Fibrinolysin vom Rind
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	Plasmin vom Rind
Zitat Bezeichnung 2	USMI11; EC3.4.21.7
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Thrombolysin vom Rind; Serum Tryptase vom Rind; Actase vom Rind; Fibrinase vom Rind
ASK #07386	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9001-90-5; 9065-96-7
Molgewicht	79600

Vorzugsbezeichnung	Fibrinolysin vom Schwein
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	Plasmin vom Schwein
Zitat Bezeichnung 2	EC3.4.21.7; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fibrinase vom Schwein; Serum Tryptase vom Schwein; Thrombolylin vom Schwein; Actase vom Schwein
ASK #07388	
Chemical Abstract Service Nr.	66-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1029131-60-9; 1334320-70-5; 151799-45-0; 2002-25-7; 214046-22-7; 34673-29-5; 3615-52-9; 581076-92-8; 619328-18-6; 66573-21-5; 885318-70-7
Formelstamm	C ₆ -H ₁₃ -N-O ₅ . Cl-H
Molgewicht	215.6321
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClNO ₅
2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Glucosaminhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	D-Glucosaminhydrochlorid; 2-Amino-2-desoxy-D-glucose-hydrochlorid; GlcN (.) HCl; 2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-hydrochlorid
ASK #07389	
Chemical Abstract Service Nr.	14999-44-1
Formelstamm	C ₆ -H ₁₃ -N-O ₅ . H-I
Molgewicht	307.0835
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ INO ₅
Vorzugsbezeichnung	Glucosaminhydroiodid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose-hydroiodid
ASK #07390	
Chemical Abstract Service Nr.	7007-76-3
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₂₁ -N ₂ -O ₁₁ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	468.4324
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₂ NaO ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Glucosulfamid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	D- <i>gluco</i> -2,3,4,5,6-Pentahydroxy-1-[4-(hydroxymethylsulfamoyl)anilino]hexan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
ASK #07393	
Chemical Abstract Service Nr.	3511-16-8
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₂₂ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	389.4686
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₃ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Hetacillin
International Nonproprietary Name	INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI10; USPXXII; MAR28
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[(R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-6-[(R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #07394

Chemical Abstract Service Nr.	5321-32-4
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₂ N ₃ O ₄ S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	427.559
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ KN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Hetacillin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INNv.L16)
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[(4R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-6-[(R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure-Kaliumsalz; (2S,5R,6R)-6-[(R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #07396

Chemical Abstract Service Nr.	55-97-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	41055-63-4
Formelstamm	(C ₁₂ H ₃₀ N ₂) ₂ ⁺ 2Br ⁻
Molgewicht	362.188
Bruttoformel	C ₁₂ H ₃₀ Br ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Hexamethoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	N,N,N,N,N,N-Hexamethylhexan-1,6-bis(aminiumbromid)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-(Hexan-1,6-diyl)bis(trimethylammoniumbromid)

ASK #07397

Chemical Abstract Service Nr.	123-47-7
Formelstamm	(C ₉ H ₂₄ N ₂ O) ₂ ⁺ 2I ⁻
Molgewicht	430.1086
Bruttoformel	C ₉ H ₂₄ I ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Proloniumiodid
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-*N,N,N,N,N,N*-hexamethylpropan-1,3-bis(aminiumiodid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N'-(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(trimethylammoniumiodid)

ASK #07399

Chemical Abstract Service Nr. 306-41-2

Formelstamm (C₁₈H₄₀N₄O₄)₂· 2Br⁻

Molgewicht 536.3426

Bruttoformel C₁₈H₄₀Br₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Hexcarbacholinbromid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung *N,N*-(2,2'-[Hexan-1,6-diylbis(carbamoyloxy)]diethyl)bis(trimethylammoniumbromid)

ASK #07400

Chemical Abstract Service Nr. 20145-18-0

Molgewicht 269.4228

Bruttoformel C₁₆H₃₁NO₂

2. Bezeichnung (*RS*)-(2-Diethylaminoethyl)(2-cyclohexylbutanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hexetylamin

ASK #07401

Chemical Abstract Service Nr. 14601-95-7

Formelstamm C₁₆-H₃₁-N-O₂ . C₆-H₈-O₇

Molgewicht 461.5464

Bruttoformel C₂₂H₃₉NO₉

2. Bezeichnung (*RS*)-(2-Diethylaminoethyl)(2-cyclohexylbutanoat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

3. Bezeichnung (*RS*)-(2-Diethylaminoethyl)(2-cyclohexylbutanoat)-citrat (1:1)

ASK #07402

Chemical Abstract Service Nr. 315-33-3

Formelstamm (C₄₂-H₅₈-O₁₂-P)⁻ Na⁺

Molgewicht 808.8663

Bruttoformel C₄₂H₅₈NaO₁₂P

Vorzugsbezeichnung Natrium[bis(hydrocortison-21-yl)phosphat]

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung Bis(11 , 17-dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)hydrogenphosphat-Natriumsalz

ASK #07403

Chemical Abstract Service Nr. 1852-36-4

Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₉ -O ₈ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	464.5049
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Natrium(hydrocortison-21-sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)hydrogensulfat-Natriumsalz
ASK #07404	
Chemical Abstract Service Nr.	3593-96-2
Molgewicht	460.6029
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Hydrocortison-21-hexanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylhexanoat
ASK #07405	
Chemical Abstract Service Nr.	107-36-8
Formelstamm	(C ₂ -H ₅ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	126.1316
Bruttoformel	C ₂ H ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Isetionsäure
International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
2. Bezeichnung	2-Hydroxyethansulfonsäure
ASK #07406	
Chemical Abstract Service Nr.	2470-73-7
Molgewicht	427.6027
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	2-(2-{4-[2-Methyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethoxy)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dixyrazin
ASK #07408	
Chemical Abstract Service Nr.	99-96-7
Formelstamm	(C ₇ -H ₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	138.1207
Bruttoformel	C ₇ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	4-Hydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Paraben

ASK #07409

Chemical Abstract Service Nr. 1083-27-8
Molgewicht 222.2802
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₃
2. Bezeichnung Hexyl(4-hydroxybenzoat)

ASK #07410

Chemical Abstract Service Nr. 591-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13009-89-7
Formelstamm (C4-H7-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 104.1045
Bruttoformel C₄H₈O₃
2. Bezeichnung 4-Hydroxybutansäure
Zitat Bezeichnung 2 Hager2011
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym GHBA; 4-Hydroxybuttersäure; gamma-Hydroxybuttersäure; 4-HBS; GHB; gamma-Hydroxybuttersäure; Hydroxybuttersäure; Oxybsäure; 4-HBA; Oxybinsäure; Hydrogenoxybat

ASK #07411

Chemical Abstract Service Nr. 502-85-2
Formelstamm (C4-H7-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 126.0864
Bruttoformel C₄H₇NaO₃
2. Bezeichnung 4-Hydroxybutansäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Oxybat-Natrium; Natriumoxybat; Natrium-gamma-hydroxybutyrat; gamma-Hydroxybutansäure-Natriumsalz; Natrium-4-hydroxybutyrat; 4-Hydroxybuttersäure-Natriumsalz; GHB-Na

ASK #07412

Chemical Abstract Service Nr. 94293-54-6
Formelstamm (C9-H6-N-O)⁻ H⁺ . (C10-H15-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 377.4546
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₅S
2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-[[[(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]]methansulfonat} (1:1)
3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-(+)-campher-10-sulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 8-Chinolinol{[(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]hept-1-yl]]methansulfonat} (Salz); Chinolin-8-ol-(+)-camsilat; 8-Chinolinol-(+)-10-camphersulfonat (Salz); 8-Hydroxychinolinium-[(1*S*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]hept-1-yl]]methansulfonat; 8-Hydroxychinolin-(+)-Campher-omega-sulfonsäure (1:1)

ASK #07413

Formelstamm (C9-H6-N-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 225.2212

Bruttoformel C₉H₇NO₄S

2. Bezeichnung 8-Hydroxychinolin-7-sulfonsäure

ASK #07415

Chemical Abstract Service Nr. 747-36-4

Formelstamm C18-H26-Cl-N3-O . H2-O4-S

Molgewicht 433.95

Bruttoformel C₁₈H₂₈ClN₃O₅S

2. Bezeichnung 2-[[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl](ethyl)amino]ethanol-sulfat (1:1)

3. Bezeichnung Hydroxychloroquinsulfat

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; EAB9.0+3,10.0,11.0(2017-2023)/2849; USMI2024

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-[[[(4RS)-4-[(7-Chlorchinolin-4-yl)amino]pentyl](ethyl)amino]ethan-1-ol-sulfat

ASK #07416

Chemical Abstract Service Nr. 127-07-1

Molgewicht 76.0547

Bruttoformel CH₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Hydroxycarbamid

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1616; Ph.Eur.2002,4.00/1616; Ph.Eur.2005,5.0/1616

2. Bezeichnung Hydroxyharnstoff

ASK #07417

Chemical Abstract Service Nr. 19104-24-6

Formelstamm (C10-H10-N-O)+ (C-H3-O4-S)⁻

Molgewicht 271.2896

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₅S

2. Bezeichnung 8-Hydroxy-1-methylchinolinium(methylsulfat)

ASK #07418

Chemical Abstract Service Nr. 1088-92-2

Molgewicht 268.183

Bruttoformel C₉H₈N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Nifurtinol

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 3-Hydroxymethyl-1-[(5-nitrofuran-2-ylmethyliden)amino]imidazolidin-2,4-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-Hydroxymethyl-1-[(5-nitro-2-furylmethylen)amino]imidazolidin-2,4-dion

ASK #07419

Formelstamm (C₄H₈N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 119.1192

Bruttoformel C₄H₉NO₃

2. Bezeichnung *N*-Hydroxymethyl-*N*-methylglycin

ASK #07420

Chemical Abstract Service Nr. 5985-28-4

Formelstamm C₉H₁₃N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 203.666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO₂

2. Bezeichnung (*RS*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid

3. Bezeichnung Oxedrinhydrochlorid

ASK #07421

Formelstamm C₁₀H₁₅N-O₂ . C₇H₆-O₃

Molgewicht 319.3523

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₅

Vorzugsbezeichnung Oxilofrinsalicylat

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung 4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]phenol-2-hydroxybenzoat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #07422

Chemical Abstract Service Nr. 487-53-6

Molgewicht 252.3095

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Hydroxyprocain

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 Hager2011; GSBL; EINECS

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-amino-2-hydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Diethylaminoethyl)(4-aminosalicylat); 2-Diethylaminoethyl-4-aminosalicylat; 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-2-(diethylamino)ethylester; Oxycain; (2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-hydroxybenzoat); 4-Aminosalicylsäure-2-(diethylamino)ethylester; o-Hydroxyprocain; p-Aminosalicylsäure-2-(diethylamino)ethylester

ASK #07423

Chemical Abstract Service Nr. 551-36-0

Formelstamm C₁₃H₂₀N₂-O₃ . Cl-H

Molgewicht 288.7704

Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-amino-2-hydroxybenzoat)-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxycainhydrochlorid; 4-Aminosalicylsäure-2-(diethylamino)ethylester-hydrochlorid; Oxyprocainhydrochlorid; 2-(Diethylamino)ethyl-4-aminosalicylat-hydrochlorid
ASK #07424	
Chemical Abstract Service Nr.	6183-92-2
Formelstamm	C16-H18-N2-O4-S . C13-H20-N2-O3
Molgewicht	586.6996
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Benzympenicillin-Hydroxyprocain
International Nonproprietary Name	(INN.L25,v.L1)
2. Bezeichnung	(2S,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-[2-(diethylamino)ethyl](4-amino-2-hydroxybenzoat)-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Penicillin G-Hydroxyprocain; Hydroxyprocain-Benzympenicillin
ASK #07425	
Chemical Abstract Service Nr.	68-96-2
Molgewicht	330.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprogesteron
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	17-Hydroxypregn-4-en-3,20-dion
ASK #07426	
Chemical Abstract Service Nr.	302-23-8
Molgewicht	372.4978
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprogesteronacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-17-ylacetat
ASK #07427	
Chemical Abstract Service Nr.	630-56-8
Molgewicht	428.6041
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprogesteroncaproat

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 3,20-Dioxopregn-4-en-17-ylhexanoat

ASK #07428

Chemical Abstract Service Nr. 50-39-5

Molgewicht 238.2432

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Protheobromin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxypropyl)-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1 *H*-purin-2,6-dion

ASK #07429

Chemical Abstract Service Nr. 122-97-4

Molgewicht 136.191

Bruttoformel C₉H₁₂O

2. Bezeichnung 3-Phenylpropan-1-ol

ASK #07430

Chemical Abstract Service Nr. 5934-50-9

Formelstamm C17-H23-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 325.8304

Bruttoformel C₁₇H₂₄ClNO₃

2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Hyoscyaminhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4780

ASK #07436

Chemical Abstract Service Nr. 7332-16-3

Molgewicht 450.1412

Bruttoformel C₆H₆N₆O₁₈

2. Bezeichnung *myo*-Inositolhexanitrat

ASK #07438

Chemical Abstract Service Nr. 5560-72-5

Molgewicht 284.439

Bruttoformel C₁₉H₂₈N₂

Vorzugsbezeichnung lprindol

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 3-(6,7,8,9,10,11-Hexahydro-5*H*-cycloocta[*b*]indol-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(6,7,8,9,10,11-Hexahydro-5H-cycloocta[b]indol-5-yl)propyl]dimethylazan
ASK #07439

Chemical Abstract Service Nr. 77-51-0
Molgewicht 244.3752
Bruttoformel $C_{16}H_{24}N_2$
Vorzugsbezeichnung Isoaminil
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-2-phenyl-2-(propan-2-yl)pentannitril

ASK #07440
Chemical Abstract Service Nr. 10075-36-2
Formelstamm C16-H24-N2 . C6-H13-N-O3-S
Molgewicht 423.6125
Bruttoformel $C_{22}H_{37}N_3O_3S$
Vorzugsbezeichnung Isoaminilcyclamat
International Nonproprietary Name (INN.L5,L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)-2-phenyl-2-(propan-2-yl)pentannitril-cyclohexylsulfamat (1:1)

ASK #07442
Chemical Abstract Service Nr. 51-30-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1336-89-6; 71249-42-8; 949-36-0
Formelstamm C11-H17-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 247.7185
Bruttoformel $C_{11}H_{18}ClNO_3$
Vorzugsbezeichnung Isoprenalinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR2010-2016; EAB3.2+3,4.0,5.0,6.0,7.0+8,8.0(1999-2016)/1332; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)ethanol-hydrochlorid; *rac*-(1*R*)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol-hydrochlorid

ASK #07443
Chemical Abstract Service Nr. 482-15-5
Molgewicht 285.4072
Bruttoformel $C_{16}H_{19}N_3S$
Vorzugsbezeichnung Isothipendyl
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-1-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[1-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan

ASK #07444

Chemical Abstract Service Nr.	1225-60-1
Formelstamm	C16-H19-N3-S . Cl-H
Molgewicht	321.8681
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Isothipendylhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-1-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[1-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-hydrochlorid

ASK #07445

Chemical Abstract Service Nr.	503-74-2
Formelstamm	(C5-H9-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	102.1317
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	3-Methylbutansäure

ASK #07446

Chemical Abstract Service Nr.	5743-46-4
Formelstamm	2(C5-H9-O2) ⁻ Ca ²⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	296.3714
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ CaO ₄
2. Bezeichnung	3-Methylbutansäure-Calciumsalz 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Calciumisovalerat 3 HO

ASK #07447

Chemical Abstract Service Nr.	579-56-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	34331-89-0
Formelstamm	C18-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	337.8411
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Isoxsuprinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1119; Ph.Eur.2008,6.0/1119; USMI9.5100; Ph.Eur.2005,5.0/1119; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-2-[(2 <i>S</i>)-1-phenoxypropan-2-yl]amino)propyl]phenol-hydrochlorid

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(1RS,2SR)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[(2SR)-1-phenoxypropan-2-ylamino]propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #07450

Chemical Abstract Service Nr.	3801-06-7
Molgewicht	418.4983
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Fluorometholon-17-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 -hydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylacetat

ASK #07451

Chemical Abstract Service Nr.	440-58-4
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	627.9402
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ I ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Iodamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	3-Acetamido-5-acetamidomethyl-2,4,6-triiodbenzoesäure

ASK #07452

Chemical Abstract Service Nr.	18656-21-8
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ (C ₇ -H ₁₈ -N-O ₅) ⁺
Molgewicht	823.1537
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ I ₃ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Iodamid-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L6,L6
2. Bezeichnung	3-Acetamido-5-acetamidomethyl-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #07453

Chemical Abstract Service Nr.	29611-66-3
Molgewicht	438.4269
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₉ IO ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(9/10-iodoctadecanoat)

ASK #07455

Chemical Abstract Service Nr.	5579-92-0
Molgewicht	420.9709
Bruttoformel	C ₈ H ₉ I ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Iopydol
International Nonproprietary Name	INNv.L14

	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; USAN
	2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydroxypropyl)-3,5-diiodpyridin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #07456	Chemical Abstract Service Nr.	5579-93-1
	Molgewicht	346.8924
	Bruttoformel	C ₅ H ₃ I ₂ NO
	Vorzugsbezeichnung	Iopydon
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	3,5-Diiodpyridin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #07459	Chemical Abstract Service Nr.	7778-74-7
	Molgewicht	138.5489
	Bruttoformel	ClKO ₄
	3. Bezeichnung	Kaliumperchlorat
	Zitat Bezeichnung 3	MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1987; Ph.Eur.2005,5.0/1987; DAC2002; USMI11; Ph.Eur.2002,4.01/1987
ASK #07460	Chemical Abstract Service Nr.	14281-74-4
	Formelstamm	2(C2-H4-N-O2) ⁻ Co2+
	Molgewicht	207.0505
	Bruttoformel	C ₄ H ₈ CoN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Glycin-Hemicobalt()
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	Glycin-Cobalt()-Salz (2:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.L29); (INNv.L58)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cobalt(II)-aminoacetat; Kobalt(II)-glycinat; Aminoessigsäure-Cobalt(II)-Salz (2:1)
ASK #07461	Chemical Abstract Service Nr.	13009-99-9
	Formelstamm	C7-H10-N2-O2-S . C2-H4-O2
	Molgewicht	246.2835
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Mafenidacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	4-(Aminomethyl)benzolsulfonamid-acetat (1:1)
ASK #07462		

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7439-95-4
Molgewicht 24.305
Bruttoformel Mg
2. Bezeichnung Magnesium, Spurenelement
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #07463

Chemical Abstract Service Nr. 7783-40-6
Molgewicht 62.3018
Bruttoformel F₂Mg
2. Bezeichnung Magnesiumfluorid
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07464

Chemical Abstract Service Nr. 18917-93-6
Formelstamm 2(C3-H5-O3)⁻ Mg2+
Molgewicht 202.445
Bruttoformel C₆H₁₀MgO₆
2. Bezeichnung Magnesiumlactat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #07465

Chemical Abstract Service Nr. 306-61-6
Formelstamm 2(C-N-S)⁻ Mg2+
Molgewicht 140.4698
Bruttoformel C₂MgN₂S₂
2. Bezeichnung Magnesiumthiocyanat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07466

Chemical Abstract Service Nr. 10124-53-5
Molgewicht 136.4332
Bruttoformel MgO₃S₂
2. Bezeichnung Magnesiumthiosulfat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07468

Chemical Abstract Service Nr. 38821-53-3
Formelstamm (C16-H18-N3-O4-S)⁻ H+
Molgewicht 349.4048
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Cefradin

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0814; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/814; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.5/0814

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cephradine; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #07469

Chemical Abstract Service Nr. 1313-13-9

Molgewicht 86.9369

Bruttoformel MnO₂

2. Bezeichnung Mangan(IV)-oxid

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI11; MAR29

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Braunstein

ASK #07471

Chemical Abstract Service Nr. 576-68-1

Molgewicht 305.1987

Bruttoformel C₁₀H₂₂Cl₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Mannomustin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 1,6-Bis(2-chlorethylamino)-1,6-didesoxy-D-mannitol

ASK #07472

Chemical Abstract Service Nr. 551-74-6

Formelstamm C₁₀-H₂₂-Cl₂-N₂-O₄ . 2 Cl-H

Molgewicht 378.1206

Bruttoformel C₁₀H₂₄Cl₄N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Mannomustindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 1,6-Bis(2-chlorethylamino)-1,6-didesoxy-D-mannitol-dihydrochlorid

ASK #07477

Chemical Abstract Service Nr. 524-81-2

Molgewicht 276.3755

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂

Vorzugsbezeichnung Mebhydrolin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung	5-Benzyl-2-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol
ASK #07478	
Chemical Abstract Service Nr.	6153-33-9
Formelstamm	2(C19-H20-N2) . C10-H8-O6-S2
Molgewicht	841.0479
Bruttoformel	C ₄₈ H ₄₈ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Mebhydrolinheminapadisilat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L18
2. Bezeichnung	5-Benzyl-2-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1)

ASK #07479	
Chemical Abstract Service Nr.	60-40-2
Molgewicht	167.2911
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Mecamylamin
International Nonproprietary Name	INN.L67:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i> ,4 <i>SR</i>)- <i>N</i> ,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(2,3,3-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan; <i>N</i> ,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin

ASK #07480	
Chemical Abstract Service Nr.	826-39-1
Formelstamm	C11-H21-N . Cl-H
Molgewicht	203.7521
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Mecamylaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L67.CN-corr)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i> ,4 <i>SR</i>)- <i>N</i> ,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> ,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin-hydrochlorid; (Methyl)(2,3,3-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #07481	
Chemical Abstract Service Nr.	51-68-3
Molgewicht	257.7133
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Meclofenoxat

International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.5604
2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl][2-(4-chlorphenoxy)acetat]
ASK #07482	
Chemical Abstract Service Nr.	3685-84-5
Formelstamm	C12-H16-Cl-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	294.1743
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ Cl ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Meclofenoxathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5604; MAR27
2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl][2-(4-chlorphenoxy)acetat]-hydrochlorid
ASK #07483	
Chemical Abstract Service Nr.	5668-06-4
Molgewicht	317.853
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Mecloxamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]propyl}dimethylazan
ASK #07484	
Chemical Abstract Service Nr.	56050-03-4
Formelstamm	C19-H24-Cl-N-O . C6-H8-O7
Molgewicht	509.9765
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ ClNO ₈
Vorzugsbezeichnung	Mecloxamincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]propyl}dimethylazan-citrat (1:1)
ASK #07485	
Chemical Abstract Service Nr.	2898-12-6
Molgewicht	270.7567
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Medazepam

International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; BP93; DAC2004R; GLST; DAC2004,2005; USMI10
2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin

ASK #07486

Chemical Abstract Service Nr. 524-99-2
Molgewicht 285.3807
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Medrylamin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 2-[(4-Methoxyphenyl)(phenyl)methoxy]-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Methoxybenzhydryloxy)ethyl]dimethylazan

ASK #07487

Chemical Abstract Service Nr. 1612-30-2
Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 378.286
Bruttoformel C₁₁H₈Na₂O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Menadiolnatriumsulfat
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz

ASK #07488

Chemical Abstract Service Nr. 3769-64-0
Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-S₂)²⁻ 2K⁺
Molgewicht 410.503
Bruttoformel C₁₁H₈K₂O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Menadiolkaliumsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(hydrogensulfat)-Dikaliumsalz

ASK #07489

Chemical Abstract Service Nr. 6700-42-1
Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-P₂)⁴⁻ 4Na⁺ . 6 H₂O
Molgewicht 530.1747
Bruttoformel C₁₁H₈Na₄O₈P₂
Vorzugsbezeichnung Tetranatrium[menadiolbis(phosphat)] 6 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(dihydrogenphosphat)-Tetranatriumsalz 6 H₂O
ASK #07490

Chemical Abstract Service Nr. 84-98-0
Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-P₂)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 334.1557
Bruttoformel C₁₁H₁₂O₈P₂
Vorzugsbezeichnung Menadiolbis(dihydrogenphosphat)
International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(dihydrogenphosphat)
ASK #07491

Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-P₂)⁴⁻ 2Ca²⁺
Molgewicht 410.2799
Bruttoformel C₁₁H₈Ca₂O₈P₂
Vorzugsbezeichnung Dicalcium[menadiolbis(phosphat)]
International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(dihydrogenphosphat)-Calciumsalz (1:2)
ASK #07495

Chemical Abstract Service Nr. 97-78-9
Formelstamm (C₁₅-H₂₈-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 271.3957
Bruttoformel C₁₅H₂₉NO₃
2. Bezeichnung *N*-Dodecanoyl-*N*-methylglycin

ASK #07496

Chemical Abstract Service Nr. 137-16-6
Formelstamm (C₁₅-H₂₈-N-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 293.3775
Bruttoformel C₁₅H₂₈NNaO₃
2. Bezeichnung (*N*-Methyldecanamido)essigsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #07497

Chemical Abstract Service Nr. 6027-00-5
Formelstamm C₁₈-H₂₃-N-O₂ . Cl-H
Molgewicht 321.8417
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Medrylaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung	2-[(4-Methoxyphenyl)(phenyl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Methoxybenzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07499

Chemical Abstract Service Nr.	467-84-5
Molgewicht	351.4819
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenadoxon
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
2. Bezeichnung	6-Morpholino-4,4-diphenylheptan-3-on

ASK #07500

2. Bezeichnung Huminsäuren-Calciumsalze

ASK #07501

Chemical Abstract Service Nr.	1415-93-6
Molgewicht	39.0983
Bruttoformel	K
2. Bezeichnung	Huminsäuren

ASK #07502

Chemical Abstract Service Nr.	68131-04-4
Molgewicht	226.137
Bruttoformel	C ₉ H ₈ Na ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Huminsäuren-Natriumsalze

ASK #07505

Chemical Abstract Service Nr.	17243-64-0
Molgewicht	298.4011
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Piprozolin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USAN; USMI11
2. Bezeichnung	Ethyl{2-[3-ethyl-4-oxo-5-(piperidin-1-yl)-1,3-thiazolidin-2-yliden]acetat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl[(3-ethyl-4-oxo-5-piperidino-1,3-thiazolidin-2-yliden)acetat]

ASK #07506

Chemical Abstract Service Nr.	75975-70-1
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₈ N ₃ O ₄ S) ⁻ H ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	367.42
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Cefradin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephradin 1 HO; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO

ASK #07508

Chemical Abstract Service Nr.	22089-22-1
Molgewicht	323.5842
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ Cl ₃ N ₂ O ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Trofosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-3-(2-chlorethyl)-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid

ASK #07509

Chemical Abstract Service Nr.	51-49-0
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -I ₄ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	776.87
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ I ₄ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dextrothyroxin
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure

ASK #07510

Chemical Abstract Service Nr.	51-48-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -I ₄ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	776.87
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ I ₄ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Levothyroxin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Thx; Thyroxin; L-Thyroxin

ASK #07511

Chemical Abstract Service Nr.	55-03-8
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -I ₄ -N-O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	798.8519

Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ I ₄ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Levothyroxin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8394
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-Natriumsalz
ASK #07512	
Chemical Abstract Service Nr.	6893-02-3
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -I ₃ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	650.9735
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ I ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Liothyronin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure
ASK #07513	
Chemical Abstract Service Nr.	55-06-1
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -I ₃ -N-O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	672.9553
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ I ₃ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Liothyronin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/728; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.4/0728; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0728
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-Natriumsalz
ASK #07514	
Chemical Abstract Service Nr.	6138-47-2
Formelstamm	C ₁₅ -H ₁₂ -I ₃ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	687.4344
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ ClI ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Liothyroninhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-hydrochlorid
ASK #07515	
Chemical Abstract Service Nr.	108-32-7
Molgewicht	102.0886
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	4-Methyl-1,3-dioxolan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Propylencarbonat

ASK #07516

Chemical Abstract Service Nr. 4342-36-3
Formelstamm $[(C_4H_9)_3Sn]^+ (C_6H_5-COO)^-$
Molgewicht 411.1662
Bruttoformel $C_{19}H_{32}O_2Sn$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Tributylzinn()-Salz
3. Bezeichnung Tributylzinn()-benzoat

ASK #07517

Chemical Abstract Service Nr. 110-80-5
Molgewicht 90.121
Bruttoformel $C_4H_{10}O_2$
2. Bezeichnung 3-Oxapentan-1-ol
3. Bezeichnung 2-Ethoxyethanol
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ethylenglycolmonoethylether

ASK #07520

Chemical Abstract Service Nr. 661-19-8
Molgewicht 326.6
Bruttoformel $C_{22}H_{46}O$
2. Bezeichnung Docosan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Docosylalkohol

ASK #07521

Chemical Abstract Service Nr. 25322-69-4
2. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypoly(oxypropylen)-x
3. Bezeichnung Poly(oxypropylen)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-Hydro-omega-hydroxypoly(oxy-1-methylethylen); alpha-Hydro-omega-hydroxypoly[oxy(methyl-1,2-ethandiyl)]; Polypropylenglycol

ASK #07522

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53459-38-4
Formelstamm $(C_5H_7N-O_4)_2^- Mg^{2+} H^+ Br^- \cdot H_2O$
Molgewicht 268.3456
Bruttoformel $C_5H_8BrMgNO_4$
Vorzugsbezeichnung Magnesiumglutamat-hydrobromid 1 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Magnesiumsalz-hydrobromid (1:1:1) 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07523

Chemical Abstract Service Nr. 2921-57-5

Formelstamm (C₂₆H₃₃O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 474.5434

Bruttoformel C₂₆H₃₄O₈

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolonhydrogensuccinat (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (11¹⁷,17-Dihydroxy-6⁻-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methylprednisolon-21-hydrogensuccinat

ASK #07524

Chemical Abstract Service Nr. 2375-03-3

Formelstamm (C₂₆H₃₃O₈)⁻ Na⁺

Molgewicht 496.5252

Bruttoformel C₂₆H₃₃NaO₈

Vorzugsbezeichnung Natrium(methylprednisolon-21-succinat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (11¹⁷,17-Dihydroxy-6⁻-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methylprednisolon-21-hydrogensuccinat-Natriumsalz

ASK #07525

Chemical Abstract Service Nr. 89-46-3

Molgewicht 276.3707

Bruttoformel C₁₇H₂₄O₃

2. Bezeichnung [(1*S*,2*R*,5*S*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl](2-hydroxybenzoat)

ASK #07526

Chemical Abstract Service Nr. 34428-96-1

Formelstamm C₁₉-H₂₃-N₃-O₂ . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 475.4917

Bruttoformel C₂₃H₂₉N₃O₈

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

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *N*-[(*S*)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8⁻-carboxamid-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #07527

Chemical Abstract Service Nr.	6030-56-4
Formelstamm	C ₂₉ -H ₄₀ -N ₂ -O ₄ . 2 Br-H . 4 H ₂ -O
Molgewicht	714.5239
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ Br ₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,11 <i>bS</i>)-2-[(<i>R</i>)-6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-3-ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-dihydrobromid 4 H ₂ O
3. Bezeichnung	Emetindihydrobromid 4 H ₂ O

ASK #07528

Chemical Abstract Service Nr.	4901-03-5
Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₇ -N-O ₈ . Cl-H
Molgewicht	481.9233
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClNO ₈
2. Bezeichnung	6-[[6-(2-Dimethylaminoethyl)-4-methoxy-1,3-benzodioxol-5-yl]acetyl]-2,3-dimethoxybenzoesäure-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Narceinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	USMI11

ASK #07530

Chemical Abstract Service Nr.	13900-17-9
Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₅ -N-O . C-H-N-S
Molgewicht	224.3225
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ OS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-thiocyanat (1:1)
3. Bezeichnung	Ephedrinthiocyanat

ASK #07535

Chemical Abstract Service Nr.	57-00-1
Formelstamm	(C ₄ -H ₈ -N ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	131.1332
Bruttoformel	C ₄ H ₉ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Methylcarbamimidamido)essigsäure
3. Bezeichnung	Creatin
Zitat Bezeichnung 3	USMI13
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1-Methylguanidino)essigsäure

ASK #07536

Chemical Abstract Service Nr.	1236-99-3
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₄ -N ₂ -O-S . Cl-H
Molgewicht	364.9326
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ OS

Vorzugsbezeichnung	Levomepromazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/505; Ph.Eur.2008,6.0/505; Ph.Eur.2002,4.00/505
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-(2-Methoxy-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> ,2-trimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-3-(2-Methoxy-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07537

Chemical Abstract Service Nr.	7758-89-6
Molgewicht	98.999
Bruttoformel	ClCu
2. Bezeichnung	Kupfer()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R

ASK #07538

Chemical Abstract Service Nr.	1317-39-1
Molgewicht	143.0914
Bruttoformel	Cu ₂ O
2. Bezeichnung	Kupfer()-oxid

ASK #07539

Chemical Abstract Service Nr.	125-58-6
Molgewicht	309.4452
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Levomethadon
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on

ASK #07540

Chemical Abstract Service Nr.	5967-73-7
Formelstamm	C21-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht	345.9061
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Levomethadonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5799; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1787; Ph.Eur.2002,4.04/1787; Ph.Eur.2005,5.0/1787
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on-hydrochlorid

ASK #07541

Chemical Abstract Service Nr.	77-07-6
Molgewicht	257.3706
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO

Vorzugsbezeichnung Levorphanol

International Nonproprietary Name INN.L2

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST; MAR29

2. Bezeichnung (9*R*,13*R*,14*R*)-17-Methylmorphinan-3-ol

ASK #07542

Chemical Abstract Service Nr. 5985-38-6

Formelstamm C₁₇-H₂₃-N-O . (C₄-H₄-O₆)²⁻ 2H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 443.488

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₇

Vorzugsbezeichnung Levorphanol[(*R,R*)-tartrat] 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L2)

2. Bezeichnung (9*R*,13*R*,14*R*)-17-Methylmorphinan-3-ol-(*R,R*)-tartrat (1:1) 2 H₂O

ASK #07545

Chemical Abstract Service Nr. 9001-98-3

Molgewicht 35600

2. Bezeichnung Chymosin

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.4.3[alt]; EC3.4.23.4

ASK #07548

Chemical Abstract Service Nr. 19486-61-4

Formelstamm (C₂₉-H₄₄-N-O₂)+ Cl⁻

Molgewicht 474.1182

Bruttoformel C₂₉H₄₄ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Lauralkoniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-(4-dodecanoylphenoxy)-*N,N*-dimethylethanaminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Benzyl[2-(4-dodecanoylphenoxy)ethyl]dimethylammoniumchlorid

ASK #07549

Chemical Abstract Service Nr. 112-54-9

Molgewicht 184.3184

Bruttoformel C₁₂H₂₄O

2. Bezeichnung Dodecanal

Zitat Bezeichnung 2 ARC1105

ASK #07551

Chemical Abstract Service Nr. 104-74-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138870-69-6

Formelstamm (C₁₇-H₃₀-N)+ Cl⁻

	Molgewicht	283.8798
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ ClN
	2. Bezeichnung	1-Dodecylpyridiniumchlorid
	Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #07552		
	Chemical Abstract Service Nr.	58-05-9
	Formelstamm	(C20-H21-N7-O7)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	473.4393
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₇ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Folinsäure
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4086; MAR27
	2. Bezeichnung	(S)-2-(4-([(RS)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-ylmethyl]amino)benzamido)pentandisäure
ASK #07553		
	Chemical Abstract Service Nr.	1492-18-8
	Formelstamm	(C20-H21-N7-O7)2 ⁻ Ca2 ⁺
	Molgewicht	511.5014
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ CaN ₇ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Calciumfolinat
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	ROMP2021; MAR2021; GII
	2. Bezeichnung	N-[4-([(6RS)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl]methyl]amino)benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Leucovorin-Calcium
ASK #07556		
	Chemical Abstract Service Nr.	154-21-2
	Molgewicht	406.5374
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ N ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Lincomycin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	(2S,4R)-N-[(1R,2R)-2-Hydroxy-1-[(2R,3R,4S,5R,6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl]-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl{6,8-didesoxy-6-[(2S,4R)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-D-erythro-alpha-D-galacto-octopyranosid}
ASK #07557		
	Chemical Abstract Service Nr.	7179-49-9
	Formelstamm	C18-H34-N2-O6-S . Cl-H . H2-O

Molgewicht	461.0136
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₅ ClN ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Lincomycinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/583; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0583; Ph.Eur.2008,6.0/0583
2. Bezeichnung	(2S,4R)-N-[(1R,2R)-2-Hydroxy-1-[(2R,3R,4S,5R,6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl]-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #07561	
Chemical Abstract Service Nr.	90-69-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8057-04-3
Molgewicht	337.4553
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	(-)-Lobelin
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; RPS15; USMI10
2. Bezeichnung	2-[(2R,6S)-6-[(S)-2-Hydroxy-2-phenylethyl]-1-methyl-2-piperidyl]-1-phenylethanon
ASK #07562	
Chemical Abstract Service Nr.	134-64-5
Formelstamm	2(C22-H27-N-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	772.989
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	(-)-Lobelinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	2-[(2R,6S)-6-[(S)-2-Hydroxy-2-phenylethyl]-1-methyl-2-piperidyl]-1-phenylethanon-sulfat (2:1)
ASK #07563	
Chemical Abstract Service Nr.	70-54-2
Molgewicht	146.1876
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-2,6-Diaminohexansäure
3. Bezeichnung	DL-Lysin
ASK #07564	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-63-2
Molgewicht	14300
2. Bezeichnung	Peptidoglycan- <i>N</i> -Acetylmuramoylhydrolase
3. Bezeichnung	Lysozym
Zitat Bezeichnung 3	EC3.2.1.17; E1105; USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Muramidase; E 1105

ASK #07565

Chemical Abstract Service Nr.	3374-05-8
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₁ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	254.2171
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumnalidixat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	1-Ethyl-7-methyl-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nalidixinsäure-Natriumsalz

ASK #07566

Chemical Abstract Service Nr.	91-20-3
Molgewicht	128.1705
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈
2. Bezeichnung	Naphthalin
Zitat Bezeichnung 2	USM110; ROMP8; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #07567

Formelstamm	(C ₁₀ -H ₈ -N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	250.2713
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ NO ₃ S
2. Bezeichnung	4-Aminonaphthalin-1-sulfonsäure 1.5 H ₂ O

ASK #07568

Chemical Abstract Service Nr.	6036-06-2
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₈ -N-O ₃ -S) ⁻ Na ⁺ . 4 H ₂ O
Molgewicht	317.2913
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ NNaO ₃ S
2. Bezeichnung	4-Aminonaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz 4 H ₂ O

ASK #07569

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7440-23-5
Molgewicht	22.9898
Bruttoformel	Na
2. Bezeichnung	Natrium, Spurenelement
Zitat Bezeichnung 2	USM11

ASK #07571

Chemical Abstract Service Nr.	526-94-3
Formelstamm	(C ₄ -H ₄ -O ₆) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	172.0687
Bruttoformel	C ₄ H ₅ NaO ₆

2. Bezeichnung (R,R)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Mononatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumhydrogen-(R,R)-tartrat

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

Synonym Weinsäure-Mononatriumsalz; (R,R)-Weinsäure-Mononatriumsalz

ASK #07573

Chemical Abstract Service Nr. 1847-58-1

Formelstamm (C₁₄H₂₇O₅S)⁻ Na⁺

Molgewicht 330.416

Bruttoformel C₁₄H₂₇NaO₅S

2. Bezeichnung Dodecyl(sulfoacetat)-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumlaurylsulfoacetat; Dodecylsulfoacetat-Natriumsalz; Natriumdodecylsulfoacetat; Natrium[2-(dodecyloxy)-2-oxoethansulfonat]; Sulfoessigsäuredodecylester-Natriumsalz; Laurylsulfoacetat-Natrium

ASK #07574

Chemical Abstract Service Nr. 8031-09-2

Vorzugsbezeichnung Natriummorrhuat

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

ASK #07575

Chemical Abstract Service Nr. 7601-89-0

Molgewicht 122.4404

Bruttoformel ClNaO₄

2. Bezeichnung Natriumperchlorat

Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #07576

Chemical Abstract Service Nr. 540-72-7

Molgewicht 81.0722

Bruttoformel C₂NNaS

2. Bezeichnung Natriumthiocyanat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumrhodanid

ASK #07577

Chemical Abstract Service Nr. 139-88-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 75037-30-8

Formelstamm (C₁₄H₂₉O₄S)⁻ Na⁺

Molgewicht 316.4324

Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₉ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Natriumtetradecylsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	(7-Ethyl-2-methylundecan-4-yl)hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #07578

Chemical Abstract Service Nr.	13957-51-2
Formelstamm	3(C6-H3-N-O5-S)2 ⁻ 2Nd3 ⁺ . 8 H2-O
Molgewicht	1036.0764
Bruttoformel	C ₁₈ H ₉ N ₃ Nd ₂ O ₁₅ S ₃
2. Bezeichnung	3-Sulfo­pyridin-4-carbonsäure-Neodym()-Salz (3:2) 8 H ₂ O
3. Bezeichnung	Dineodym()-tris(3-sulfonatoisonicotinat) 8 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-Sulfoisonicotinsäure-Neodym(III)-Salz (3:2) 8 HO

ASK #07579

Chemical Abstract Service Nr.	16260-05-2
Formelstamm	C12-H18-N2-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht	372.3704
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Nicametat[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)nicotinat-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #07582

Molgewicht	153.1784
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	Nicotinaldehyddimethylacetal
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Pyridin-3-carbaldehyddimethylacetal

ASK #07583

Chemical Abstract Service Nr.	4972-65-0
Molgewicht	256.2567
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Paracetamolnicotinat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(4-Acetamidophenyl)nicotinat

ASK #07584

Chemical Abstract Service Nr.	13912-80-6
Molgewicht	223.2683

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Nicoboxil
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(2-Butoxyethyl)nicotinat

ASK #07585

Chemical Abstract Service Nr.	23597-82-2
Molgewicht	207.2689
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₂
2. Bezeichnung	Hexyl(pyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung	Hexylnicotinat
Zitat Bezeichnung 3	MAR29

ASK #07586

Chemical Abstract Service Nr.	3569-99-1
Molgewicht	152.1506
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Hydroxymethyl)pyridin-3-carboxamid
3. Bezeichnung	<i>N</i> -(Hydroxymethyl)nicotinamid
Zitat Bezeichnung 3	USM11

ASK #07587

Chemical Abstract Service Nr.	19559-28-5
Formelstamm	C19-H23-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	377.8652
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClN ₃ O ₃
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl][4-(pyridin-3-carboxamido)benzoat]-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2-Diethylaminoethyl)(4-nicotinamidobenzoat)-hydrochlorid

ASK #07589

Chemical Abstract Service Nr.	7413-36-7
Molgewicht	224.2563
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nifenalol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	1-(4-Nitrophenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Isopropylamino-1-(4-nitrophenyl)ethanol

ASK #07590

Chemical Abstract Service Nr.	5704-60-9
Formelstamm	C11-H16-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	260.7173
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nifenalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Nitrophenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Isopropylamino-1-(4-nitrophenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #07591	
Chemical Abstract Service Nr.	2139-47-1
Molgewicht	308.3345
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nifenazon
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydropyrazol-4-yl)nicotinamid
ASK #07592	
Chemical Abstract Service Nr.	54-87-5
Formelstamm	(C8-H5-N4-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	260.1389
Bruttoformel	C ₈ H ₅ N ₄ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Nitrofurantoin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; RPS15
2. Bezeichnung	1-[[[(5-Nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]imidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(5-Nitro-2-furylmethylen)amino]imidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz
ASK #07593	
Chemical Abstract Service Nr.	65455-71-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1317-28-8; 14409-72-4; 26571-11-9; 41257-07-2; 63003-44-1; 64613-77-0
Formelstamm	C15-H24-O . 9 C2-H4-O
Molgewicht	616.8235
Bruttoformel	C ₃₃ H ₆₀ O ₁₀

Vorzugsbezeichnung	Propranololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.5,5.8/568; USMI10; DAC83; Ph.Eur.2002,4.00/568; Ph.Eur.2008,6.0/568; MAR28
2. Bezeichnung	1-(Naphthalin-1-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Isopropylamino-3-(1-naphthyloxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #07598	
Chemical Abstract Service Nr.	847-84-7
Formelstamm	C20-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht	331.8795
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Normethadonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	6-Dimethylamino-4,4-diphenylhexan-3-on-hydrochlorid
ASK #07599	
Chemical Abstract Service Nr.	303-81-1
Molgewicht	612.6243
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₆ N ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Novobiocin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[7-(3- <i>O</i> -Carbamoyl-6-desoxy-5- <i>C</i> -methyl-4- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> -lyxo-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-8-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-yl]-4-hydroxy-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)benzamid
ASK #07600	
Chemical Abstract Service Nr.	129-16-8
Formelstamm	(C20-H8-Br2-Hg-O6)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	750.6515
Bruttoformel	C ₂₀ H ₈ Br ₂ HgNa ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Merbromin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	NFXII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-(2,7-Dibrom-4-hydroxomercurio-6-hydroxy-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzoesäure-Dinatriumsalz
ASK #07601	
Chemical Abstract Service Nr.	50-44-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	111079-50-6; 39454-94-9; 5759-99-9; 5818-33-7; 5818-60-0
Molgewicht	152.1771
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Mercaptopurin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023
2. Bezeichnung	1,7-Dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-thion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Purin-6-thiol
ASK #07602	
Chemical Abstract Service Nr.	492-18-2
Formelstamm	(C13-H16-Hg-N-O6) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	505.849
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ HgNNaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Mersalyl
International Nonproprietary Name	INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; BPC59
2. Bezeichnung	{2-[(3-Hydroxomercurio-2-methoxypropyl)carbamoyl]phenoxy}essigsäure-Natriumsalz
ASK #07605	
Chemical Abstract Service Nr.	3734-52-9
Molgewicht	231.3333
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Metazocin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
2. Bezeichnung	3,6,11-Trimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
ASK #07606	
Chemical Abstract Service Nr.	97-63-2
Molgewicht	114.1424
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	Ethylmethacrylat
ASK #07608	
Chemical Abstract Service Nr.	126-31-8
Formelstamm	(C-H2-I-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	243.984
Bruttoformel	CH ₂ INaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Methiodal-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	Iodmethansulfonsäure-Natriumsalz

ASK #07609

Chemical Abstract Service Nr.	14056-64-5
Formelstamm	C19-H24-N2-S2 . Cl-H
Molgewicht	380.9982
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Methiomeprazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L11)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> ,2-Trimethyl-3-(2-methylsulfanyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[2-methyl-3-(2-methylsulfanyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan-hydrochlorid

ASK #07610

Chemical Abstract Service Nr.	532-03-6
Molgewicht	241.2405
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Methocarbamol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung	[2-Hydroxy-3-(2-methoxyphenoxy)propyl]carbamat

ASK #07611

Chemical Abstract Service Nr.	865-04-3
Molgewicht	608.6787
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₀ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Methoserpidin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	Methyl[10,17 -dimethoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]

ASK #07612

Chemical Abstract Service Nr.	3562-99-0
Formelstamm	(C15-H13-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	258.2693
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Menbuton
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	3-(4-Methoxy-1-naphthoyl)propansäure

ASK #07613

Chemical Abstract Service Nr.	16643-66-6
--------------------------------------	------------

Formelstamm	2(C ₁₅ -H ₁₃ -O ₄) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	538.8276
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₆ MgO ₈
Vorzugsbezeichnung	Menbuton-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-(4-Methoxynaphthalin-1-yl)-4-oxobutansäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #07614	
Chemical Abstract Service Nr.	34319-16-9
Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₇ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	333.8508
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₈ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Guafecainolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	1-[2-(Diethylamino)ethoxy]-3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #07615	
Chemical Abstract Service Nr.	532-11-6
Molgewicht	240.3649
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ OS ₃
2. Bezeichnung	5-(4-Methoxyphenyl)-3 <i>H</i> -1,2-dithiol-3-thion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Anetholtrithion
ASK #07616	
Chemical Abstract Service Nr.	2307-81-5
Formelstamm	C ₁₃ -H ₁₉ -N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	273.7558
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)-3-methoxypropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)(3-methoxypropyl)azan-hydrochlorid
ASK #07617	
Chemical Abstract Service Nr.	1040-23-9
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₆ -O ₁₀ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	396.2582
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ Na ₂ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulmarin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10

2. Bezeichnung 4-Methyl-2-oxo-2*H*-chromen-6,7-diylbis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz
ASK #07618

Chemical Abstract Service Nr. 695-34-1

Molgewicht 108.1411

Bruttoformel C₆H₈N₂

2. Bezeichnung 4-Methylpyridin-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Methyl-2-pyridylazan

ASK #07619

Chemical Abstract Service Nr. 16008-36-9

Molgewicht 283.3648

Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Methyldesorphin

International Nonproprietary Name INN.L2

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-6,17-dimethylmorphin-6-en-3-ol

ASK #07620

Chemical Abstract Service Nr. 509-56-8

Molgewicht 301.3801

Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Methyldihydromorphin

International Nonproprietary Name INN.L2

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-6,17-dimethylmorphinan-3,6 -diol

ASK #07621

Chemical Abstract Service Nr. 552-79-4

Molgewicht 179.2588

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO

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

3. Bezeichnung *N*-Methyl-*L*-ephedrin

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #07622

Chemical Abstract Service Nr. 38455-90-2

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

Molgewicht 215.7197

Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO

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

3. Bezeichnung N-Methyl-L-ephedrinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28

ASK #07623

Formelstamm (C₉H₁₄N-O₂)⁺ I⁻

Molgewicht 295.1174

Bruttoformel C₉H₁₄INO₂

2. Bezeichnung 3-Dimethoxymethyl-1-methylpyridiniumiodid

ASK #07624

Chemical Abstract Service Nr. 302-76-1

Molgewicht 286.4085

Bruttoformel C₁₉H₂₆O₂

2. Bezeichnung 17 -Methylestra-1,3,5(10)-trien-3,17-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 17alpha-Methylestradiol

ASK #07625

Chemical Abstract Service Nr. 302-66-9

Molgewicht 141.1677

Bruttoformel C₇H₁₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Methylpentynolcarbamate

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung (3-Methylpent-1-in-3-yl)carbamate

ASK #07626

Chemical Abstract Service Nr. 1050-79-9

Molgewicht 355.4457

Bruttoformel C₂₂H₂₆FNO₂

Vorzugsbezeichnung Moperon

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-hydroxy-4-(p-tolyl)piperidino]butan-1-on

ASK #07627

Chemical Abstract Service Nr. 3871-82-7

Formelstamm C₂₂H₂₆F-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 391.9067

Bruttoformel C₂₂H₂₇ClFNO₂

Vorzugsbezeichnung Moperonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-hydroxy-4-(*p*-tolyl)piperidino]butan-1-on-hydrochlorid

ASK #07628

Chemical Abstract Service Nr. 14777-25-4
Formelstamm C₂₀-H₂₅-N₃-S . 2(C₃-H₄-O₄)
Molgewicht 547.6205
Bruttoformel C₂₆H₃₃N₃O₈S
2. Bezeichnung 10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-10*H*-phenothiazin-propandioat (1:2)
3. Bezeichnung Perazindimalonat
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28

ASK #07629

Chemical Abstract Service Nr. 361-37-5
Molgewicht 353.458
Bruttoformel C₂₁H₂₇N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Methysergid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6011; RPS15; MAR28
2. Bezeichnung *N*-[(*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-1,6-dimethyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6aR,9R,10aR)-*N*-[(*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid

ASK #07630

Chemical Abstract Service Nr. 4969-02-2
Molgewicht 309.4683
Bruttoformel C₂₀H₂₃NS
Vorzugsbezeichnung Metixen
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 1-Methyl-3-(9*H*-thioxanthen-9-ylmethyl)piperidin

ASK #07631

Chemical Abstract Service Nr. 7081-40-5
Formelstamm C₂₀-H₂₃-N-S . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 363.9445
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClNS
2. Bezeichnung 1-Methyl-3-(9*H*-thioxanthen-9-ylmethyl)piperidin-hydrochlorid 1 H₂O
3. Bezeichnung Metixenhydrochlorid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Metixenhydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Metixenhydrochlorid 1 HO; Metixenhydrochlorid '

ASK #07632

Chemical Abstract Service Nr.	7232-21-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	49625-23-2
Formelstamm	C14-H22-Cl-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	336.2573
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metoclopramidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; MAR2015; DAC93; MAR28
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-5-chlor-N-(2-diethylaminoethyl)-o-anisamid-monohydrochlorid; Metoclopramid-Hydrochlorid; Wasserfreies Metoclopramidhydrochlorid; Metoclopramidmonohydrochlorid; 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamidmonohydrochlorid; Metoclopramidhydrochlorid, wasserfreies

ASK #07633

Chemical Abstract Service Nr.	143-52-2
Molgewicht	299.3642
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Metopon
International Nonproprietary Name	INNv.L1
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-hydroxy-5,17-dimethylmorphinan-6-on

ASK #07634

Chemical Abstract Service Nr.	124-92-5
Formelstamm	C18-H21-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	335.8252
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Metoponhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-hydroxy-5,17-dimethylmorphinan-6-on-hydrochlorid

ASK #07635

Chemical Abstract Service Nr.	1949-45-7
Formelstamm	(C12-H10-I3-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	627.9402

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ I ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Metrizoesäure
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure
ASK #07636	
Chemical Abstract Service Nr.	20828-80-2
Formelstamm	2(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	1293.9424
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ CaI ₆ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Calciummetrizoat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metrizoesäure-Calciumsalz
ASK #07637	
Chemical Abstract Service Nr.	20968-37-0
Formelstamm	2(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	1278.1694
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ I ₆ MgN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Magnesiummetrizoat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metrizoesäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #07638	
Chemical Abstract Service Nr.	7241-11-4
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ (C ₇ -H ₁₈ -N-O ₅) ⁺
Molgewicht	823.1537
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ I ₃ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Metrizoat-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L5),L6
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #07639	
Chemical Abstract Service Nr.	7225-61-8

Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	649.922
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ I ₃ N ₂ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriummetrizoat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metrizoat-Natrium; Metrizoesäure-Natriumsalz

ASK #07640

Chemical Abstract Service Nr.	54-36-4
Molgewicht	226.2738
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Metyrapon
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	2-Methyl-1,2-bis(pyridin-3-yl)propan-1-on

ASK #07641

Chemical Abstract Service Nr.	114-91-0
Molgewicht	137.179
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Metyridin
International Nonproprietary Name	INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(2-Methoxyethyl)pyridin

ASK #07642

Chemical Abstract Service Nr.	488-41-5
Molgewicht	307.9651
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ Br ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mitobronitol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; BP2001,2002,2003
2. Bezeichnung	1,6-Dibrom-1,6-didesoxy-D-mannitol

ASK #07643

Chemical Abstract Service Nr.	50-07-7
Molgewicht	334.3272
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Mitomycin

International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	PHARMEUROPA14.4/1655; USAN; BP2010; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0; MAR28
2. Bezeichnung	{{(1a <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8a <i>R</i> ,8b <i>S</i>)-6-Amino-8a-methoxy-5-methyl-4,7-dioxo-1,1a,2,4,7,8,8a,8b-octahydroazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2- <i>a</i>]indol-8-yl)methyl}carbamat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mitomycin C
ASK #07644	
Chemical Abstract Service Nr.	1508-45-8
Molgewicht	474.5036
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Mitopodozid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i>)-2'-Ethyl-8-hydroxy-7-hydroxymethyl-5-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-5,6,7,8-tetrahydronaphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-6-carbohydrazid
ASK #07645	
Chemical Abstract Service Nr.	103-16-2
Molgewicht	200.2332
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Monobenzon
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	4-(Benzyloxy)phenol
ASK #07647	
Chemical Abstract Service Nr.	3731-59-7
Molgewicht	171.2003
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Moroxydin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ -Carbamimidoylmorpholin-4-carboximidamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Morpholin-4-carboximidoyl)guanidin
ASK #07648	
Chemical Abstract Service Nr.	3160-91-6
Formelstamm	C6-H13-N5-O . Cl-H
Molgewicht	207.6613
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Moroxydinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung *N*¹-Carbamimidoylmorpholin-4-carboximidamid-hydrochlorid

ASK #07649

Chemical Abstract Service Nr. 469-81-8
Molgewicht 346.4638
Bruttoformel C₂₀H₃₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Morpheridin

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI9.6106
2. Bezeichnung Ethyl{1-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-4-phenylpiperidin-4-carboxylat}

ASK #07650

Chemical Abstract Service Nr. 57-27-2
Molgewicht 285.3377
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Morphin
Zitat Bezeichnung 3 PubChem; ChemIDplus; ChemSpider

ASK #07651

Chemical Abstract Service Nr. 6211-15-0
Formelstamm 2(C₁₇H₁₉N-O₃) . H₂O₄-S . 5 H₂O
Molgewicht 758.8302
Bruttoformel C₃₄H₄₀N₂O₁₀S
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diol-sulfat (2:1) 5 H₂O
3. Bezeichnung Morphinsulfat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Di(7,8-didehydro-4,5a-epoxy-17-methylmorphinan-3,6a-diol)-sulfat-Pentahydrat; Morphinsulfat; Morphinsulfat 5 HO; Morphinhemisulfat 2.5 HO

ASK #07652

Chemical Abstract Service Nr. 639-46-3
Molgewicht 301.3371
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₄
2. Bezeichnung (5*R*,6*S*)-4,5-Epoxy-3,6-dihydroxy-17-methylmorphin-7-en-17-oxid
3. Bezeichnung Morphin-*N*-oxid
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; YLST
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (5*R*,6*S*)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diol-17-oxid; 4,5alpha-Epoxy-3,6alpha-dihydroxy-17-methylmorphin-7-en-17-oxid

ASK #07654

Chemical Abstract Service Nr. 544-63-8

Formelstamm (C₁₄-H₂₇-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 228.3709

Bruttoformel C₁₄H₂₈O₂

2. Bezeichnung Tetradecansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Myristinsäure

ASK #07655

Chemical Abstract Service Nr. 467-18-5

Molgewicht 585.8158

Bruttoformel C₃₈H₅₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Myrophin

International Nonproprietary Name INN.L2

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST

2. Bezeichnung (3-Benzyloxy-4,5 -epoxy-17-methylmorphin-7-en-6-yl)tetradecanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Myristylbenzylmorphin

ASK #07656

Chemical Abstract Service Nr. 6550-46-5

Molgewicht 388.6264

Bruttoformel C₂₆H₄₄O₂

2. Bezeichnung [5-Methyl-2-(propan-2-yl)phenyl]hexadecanoat

3. Bezeichnung Thymylpalmitat

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

Synonym (2-Isopropyl-5-methylphenyl)palmitat

ASK #07664

2. Bezeichnung Papaver-somniferum-Samenöl(fett)

3. Bezeichnung Mohnöl

Zitat Bezeichnung 3 FIE96; EB6; GII

ASK #07666

Chemical Abstract Service Nr. 53-33-8

Molgewicht 392.4611

Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₅

Vorzugsbezeichnung Paramethason

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #07667

Chemical Abstract Service Nr. 1597-82-6
Molgewicht 434.4977
Bruttoformel $C_{24}H_{31}FO_6$
Vorzugsbezeichnung Paramethason-21-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
ASK #07668

Formelstamm $(C_{22}H_{28}F-O_8-P)^{2-} 2Na^+$
Molgewicht 516.4046
Bruttoformel $C_{22}H_{28}FNa_2O_8P$
Vorzugsbezeichnung Dinatrium(paramethason-21-phosphat)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Paramethason-21-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #07669
Chemical Abstract Service Nr. 70-70-2
Molgewicht 150.1745
Bruttoformel $C_9H_{10}O_2$
Vorzugsbezeichnung Paroxypropion
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxyphenyl)propan-1-on

ASK #07671
Chemical Abstract Service Nr. 2219-30-9
Formelstamm $C_5H_{11}N-O_2-S . Cl-H$
Molgewicht 185.6723
Bruttoformel $C_5H_{12}ClNO_2S$
Vorzugsbezeichnung Penicillaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-methyl-3-sulfanylbutansäure-hydrochlorid

ASK #07672
Chemical Abstract Service Nr. 9001-74-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9073-60-3

Molgewicht	29100
Vorzugsbezeichnung	Penicillinase
International Nonproprietary Name	INNv.L111:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; EUTCT; USMI11
2. Bezeichnung	-Lactamase
Zitat Bezeichnung 2	EC3.5.2.6
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	beta-Lactamhydrolase; Cephalosporinase
ASK #07673	
Chemical Abstract Service Nr.	7009-88-3
Formelstamm	2(C16-H18-N2-O4-S) . C16-H18-N2
Molgewicht	907.1078
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₄ N ₆ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenylracillin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-2,5-Diphenylpiperazin-Salz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure-2,5-Diphenylpiperazin-Salz (2:1)
ASK #07674	
Chemical Abstract Service Nr.	87-08-1
Formelstamm	(C16-H17-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	350.3895
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Phenoxyethylpenicillin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.01/148; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/148; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/148; PHARMEUROPA8.2; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R)-2,2-Dimethyl-6-(phenoxyacetamido)penam-3-carbonsäure; Penicillin V
ASK #07676	
Chemical Abstract Service Nr.	434-43-5
Molgewicht	163.2594
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N
Vorzugsbezeichnung	Pentorex
International Nonproprietary Name	INN.L9
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-phenylbutan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	2-Methyl-3-phenylbutan-2-ylazan
ASK #07677	
Chemical Abstract Service Nr.	2731-42-2
Formelstamm	C11-H17-N . C4-H6-O6
Molgewicht	313.3462
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Pentorex[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-phenylbutan-2-amin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-3-phenylbutan-2-ylazan-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #07678

Molgewicht	178.2707
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	3-Methyl-4-pentylphenol

ASK #07679

Chemical Abstract Service Nr.	38869-91-9
Molgewicht	130.1882
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O
2. Bezeichnung	Pentylharnstoff

ASK #07680

Chemical Abstract Service Nr.	58-39-9
Molgewicht	403.9686
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Perphenazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB.VU.Syn; Ph.Eur.2002,4.00/629; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0629; Ph.Eur.2005,5.0/0629
2. Bezeichnung	2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #07681

Chemical Abstract Service Nr.	1182-87-2
Molgewicht	548.665
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₄ O ₉
2. Bezeichnung	3 -(6-Desoxy-3- <i>O</i> -methyl- -L-glucopyranosyloxy)-14 -hydroxy-19-oxo-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Peruvosid
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; USMI9.6968

ASK #07683

Chemical Abstract Service Nr.	77-17-8
Molgewicht	233.3062
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(4-phenylpiperidin-4-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Norpethidin; Pethidin-Zwischenprodukt B

ASK #07684

Chemical Abstract Service Nr.	3627-48-3
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₆ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	219.2796
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₂
2. Bezeichnung	1-Methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Pethidinsäure; Pethidin-Zwischenprodukt C

ASK #07689

Chemical Abstract Service Nr.	5137-52-0
Molgewicht	206.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	Pentyl(phenylacetat)

ASK #07690

Chemical Abstract Service Nr.	5421-04-5
Molgewicht	222.2802
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₃
2. Bezeichnung	Isopentyl[(<i>RS</i>)-(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #07691

Chemical Abstract Service Nr.	583-03-9
Molgewicht	164.2441
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ O
Vorzugsbezeichnung	Fenipentol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3904
2. Bezeichnung	1-Phenylpentan-1-ol

ASK #07692

Chemical Abstract Service Nr.	83-12-5
Molgewicht	222.2387
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenindion

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung 2-Phenylindan-1,3-dion

ASK #07693

Chemical Abstract Service Nr. 90-22-2

Formelstamm (C₁₉-H₃₂-N-O₂)⁺ Br⁻

Molgewicht 386.3669

Bruttoformel C₁₉H₃₂BrNO₂

2. Bezeichnung *rac*-N,N-Diethyl-N-methyl-2-[[*(2R,3-)*-3-methyl-2-phenylpentanoyl]oxy]ethanaminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (+/-)-Diethylmethyl[2-(3-methyl-2-phenylvaleryloxy)ethyl]ammoniumbromid; N,N-Diethyl-N-methyl-N-[2-(3-methyl-2-phenylpentanoyloxy)ethyl]ammoniumbromid; Diethylmethyl[2-(3-methyl-2-phenylpentanoyloxy)ethyl]ammoniumbromid; 2-Phenyl-3-methylvaleriansäure-beta-diäthylaminoäthylester-brommethyleat; 2-Diethylaminoethyl(3-methyl-2-phenylvalerat)methylbromid; N,N-Diethyl-N-methyl-2-[(3-methyl-1-oxo-2-phenylpentyl)oxy]ethanaminiumbromid; (2-Diethylaminoethyl)-3-methyl-2-phenylvaleratmethobromid; Diethyl(methyl)[2-(3-methyl-2-phenylvaleryloxy)ethyl]ammoniumbromid; (+/-)-Diethyl-methyl-2-(3-methyl-2-phenylvaleryloxy)ethylammoniumbromid; N,N-diethyl-N-methyl-2-[(3-methyl-2-phenylpentanoyl)oxy]ethanaminiumbromid; 2-Phenyl-3-methylpentansäure-beta-diäthylaminoäthylester-brommethyleat; Valethamatbromid

ASK #07694

Chemical Abstract Service Nr. 90-30-2

Molgewicht 219.2811

Bruttoformel C₁₆H₁₃N

2. Bezeichnung N-Phenyl-naphthalin-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-(1-Naphthyl)anilin; (1-Naphthyl)(phenyl)azan

ASK #07695

Chemical Abstract Service Nr. 60662-80-8

Formelstamm (C₂₁-H₂₂-N₄-O₈-S₃)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 600.5959

Bruttoformel C₂₁H₂₂N₄Na₂O₈S₃

2. Bezeichnung 1-[4-(2,6-Dimethylpyrimidin-4-ylsulfamoyl)anilino]-3-phenylpropan-1,3-disulfonsäure-Dinatriumsalz

ASK #07696

Chemical Abstract Service Nr. 553-69-5

Molgewicht 214.2631

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O

Vorzugsbezeichnung Fenyramidol

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 1-Phenyl-2-(2-pyridylamino)ethanol

ASK #07697

Chemical Abstract Service Nr. 326-43-2

Formelstamm	C13-H14-N2-O . Cl-H
Molgewicht	250.724
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fenylramidolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	1-Phenyl-2-(2-pyridylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #07698

Chemical Abstract Service Nr.	6099-90-7
Molgewicht	162.1406
Bruttoformel	C ₆ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	Benzol-1,3,5-triol 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Phloroglucin-Dihydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Phloroglucin 2 HO; Phloroglucin-Dihydrat

ASK #07700

Chemical Abstract Service Nr.	10389-08-9
Formelstamm	(C2-H6-N-O4-P)2 ⁻ Ca2+
Molgewicht	179.1251
Bruttoformel	C ₂ H ₆ CaNO ₄ P
2. Bezeichnung	(2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz (1:1)

ASK #07701

Formelstamm	(C2-H6-N-O4-P)2 ⁻ 2K+
Molgewicht	217.2437
Bruttoformel	C ₂ H ₆ K ₂ NO ₄ P
2. Bezeichnung	(2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Dikaliumsalz

ASK #07702

Chemical Abstract Service Nr.	34851-96-2
Formelstamm	(C2-H6-N-O4-P)2 ⁻ Mg2+
Molgewicht	163.3521
Bruttoformel	C ₂ H ₆ MgNO ₄ P
2. Bezeichnung	(2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Magnesiumsalz (1:1)

ASK #07703

Chemical Abstract Service Nr.	7723-14-0
Molgewicht	30.9738
Bruttoformel	P
2. Bezeichnung	Phosphor
Zitat Bezeichnung 2	DAB6

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Weißer Phosphor

ASK #07704

2. Bezeichnung Ambra

Zitat Bezeichnung 2 HAB1; HAB2007-2009; HAB2010-2014; EB6; HAB2000-2006; HAB34; HAB2015-2016

3. Bezeichnung Amber

Zitat Bezeichnung 3 EB6

ASK #07705

Chemical Abstract Service Nr. 57-47-6

Molgewicht 275.3461

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₂

2. Bezeichnung [(3a*S*,8a*R*)-1,3a,8-Trimethyl-1,2,3,3a,8,8a-hexahydropyrrolo[2,3-*b*]indol-5-yl](methylcarbamat)

3. Bezeichnung Physostigmin

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.7189

ASK #07706

Chemical Abstract Service Nr. 64-47-1

Formelstamm 2(C₁₅-H₂₁-N₃-O₂) . H₂-O₄-S

Molgewicht 648.7708

Bruttoformel C₃₀H₄₄N₆O₈S

2. Bezeichnung [(3a*S*,8a*R*)-1,3a,8-Trimethyl-1,2,3,3a,8,8a-hexahydropyrrolo[2,3-*b*]indol-5-yl](methylcarbamat)-sulfat (2:1)

3. Bezeichnung Physostigminsulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Physostigminhemisulfat

ASK #07707

Chemical Abstract Service Nr. 23744-24-3

Molgewicht 351.4388

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Pipoxolan

International Nonproprietary Name INNv.L23

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 5,5-Diphenyl-2-(2-piperidinoethyl)-1,3-dioxolan-4-on

ASK #07708

Chemical Abstract Service Nr. 18174-58-8

Formelstamm C₂₂-H₂₅-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 387.8997

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Pipoxolanhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INNv.L23)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	5,5-Diphenyl-2-(2-piperidinoethyl)-1,3-dioxolan-4-on-hydrochlorid
ASK #07709	
Chemical Abstract Service Nr.	302-41-0
Molgewicht	430.5851
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Piritramid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	YLST; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	1'-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)[1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid
ASK #07710	
Formelstamm	C27-H34-N4-O . C4-H6-O6
Molgewicht	580.6719
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₀ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Piritramid[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	1'-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)[1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #07711	
Formelstamm	C27-H34-N4-O . 2(C4-H6-O6)
Molgewicht	730.7587
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₆ N ₄ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Piritramidbis[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; YLST
2. Bezeichnung	1'-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)[1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:2)
ASK #07714	
Chemical Abstract Service Nr.	94-63-3
Formelstamm	(C7-H9-N2-O)+ I ⁻
Molgewicht	264.0636
Bruttoformel	C ₇ H ₉ IN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Pralidoximiodid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-Hydroxyiminomethyl-1-methylpyridiniumiodid
ASK #07715	
Chemical Abstract Service Nr.	599-33-7

Molgewicht	372.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Prednyliden
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	11 ,17,21-Trihydroxy-16-methylidenpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #07716	
Chemical Abstract Service Nr.	22887-42-9
Formelstamm	C28-H39-N-O6 . Cl-H
Molgewicht	522.0733
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Prednyliden-21-diethylaminoacetat-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-16-methyliden-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl[2-(diethylamino)acetat]-hydrochlorid
ASK #07717	
Chemical Abstract Service Nr.	390-64-7
Molgewicht	329.4779
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Prenylamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Phenylpropan-2-yl)-3,3-diphenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,3-Diphenylpropyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan
ASK #07718	
Chemical Abstract Service Nr.	69-43-2
Formelstamm	C24-H27-N . C3-H6-O3
Molgewicht	419.5558
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Prenylaminlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	3,3-Diphenyl- <i>N</i> -(1-phenylpropan-2-yl)propan-1-amin-[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxypropanoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,3-Diphenylpropyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-(<i>RS</i>)-lactat (1:1)
ASK #07719	
Chemical Abstract Service Nr.	721-50-6

Molgewicht	220.3107
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Prilocain
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1362; Ph.Eur.2008,6.0/1362; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00/1362; MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac-(R)-N</i> -(2-Methylphenyl)-2-(propylamino)propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2'-Methyl-2-(propylamino)propananilid

ASK #07720

Chemical Abstract Service Nr.	1786-81-8
Formelstamm	C13-H20-N2-O . Cl-H
Molgewicht	256.7716
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Prilocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1363; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1363; Ph.Eur.2002,4.00/1363; USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac-(R)-N</i> -(2-Methylphenyl)-2-(propylamino)propanamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2'-Methyl-2-(propylamino)propananilid-hydrochlorid

ASK #07722

Chemical Abstract Service Nr.	270076-60-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-76-1
Vorzugsbezeichnung	Pristinamycin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29

ASK #07723

Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . H-N-O3
Molgewicht	299.3229
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Procainnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-nitrat (1:1)

ASK #07724

Chemical Abstract Service Nr.	149-13-3
Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . B5-H5-O10
Molgewicht	455.3988

Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₅ B ₅ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Procainmetaborat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-metaborat (1:5)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Procain-0.2-borat
ASK #07725	
Chemical Abstract Service Nr.	54812-66-7
Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . H3-O4-P
Molgewicht	334.3053
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₃ N ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Procainphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-phosphat (1:1)
ASK #07726	
Chemical Abstract Service Nr.	671-16-9
Molgewicht	221.2988
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Procarbazin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-(2-Methylhydrazinylmethyl)- <i>N</i> -(propan-2-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Isopropyl-4-(2-methyldiazanylmethyl)benzamid
ASK #07727	
Chemical Abstract Service Nr.	366-70-1
Formelstamm	C12-H19-N3-O . Cl-H
Molgewicht	257.7597
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Procarbazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-(2-Methylhydrazinylmethyl)- <i>N</i> -(propan-2-yl)benzamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Isopropyl-4-(2-methyldiazanylmethyl)benzamid-hydrochlorid
ASK #07728	
Chemical Abstract Service Nr.	58-38-8

Molgewicht	373.9427
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Prochlorperazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7560; MAR28; RPS15
2. Bezeichnung	2-Chlor-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #07729	
Chemical Abstract Service Nr.	84-02-6
Formelstamm	C20-H24-Cl-N3-S . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	606.087
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ ClN ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Prochlorperazinhydrogenmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/244; Ph.Eur.2005,5.0/244; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/244
2. Bezeichnung	2-Chlor-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-maleat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Prochlorperazindimaleat
ASK #07730	
Chemical Abstract Service Nr.	5132-55-8
Formelstamm	C20-H24-Cl-N3-S . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	566.154
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ ClN ₃ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Prochlorperazindimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	2-Chlor-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-methansulfonat (1:2)
ASK #07731	
Chemical Abstract Service Nr.	1508-76-5
Formelstamm	C19-H29-N-O . Cl-H
Molgewicht	323.9006
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Procyclidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-1-phenyl-3-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-ol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #07732	
Chemical Abstract Service Nr.	1094-08-2
Formelstamm	C19-H24-N2-S . Cl-H

Molgewicht	348.9332
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Profenaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-hydrochlorid
ASK #07733	
Chemical Abstract Service Nr.	77-14-5
Molgewicht	275.3859
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Proheptazin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; YLST
2. Bezeichnung	(1,3-Dimethyl-4-phenylazepan-4-yl)propionat
ASK #07734	
Chemical Abstract Service Nr.	58-40-2
Molgewicht	284.4191
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Promazin
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan
ASK #07735	
Chemical Abstract Service Nr.	53-60-1
Formelstamm	C17-H20-N2-S . Cl-H
Molgewicht	320.88
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Promazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1365; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1365; Ph.Eur.2008,6.0/1365; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan-hydrochlorid
ASK #07736	

Chemical Abstract Service Nr.	104-32-5
Molgewicht	312.3663
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Propamidin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4,4'-(Propan-1,3-diylldioxy)dibenzimidamid
ASK #07737	
Chemical Abstract Service Nr.	1421-14-3
Molgewicht	337.4107
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Propanidid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; DAC83; USAN; BP88
2. Bezeichnung	Propyl{[4-(diethylcarbamoylmethoxy)-3-methoxyphenyl]acetat}
ASK #07738	
Chemical Abstract Service Nr.	561-76-2
Molgewicht	261.3593
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Properidin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.7606
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)
ASK #07740	
Chemical Abstract Service Nr.	587-61-1
Molgewicht	447.0082
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ I ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Propyliodon
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	Propyl[(3,5-diiod-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)acetat]
ASK #07741	
Chemical Abstract Service Nr.	3595-11-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101-40-6
Molgewicht	155.2804

Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Propylhexedrin
International Nonproprietary Name	INN.L17:corr.CN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)- <i>N</i> ,alpha-Dimethylcyclohexanethanamin; (+/-)-Hexahydrodesoxyephedrin; (RS)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin; (+/-)-2-Cyclohexyl- <i>N</i> ,1-dimethylethylamin; [(RS)-1-Cyclohexylpropan-2-yl](methyl)azan; (+/-)-Hydromethamphetamin
ASK #07742	
Chemical Abstract Service Nr.	6192-95-6
Formelstamm	C10-H21-N . Cl-H
Molgewicht	191.7414
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Propylhexedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17:corr.CN)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(RS)-1-Cyclohexylpropan-2-yl](methyl)azan-hydrochlorid; (RS)- <i>N</i> ,alpha-Dimethylcyclohexanethanamin-hydrochlorid; (RS)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid
ASK #07744	
Chemical Abstract Service Nr.	70145-94-7
Formelstamm	C16-H19-N3-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	339.8834
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Prothipendylhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-1-amin-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propyl]azan-hydrochlorid 1 HO; Prothipendylhydrochlorid 1 HO
ASK #07745	
Chemical Abstract Service Nr.	136-69-6
Formelstamm	C18-H21-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	367.824
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Protokylolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.7683

	2. Bezeichnung	4-(1-Hydroxy-2-[[1-(1,3-benzodioxol-5-yl)propan-2-yl]amino]ethyl)benzol-1,2-diol-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-[1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-ylamino]-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #07746		
	Chemical Abstract Service Nr.	438-60-8
	Molgewicht	263.3767
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N
	Vorzugsbezeichnung	Protriptylin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[3-(5H-Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)propyl](methyl)azan
ASK #07747		
	Chemical Abstract Service Nr.	1225-55-4
	Formelstamm	C19-H21-N . Cl-H
	Molgewicht	299.8377
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Protriptylinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; DAC84
	2. Bezeichnung	3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[3-(5H-Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)propyl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #07750		
	Chemical Abstract Service Nr.	1476-53-5
	Formelstamm	(C31-H35-N2-O11) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	634.6062
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ N ₂ NaO ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Novobiocin-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[7-(3- <i>O</i> -Carbamoyl-6-desoxy-5- <i>C</i> -methyl-4- <i>O</i> -methyl- β - <i>D</i> -xylo-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-8-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-yl]-4-hydroxy-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)benzamid-Natriumsalz
ASK #07751		
	Formelstamm	3(C8-H19-N) . H3-O4-P
	Molgewicht	485.7247

Bruttoformel	C ₂₄ H ₆₀ N ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Octodrin-0.33-phosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	6-Methylheptan-2-amin-phosphat (3:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methylheptan-2-ylazan-phosphat (3:1)
ASK #07752	
Chemical Abstract Service Nr.	1971-57-9
Formelstamm	C8-H19-N . C10-H16-O4-S
Molgewicht	361.5398
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₅ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Octodrincamsilat
International Nonproprietary Name	INN.L8,v.L18
2. Bezeichnung	6-Methylheptan-2-amin-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methylheptan-2-ylazan-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat] (1:1)
ASK #07753	
Chemical Abstract Service Nr.	50-56-6
Molgewicht	1007.1873
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ N ₁₂ O ₁₂ S ₂
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 6 <i>S</i>)-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys(6 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-Pro-Leu-Gly-NH ₂
3. Bezeichnung	Oxytocin
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; USM19.6793; USP25(2002),26(2003),27(2004); EUTCT; USAN; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.04/780; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0780; PHARMEUROPA6.4,21.3; Ph.Eur.2008,6.0/0780
ASK #07754	
Chemical Abstract Service Nr.	26545-90-4
Molgewicht	384.5085
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-17 -(3-oxohexanoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl(3-oxohexanoat)
ASK #07755	
Chemical Abstract Service Nr.	313-06-4
Molgewicht	396.5622
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-17 -cipionat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18

Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3629; MAR27
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl(3-cyclopentylpropanoat)
ASK #07756	
Chemical Abstract Service Nr.	7732-97-0
Molgewicht	496.7211
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-3,17 -dienantat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diyl-diheptanoat
ASK #07757	
Chemical Abstract Service Nr.	113-38-2
Molgewicht	384.5085
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-3,17 -dipropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diyl-dipropanoat
ASK #07758	
Chemical Abstract Service Nr.	28014-46-2
Vorzugsbezeichnung	Polyestradiolphosphat
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	Poly(estradiol-co-phosphorsäure) (x:y)
ASK #07759	
Chemical Abstract Service Nr.	113-22-4
Formelstamm	(C ₂₆ H ₃₀ O ₉) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	532.4905
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ Na ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumestriolsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-16 ,17 -diylbis(hydrogensuccinat)-Dinatriumsalz
ASK #07762	
Chemical Abstract Service Nr.	126-27-2
Molgewicht	467.6434
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxetacain
International Nonproprietary Name	INN.L5

2. Bezeichnung 2,2'-[(2-Hydroxyethyl)azandiyl]bis[*N*-methyl-*N*-(2-methyl-3-phenylpropan-2-yl)acetamid]
ASK #07764

Chemical Abstract Service Nr. 909-39-7
Formelstamm C23-H29-N3-O . 2 Cl-H
Molgewicht 436.4177
Bruttoformel C₂₃H₃₁Cl₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Pipramoldihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 2-[4-[3-(5-*H*-Dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol-dihydrochlorid
ASK #07765

Chemical Abstract Service Nr. 3689-50-7
Molgewicht 330.4445
Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Oxomemazin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 10-(3-Dimethylamino-2-methylpropyl)-10-*H*-phenothiazin-5,5-dioxid
ASK #07766

Chemical Abstract Service Nr. 4784-40-1
Formelstamm C18-H22-N2-O2-S . Cl-H
Molgewicht 366.9054
Bruttoformel C₁₈H₂₃ClN₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Oxomemazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 10-(3-Dimethylamino-2-methylpropyl)-10-*H*-phenothiazin-5,5-dioxid-hydrochlorid
ASK #07767

Chemical Abstract Service Nr. 1491-59-4
Molgewicht 260.3746
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Oxymetazolin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 6-*tert*-Butyl-3-[(4,5-dihydro-1-*H*-imidazol-2-yl)methyl]-2,4-dimethylphenol
ASK #07769

Chemical Abstract Service Nr. 185423-57-8

Formelstamm	2(C5-H12-N2-O2) . (C5-H4-O5)2 ⁻ 2H ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	446.4507
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₀ N ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ornithinhemioxoglurat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L28,v.L22)
2. Bezeichnung	(S)-2,5-Diaminopentansäure-2-oxopentandioat (2:1) 2 H ₂ O
ASK #07770	
Chemical Abstract Service Nr.	341-69-5
Formelstamm	C18-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	305.8423
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Orphenadrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1760; Ph.Eur.2005,5.0/1760; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1760; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(<i>RS</i>)-(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(<i>RS</i>)-2-(2-methylbenzhydrioxy)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #07771	
Chemical Abstract Service Nr.	526-18-1
Molgewicht	229.2313
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Osalmid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2,4'-Dihydroxybenzanilid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxy-N-(4-hydroxyphenyl)benzamid
ASK #07772	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-41-9
Molgewicht	313.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyfedrin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-[(<i>RS,SR</i>)-1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-ylamino]-1-(3-methoxyphenyl)propan-1-on
ASK #07773	
Chemical Abstract Service Nr.	125-53-1

Molgewicht	344.4479
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyphencyclimin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-ylmethyl)[(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #07774	
Chemical Abstract Service Nr.	125-52-0
Formelstamm	C20-H28-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	380.9089
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyphencycliminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-ylmethyl)[(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #07775	
Chemical Abstract Service Nr.	76-41-5
Molgewicht	301.3371
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxymorphon
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11; EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-methylmorphinan-6-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	14-Hydroxydihydromorphinon
ASK #07776	
Chemical Abstract Service Nr.	76-42-6
Molgewicht	315.3636
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxycodon
International Nonproprietary Name	INN.Cumul.L3-L15(1971-2013)
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2014; MAR2014
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

4,5alpha-Epoxy-14beta-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on; 4,5alpha-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methyl-6-morphinanon; 14-Hydroxydihydrocodeinon; Dihydrohydroxycodeinon

ASK #07777

Chemical Abstract Service Nr.	16777-42-7
Formelstamm	C19-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	349.8518
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyfedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	3-[(<i>RS,SR</i>)-1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-ylamino]-1-(3-methoxyphenyl)propan-1-on-hydrochlorid

ASK #07778

Chemical Abstract Service Nr.	5585-93-3
Molgewicht	370.5116
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Oxypendyl
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-{4-[3-(10 <i>H</i> -Pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #07779

Chemical Abstract Service Nr.	17297-82-4
Formelstamm	C20-H26-N4-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht	443.4335
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ Cl ₂ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Oxypendyldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-{4-[3-(10 <i>H</i> -Pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol-dihydrochlorid

ASK #07780

Chemical Abstract Service Nr.	90-26-6
Molgewicht	163.2163
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO
2. Bezeichnung	2-Phenylbutanamid

ASK #07781

Chemical Abstract Service Nr.	40893-04-7
Molgewicht	270.323
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ O ₃
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Methoxyphenyl)(2-phenylbutanoat)

ASK #07784

Chemical Abstract Service Nr. 3570-06-7

Molgewicht 313.4339

Bruttoformel $C_{20}H_{27}NO_2$

2. Bezeichnung [2-(Pyrrolidin-1-yl)ethyl](2-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bicyclophenamin

ASK #07785

Formelstamm C20-H27-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 349.8948

Bruttoformel $C_{20}H_{28}ClNO_2$

2. Bezeichnung [2-(Pyrrolidin-1-yl)ethyl](2-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #07786

Chemical Abstract Service Nr. 32560-48-8

Molgewicht 249.3486

Bruttoformel $C_{15}H_{23}NO_2$

2. Bezeichnung Heptyl[(amino)(phenyl)acetat]

ASK #07788

Molgewicht 264.4063

Bruttoformel $C_{16}H_{28}N_2O$

2. Bezeichnung 2-[[2-(Diethylamino)ethyl](methyl)amino]-1-phenylpropan-1-ol

ASK #07789

Chemical Abstract Service Nr. 1858-47-5

Formelstamm C11-H17-N . Cl-H

Molgewicht 199.7203

Bruttoformel $C_{11}H_{18}ClN$

Vorzugsbezeichnung Etilamfetaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L19)

Zitat Bezeichnung 1 GLST

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #07792

Chemical Abstract Service Nr. 1679-76-1

Molgewicht 317.4656

Bruttoformel $C_{20}H_{31}NO_2$

Vorzugsbezeichnung Drofenin

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(cyclohexyl)(phenyl)acetat]

ASK #07793

Chemical Abstract Service Nr. 91-82-7
Molgewicht 311.8484
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClN
2. Bezeichnung 1-[4-(4-Chlorphenyl)-3-phenylbut-2-en-1-yl]pyrrolidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pyrrobutamin

ASK #07794

Chemical Abstract Service Nr. 3565-03-5
Molgewicht 246.391
Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂
Vorzugsbezeichnung Pimetin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-(4-Benzylpiperidin-1-yl)-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Benzylpiperidino)ethyl]dimethylazan

ASK #07797

Chemical Abstract Service Nr. 135-88-6
Molgewicht 219.2811
Bruttoformel C₁₆H₁₃N
2. Bezeichnung *N*-Phenyl-naphthalin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2-Naphthyl)(phenyl)azan; *N*-(2-Naphthyl)anilin

ASK #07798

2. Bezeichnung Pinus-Arten-Balsam
3. Bezeichnung Terpentin

Zitat Bezeichnung 3 DAB6

ASK #07799

Chemical Abstract Service Nr. 6056-11-7
Formelstamm C21-H25-N3-O3-S . Cl-H
Molgewicht 435.9674
Bruttoformel C₂₁H₂₆ClN₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Pipazetathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung [2-(2-Piperidinoethoxy)ethyl](10*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #07800

Chemical Abstract Service Nr.	545-91-5
Formelstamm	C23-H29-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	387.9428
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenadoxonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	6-Morpholino-4,4-diphenylheptan-3-on-hydrochlorid
ASK #07801	
Chemical Abstract Service Nr.	79-93-6
Molgewicht	214.6886
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenaglycodol
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenyl)-3-methylbutan-2,3-diol
ASK #07802	
Chemical Abstract Service Nr.	129-83-9
Molgewicht	274.4011
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Phenampromid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -(1-piperidinopropan-2-yl)propanamid
ASK #07803	
Chemical Abstract Service Nr.	127-35-5
Molgewicht	321.4559
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenazocin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.7003; MAR28
2. Bezeichnung	6,11-Dimethyl-3-phenethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
ASK #07804	
Chemical Abstract Service Nr.	51-71-8
Molgewicht	136.1943
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenelzin
International Nonproprietary Name	INNv.L10

Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2-Phenylethyl)hydrazin
ASK #07805	
Chemical Abstract Service Nr.	156-51-4
Formelstamm	C8-H12-N2 . H2-O4-S
Molgewicht	234.2728
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Phenelzinsulfat
International Nonproprietary Name	(INNv.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2-Phenylethyl)hydrazin-sulfat (1:1)
ASK #07806	
Chemical Abstract Service Nr.	5470-36-0
Formelstamm	C8-H12-N2 . Cl-H
Molgewicht	172.6552
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenelzinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L10)
2. Bezeichnung	(2-Phenylethyl)hydrazin-hydrochlorid
ASK #07807	
Chemical Abstract Service Nr.	147-55-7
Formelstamm	(C17-H19-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	364.4161
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pheneticillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxypropanamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenoxypropanamido)penam-3-carbonsäure
ASK #07808	
Chemical Abstract Service Nr.	132-93-4
Formelstamm	(C17-H19-N2-O5-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	402.5065
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ KN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pheneticillin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxypropanamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #07809

Chemical Abstract Service Nr. 1674-96-0
Formelstamm C17-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 324.8456
Bruttoformel C₁₇H₂₅ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Phenglutarimidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 3-(2-Diethylaminoethyl)-3-phenylpiperidin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #07810

Chemical Abstract Service Nr. 82-88-2
Molgewicht 261.3609
Bruttoformel C₁₉H₁₉N
Vorzugsbezeichnung Phenindamin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 2-Methyl-9-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-indeno[2,1-*c*]pyridin
ASK #07811

Chemical Abstract Service Nr. 569-59-5
Formelstamm C19-H19-N . C4-H6-O6
Molgewicht 411.4477
Bruttoformel C₂₃H₂₅NO₆
Vorzugsbezeichnung Phenindamin[(*R,R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 2-Methyl-9-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-indeno[2,1-*c*]pyridin-(*R,R*)-tartrat (1:1)
ASK #07812

Chemical Abstract Service Nr. 7009-60-1
Formelstamm (C15-H11-I2-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 516.0448
Bruttoformel C₁₅H₁₁I₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Pheniodol-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 3-(4-Hydroxy-3,5-diiodphenyl)-2-phenylpropansäure-Natriumsalz
ASK #07813

Chemical Abstract Service Nr. 111-14-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2243153-85-5

Formelstamm	(C7-H13-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	130.1849
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	Heptansäure
Zitat Bezeichnung 2	USMI10; DAB1999R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Önanthsäure

ASK #07814

Chemical Abstract Service Nr.	134-49-6
Molgewicht	177.2429
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenmetrazin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GLST
2. Bezeichnung	3-Methyl-2-phenylmorpholin

ASK #07815

Chemical Abstract Service Nr.	1707-14-8
Formelstamm	C11-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht	213.7038
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Phenmetrazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GLST
2. Bezeichnung	3-Methyl-2-phenylmorpholin-hydrochlorid

ASK #07816

Chemical Abstract Service Nr.	13931-75-4
Formelstamm	C11-H15-N-O . C7-H7-Cl-N4-O2
Molgewicht	391.852
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenmetrazinteoclat
International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-3-Methyl-2-phenylmorpholin-Salz (1:1)

ASK #07817

Chemical Abstract Service Nr.	554-24-5
Formelstamm	(C10-H8-I3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	557.8901

Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ I ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenobutiodil
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-(2,4,6-Triiodphenoxy)butansäure

ASK #07818

Chemical Abstract Service Nr.	98-67-9
Formelstamm	(C6-H5-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	174.1744
Bruttoformel	C ₆ H ₆ O ₄ S
2. Bezeichnung	4-Hydroxybenzolsulfonsäure

ASK #07819

Formelstamm	C9-H11-N-O2 . C6-H6-O4-S
Molgewicht	339.3636
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Benzocain(4-hydroxybenzolsulfonat)
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	Ethyl(4-aminobenzoat)-(4-hydroxybenzolsulfonat) (1:1)

ASK #07820

Chemical Abstract Service Nr.	18508-59-3
Molgewicht	260.3713
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ O ₂
2. Bezeichnung	Phenyl(undec-10-enoat)

ASK #07821

Chemical Abstract Service Nr.	468-07-5
Molgewicht	347.4932
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenomorphin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	17-Phenethylmorphinan-3-ol

ASK #07822

Chemical Abstract Service Nr.	562-26-5
Molgewicht	367.4813
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenoperidin
International Nonproprietary Name	INN.L5

	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
	2. Bezeichnung	Ethyl[1-(3-hydroxy-3-phenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]
ASK #07823	Chemical Abstract Service Nr.	92-84-2
	Molgewicht	199.2716
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ NS
	Vorzugsbezeichnung	Phenothiazin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	10 <i>H</i> -Phenothiazin
ASK #07824	Chemical Abstract Service Nr.	59-96-1
	Molgewicht	303.8264
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Phenoxybenzamin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -(2-chlorethyl)-1-phenoxypropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Benzyl)(2-chlorethyl)(1-phenoxypropan-2-yl)azan
ASK #07825	Chemical Abstract Service Nr.	673-31-4
	Molgewicht	179.2157
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Phenprobamat
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	(3-Phenylpropyl)carbamat
ASK #07826	Chemical Abstract Service Nr.	435-97-2
	Molgewicht	280.3178
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Phenprocoumon
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; MAR28; DAC1999-2004,2005; USPXXII; USMI10; USAN
	2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-(1-phenylpropyl)-2 <i>H</i> -chromen-2-on
ASK #07827		

Chemical Abstract Service Nr.	86-34-0
Molgewicht	189.2105
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phensuximid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-Methyl-3-phenylpyrrolidin-2,5-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Methyl-2-phenylsuccinimid
ASK #07828	
Chemical Abstract Service Nr.	73-05-2
Formelstamm	C17-H19-N3-O . Cl-H
Molgewicht	317.8132
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Phentolaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3-[(4,5-Dihydroimidazol-2-ylmethyl)(p-tolyl)amino]phenol-hydrochlorid
ASK #07829	
Chemical Abstract Service Nr.	63-92-3
Formelstamm	C18-H22-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	340.2873
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenoxybenzaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11
2. Bezeichnung	N-Benzyl-N-(2-chlorethyl)-1-phenoxypropan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(2-chlorethyl)(1-phenoxypropan-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #07837	
Formelstamm	C19-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	348.867
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Salverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(2-Diethylaminoethoxy)benzanilid-hydrochlorid
ASK #07838	

Chemical Abstract Service Nr. 65997-06-0
2. Bezeichnung Hydriertes Kolophonium

Zitat Bezeichnung 2 SGK; ROMP7; GII

ASK #07839

Chemical Abstract Service Nr. 9006-04-6

Formelstamm (C5-H8)_n

2. Bezeichnung Poly[(1*Z*)-1-methylbut-1-en-1,4-diy], pflanzlich

3. Bezeichnung Naturkautschuk

Zitat Bezeichnung 3 EINECS; Hager2008; GESTIS; ROMP10; ROMP2009

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

Synonym cis-1,4-Polyisopren, pflanzlich

ASK #07841

Chemical Abstract Service Nr. 9003-27-4

Formelstamm (C4-H8)_n n=ca.6-4000

2. Bezeichnung Poly(1,1-dimethylethylen)

3. Bezeichnung Polyisobutylen

Zitat Bezeichnung 3 GII(2)

ASK #07844

Andere Chemical Abstract Service Nr. 121854-29-3

2. Bezeichnung Poly-*O*-octadecanoylsucrose und deren Fettsäureester-Homologe, hauptsächlich Hexa-, Hepta- und Octa-*O*-(fettacyl)sucrose

3. Bezeichnung Sucrosepoly(palmitat, stearat) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

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

Synonym Saccharosepoly(palmitat, stearat); Saccharosepolyfettsäureester; Saccharose(hexa, hepta, octa)(palmitinsäure, stearinsäure)ester; Sucroseester mit Fettsäuren; Saccharosepoly(palmitat, stearat) [35:(20:45)]; Saccharosepolyester

ASK #07846

Chemical Abstract Service Nr. 65-22-5

Formelstamm C8-H9-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 203.6229

Bruttoformel C₈H₁₀ClNO₃

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-5-hydroxymethyl-2-methylisonicotinaldehyd-hydrochlorid

3. Bezeichnung Pyridoxalhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #07847

Chemical Abstract Service Nr. 50-69-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 58-91-3; 6915-40-8; 93781-19-2

Molgewicht 150.1299

Bruttoformel C₅H₁₀O₅

2. Bezeichnung D-Ribose

ASK #07850

Chemical Abstract Service Nr. 13495-09-5

Molgewicht 366.4965

Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Piminodin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST

2. Bezeichnung Ethyl[1-(3-anilinopropyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]

ASK #07851

Chemical Abstract Service Nr. 125-51-9

Formelstamm (C₂₂H₂₈N-O₃)⁺ Br⁻

Molgewicht 434.3666

Bruttoformel C₂₂H₂₈BrNO₃

Vorzugsbezeichnung Pipenzolatbromid

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 (ATC-DE); Pharmavista; Hager2013; AMVV; GSBL; IGS; ROMP2015

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,3)-1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidiniumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Ethyl-3-hydroxy-1-methylpiperidiniumbromidbenzilat; 3-Benziloyloxy-1-ethyl-1-methylpiperidiniumbromid; Pipenzolonbromid; NEPB Br; 1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidiniumbromid; 1-Ethyl-3-hydroxy-1-methylpiperidiniumbenzilatbromid; 1-Ethyl-3-[hydroxy(diphenyl)acetoxy]-1-methylpiperidiniumbromid; Pipenzolatmethylbromid; Pibenzolonbromid; 3-(Benziloyloxy)-1-ethyl-1-methylpiperidiniumbromid

ASK #07854

2. Bezeichnung Persicaria-bistorta-Wurzelstock

3. Bezeichnung Schlangenwiesenknöterichwurzelstock

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2384

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wiesenknöterichwurzelstock; Polygonum-bistorta-Wurzelstock

ASK #07855

Formelstamm (C₅H₁₀N₂)_n

2. Bezeichnung Poly(piperazin-1,4-diylmethylen)

ASK #07856

Chemical Abstract Service Nr. 9011-05-6

Formelstamm (C₄H₈N₂O₃)_n

Molgewicht 132

Vorzugsbezeichnung Polynoxylin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.7356; MAR27
2. Bezeichnung Poly(hydroxymethyliminocarbonylhydroxymethyliminomethylen)

ASK #07857

Chemical Abstract Service Nr. 87-66-1
Molgewicht 126.11
Bruttoformel $C_6H_6O_3$
2. Bezeichnung Benzol-1,2,3-triol
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2011
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pyrogallol

ASK #07858

Chemical Abstract Service Nr. 9004-70-0
Vorzugsbezeichnung Pyroxylin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USAN; BP2001,2002,2003; USMI10; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung Poly(*O*-nitro)cellulose

ASK #07859

Chemical Abstract Service Nr. 135-31-9
Formelstamm $C_{20}H_{22}Cl-N \cdot 2 H_3O_4P$
Molgewicht 507.8387
Bruttoformel $C_{20}H_{28}ClNO_8P_2$
2. Bezeichnung 1-[4-(4-Chlorphenyl)-3-phenylbut-2-en-1-yl]pyrrolidin-phosphat (1:2)

ASK #07860

Chemical Abstract Service Nr. 968-63-8
Molgewicht 291.3868
Bruttoformel $C_{20}H_{21}NO$
Vorzugsbezeichnung Butinolin
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 1,1-Diphenyl-4-(pyrrolidin-1-yl)but-2-in-1-ol

ASK #07861

Molgewicht 252.7399
Bruttoformel $C_{13}H_{17}ClN_2O$
2. Bezeichnung *N*-(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)acetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2'-Chlor-6'-methyl-2-(pyrrolidin-1-yl)acetanilid

ASK #07863

Chemical Abstract Service Nr. 6151-23-1
Formelstamm $(C_{26}H_{28}N_3)^+ Cl^- \cdot 2 H_2O$

Molgewicht	454.0042
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Pyrviniumchlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	6-Dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)ethenyl]-1-methylchinolin-1-iumchlorid 2 H ₂ O
ASK #07864	
Chemical Abstract Service Nr.	3546-41-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	54366-18-6; 7491-56-7
Formelstamm	2(C ₂₆ -H ₂₈ -N ₃)+ (C ₂₃ -H ₁₄ -O ₆) ²⁻
Molgewicht	1151.3949
Bruttoformel	C ₇₅ H ₇₀ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pyrviniumhemiembonat
International Nonproprietary Name	(INN.L3),v.L18
2. Bezeichnung	{6-Dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)ethenyl]-1-methylchinolin-1-ium}-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis{6-dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenylpyrrol-3-yl)vinyl]-1-methylchinolinium}-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)]
ASK #07865	
Chemical Abstract Service Nr.	6151-25-3
Molgewicht	338.2663
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₇
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,5,7-trihydroxy-4 <i>H</i> -chromen-4-on 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Quercetin 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	HAB2003R; USMI12
ASK #07866	
Chemical Abstract Service Nr.	510-53-2
Molgewicht	271.3972
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Racemethorphan
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(9 <i>RS</i> ,13 <i>RS</i> ,14 <i>RS</i>)-3-Methoxy-17-methylmorphinan
ASK #07867	
Chemical Abstract Service Nr.	545-59-5
Molgewicht	392.5338
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Racemoramid

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-Methyl-4-(morpholin-4-yl)-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-3-Methyl-4-morpholino-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on; (RS)-3-Methyl-4-morpholino-2,2-diphenyl-1-(1-pyrrolidinyl)-1-butanon; (+/-)-4-[2-Methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)butyl]morpholin

ASK #07868

Chemical Abstract Service Nr. 297-90-5

Molgewicht 257.3706

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO

Vorzugsbezeichnung Racemorphan

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung (9*RS*,13*RS*,14*RS*)-17-Methylmorphinan-3-ol

ASK #07869

Chemical Abstract Service Nr. 482-68-8

Molgewicht 310.3902

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₂

2. Bezeichnung Sarpagan-10,17-diol

3. Bezeichnung Sarpagin

Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11

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

Synonym 11-Hydroxymethyl-5,6,8,9,10,11,11a,12-octahydro-6,10-methanoindolo[3,2-b]chinolizin-2-ol; Raupin

ASK #07872

Chemical Abstract Service Nr. 155-58-8

Molgewicht 420.4099

Bruttoformel C₂₁H₂₄O₉

2. Bezeichnung {3-Hydroxy-5-[(*E*)-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)ethen-1-yl]phenyl}-β-D-glucopyranosid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rhaponticin

ASK #07882

Chemical Abstract Service Nr. 115-68-4

Molgewicht 254.3055

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfadicramid

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung *N*-(4-Aminobenzolsulfonyl)-3-methylbut-2-enamid

ASK #07883

Chemical Abstract Service Nr.	122-11-2
Formelstamm	(C12-H13-N4-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	310.329
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadimethoxin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.8696
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(2,6-dimethoxypyrimidin-4-yl)benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(2,6-Dimethoxypyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #07884

Chemical Abstract Service Nr.	127-69-5
Formelstamm	(C11-H12-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	267.3042
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfafurazol
International Nonproprietary Name	INNv.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/741; Ph.Eur.2005,5.0/741; Ph.Eur.2002,4.00/741
2. Bezeichnung	<i>N</i> '-(3,4-Dimethyl-1,2-oxazol-5-yl)sulfanilamid

ASK #07885

Chemical Abstract Service Nr.	80-74-0
Molgewicht	309.3409
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3,4-Dimethyl-1,2-oxazol-5-yl)- <i>N</i> -sulfanilylacetamid
3. Bezeichnung	Sulfafurazolacetyl

ASK #07886

Chemical Abstract Service Nr.	2200-44-4
Formelstamm	(C11-H12-N3-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	289.2861
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₃ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfafurazol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -(3,4-dimethyl-1,2-oxazol-5-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #07887

Chemical Abstract Service Nr.	4299-60-9
Formelstamm	(C11-H12-N3-O3-S) ⁻ (C4-H12-N-O2) ⁺

Molgewicht	372.4399
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfafurazol-Diolamin
International Nonproprietary Name	INNv.L1,v.L22
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(3,4-dimethyl-1,2-oxazol-5-yl)benzolsulfonamid-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz (1:1)
ASK #07888	
Chemical Abstract Service Nr.	18179-67-4
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -N ₄ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	302.2848
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₄ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfametoxydiazin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(5-methoxypyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #07889	
Chemical Abstract Service Nr.	80-35-3
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -N ₄ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	280.303
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamethoxydiazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.1997,638; DAC88
2. Bezeichnung	<i>N</i> '-(6-Methoxydiazin-3-yl)sulfanilamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sulfamethoxydiazin für Tiere
ASK #07890	
Chemical Abstract Service Nr.	729-99-7
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₂ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	267.3042
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamoxol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USM19.8716; MAR28
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,5-dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(4,5-Dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)sulfanilamid
ASK #07891	
Chemical Abstract Service Nr.	66473-38-9

	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₂ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	289.2861
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₃ NaO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulfamoxol-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,5-dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N(1)-(4,5-Dimethyl-2-oxazolyl)sulfanilamid-Natriumsalz
ASK #07893	Chemical Abstract Service Nr.	599-88-2
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -N ₄ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	264.3036
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulfaperin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8728; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ -(5-Methylpyrimidin-2-yl)sulfanilamid
ASK #07894	Chemical Abstract Service Nr.	144-83-2
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₀ -N ₃ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	249.2889
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulfapyridin
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ -(2-Pyridyl)sulfanilamid
ASK #07895	Chemical Abstract Service Nr.	902-02-3
	Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₃ -N ₄ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	336.3441
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₄ NaO ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulfaphenazol-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #07896	Chemical Abstract Service Nr.	1161-88-2
	Formelstamm	C ₇ -H ₉ -N ₃ -O ₂ -S ₂ . C ₇ -H ₁₀ -N ₂ -O ₂ -S
	Molgewicht	417.5268

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₅ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sulfatolamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-(Aminomethyl)benzolsulfonamid - 1-Sulfanilyl-2-thioharnstoff (1:1)
ASK #07899	
Chemical Abstract Service Nr.	129-46-4
Formelstamm	(C51-H34-N6-O23-S6)6 ⁻ 6Na ⁺
Molgewicht	1429.1707
Bruttoformel	C ₅₁ H ₃₄ N ₆ Na ₆ O ₂₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Suramin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	8,8'-{3,3'-[3,3'-Carbonylbis(azandiyl)dibenzamido]bis(4-methylbenzamido)}bis(naphthalin-1,3,5-trisulfonsäure)-Hexanatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8,8'-[3,3'-(3,3'-Ureylendibenzamido)bis(4-methylbenzamido)]bis(naphthalin-1,3,5-trisulfonsäure)-Hexanatriumsalz
ASK #07905	
Chemical Abstract Service Nr.	520-52-5
Formelstamm	(C12-H15-N2-O4-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	284.2481
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₂ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Psilocybin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GLST
2. Bezeichnung	[3-(2-Dimethylaminoethyl)indol-4-yl]dihydrogenphosphat
ASK #07908	
Chemical Abstract Service Nr.	139-56-0
Molgewicht	321.3085
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Salazosulfamid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	5-(4-Sulfamoylphenyldiazenyl)-2-hydroxybenzoesäure
ASK #07909	
Chemical Abstract Service Nr.	599-79-1
Formelstamm	(C18-H13-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	398.3926
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfasalazin

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/863; Ph.Eur.2008,6.0/863; Ph.Eur.2002,4.00/863

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Salazosulfapyridin

ASK #07910

Chemical Abstract Service Nr. 5712-95-8

Molgewicht 323.3459

Bruttoformel C₁₈H₁₇N₃O₃

2. Bezeichnung *N*-(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydropyrazol-4-yl)-2-hydroxybenzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Salicylaminophenazon

ASK #07918

Chemical Abstract Service Nr. 481-06-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 881738-49-4

Molgewicht 246.3016

Bruttoformel C₁₅H₁₈O₃

2. Bezeichnung (3*S*,3*aS*,5*aS*,9*bS*)-3,5*a*,9-Trimethyl-3*a*,5,5*a*,9*b*-tetrahydronaphtho[1,2-*b*]furan-2,8(3*H*,4*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

3. Bezeichnung Santonin

Zitat Bezeichnung 3 JAN; DAB1999R; CAS; EAB3.3-6.0,6.4:gestrichen(2000-2008)R; HAB2017R; JP14-17(2001-2016); EDQM.CRS; ROMP2018; KARRER1903; HAB2012R-2013R; HAB2014R-2016R; EINECS; DAB6; HAB2001R-2011R

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

Synonym Santolacton; (-)-alpha-Santonin; (-)-Santonin; Santoninsäurelacton; (11*S*)-3-Oxoeudesma-1,4-dien-12,6alpha-olid; I-Santonin; (11*S*)-6alpha-Hydroxy-3-oxo-1,4-eudesmadien-12-säure-gamma-lacton; alpha-Santonin

ASK #07921

2. Bezeichnung Calciumbituminosulfonat

ASK #07923

Chemical Abstract Service Nr. 6106-46-3

Formelstamm (C₁₈-H₂₄-N-O₄)⁺ (N-O₃)⁻

Molgewicht 380.3924

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₇

2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumnitrat

3. Bezeichnung *N*-Methylscopolaminiumnitrat

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

Synonym (1*S*,3*s*,5*R*,6*R*,7*S*)-6,7-Epoxy-3-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octannitrat

ASK #07925

Chemical Abstract Service Nr. 7488-56-4

Molgewicht 143.09

Bruttoformel S₂Se

2. Bezeichnung Selen()-sulfid

3. Bezeichnung Selendisulfid

Zitat Bezeichnung 3 DAC90; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/1147; Ph.Eur.2008,6.0/1147; Ph.Eur.2005,5.0/1147

ASK #07926

Chemical Abstract Service Nr. 7446-34-6

Molgewicht 111.025

Bruttoformel SSe

2. Bezeichnung Selen()-sulfid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07927

Formelstamm (C7-H8-O-Si)n

2. Bezeichnung Poly[oxy(methyl,phenylsilylen)]

3. Bezeichnung Poly(methyl,phenylsiloxan) ((mit Angaben zur Viskosität))

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #07931

2. Bezeichnung Spinacia-oleracea-Blätter

3. Bezeichnung Spinatblätter

ASK #07933

Chemical Abstract Service Nr. 6227-52-7

Formelstamm C₂₁-H₃₉-N₇-O₁₂ . C₉-H₁₇-N-O₅

Molgewicht 800.809

Bruttoformel C₃₀H₅₆N₈O₁₇

Vorzugsbezeichnung Streptomycin(D-pantothenat)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8613; MAR27

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(carbamimidoyl)-*O*-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-*O*-5-desoxy-3-*C*-formyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin-(*R*)-3-(2,4-dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido)pro

ASK #07934

Chemical Abstract Service Nr. 10476-81-0

Molgewicht 247.428

Bruttoformel Br₂Sr

2. Bezeichnung Strontiumbromid

Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #07935

Chemical Abstract Service Nr. 1633-05-2

Molgewicht 147.6289

Bruttoformel CO_3Sr

2. Bezeichnung Strontiumcarbonat

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; USMI11; HAB34

ASK #07936

Chemical Abstract Service Nr. 29870-99-3

Formelstamm $2(\text{C}_3\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{Sr}^{2+}$

Molgewicht 265.76

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_6\text{Sr}$

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Hydroxypropansäure-Strontiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Strontium-(*RS*)-lactat

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

Synonym (RS)-Milchsäure-Strontiumsalz (2:1)

ASK #07937

Chemical Abstract Service Nr. 508-77-0

Molgewicht 548.665

Bruttoformel $\text{C}_{30}\text{H}_{44}\text{O}_9$

2. Bezeichnung 5,14-Dihydroxy-3 -[(2*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-5-hydroxy-4-methoxy-6-methyloxan-2-yloxy]-19-oxo-5 -card-20(22)-enolid

3. Bezeichnung Cymarín

Zitat Bezeichnung 3 DAB2011R-2015R; CAS; USMI10; DAB1997R-2010R; ChemSpider; MAR28; HAB2016R

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

Synonym k-Strophantin- α

ASK #07938

Chemical Abstract Service Nr. 560-53-2

Molgewicht 710.8056

Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{54}\text{O}_{14}$

2. Bezeichnung 3 -(4-*O*- -D-Glucopyranosyl- -D-cymaropyranosyloxy)-5 ,14 -dihydroxy-19-oxocard-20(22)-enolid

3. Bezeichnung k-Strophanthin-

ASK #07940

Chemical Abstract Service Nr. 6101-04-8

Formelstamm $\text{C}_{21}\text{H}_{22}\text{N}_2\text{O}_2 \cdot \text{Cl-H} \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 406.9031

Bruttoformel $\text{C}_{21}\text{H}_{23}\text{ClN}_2\text{O}_2$

2. Bezeichnung Strychnidin-10-on-hydrochlorid $2 \text{H}_2\text{O}$

3. Bezeichnung Strychninhydrochlorid $2 \text{H}_2\text{O}$

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #07941

Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₂ -N ₂ -O ₃ . Cl-H
Molgewicht	386.8719
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	19 ⁵ -Strychnidin-10,19-dion-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Strychnin- <i>N</i> ⁶ -oxid-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	USMI12; MAR28
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Strychnidin-10-on-19-oxid-hydrochlorid

ASK #07945

Chemical Abstract Service Nr.	7248-28-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1300-18-1
Molgewicht	350.411
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	19 ⁵ -Strychnidin-10,19-dion
3. Bezeichnung	Strychnin- <i>N</i> ⁶ -oxid
Zitat Bezeichnung 3	USMI12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Strychnidin-10-on-19-oxid

ASK #07949

Chemical Abstract Service Nr.	5036-02-2
Molgewicht	204.2914
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tetramisol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]thiazol

ASK #07950

Chemical Abstract Service Nr.	145-63-1
Formelstamm	(C ₅₁ -H ₃₄ -N ₆ -O ₂₃ -S ₆)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	1297.2797
Bruttoformel	C ₅₁ H ₄₀ N ₆ O ₂₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Suramin
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	8,8'-{3,3'-[3,3'-Carbonylbis(azandiyl)dibenzamido]bis(4-methylbenzamido)}bis(naphthalin-1,3,5-trisulfonsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 8,8'-[3,3'-(3,3'-Ureylendibenzamido)bis(4-methylbenzamido)]bis(naphthalin-1,3,5-trisulfonsäure)

ASK #07951

Chemical Abstract Service Nr. 84-36-6

Molgewicht 666.7148

Bruttoformel C₃₅H₄₂N₂O₁₁

Vorzugsbezeichnung Syroasingopin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung Methyl[18 -(4-ethoxycarbonyloxy-3,5-dimethoxybenzoyloxy)-11,17 -dimethoxy-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]

ASK #07952

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-30-D-glucitol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Poly(oxyethylen)-30-sorbitol

ASK #07953

Chemical Abstract Service Nr. 968-93-4

Molgewicht 300.3921

Bruttoformel C₁₉H₂₄O₃

Vorzugsbezeichnung Testolacton

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.8889

2. Bezeichnung 13(17)a-Homo-13(17)a-oxaandrosta-1,4-dien-3,17-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Homo-17a-oxaandrosta-1,4-dien-3,17-dion; 17a-Homo-17a-oxaandrosta-1,4-dien-3,17-dion

ASK #07954

Chemical Abstract Service Nr. 5721-91-5

Molgewicht 442.6737

Bruttoformel C₂₉H₄₆O₃

Vorzugsbezeichnung Testosterondecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.8/1736; Ph.Eur.2008,6.0/1736

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

ASK #07955

Chemical Abstract Service Nr. 5874-98-6

Molgewicht 484.7104

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₄

Vorzugsbezeichnung Testosteronketolaurat

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(3-oxododecanoat)

ASK #07956

Chemical Abstract Service Nr. 58-20-8

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel $C_{27}H_{40}O_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteroncipionat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(3-cyclopentylpropanoat)

ASK #07957

Chemical Abstract Service Nr. 1169-49-9

Molgewicht 358.5143

Bruttoformel $C_{23}H_{34}O_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteron(2-methylpropanoat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(2-methylpropanoat)

ASK #07958

Chemical Abstract Service Nr. 668-56-4

Molgewicht 393.5185

Bruttoformel $C_{25}H_{31}NO_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteronnicotinat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(pyridin-3-carboxylat)

ASK #07960

Chemical Abstract Service Nr. 315-37-7

Molgewicht 400.594

Bruttoformel $C_{26}H_{40}O_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteronenantat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1048; Ph.Eur.2008,6.0/1048; Ph.Eur.2005,5.0/1048

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Testosteronheptanoat

ASK #07961

Chemical Abstract Service Nr. 18625-33-7

Molgewicht 624.8519

Bruttoformel $C_{40}H_{52}N_2O_4$

2. Bezeichnung 3-[[[(Hydroxy)(diphenyl)acetyl]hydrazinyliden]androst-4-en-17 -yl]heptanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(Benziloylhydrazono)androst-4-en-17beta-ylheptanoat

ASK #07962

Chemical Abstract Service Nr. 52-24-4
Molgewicht 189.2183
Bruttoformel C₆H₁₂N₃PS
Vorzugsbezeichnung Thiotepa
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; USAN; BP2001,2002,2003
2. Bezeichnung Tris(aziridin-1-yl)phosphansulfid

ASK #07963

Chemical Abstract Service Nr. 553-08-2
Formelstamm (C32-H55-N4-O)+ Br⁻
Molgewicht 591.7093
Bruttoformel C₃₂H₅₅BrN₄O
Vorzugsbezeichnung Tonzoniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung *N*-(2-[[[(4-Methoxyphenyl)methyl](pyrimidin-2-yl)amino]ethyl]-*N,N*-dimethylhexadecan-1-aminiumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hexadecyl[2-[(4-methoxybenzyl)(pyrimidin-2-yl)amino]ethyl]dimethylammoniumbromid

ASK #07964

Chemical Abstract Service Nr. 91-85-0
Molgewicht 286.3721
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₄O
Vorzugsbezeichnung Thonzylamin
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung *N*-[(4-Methoxyphenyl)methyl]-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyrimidin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(pyrimidin-2-yl)azan

ASK #07965

Chemical Abstract Service Nr. 63-56-9
Formelstamm C16-H22-N4-O . Cl-H
Molgewicht 322.833
Bruttoformel C₁₆H₂₃ClN₄O
Vorzugsbezeichnung Thonzylaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)

	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Methoxyphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyrimidin-2-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(pyrimidin-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #07966		
	Chemical Abstract Service Nr.	19387-91-8
	Molgewicht	247.2715
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ N ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Tinidazol
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0.6.2/1051; Ph.Eur.2005,5.0/1051; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1051; MAR27; USMI9.9172
	2. Bezeichnung	1-[2-(Ethansulfonyl)ethyl]-2-methyl-5-nitro-1- <i>H</i> -imidazol
ASK #07968		
	Chemical Abstract Service Nr.	5632-44-0
	Molgewicht	253.3819
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Tolpropamin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(4-methylphenyl)-3-phenylpropan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[3-phenyl-3-(p-tolyl)propyl]azan
ASK #07969		
	Chemical Abstract Service Nr.	3339-11-5
	Formelstamm	C18-H23-N . Cl-H
	Molgewicht	289.8429
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Tolpropaminhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(4-methylphenyl)-3-phenylpropan-1-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[3-phenyl-3-(p-tolyl)propyl]azan-hydrochlorid
ASK #07970		
	Chemical Abstract Service Nr.	3686-58-6
	Molgewicht	278.3468
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Tolycain
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	Methyl{2-[2-(diethylamino)acetamido]-3-methylbenzoat}
ASK #07972	
Chemical Abstract Service Nr.	144-12-7
Formelstamm	(C18-H24-N-O2-S)+ I ⁻
Molgewicht	445.3581
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ INO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiemoniumiodid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	4-[3-Hydroxy-3-phenyl-3-(thiophen-2-yl)propyl]-4-methylmorpholin-4-iumiodid
ASK #07974	
Chemical Abstract Service Nr.	7210-92-6
Formelstamm	C15-H22-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	314.8077
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolycainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	Methyl{2-[2-(diethylamino)acetamido]-3-methylbenzoat}-hydrochlorid
ASK #07975	
Chemical Abstract Service Nr.	1156-19-0
Molgewicht	311.3998
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tolazamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(Azepan-1-yl)-3-tosylharnstoff
ASK #07976	
Chemical Abstract Service Nr.	92-31-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1336-01-2; 21785-03-5; 24684-06-8
Formelstamm	(C15-H16-N3-S)+ Cl ⁻
Molgewicht	305.8256
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Toloniumchlorid

International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; USMI10
2. Bezeichnung	3-Amino-7-dimethylamino-2-methyl-5 ⁴ -phenothiazin-5-ylumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Toluidinblau

ASK #07977

Chemical Abstract Service Nr.	536-50-5
Molgewicht	136.191
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ O
2. Bezeichnung	1-(<i>p</i> -Tolyl)ethanol
Zitat Bezeichnung 2	CAS

ASK #07978

Chemical Abstract Service Nr.	128420-71-3
Formelstamm	C23-H27-N3-O7 . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	529.9679
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₇
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid 1.44-2.38 H ₂ O [Wassergehalt gemäß Ph.Eur.: 5,0-8,0 % = 1,44-2,38 mol Wasser; andere variable Hydrate, z.B. gemäß BP bis 1996, Jap.Ph. und USP, sind mit ASK-Nr. 39397-0 zu codieren]
3. Bezeichnung	Minocyclinhydrochlorid-Dihydrat (Ph.Eur.)

ASK #07979

Chemical Abstract Service Nr.	477-32-7
Molgewicht	388.4111
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Visnadin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(10-Acetyloxy-8,8-dimethyl-2-oxo-9,10-dihydro-2 <i>H</i> ,8 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>f</i>]chromen-9-yl)(2-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(10-Acetoxy-8,8-dimethyl-2-oxo-9,10-dihydro-2 <i>H</i> ,8 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>f</i>]chromen-9-yl)(2-methylbutanoat)

ASK #07980

Chemical Abstract Service Nr.	91-16-7
Molgewicht	138.1638
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	1,2-Dimethoxybenzol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Veratrol
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #07981

Chemical Abstract Service Nr. 84-53-7

Formelstamm (C₉-H₁₁-N₂-O₉-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 324.1813

Bruttoformel C₉H₁₃N₂O₉P

2. Bezeichnung 3'-Uridylsäure

3. Bezeichnung Uridin-3'-phosphat

ASK #07982

Chemical Abstract Service Nr. 63-39-8

Formelstamm (C₉-H₁₁-N₂-O₁₅-P₃)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 484.1411

Bruttoformel C₉H₁₅N₂O₁₅P₃

2. Bezeichnung Uridin-5'-triphosphat

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #07983

Formelstamm C₁₅-H₂₉-N-O₃ . x(C₄-H₁₁-N-O₂)

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-hydroxyethyl)undec-10-enamid - 2,2'-Azandiyl-diethanol (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #07989

Chemical Abstract Service Nr. 18296-44-1

Molgewicht 422.4688

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₈

2. Bezeichnung {(1*S*,6*S*,7*R*,7*aS*)-4-Acetyloxymethyl-1,6,7,7*a*-tetrahydrospiro[cyclopenta[*c*]pyran-7,2'-oxiran]-1,6-diyl}bis(3-methylbutanoat)

3. Bezeichnung Valtrat

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

Synonym {(1*S*,6*S*,7*R*,7*aS*)-4-Acetoxy-methyl-1,6,7,7*a*-tetrahydrospiro[cyclopenta[*c*]pyran-7,2'-oxiran]-1,6-diyl}bis(3-methylbutanoat)

ASK #07990

Chemical Abstract Service Nr. 19504-77-9

Molgewicht 291.3853

Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Pecilocin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 1-[(2*E*,4*E*,6*E*-8*R*)-8-Hydroxy-6-methyldodeca-2,4,6-trienoyl]-2-pyrrolidon

ASK #07991

Chemical Abstract Service Nr. 146-48-5

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₃

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxy-yohimban-16 -carboxylat)

3. Bezeichnung Yohimbin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9769; MAR27; DAC2004R

ASK #07992

Chemical Abstract Service Nr. 8051-02-3
2. Bezeichnung Schoenocaulon-officinale-Samenalkaloide
3. Bezeichnung Veratrin
Zitat Bezeichnung 3 DAB6; CAS

ASK #07996

Chemical Abstract Service Nr. 865-21-4
Molgewicht 810.9741
Bruttoformel $C_{46}H_{58}N_4O_9$
Vorzugsbezeichnung Vinblastin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung Vincaleukoblastin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl{[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-1-methyl-1H-indol-3-yl]}-1H-indol-3-yl
Methyl{[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-1-methyl-1H-indol-3-yl]}

ASK #07997

Chemical Abstract Service Nr. 6449-03-2
Formelstamm $C_{46}H_{58}N_4O_9 \cdot H_2O_4S \cdot H_2O$
Molgewicht 927.0679
Bruttoformel $C_{46}H_{60}N_4O_{13}S$
Vorzugsbezeichnung Vinblastinsulfat-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung Vincaleukoblastinsulfat 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl{[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-1-methyl-1H-indol-3-yl]}-1H-indol-3-yl
(1:1) 1 HO;
Methyl{[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-1-methyl-1H-indol-3-yl]}-1H-indol-3-yl
(1:1) 1 HO; Vinblastinsulfat 1 HO

ASK #07998

Chemical Abstract 57-22-7

Service Nr.	
Molgewicht	824.9576
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₆ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Vincristin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	22-Oxovincal leukoblastin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-6-formyl-5-
ASK #07999	

Chemical Abstract Service Nr.	2068-78-2
Formelstamm	C46-H56-N4-O10 . H2-O4-S
Molgewicht	923.0361
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₈ N ₄ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vincristinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/749; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/749; Ph.Eur.2005,5.0/749; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	22-Oxovincal leukoblastin-sulfat (1:1)

ASK #08000

Chemical Abstract Service Nr.	137-26-8
Molgewicht	240.4329
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Thiram
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	USAN; ISO
2. Bezeichnung	N ¹ ,N ¹ ,N ⁶ ,N ⁶ -Tetramethyl-2-dithioperoxy-1,3-dithiodikohlensäurediamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dithiobis(dimethylthiocarboxamid); Bis(dimethylthiocarbamoyl)disulfid; Tetramethylthiuramdisulfid; Tetramethyldisulfandicarbothioamid

ASK #08001

Chemical Abstract Service Nr.	71-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	65129-07-9; 65129-11-5
Formelstamm	(C8-H20-N)+ Br ⁻
Molgewicht	210.1551
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ BrN
Vorzugsbezeichnung	Tetrylammoniumbromid

International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Triethylethanaminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetraethylammoniumbromid
ASK #08002	
Chemical Abstract Service Nr.	4294-99-9
Formelstamm	(C ₈ -H ₂₀ -N) ⁺ (N-O ₂) ⁻
Molgewicht	176.2566
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tetrylammoniumnitrit
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Triethylethanaminiumnitrit
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetraethylammoniumnitrit
ASK #08003	
Chemical Abstract Service Nr.	20236-82-2
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₃ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	377.8619
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Thebaconhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; YLST
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-6-en-6-yl)acetat-hydrochlorid
ASK #08004	
Chemical Abstract Service Nr.	3810-35-3
Molgewicht	255.2736
Bruttoformel	C ₈ H ₅ N ₃ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tenonitrozol
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR2013
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Nitro-1,3-thiazol-2-yl)thiophen-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(5-Nitro-2-thiazolyl)-2-thiophencarboxamid; N-(5-Nitro-2-thiazolyl)-2-thenamid; Thenitrazol; N-(5-Nitro-2-thiazolyl)-2-thenoessäureamid
ASK #08005	
Chemical Abstract Service Nr.	91-79-2
Molgewicht	261.3858
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₃ S

Vorzugsbezeichnung	Thenyldiamin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N</i> -[(thiophen-3-yl)methyl]ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(3-thienylmethyl)azan
ASK #08006	
Chemical Abstract Service Nr.	958-93-0
Formelstamm	C14-H19-N3-S . Cl-H
Molgewicht	297.8467
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Thenyldiaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N</i> -[(thiophen-3-yl)methyl]ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(3-thienylmethyl)azan-hydrochlorid
ASK #08008	
Chemical Abstract Service Nr.	21478-01-3
Molgewicht	594.631
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₅ Cl ₂ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Thiamphenicolpalmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-mesylphenyl)propyl]hexadecanoat
ASK #08009	
Chemical Abstract Service Nr.	2611-61-2
Formelstamm	C14-H18-Cl2-N2-O6-S . Cl-H
Molgewicht	449.7345
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ Cl ₃ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Thiamphenicolglycinat-Hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-mesylphenyl)propyl]glycinat-hydrochlorid
ASK #08010	
Chemical Abstract Service Nr.	58-34-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28137-55-5; 67078-89-1
Formelstamm	(C18-H23-N2-S)+ (C-H3-O4-S) ⁻
Molgewicht	410.5507
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ O ₄ S ₂

Vorzugsbezeichnung	Thiazinamiummetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-aminium(methylsulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trimethyl[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]ammonium(methylsulfat)
ASK #08011	
Chemical Abstract Service Nr.	1420-55-9
Molgewicht	399.6158
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thiethylperazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-Ethylsulfanyl-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #08012	
Chemical Abstract Service Nr.	1179-69-7
Formelstamm	C22-H29-N3-S2 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	631.7601
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₇ N ₃ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thiethylperazindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-Ethylsulfanyl-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-maleat (1:2)
ASK #08013	
Chemical Abstract Service Nr.	635-76-7
Formelstamm	(C12-H10-N3-S)+ Cl ⁻
Molgewicht	263.7459
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ ClN ₃ S
2. Bezeichnung	3,7-Diaminophenothiazin-5-ylumchlorid
3. Bezeichnung	Thionin (als Chlorid)
ASK #08014	
Chemical Abstract Service Nr.	84-06-0
Molgewicht	446.0053
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thiopropazat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.9094
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)acetat

ASK #08015

Chemical Abstract Service Nr.	146-28-1
Formelstamm	C23-H28-Cl-N3-O2-S . 2 Cl-H
Molgewicht	518.9272
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ Cl ₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thiopropazatdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.9094
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)acetat-dihydrochlorid

ASK #08016

Chemical Abstract Service Nr.	316-81-4
Molgewicht	446.6292
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₄ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thiopropazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.9095
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-sulfonamid

ASK #08017

Chemical Abstract Service Nr.	2347-80-0
Formelstamm	C22-H30-N4-O2-S2 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	638.8405
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ N ₄ O ₈ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Thiopropazindimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9095
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-sulfonamid-methansulfonat (1:2)

ASK #08018

Chemical Abstract Service Nr.	155-09-9
Molgewicht	133.1903
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ N
Vorzugsbezeichnung	Tranylcypromin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Phenylcyclopropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS,S</i> <i>R</i>)-2-Phenylcyclopropan-1-amin; (<i>RS,S</i> <i>R</i>)-2-Phenylcyclopropylazan

ASK #08019

Chemical Abstract Service Nr. 13492-01-8

Formelstamm 2(C9-H11-N) . H2-O4-S

Molgewicht 364.4592

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Tranlylcyprominhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Phenylcyclopropan-1-amin-sulfat (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS,SR)-2-Phenylcyclopropylazan-sulfat (2:1); (RS,SR)-2-Phenylcyclopropan-1-amin-sulfat (2:1)

ASK #08020

Chemical Abstract Service Nr. 51-18-3

Molgewicht 204.2318

Bruttoformel C₉H₁₂N₆

Vorzugsbezeichnung Tretamin

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung 2,4,6-Tris(aziridin-1-yl)-1,3,5-triazin

ASK #08021

Molgewicht 942.5264

Bruttoformel C₆₀H₁₁₁NO₆

2. Bezeichnung (2,2',2''-Nitrilotriethyl)trioleat

ASK #08023

Chemical Abstract Service Nr. 112-27-6

Molgewicht 150.173

Bruttoformel C₆H₁₄O₄

2. Bezeichnung 2,2'-[ethan-1,2-diylbis(oxy)]di(ethan-1-ol)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,6-Dioxaoctan-1,8-diol; 2,2'-(Ethylendioxy)diethanol; Triethylenglycol; Triglycol

ASK #08024

Formelstamm C6-H15-N-O3 . Br-H

Molgewicht 230.1001

Bruttoformel C₆H₁₆BrNO₃

2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitrilotriethanol-hydrobromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Triethanolaminhydrobromid

ASK #08025

Chemical Abstract Service Nr. 68-76-8

Molgewicht	231.2505
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Triaziqun
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2,3,5-Tris(aziridin-1-yl)cyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
ASK #08026	
Chemical Abstract Service Nr.	10310-32-4
Molgewicht	478.5767
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tribenosid
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; Ph.Eur.2008,6.0/1740; Ph.Eur.2002,4.02,4.04/1740; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/1740
2. Bezeichnung	Ethyl(3,5,6-tri- <i>O</i> -benzyl- <i>D</i> -glucofuranosid)
ASK #08027	
Chemical Abstract Service Nr.	567-41-9
Molgewicht	429.8076
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ Cl ₃ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-(2,2,2-Trichlorethan-1,1-diyl)bis(3-isopropyl-6-methylphenol)
ASK #08028	
Chemical Abstract Service Nr.	555-77-1
Molgewicht	204.5252
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Trichlormethin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N,N</i> -bis(2-chlorethyl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tris(2-chlorethyl)azan
ASK #08029	
Chemical Abstract Service Nr.	817-09-4
Formelstamm	C6-H12-Cl3-N . Cl-H
Molgewicht	240.9861
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ Cl ₄ N
Vorzugsbezeichnung	Trichlormethinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N,N</i> -bis(2-chlorethyl)ethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tris(2-chlorethyl)azan-hydrochlorid

ASK #08030

Chemical Abstract Service Nr. 499-40-1

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$

2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(1 6)-D-glucopyranose

3. Bezeichnung Isomaltose

Zitat Bezeichnung 3 Romp8

ASK #08032

Chemical Abstract Service Nr. 1394-02-1

Vorzugsbezeichnung Hachimycin

International Nonproprietary Name INNv.L23

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung Trichomycin

ASK #08033

Chemical Abstract Service Nr. 117-89-5

Molgewicht 407.4956

Bruttoformel $C_{21}H_{24}F_3N_3S$

Vorzugsbezeichnung Trifluoperazin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9353

2. Bezeichnung 10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-2-trifluormethyl-10H-phenothiazin

ASK #08034

Chemical Abstract Service Nr. 125-99-5

Formelstamm $(C_{21}H_{36}N-O)^+ I^-$

Molgewicht 445.4211

Bruttoformel $C_{21}H_{36}INO$

Vorzugsbezeichnung Tridihexethylidid

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (3-Cyclohexyl-3-hydroxy-3-phenylpropyl)triethylammoniumiodid

ASK #08035

Chemical Abstract Service Nr. 749-13-3

Molgewicht 409.4171

Bruttoformel $C_{22}H_{23}F_4NO_2$

Vorzugsbezeichnung Trifluperidol

International Nonproprietary Name INN.L7

	Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR27; USMI9.9354
	2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-{4-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-1-yl}butan-1-on
ASK #08036	Chemical Abstract Service Nr.	2062-77-3
	Formelstamm	C22-H23-F4-N-O2 . Cl-H
	Molgewicht	445.8781
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClF ₄ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Trifluperidolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	Zitat Bezeichnung 1	DAC1999-2004; DAC2004R; USMI9.9354; MAR27
	2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-{4-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-1-yl}butan-1-on-hydrochlorid
ASK #08037	Chemical Abstract Service Nr.	52-49-3
	Formelstamm	C20-H31-N-O . Cl-H
	Molgewicht	337.9272
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Trihexyphenidylhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	Zitat Bezeichnung 1	DAC2002; Ph.Eur.2008,6.0/1626; Ph.Eur.2005,5.0/1626; Ph.Eur.2002,4.00/1626; USMI9.9361
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclohexyl-1-phenyl-3-piperidinopropan-1-ol-hydrochlorid
ASK #08038	Chemical Abstract Service Nr.	64-39-1
	Molgewicht	275.3859
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Trimeperidin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	(1,2,5-Trimethyl-4-phenyl-4-piperidyl)propionat
ASK #08039	Chemical Abstract Service Nr.	125-80-4
	Formelstamm	C17-H25-N-O2 . Cl-H
	Molgewicht	311.8468
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Trimeperidinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	(1,2,5-Trimethyl-4-phenyl-4-piperidyl)propionat-hydrochlorid

ASK #08040

Chemical Abstract Service Nr.	5011-34-7
Molgewicht	266.3361
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trimetazidin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-[(2,3,4-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #08041

Chemical Abstract Service Nr.	13171-25-0
Formelstamm	C14-H22-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	339.258
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trimetazidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1741; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1741; Ph.Eur.2008,6.0/1741; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	1-[(2,3,4-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin-dihydrochlorid

ASK #08042

Chemical Abstract Service Nr.	54707-83-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1105069-44-0; 167954-68-9
Formelstamm	C13-H18-N2 . Cl-H
Molgewicht	238.7564
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Lerimazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L72)
2. Bezeichnung	2-[(2,4,6-Trimethylphenyl)methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2,4,6-Trimethylbenzyl)-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid

ASK #08043

Chemical Abstract Service Nr.	5110-69-0
Formelstamm	(C5-H13-I-N)+ I ⁻
Molgewicht	340.9724
Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ I ₂ N
2. Bezeichnung	(2-Iodethyl)trimethylammoniumiodid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Iodcholin

ASK #08045

Chemical Abstract Service Nr. 1017-56-7
Molgewicht 216.1979
Bruttoformel $C_6H_{12}N_6O_3$
2. Bezeichnung (1,3,5-Triazin-2,4,6-triyltriamino)trimethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trimethylolmelamin

ASK #08046

Chemical Abstract Service Nr. 25332-13-2
Formelstamm C20-H26-N2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 390.5395
Bruttoformel $C_{21}H_{30}N_2O_3S$
Vorzugsbezeichnung Trimipraminmesilat
International Nonproprietary Name INN.L18,v.L18
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-methansulfonat (1:1)

ASK #08047

Chemical Abstract Service Nr. 521-78-8
Formelstamm C20-H26-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht 410.506
Bruttoformel $C_{24}H_{30}N_2O_4$
Vorzugsbezeichnung Trimipraminmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0534; Ph.Eur.2005,5.0/0534; Ph.Eur.2002,4.00/534; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-maleat (1:1); Trimipraminhydrogenmaleat

ASK #08048

Chemical Abstract Service Nr. 1607-57-4
Molgewicht 335.2371
Bruttoformel $C_{20}H_{15}Br$
2. Bezeichnung 1-Brom-1,2,2-triphenylethen

ASK #08049

Chemical Abstract Service Nr. 3958-19-8
Molgewicht 385.1367
Bruttoformel $C_{18}H_{15}SSb$

2. Bezeichnung Triphenylstibansulfid
3. Bezeichnung Triphenylantimon()-sulfid

ASK #08050

Chemical Abstract Service Nr. 486-12-4
Molgewicht 278.3914
Bruttoformel $C_{19}H_{22}N_2$
Vorzugsbezeichnung Triprolidin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9414; MAR28
2. Bezeichnung (1*E*)-2-[3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(4-methylphenyl)prop-1-en-1-yl]pyridin

ASK #08051

Chemical Abstract Service Nr. 550-70-9
Formelstamm $C_{19}H_{22}N_2 \cdot Cl-H$
Molgewicht 314.8523
Bruttoformel $C_{19}H_{23}ClN_2$
Vorzugsbezeichnung Triprolidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.9414
2. Bezeichnung (1*E*)-2-[3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(4-methylphenyl)prop-1-en-1-yl]pyridin-hydrochlorid

ASK #08054

Chemical Abstract Service Nr. 123-82-0
Molgewicht 115.2166
Bruttoformel $C_7H_{17}N$
Vorzugsbezeichnung Tuaminoheptan
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung Heptan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heptan-2-ylazan

ASK #08055

Chemical Abstract Service Nr. 6411-75-2
Formelstamm $2(C_7H_{17}N) \cdot H_2O_4S$
Molgewicht 328.5116
Bruttoformel $C_{14}H_{36}N_2O_4S$
Vorzugsbezeichnung Tuaminoheptanhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung Heptan-2-amin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Heptan-2-ylazan-sulfat (2:1)

ASK #08056

Chemical Abstract Service Nr. 6989-98-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 41354-45-4

Formelstamm (C₃₇-H₄₁-N₂-O₆)+ Cl⁻ . Cl-H . 5 H₂O

Molgewicht 771.7216

Bruttoformel C₃₇H₄₂Cl₂N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Tubocurarinchlorid 5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 7',12'-Dihydroxy-6,6'-dimethoxy-2,2',2'-trimethyltubocuraraniumchlorid-hydrochlorid 5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tubocurarinchlorid ' ; Tubocurarinchlorid (Ph.Eur.)

ASK #08058

Chemical Abstract Service Nr. 25301-02-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9014-50-0; 9014-66-8; 9015-10-5

Formelstamm (C₁₄-H₂₂-O)_x . (C₂-H₄-O)_y . (C-H₂-O)_z

Vorzugsbezeichnung Tyloxapol

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; USAN

2. Bezeichnung Poly{ethylenoxid-co-formaldehyd-co-[4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenol]} (x:y:z)

ASK #08059

Chemical Abstract Service Nr. 51-67-2

Molgewicht 137.179

Bruttoformel C₈H₁₁NO

2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)phenol

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

3. Bezeichnung Tyramin

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

ASK #08069

Formelstamm C₂₇-H₃₅-N-O₅ . Cl-H

Molgewicht 490.0314

Bruttoformel C₂₇H₃₆ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Acetorphanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L17)

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-7 -[(R)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-yl)acetat-hydrochlorid

ASK #08071

Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₃ -N-O ₂ . Cl-H
Molgewicht	297.8203
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alphaprodinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	YLIST
2. Bezeichnung	[(3 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat-hydrochlorid

ASK #08072

Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₃ -N-O ₂ . Cl-H
Molgewicht	297.8203
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Betaprodinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1	YLIST
2. Bezeichnung	[(3 <i>RS</i> ,4 <i>RS</i>)-1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat-hydrochlorid

ASK #08078

Chemical Abstract Service Nr.	466-97-7
Molgewicht	271.3111
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Normorphin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	YLIST; USMI11
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-morphin-7-en-3,6 -diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Desmethylnormorphin

ASK #08079

Chemical Abstract Service Nr.	51-63-8
Formelstamm	2(C ₉ -H ₁₃ -N) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	368.4909
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-1-Phenylpropan-2-amin-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Dexamfetaminhemisulfat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.7,10.0(2019-2020)/2752; Ph.Eur.2020
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Bis[(2 <i>S</i>)-1-phenylpropan-2-amin]sulfat; Dexamfetaminsulfat; Dexamphetaminhemisulfat; Dexamphetaminsulfat; (S)-1-Phenylpropan-2-ylazan-sulfat (2:1)

ASK #08080

Chemical Abstract Service Nr.	561-27-3
Molgewicht	369.411
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₅
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)diacetat
3. Bezeichnung	Diamorphin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Heroin; Diacetylmorphin; [(5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diyl]diacetat
ASK #08081	
Formelstamm	C16-H21-N-S2 . Cl-H
Molgewicht	327.9356
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClNS ₂
Vorzugsbezeichnung	Diethylthiambutenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4,4-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan-hydrochlorid
ASK #08082	
Formelstamm	C20-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	363.8783
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dimenoxadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)[(ethoxy)(diphenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #08085	
Formelstamm	C21-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht	345.9061
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Isomethadonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenylhexan-3-on-hydrochlorid
ASK #08086	
Chemical Abstract Service Nr.	466-40-0
Molgewicht	309.4452
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Isomethadon

International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	YLIST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenylhexan-3-on
ASK #08087	
Chemical Abstract Service Nr.	10279-57-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12508-66-6; 63231-67-4
Molgewicht	78.0996
Bruttoformel	O ₂ Si
2. Bezeichnung	Siliciumdioxid x H ₂ O '
Zitat Bezeichnung 2	E551; IUPAC
3. Bezeichnung	Siliciumdioxid-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0(1997-2019)/0738; E551
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Kieselsäure-Hydrat
ASK #08088	
Formelstamm	C14-H17-N-S2 . Cl-H
Molgewicht	299.8824
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ ClNS ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimethylthiambutenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1	YLIST
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-4,4-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan-hydrochlorid
ASK #08089	
Chemical Abstract Service Nr.	5666-11-5
Molgewicht	392.5338
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Levomoramid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	YLIST
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-Methyl-4-morpholino-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on
ASK #08090	
Chemical Abstract Service Nr.	561-48-8
Molgewicht	335.4825
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Norpipanon

International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl-6-piperidinohexan-3-on
ASK #08091	
Chemical Abstract Service Nr.	6033-41-6
Formelstamm	C23-H29-N-O . Cl-H
Molgewicht	371.9434
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Norpipanonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl-6-piperidinohexan-3-on-hydrochlorid
ASK #08092	
Chemical Abstract Service Nr.	6033-42-7
Formelstamm	C23-H29-N-O . Br-H
Molgewicht	416.3944
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Norpipanonhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl-6-piperidinohexan-3-on-hydrobromid
ASK #08093	
Chemical Abstract Service Nr.	80894-42-4
Formelstamm	C24-H31-N-O . Cl-H . H2-O
Molgewicht	403.9853
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Dipipanonhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; YLST
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl-6-(piperidin-1-yl)heptan-3-on-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #08095	
Chemical Abstract Service Nr.	2385-81-1
Molgewicht	361.4751
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Furethidin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST

	2. Bezeichnung	Ethyl(4-phenyl-1-[2-[(oxolan-2-yl)methoxy]ethyl]piperidin-4-carboxylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethyl(4-phenyl-1-[2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methoxy]ethyl]piperidin-4-carboxylat); Ethyl{4-phenyl-1-[2-(tetrahydro-2-furylmethoxy)ethyl]piperidin-4-carboxylat}
ASK #08096		
	Chemical Abstract Service Nr.	2183-56-4
	Molgewicht	303.3529
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Hydromorphenol
	International Nonproprietary Name	INNv.L11
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-17-methylmorphinan-3,6 ,14-triol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	14-Hydroxydihydromorphen
ASK #08097		
	Chemical Abstract Service Nr.	466-99-9
	Molgewicht	285.3377
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Hydromorphon
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; YLST; USMI9.4700
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphinan-6-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dihydromorphenon
ASK #08098		
	Chemical Abstract Service Nr.	1531-12-0
	Molgewicht	243.344
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO
	Vorzugsbezeichnung	Norlevorphanol
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	(9 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-Morphinan-3-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(-)-3-Hydroxymorphinan
ASK #08099		
	Chemical Abstract Service Nr.	10061-32-2
	Molgewicht	361.4767
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Levophenacymorphan
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	2-[(9 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-3-Hydroxymorphinan-17-yl]-1-phenylethanon
ASK #08103	
Chemical Abstract Service Nr.	32988-50-4
Molgewicht	685.69
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₃ N ₁₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Viomycin
International Nonproprietary Name	INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3,6-Diamino- <i>N</i> -{(3 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i>)-3-[(4 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-6-[(<i>Z</i>)-ureidomethylen]-1,4,7,10,13-pentaazacyclohe
ASK #08104	
Chemical Abstract Service Nr.	37883-00-4
Formelstamm	C25-H43-N13-O10 . x H2-O4-S
Molgewicht	783.769
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₅ N ₁₃ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Viomycinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INNv.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3,6-Diamino- <i>N</i> -{(3 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i>)-3-[(4 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-6-[(<i>Z</i>)-(carbamoylamino)methyliden]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-1,4,7,10,13-per (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i>)-3,6-Diamino- <i>N</i> -{(3 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i>)-3-[(4 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-6-[(<i>Z</i>)-ureidomethylen]-1,4,7,10,13-pentaazacyclohe (1:x)
ASK #08105	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	633290-78-5
Formelstamm	C25-H43-N13-O10 . C9-H17-N-O5
Molgewicht	904.925
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₀ N ₁₄ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Viomycin(D-pantothenat)
International Nonproprietary Name	(INNv.L4)

Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(3S)-3,6-Diamino- <i>N</i> -{(3S,9S,12S,15S)-3-[(4 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-6-[(<i>Z</i>)-ureidomethylen]-1,4,7,10,13-pentaaza-1H-purin-1-ylidene}-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on (1:1)
ASK #08107	
Chemical Abstract Service Nr.	523-68-2
Molgewicht	215.2478
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Hydroxy-3-methyl-1-naphthyl)acetamid
ASK #08111	
Chemical Abstract Service Nr.	28154-74-7
Formelstamm	(C22-H28-F-O7-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	478.5067
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FNaO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Natrium(fluocortolon-21-sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	6-Fluor-11-hydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhydrogensulfat-Natriumsalz
ASK #08112	
Chemical Abstract Service Nr.	556-38-7
Formelstamm	2(C5-H9-O2) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	267.6275
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	Pentansäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung	Zinkpentanoat
ASK #08113	
Chemical Abstract Service Nr.	122-48-5
Molgewicht	194.2271
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	4-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)butan-2-on
3. Bezeichnung	Zingeron
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; ROMP9
ASK #08115	
Chemical Abstract Service Nr.	13014-44-3
Formelstamm	2(C18-H31-O2) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	624.2551
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₂ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	(<i>Z,Z</i>)-Octadeca-9,12-diensäure-Zinksalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Zinklinolat

ASK #08118

Chemical Abstract Service Nr.	119-04-0
Molgewicht	614.6437
Bruttoformel	$C_{23}H_{46}N_6O_{13}$
Vorzugsbezeichnung	Framycetin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	O-2,6-Diamino-2,6-didesoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)-O-[O-2,6-diamino-2,6-didesoxy- -L-idopyranosyl-(1 3)- -D-ribofuranosyl]-(1 5)-2-desoxy-D-streptamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neomycin B

ASK #08119

Chemical Abstract Service Nr.	53-34-9
Molgewicht	378.4345
Bruttoformel	$C_{21}H_{27}FO_5$
Vorzugsbezeichnung	Fluprednisolon
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 ,17,21-trihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #08120

Chemical Abstract Service Nr.	570-36-5
Molgewicht	420.4712
Bruttoformel	$C_{23}H_{29}FO_6$
Vorzugsbezeichnung	Fluprednisolon-21-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #08121

Formelstamm	$(C_{25}H_{30}F-O_8)^- Na^+$
Molgewicht	500.4891
Bruttoformel	$C_{25}H_{30}FNaO_8$
Vorzugsbezeichnung	Natrium(fluprednisolon-21-succinat)
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fluprednisolon-21-hydrogensuccinat-Natriumsalz

ASK #08122

Chemical Abstract Service Nr.	23277-71-6
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₈ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	387.4951
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ KN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ampicillin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #08127

2. Bezeichnung Glycerolmonostearat-2-Hydroxypropansäure-Reaktionsprodukt

3. Bezeichnung Glycerolmonostearat-lactat

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

Synonym Glycerolmonostearat-Milchsäure-Reaktionsprodukt

ASK #08128

Chemical Abstract Service Nr.	53783-83-8
Molgewicht	280.4057
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tromantadin
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Adamantan-1-yl)-2-(2-dimethylaminoethoxy)acetamid

ASK #08129

Chemical Abstract Service Nr.	41544-24-5
Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₈ -N ₂ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	316.8667
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tromantadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Adamantan-1-yl)-2-(2-dimethylaminoethoxy)acetamid-hydrochlorid

ASK #08136

Chemical Abstract Service Nr.	109-89-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1637232-73-5
Molgewicht	73.1368
Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethylethanamin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diethylazan; Diethylamin

ASK #08138

Chemical Abstract Service Nr. 67724-08-7

Molgewicht 1231.4247

Bruttoformel C₆₆H₉₀N₂O₂₀

Vorzugsbezeichnung Spiramycinembonat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,11*E*,13*E*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy/acetyloxy/propanoyloxy)-5-methoxy (1:1)}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- α -*L*-ribo-hexopyranosyl-(1-->4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- β -*D*-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy,acetoxo,propionyloxy)-5-methoxy (1:1)}

ASK #08143

Chemical Abstract Service Nr. 6673-35-4

Molgewicht 266.3361

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Practolol

International Nonproprietary Name INNv.L23

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; BP80; USAN; MAR28

2. Bezeichnung *N*-(4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4'-(2-Hydroxy-3-isopropylaminopropoxy)acetanilid

ASK #08145

Chemical Abstract Service Nr. 62-56-6

Molgewicht 76.1209

Bruttoformel CH₄N₂S

2. Bezeichnung Thioharnstoff

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR29; IUPAC2005; FIE96; DAB1998R

ASK #08146

Chemical Abstract Service Nr. 9050-04-8

Vorzugsbezeichnung Carmellose-Calcium

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0886; Ph.Eur.2005,5.0/0886; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.07/886

2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)cellulose-Calciumsalz

ASK #08149

Chemical Abstract Service Nr. 114-26-1

Molgewicht 209.2417

ASK #08150ASK #08152ASK #08153ASK #08154

Chemical Abstract Service Nr.	140-04-5
Molgewicht	396.6038
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₄ O ₄

2. Bezeichnung	Butyl[(<i>Z-R</i>)-12-(acetyloxy)octadec-9-enoat]
3. Bezeichnung	Butyl[(<i>Z-R</i>)-12-acetoxyoctadec-9-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Butyl(12-acetoxyleat)

ASK #08155

Chemical Abstract Service Nr.	2589-47-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	31966-66-2; 540777-85-3
Formelstamm	(C23-H33-N2-O2)+ H+ (C4-H4-O6)2 ⁻
Molgewicht	518.5992
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Prajmaliumbitartrat
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i>)-17,21 -Dihydroxy-4-propylajmalan-4-ium-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(17 <i>R</i> ,21 <i>R</i>)-17,21-Dihydroxy-4-propylajmalanium-hydrogen-(<i>R,R</i>)-tartrat

ASK #08168

Chemical Abstract Service Nr.	59259-38-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17162-29-7
Molgewicht	228.3279
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₄ O ₃
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl](2-hydroxypropanoat)

ASK #08177

Chemical Abstract Service Nr.	7758-04-5
Formelstamm	(C6-H12-N-O3-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	217.3277
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ KNO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Kaliumcyclamat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	Cyclohexylamidoschwefelsäure-Kaliumsalz

ASK #08189

Chemical Abstract Service Nr.	3239-44-9
Molgewicht	231.2574
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ F ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Dexfenfluramin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl){(S)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan

ASK #08198

2. Bezeichnung -(Dodecyl,tetradecyl)- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-3

3. Bezeichnung (Dodecyl,tetradecyl)poly(oxyethylen)-3-hydrogensulfat

ASK #08201

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6119-67-1; 750-90-3

Formelstamm C₂₀H₂₄N₂O₂ . C₇H₆O₃ . 0.5 H₂O

Molgewicht 471.5451

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₂O₅

2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-2-hydroxybenzoat (1:1) 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Chinin(2-hydroxybenzoat) 0.5 H₂O

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

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-2-hydroxybenzoat (1:1) 0.5 HO

ASK #08207

Chemical Abstract Service Nr. 3239-45-0

Formelstamm C₁₂H₁₆F₃N . Cl-H

Molgewicht 267.7183

Bruttoformel C₁₂H₁₇ClF₃N

Vorzugsbezeichnung Dexfenfluraminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (2S)-N-Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl){(S)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan-hydrochlorid

ASK #08213

Chemical Abstract Service Nr. 474-25-9

Formelstamm (C₂₄H₃₉O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 392.572

Bruttoformel C₂₄H₄₀O₄

Vorzugsbezeichnung Chenodesoxycholsäure

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1189; Ph.Eur.2005,5.0/1189; Ph.Eur.2008,6.0/1189; MAR27; USMI9.2010; GII; DAC97

2. Bezeichnung 3 ,7 -Dihydroxy-5 -cholan-24-säure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Chenodeoxycholsäure; Chenodiol

ASK #08216

Chemical Abstract Service Nr. 66105-29-1

- 2. Bezeichnung** Poly(oxyethylen)-(7/23)-glycerol(mono/di/tri)(decanoat/dodecanoat/hexadecanoat/hexanoat/(*Z,Z*)-octadeca-9,12-dienoat/octadecanoat/(*Z*)-octadec-9-enoat/octanoat/tetradecanoat)
- 3. Bezeichnung** Macrogolglycerolcocoate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten (7 oder 23)))
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
- Synonym** Poly(oxyethylen)-7-glycerol(mono/di/tri)alkanoat(C-C); Macrogolglycerolcocoate

ASK #08220

Chemical Abstract Service Nr. 11116-97-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52080-72-5

- Formelstamm** (C₆-H₁₁-O₇)⁻ . (C₃-H₅-O₃)⁻ Ca²⁺
- Molgewicht** 324.2953
- Bruttoformel** C₉H₁₆CaO₁₀
- 2. Bezeichnung** Calciumdi-D-gluconat-Calciumbis[*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat] (1:1)
- 3. Bezeichnung** Calcium-D-gluconat-Calciumlactat (1:1)
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
- Synonym** Calciumlactogluconat; (Gluconato)(lactato)calcium; Calciumgluconolactat; (D-Gluconato)(2-hydroxypropanoato)calcium

ASK #08221

Chemical Abstract Service Nr. 129-17-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 220750-19-6; 66554-69-6; 81604-53-7; 856315-34-9

- Formelstamm** (C₂₇-H₃₁-N₂-O₆-S₂)⁻ Na⁺
- Molgewicht** 566.6646
- Bruttoformel** C₂₇H₃₁N₂NaO₆S₂
- 2. Bezeichnung** Natrium-4-[[4-(diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]benzol-1,3-disulfonat
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** Natrium-4-[(4-diethylaminophenyl)(4-diethyliminocyclohexa-2,5-dienyliden)methyl]benzol-1,3-disulfonat;
2-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]-5-sulfobenzol-1-sulfonat-Natriumsalz;
N,N-Diethyl-4-[α-(4-diethylaminophenyl)-2,4-disulfobenzyliden]-2,5-cyclohexadien-1-yliden}ammoniumhydroxid-inneres-Salz-Natriumsalz; Sulfanblau;
4-[Bis(4-diethylaminophenyl)methylum]-3-sulfonatobenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #08226

Chemical Abstract Service Nr. 1776-83-6

- Molgewicht** 329.3532
- Bruttoformel** C₁₇H₁₆NO₂PS
- Vorzugsbezeichnung** Quintiofos

International Nonproprietary Name INN.L11

- Zitat Bezeichnung 1** ISO
- 2. Bezeichnung** *O*-Ethyl-*O'*-(8-chinolyl)phenylphosphonothioat

ASK #08250

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-(dodecyl,tetradecyl)ether

3. Bezeichnung -Alkyl(C₁₂-C₁₄)- -hydroxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #08267

Chemical Abstract Service Nr. 7664-93-9

Molgewicht 98.0785

Bruttoformel H₂O₄S

3. Bezeichnung Schwefelsäure ((mit Angaben zur Konzentration))

Zitat Bezeichnung 3 HAB34; MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; E513; HAB2000R-2009R; ROMP8; USMI9.8769; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1572; HAB2010R-2016R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 513

ASK #08272

2. Bezeichnung Poly(methylgalacturonat)hydrogensulfat-Calcium-Natrium-Salz

ASK #08276

Chemical Abstract Service Nr. 68603-42-9

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-hydroxyethyl)cocosfettsäureamid

Zitat Bezeichnung 2 GI(2)

ASK #08282

Chemical Abstract Service Nr. 13479-26-0

Molgewicht 429.8076

Bruttoformel C₂₂H₂₇Cl₃O₂

2. Bezeichnung 4,4'-(2,2,2-Trichlorethan-1,1-diyl)bis(2-isopropyl-5-methylphenol)

ASK #08286

Chemical Abstract Service Nr. 22248-79-9

Molgewicht 365.9618

Bruttoformel C₁₀H₉Cl₄O₄P

2. Bezeichnung [(*Z*)-2-Chlor-1-(2,4,5-trichlorphenyl)ethenyl]dimethylphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrachlorvinphos

ASK #08287

Chemical Abstract Service Nr. 81424-66-0

Formelstamm 2(C13-H8-Cl2-N2-O4) . C4-H10-N2

Molgewicht 740.3748

Bruttoformel C₃₀H₂₆Cl₄N₆O₈

Vorzugsbezeichnung Niclosamid-Piperazin (2:1)

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 2',5-Dichlor-2-hydroxy-4'-nitrobenzanilid-Piperazinsalz (2:1)

ASK #08292

Chemical Abstract Service Nr. 1529832-89-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 70024-90-7; 9048-46-8

Molgewicht 66437.2576

Bruttoformel $C_{2936}H_{4590}N_{786}O_{889}S_{41}$

2. Bezeichnung

DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTCCQ AADKAACLLP KLDEL RDEGK ASSAQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPKAEFAE VSKLVTDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNQALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSCKCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETTFH ADICTLSEKE RQIKKQ TALV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCF AE EGKKLVAASQ AALGL, 53,62:75,91:90,101:124,169:168,177:200,246:245,253:265,279:278,289:316,361:360,369:392,438:437,448:461,477:476,487:514,559:558,567-Heptadecakis(disulfid), Reinheit mindestens 95 % (Ph.Eur.) oder 96 % (USP)

Zitat Bezeichnung 2 UniProtKB:P02768

3. Bezeichnung Albumin vom Menschen

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0-10.7(2002-2022)R

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

Synonym human albumin; Humanserumalbumin; Albumin, human; HSA; Albumin; DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTC(53S-->62S)VADESAE NC(62S-->53S)DKSLHTLF GDKLC(75S-->91S)TVATL RETYGEMADC(90S-->101S) C(91S-->75S)AKQEPERNE C(101S-->90S)FLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMC(124S-->169S)TAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTCC(168S-->177S)C(169S-->124S)Q AADKAAC(177S-->168S)LLP KLDEL RDEGK ASSAQRLKC(200S-->246S) ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPKAEFAE VSKLVTDLTK VHTEC(245S-->253S)C(246S-->200S)HGDL LEC(253S-->245S)ADDRADL AKYIC(265S-->279S)ENQDS ISSKLKEC(278S-->289S)C(279S-->265S)E KPILLEKSHC(289S-->278S)I AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVC(316S-->361S)KNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC(360S-->369S) C(361S-->316S)AAADPHEC(369S-->360S)Y AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NC(392S-->438S)ELFEQLGE YKFNQALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSCK(437S-->448S)C(438S-->392S)KH PEAKRMPC(448S-->437S)AE DYLSVVLNQL C(461S-->477S)VLHEKTPVS DRVTKC(476S-->487S)C(477S-->461S)TES LVNRRPC(487S-->476S)FSA LEVDETYVPK EFNAETTFH ADIC(514S-->559S)TLSEKE RQIKKQ TALV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKC(558S-->567S)C(559S-->514S)K ADDKETC(567S-->558S)FAE EGKKLVAASQ AALGL; Plasmaalbumin, human; Serumalbumin, human

ASK #08297

Chemical Abstract Service Nr. 3026-63-9

Formelstamm $(C_{13}H_{27}O_4S)^- Na^+$

Molgewicht 302.4059

Bruttoformel $C_{13}H_{27}NaO_4S$

2. Bezeichnung Tridecylhydrogensulfat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumtridecylsulfat

ASK #08301

Chemical Abstract Service Nr. 7681-76-7

Molgewicht	200.1521
Bruttoformel	C ₆ H ₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ronidazol
International Nonproprietary Name	INNv.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(1-Methyl-5-nitroimidazol-2-ylmethyl)carbamat

ASK #08325

Chemical Abstract Service Nr.	12227-64-4
Formelstamm	(C20-H11-N2-O10-S3)3 ⁻ Al3 ⁺
Molgewicht	562.4853
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₁ AlN ₂ O ₁₀ S ₃
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-8-(4-sulfo-1-naphthylidiazeryl)naphthalin-1,3-disulfonsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung	Ponceau-4R-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3	E124

ASK #08326

2. Bezeichnung	Boswellia-serrata-Gummiharz
3. Bezeichnung	Indischer Weihrauch
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.7/2310; Hager2002; Ph.Eur.2008,6.0/2310

ASK #08331

Molgewicht	233.3923
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Butyl- <i>N</i> -(2-phenylethyl)butan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dibutyl(phenethyl)azan

ASK #08332

Chemical Abstract Service Nr.	14180-18-8
Formelstamm	C16-H27-N . Cl-H
Molgewicht	269.8532
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₈ ClN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Butyl- <i>N</i> -(2-phenylethyl)butan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dibutyl(phenethyl)azan-hydrochlorid

ASK #08333

Chemical Abstract Service Nr.	25154-85-2
Formelstamm	(C6-H12-O)x . (C2-H3-Cl)y
2. Bezeichnung	Poly[1-chlorethen- <i>co</i> -(1-ethenyloxy-2-methylpropan)] (y:x)
3. Bezeichnung	Poly[1-(2-methylpropoxy)ethylen- <i>co</i> -1-chlorethylen] (x:y)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Poly(1-isobutoxyethylen-co-1-chlorethylen) (x:y); Poly(isobutylvinylether-co-vinylchlorid) (x:y)
ASK #08334		
	Chemical Abstract Service Nr.	25035-90-9
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₂₀ -O ₄) _x . (C ₄ -H ₆ -O ₂) _y
	2. Bezeichnung	Poly(dibutylmaleat-co-vinylacetat) (x:y)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Dibutylmaleat - Vinylacetat - Copolymerisat
ASK #08335		
	Chemical Abstract Service Nr.	41637-38-1
	Molgewicht	452.5394
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₀ O ₈
	2. Bezeichnung	, '-Bis(2-methylprop-2-enoyl)- , '-[propan-2,2-diylbis(1,4-phenylenoxy)]poly(oxyethylen)
	3. Bezeichnung	(Propan-2,2-diyl)bis[<i>p</i> -phenylenoligo(oxyethylen)methacrylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	alpha, alpha'-Dimethacryloyl-omega, omega'-[propan-2,2-diylbis(1,4-phenylenoxy)]poly(oxyethylen)
ASK #08339		
	Chemical Abstract Service Nr.	19224-29-4
	Molgewicht	400.4648
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₆
	2. Bezeichnung	{2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethyl}diacetat
ASK #08340		
	Chemical Abstract Service Nr.	83789-26-8
	Molgewicht	332.4588
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₈ N ₂ O ₄ S
	2. Bezeichnung	2,6-Dibutyl-4-(2-methylpropyl)-2 <i>H</i> -1,2,6-thiadiazin-3,5(4 <i>H</i> ,6 <i>H</i>)-dion-1,1-dioxid
ASK #08342		
	Chemical Abstract Service Nr.	1069-66-5
	Formelstamm	(C ₈ -H ₁₅ -O ₂) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	166.1933
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NaO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Natriumvalproat
	International Nonproprietary Name	(INN.L13)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0678; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0678; Ph.Eur.2002,4.00/678
	2. Bezeichnung	2-Propylpentansäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Valproinsäure-Natriumsalz
ASK #08343		

Chemical Abstract Service Nr.	530-08-5
Molgewicht	239.3107
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Isoetarin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-{1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)butan-1-ol; 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]butan-1-ol

ASK #08344

Chemical Abstract Service Nr.	50-96-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2576-92-3
Formelstamm	C13-H21-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	275.7717
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Isoetarinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	4-{1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]butan-1-ol-hydrochlorid; 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)butan-1-ol-hydrochlorid

ASK #08361

Formelstamm	C19-H32-N2-O2 . 2(C13-H17-N3-O4-S)
Molgewicht	943.1831
Bruttoformel	C ₄₅ H ₆₆ N ₈ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Camylofin-Metamizol
International Nonproprietary Name	INN.L8,(v.L53)
2. Bezeichnung	[(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydropyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Isopentyl[4-(2-diethylaminoethylamino)phenyl]acetat}-Salz (2:1)

ASK #08364

Chemical Abstract Service Nr.	427-51-0
Molgewicht	416.9377
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cyproteronacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011; Ph.Eur.2005,5.0/1094; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1094; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1094; MAR27
2. Bezeichnung	(1 ,2)-6-Chlor-3,20-dioxo-1,2-dihydro-3' <i>H</i> -cyclopropa[1,2]pregna-4,6-dien-17-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6-Chlor-1alpha,2alpha-methylen-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-yl)acetat

ASK #08365

2. Bezeichnung Eisen()-desoxyribonucleinat

3. Bezeichnung Desoxyribonucleinsäure-Eisen()-Salz

ASK #08366

2. Bezeichnung Desoxyribonucleinsäure-Mangan()-Salz

ASK #08367

Chemical Abstract Service Nr. 86-40-8

Formelstamm (C14-H14-N3)+ Cl⁻

Molgewicht 259.7341

Bruttoformel C₁₄H₁₄ClN₃

2. Bezeichnung 3,6-Diamino-10-methylacridin-10-iumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Imino-10-methyl-6,10-dihydroacridin-3-amin-hydrochlorid; 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid; 6-Amino-10-methylacridin-3(10H)-iminiumchlorid; C.I. 46000

ASK #08368

Formelstamm (C12-H22-x-n2-o8)x⁻ x Ca2+

Vorzugsbezeichnung Demeclocyclin-Calcium (1:x)

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-Calciumsalz (1:x)

ASK #08372

Chemical Abstract Service Nr. 14992-59-7

Formelstamm (C18-H23-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 342.4282

Bruttoformel C₁₈H₂₃NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Natriumdibunat

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 2,6-Di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #08377

Chemical Abstract Service Nr. 86418-55-5

2. Bezeichnung (Ethan-1,2-diol)mono/distearat

3. Bezeichnung Ethylenglycolmono/distearat

ASK #08382

Chemical Abstract Service Nr. 12167-76-9

Formelstamm CuCl₂ . CuO

Molgewicht 213.9974

Bruttoformel Cl₂Cu₂O

2. Bezeichnung Kupfer()-dichlorid-oxid

ASK #08385

Chemical Abstract Service Nr. 28302-36-5

Formelstamm (C34-H29-Cu-N4-O7)3⁻ 3Na⁺

Molgewicht	738.132
Bruttoformel	C ₃₄ H ₂₉ CuN ₄ Na ₃ O ₇
2. Bezeichnung	Chlorophyllin-b-Kupfer-Komplex-Trinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Chlorophyllin-b-Kupfer-Komplex-Natriumsalz

ASK #08390

Chemical Abstract Service Nr.	7061-55-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1328-60-5
Molgewicht	1501.1195
Bruttoformel	C ₆₆ H ₅₇ AlO ₃₉
2. Bezeichnung	7- -D-Glucopyranosyl-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure-Aluminiumsalze
3. Bezeichnung	Carminsäure-Aluminiumsalze
Zitat Bezeichnung 3	E120
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Carmin-Aluminiumlack; E 120 [Karmin-Aluminiumlacke]

ASK #08400

Chemical Abstract Service Nr.	7783-06-4
Molgewicht	34.0809
Bruttoformel	H ₂ S
2. Bezeichnung	Sulfan
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Schwefelwasserstoff
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Hydrosulfid

ASK #08402

Chemical Abstract Service Nr.	65072-00-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68409-77-8; 84843-69-6; 9005-96-3; 9013-28-9; 91079-40-2
2. Bezeichnung	Aminosäuren-Oligopeptide-Gemisch, aus Kuhmilch-Proteinen hergestellt durch chemische oder enzymatische Hydrolyse
3. Bezeichnung	Casein-Hydrolysat
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista; ROMP2018
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Caseine, Hydrolysate; Tryptose; Casein, sauer hydrolysiert; Peptone, Casein-; Casein-Peptide; Pepton aus Casein; Casein-Pepton

ASK #08413

Formelstamm	C15-H12-O4 . C4-H11-N-O2
Molgewicht	361.389
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₆

2. Bezeichnung Benzylhydrogenbenzol-1,2-dicarboxylat-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz

ASK #08428

Chemical Abstract Service Nr.	9005-70-3
Bruttoformel	C ₁₀₀ H ₁₈₈ O ₂₈
Vorzugsbezeichnung	Polysorbat 85
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	DAC2001-2004,2005
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-20-sorbitantrioleat

ASK #08437

Chemical Abstract Service Nr.	78-63-7
Molgewicht	290.4388
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₄ O ₄
2. Bezeichnung	Di- <i>tert</i> -butyl(2,5-dimethylhexan-2,5-diyl)diperoxid
3. Bezeichnung	2,5-Bis(<i>tert</i> -butyldioxy)-2,5-dimethylhexan

ASK #08440

Chemical Abstract Service Nr.	64-17-5
Molgewicht	46.0684
Bruttoformel	C ₂ H ₆ O
2. Bezeichnung	Ethanol
Zitat Bezeichnung 2	BP2001-2010
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Wasserfreies Ethanol; Wasserfreies Ethanol (Ph.Eur.)

ASK #08443

Chemical Abstract Service Nr.	9003-22-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100631-32-1; 110737-43-4; 111643-91-5; 1124344-50-8; 113440-63-4; 121382-24-9; 130123-74-9; 131594-89-3; 134092-22-1; 139440-61-2; 159814-09-2; 166433-32-5; 290312-88-8; 39310-27-5; 39433-77-7; 51990-45-5; 54328-26-6; 54992-20-0; 61037-03-4; 672314-93-1
Formelstamm	(C ₄ -H ₆ -O ₂) _x . (C ₂ -H ₃ -Cl) _y
2. Bezeichnung	Poly(vinylacetat-co-vinylchlorid) (x:y)

ASK #08448

Molgewicht	6511.4393
Bruttoformel	C ₂₈₄ H ₄₃₂ N ₈₄ O ₇₉ S ₇
2. Bezeichnung	H-Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(5S 55S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(14S 38S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(30S 51S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(38S 14S)-Arg
3. Bezeichnung	Konzentrierte Aprotinin-Lösung ((mit Angaben in Ph.Eur.-E./ml))
Zitat	
Bezeichnung	EAB4.0+4,5,0,6,0+2+3(2002-2014)/0579; GII
3	

ASK #08454

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-96-0

Vorzugsbezeichnung Macrogololeat 300

International Nonproprietary Name INN.L16

2. Bezeichnung -Hydro- -oleoyloxypoly(oxyethylen)-6

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-6-oleat

ASK #08469

Chemical Abstract Service Nr. 9063-38-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 60351-56-6; 65931-51-3; 9061-71-6

2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)stärke-Natriumsalz

ASK #08471

2. Bezeichnung Polysaccharid-Schwefelsäureester-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Polysaccharidhydrogensulfat-Kaliumsalz

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #08477

Chemical Abstract Service Nr. 13042-18-7

Molgewicht 315.4513

Bruttoformel C₂₃H₂₅N

Vorzugsbezeichnung Fendilin

International Nonproprietary Name INNv.L24

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.3899

2. Bezeichnung 3,3-Diphenyl-*N*-(1-phenylethyl)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3,3-Diphenylpropyl)(1-phenylethyl)azan

ASK #08478

Chemical Abstract Service Nr. 13636-18-5

Formelstamm C23-H25-N . Cl-H

Molgewicht 351.9122

Bruttoformel C₂₃H₂₆ClN

Vorzugsbezeichnung Fendilinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L24)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3899; MAR27

2. Bezeichnung 3,3-Diphenyl-*N*-(1-phenylethyl)propan-1-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3,3-Diphenylpropyl)(1-phenylethyl)azan-hydrochlorid

ASK #08482

Molgewicht 302.4495

Bruttoformel $C_{17}H_{34}O_4$

2. Bezeichnung Glycerolmonotetradecanoat

ASK #08483

Chemical Abstract Service Nr. 7790-76-3

Molgewicht 254.0993

Bruttoformel $Ca_2O_7P_2$

2. Bezeichnung Diphosphorsäure-Calciumsalz (1:2)

3. Bezeichnung Calciumdiphosphat

Zitat Bezeichnung 3 E450

ASK #08484

2. Bezeichnung (Dodecyl/tetradecyl)hydrogensulfat-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #08496

Chemical Abstract Service Nr. 6938-94-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 121879-14-9

Molgewicht 230.3007

Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_4$

2. Bezeichnung Bis(propan-2-yl)hexandioat

3. Bezeichnung Diisopropyladipat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2004R; Janistyn78,I; GII; FIE96; DAC2003-2005

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

Synonym Isopropyladipat

ASK #08501

2. Bezeichnung Alkyl(C_{12} - C_{14})hydrogensulfat-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

3. Bezeichnung (Dodecyl/tetradecyl)hydrogensulfat-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #08502

Chemical Abstract Service Nr. 58-95-7

Molgewicht 472.7428

Bruttoformel $C_{31}H_{52}O_3$

2. Bezeichnung {(2*R*)-2,5,7,8-Tetramethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}acetat

3. Bezeichnung *RRR*- α -Tocopherolacetat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym *RRR*- α -Tocopherylacetat

ASK #08526

Chemical Abstract Service Nr. 555-43-1

Molgewicht 891.4797

Bruttoformel $C_{57}H_{110}O_6$

2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)trioctadecanoat

3. Bezeichnung Glyceroltristearat

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #08530

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 5000

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-100

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-100-stearat

ASK #08538

Chemical Abstract Service Nr. 51192-09-7

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-glycerolmonooleat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Macrogol-1000-glycerolmonooleat

ASK #08539

Chemical Abstract Service Nr. 16057-43-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-00-9

Molgewicht 358.5988

Bruttoformel $C_{22}H_{46}O_3$

2. Bezeichnung 2-[2-(Octadecyloxy)ethoxy]ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Hydro-omega-octadecyloxypoly(oxyethylen)-2

ASK #08540

Chemical Abstract Service Nr. 63182-08-1

Formelstamm (C10-H10 . C8-H8-O3-S . Na)x

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII(2); Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsaeure,Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Natriumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Natriumsalz, Divinylbenzol-vernetzt; Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #08545

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethylalkan(C₈-C₁₈)aminiumchlorid - Wasser 50% (m/V)

3. Bezeichnung Benzalkoniumchlorid-Lösung

Zitat Bezeichnung 3 DAB7R; EAB3.0+2,4.0,5.0,6.0+4+8,7.0+1,8.0(1997-2017)/0371; DAB9

ASK #08550

Chemical Abstract Service Nr. 468-56-4

Molgewicht 263.3321

Bruttoformel $C_{15}H_{21}NO_3$

Vorzugsbezeichnung	Hydroxypethidin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.4749
2. Bezeichnung	Ethyl[4-(3-hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-carboxylat]
ASK #08551	
Chemical Abstract Service Nr.	5928-59-6
Formelstamm	C15-H21-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	299.7931
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydroxypethidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.4749
2. Bezeichnung	Ethyl[4-(3-hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-carboxylat]-hydrochlorid
ASK #08552	
Chemical Abstract Service Nr.	125-70-2
Molgewicht	271.3972
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Levomethorphan
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.7908
2. Bezeichnung	(9 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-3-Methoxy-17-methylmorphinan
ASK #08553	
Chemical Abstract Service Nr.	50-37-3
Molgewicht	323.432
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lysergid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5453; GLST; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	LSD-25; (6a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -Diethyl-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid; <i>N,N</i> -Diethyl- <i>D</i> -lysergamid; LSD
ASK #08554	
Chemical Abstract Service Nr.	50512-73-7
Molgewicht	339.4712
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Noracymethadol
International Nonproprietary Name	INN.L5

	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6493; YLST
	2. Bezeichnung	(6-Methylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl)acetat
ASK #08555		
	Formelstamm	C20-H30-N2-O3 . 2 Cl-H
	Molgewicht	419.3857
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ Cl ₂ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Morpheridindihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.6106
	2. Bezeichnung	Ethyl[1-(2-morpholinoethyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]-dihydrochlorid
ASK #08556		
	Formelstamm	C22-H23-N-O7 . C17-H19-N-O3 . C7-H4-O7 . 4 H2-O
	Molgewicht	970.9218
	Bruttoformel	C ₄₆ H ₄₆ N ₂ O ₁₇
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-6,7-Dimethoxy-3-[(5 <i>R</i>)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl][2]benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on - (5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diol - 3-Hydroxy-4-oxo-4 <i>H</i> -pyran-2,6-dicarbonsäure (1:1:1) 4 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Narcophin 4 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 3	DAB6
ASK #08557		
	Chemical Abstract Service Nr.	3688-66-2
	Molgewicht	404.4584
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nicocodin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -yl)nicotinat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Nicotinoylcodein
ASK #08558		
	Chemical Abstract Service Nr.	58263-01-7
	Formelstamm	C24-H24-N2-O4 . Cl-H
	Molgewicht	440.9193
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nicocodinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -yl)nicotinat-hydrochlorid

ASK #08559

Chemical Abstract Service Nr.	808-24-2
Molgewicht	406.4742
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nicodicodin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -yl)nicotinat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Nicotinoyldihydrocodein

ASK #08560

Chemical Abstract Service Nr.	639-48-5
Molgewicht	495.5259
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Nicomorphin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.6336
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)dinicotinat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,6-Dinicotinoylmorphin

ASK #08561

Chemical Abstract Service Nr.	35055-78-8
Formelstamm	C29-H25-N3-O5 . Cl-H
Molgewicht	531.9868
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Nicomorphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6336; YLST
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)dinicotinat-hydrochlorid

ASK #08562

Formelstamm	C16-H23-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	297.8203
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Properidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.7606
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isopropyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)-hydrochlorid
ASK #08563		
	Chemical Abstract Service Nr.	5985-35-3
	Formelstamm	C17-H23-N-O . Br-H
	Molgewicht	338.2826
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ BrNO
	Vorzugsbezeichnung	Racemorphanhydrobromid
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4739; YLST
	2. Bezeichnung	(9 <i>RS</i> ,13 <i>RS</i> ,14 <i>RS</i>)-17-Methylmorphinan-3-ol-hydrobromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+/-)-17-Methyl-3-morphinanol-hydrobromid
ASK #08564		
	Formelstamm	C17-H23-N-O . C4-H6-O6
	Molgewicht	407.4575
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Racemorphan[(<i>R,R</i>)-tartrat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	(9 <i>RS</i> ,13 <i>RS</i> ,14 <i>RS</i>)-17-Methylmorphinan-3-ol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #08565		
	Chemical Abstract Service Nr.	115-37-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1236363-11-3; 78619-36-0
	Molgewicht	311.3749
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₃
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,6-dimethoxy-17-methylmorphina-6,8-dien
	3. Bezeichnung	Thebain
	Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8988; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; YLST; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; EAB.VU.Syn; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #08571		
	Chemical Abstract Service Nr.	77-10-1
	Molgewicht	243.3871
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N
	Vorzugsbezeichnung	Phencyclidin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	1-(1-Phenylcyclohexyl)piperidin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	PCP
----------------	-----

ASK #08572

Chemical Abstract Service Nr.	956-90-1
Formelstamm	C17-H25-N . Cl-H
Molgewicht	279.848
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ ClN
Vorzugsbezeichnung	Phencyclidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI9
2. Bezeichnung	1-(1-Phenylcyclohexyl)piperidin-hydrochlorid

ASK #08573

Chemical Abstract Service Nr.	340-56-7
Formelstamm	C16-H14-N2-O . Cl-H
Molgewicht	286.7561
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Methaqualonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-(<i>o</i> -tolyl)chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-3- <i>o</i> -tolyl-4(3H)-chinazolinon-monohydrochlorid

ASK #08574

Chemical Abstract Service Nr.	879660-19-2
Formelstamm	C12-H12-N2-O3 . C2-H8-N2
Molgewicht	292.3336
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenobarbital-Edamin
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L70
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-Ethylenbis(azan)-Salz (1:1)

ASK #08575

Chemical Abstract Service Nr.	71-78-3
Formelstamm	C18-H21-N-O . Cl-H
Molgewicht	303.8264
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO

Vorzugsbezeichnung	Pipradrolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Diphenyl[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]methanol-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diphenyl(2-piperidyl)methanol-hydrochlorid; alpha,alpha-Diphenyl-(2-piperidyl)methanol-hydrochlorid; alpha-(2-Piperidyl)benzhydrylalkohol-hydrochlorid
ASK #08576	
Chemical Abstract Service Nr.	7262-75-1
Molgewicht	225.3288
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N
Vorzugsbezeichnung	Lefetamin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1,2-diphenylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-1,2-Diphenylethyl]dimethylazan; SPA
ASK #08577	
Chemical Abstract Service Nr.	14148-99-3
Formelstamm	C16-H19-N . Cl-H
Molgewicht	261.7897
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Lefetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	GLST; GII
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1,2-diphenylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-1,2-Diphenylethyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #08580	
Formelstamm	C19-H22-N2-O-S . C4-H4-O4
Molgewicht	442.5279
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Aceprometazinmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	1-[10-(2-Dimethylaminopropyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl]ethanon-maleat (1:1)
ASK #08581	
Chemical Abstract Service Nr.	642-83-1
Molgewicht	258.1816

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Aceglaton
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2,5-Di- <i>O</i> -acetyl-D-glucaro-1,4:6,3-dilacton
ASK #08582	
Chemical Abstract Service Nr.	77-46-3
Molgewicht	332.3742
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acedapson
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI9
2. Bezeichnung	4,4'-Sulfonyldiacetanilid
ASK #08583	
Chemical Abstract Service Nr.	42465-20-3
Molgewicht	229.2744
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Acequinolin
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	1-(7-Methoxy-2,4-dimethyl-3-chinoly)ethanon
ASK #08584	
Chemical Abstract Service Nr.	1462-73-3
Formelstamm	C9-H13-N . Cl-H
Molgewicht	171.6672
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Dexamfetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L55)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(S)-1-Phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dexamphetaminhydrochlorid; (S)-1-Phenylpropan-2-ylazan-hydrochlorid
ASK #08585	
Chemical Abstract Service Nr.	17676-08-3
Formelstamm	2(C20-H25-N3-O) . C4-H6-O6
Molgewicht	796.9508
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Lysergidhemi[(<i>R,R</i>)-tartrat]

International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid-(<i>R,R</i>)-tartrat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -Diethyl-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid-tartrat (2:1); <i>N,N</i> -Diethyl-D-lysergamid-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-tartrat (2:1); 9,10-Didehydro- <i>N,N</i> -diethyl-6-methyl-8beta-ergolincarboxamid-(<i>R,R</i>)-tartrat (2:1)

ASK #08588

Formelstamm	C23-H30-N2-O4 . 2 Cl-H
Molgewicht	471.4172
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ Cl ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pholcodindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-17-methyl-3-(2-morpholinoethoxy)morphin-7-en-6 -ol-dihydrochlorid

ASK #08589

Chemical Abstract Service Nr.	19542-74-6
Formelstamm	(C5-H8-N-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	185.1767
Bruttoformel	C ₅ H ₈ NNaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Acetylcystein-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L-cystein-Natriumsalz

ASK #08590

Chemical Abstract Service Nr.	125-10-0
Molgewicht	400.4648
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Prednison-21-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7518
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #08591

Chemical Abstract Service Nr.	3092-61-3
Molgewicht	534.5705
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₅ FO ₉
Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonacetamid-21-hydrogensuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)

2. Bezeichnung	[(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl]hydrogenbutandioat
-----------------------	--

ASK #08592

Chemical Abstract Service Nr.	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102206-59-7
Molgewicht	285.384
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Mepyramin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2018; Hager2016; MAR1977-2018
2. Bezeichnung	<i>N'</i> -[<i>N'</i> -(4-Methoxyphenyl)methyl]- <i>N'</i> , <i>N'</i> -dimethyl- <i>N'</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(4-Methoxybenzyl)-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridyl)ethan-1,2-diamin; N,N'-Ethylen-N-(4-methoxybenzyl)-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridyl)bis(azan); Pylamin; N-(4-Methoxybenzyl)-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridyl)ethylendiamin; N-[<i>N'</i> -(4-Methoxyphenyl)methyl]- <i>N'</i> , <i>N'</i> -dimethyl-N-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin; N'-(4-Methoxybenzyl)-N,N'-dimethyl-N'-(2-pyridyl)ethylendiamin; (2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(2-pyridyl)azan; N-[<i>N'</i> -(4-Methoxyphenyl)methyl]- <i>N'</i> , <i>N'</i> -dimethyl-N-2-pyridinyl-1,2-ethandiamin; 2-[(2-Dimethylaminoethyl)(p-methoxybenzyl)amino]pyridin; N-p-Anisyl-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridyl)ethylendiamin; Pyranisamin
ASK #08593	
Chemical Abstract Service Nr.	66-76-2
Molgewicht	336.295
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dicoumarol
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3,3'-Methylenbis(4-hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on)
ASK #08597	
Chemical Abstract Service Nr.	61-33-6
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₇ N ₂ O ₄ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	334.3901
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Benzylpenicillin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2020; GlnAS; CAS; MAR2020; FDA-SRS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; MAR2020
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Penicillin G; Penicillin II; (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure
ASK #08600	
Chemical Abstract Service Nr.	6506-37-2

Molgewicht	226.2325
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nimorazol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-[2-(5-Nitroimidazol-1-yl)ethyl]morpholin
ASK #08601	
Chemical Abstract Service Nr.	309-29-5
Molgewicht	378.5072
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Doxapram
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3426; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-1-Ethyl-4-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-Ethyl-4-(2-morpholinoethyl)-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on
ASK #08602	
Chemical Abstract Service Nr.	7081-53-0
Formelstamm	C24-H30-N2-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	432.9834
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-1-Ethyl-4-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on-hydrochlorid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Doxapramhydrochlorid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Doxapramhydrochlorid 1 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Doxapramhydrochlorid 1 HO; Doxapramhydrochlorid
ASK #08605	
Chemical Abstract Service Nr.	14538-56-8
Formelstamm	C4-H10-N2 . H3-O4-P
Molgewicht	184.1308
Bruttoformel	C ₄ H ₁₃ N ₂ O ₄ P
2. Bezeichnung	Piperazin-phosphat (1:1)
ASK #08606	
Chemical Abstract Service Nr.	5964-56-7
Formelstamm	C13-H29-N . Cl-H
Molgewicht	235.837
Bruttoformel	C ₁₃ H ₃₀ ClN

Vorzugsbezeichnung	Octamylaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6560
2. Bezeichnung	6-Methyl- <i>N</i> -(3-methylbutyl)heptan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopentyl)(6-methylheptan-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #08607	
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₇ -O ₈ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	462.4891
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Natrium(prednisolon-21-sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhydrogensulfat-Natriumsalz
ASK #08608	
Chemical Abstract Service Nr.	101-72-4
Molgewicht	226.3168
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N'</i> -(propan-2-yl)benzol-1,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4-Isopropylaminophenyl)(phenyl)azan
ASK #08609	
Chemical Abstract Service Nr.	123-28-4
Molgewicht	514.8441
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₈ O ₄ S
2. Bezeichnung	Didodecyl(3,3'-sulfandiyldipropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Didodecyl(3,3'-thiodipropionat)
ASK #08610	
Chemical Abstract Service Nr.	31570-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104381-89-7; 129038-69-3; 1819341-92-8; 219315-40-9; 245439-51-4; 478284-78-5; 69344-92-9; 754233-11-9; 874911-33-8
Molgewicht	646.9216
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₃ O ₃ P
2. Bezeichnung	Tris(2,4-di- <i>tert</i> -butylphenyl)phosphit
Zitat Bezeichnung 2	GSBL; GESTIS; Ph.Eur.3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+2,7.0(2000-2011)/3.1.13; UBA-WGK; EINECS; IGS; ETOX
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,4-Bis(1,1-dimethylethyl)phenol-phosphit (3:1); Phosphorigsäure-tris[2,4-bis(1,1-dimethylethyl)phenyl]ester; Kunststoffadditiv 12; Kunststoffadditiv 5; Tris[2,4-bis(1,1-dimethylethyl)phenyl]phosphit; Tris(2,4-di- <i>tert</i> -butylphenoxy)phosphan

ASK #08612

Chemical Abstract Service Nr.	693-36-7
Molgewicht	683.1631
Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	Diocetadecyl(3,3'-sulfandiyldipropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diocetadecyl(3,3'-thiodipropionat)

ASK #08623

Chemical Abstract Service Nr.	64-10-8
Molgewicht	136.1512
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	Phenylharnstoff

ASK #08624

Chemical Abstract Service Nr.	65455-72-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	244149-17-5; 27177-08-8; 29716-54-9; 63039-28-1; 85266-94-0
Formelstamm	C15-H24-O . 10 C2-H4-O
Molgewicht	660.8761
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₄ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Nonoxinol 10
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	BAN; AAN; EUTCT; MAR2012
2. Bezeichnung	-[4-, 2- und 2,4-Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-10 (ca. 85:10:5)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. 29-(4-tert-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol; 29-(Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol; 29-(4-Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol; 29-(Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosanol; Macrogol-10-(nonylphenyl)ether; 29-(Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol; Polyethylenglycol-10-mono(p-nonylphenyl)ether;
Synonym	2-[2-[2-[2-[2-[2-[2-[2-(4-Nonylphenoxy)ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-10; 29-(4-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol

ASK #08625

Vorzugsbezeichnung	Blutgerinnungsfaktor
Zitat Bezeichnung 1	ATC
2. Bezeichnung	Antihämophiles Globulin A

ASK #08626

Chemical Abstract Service Nr.	514-10-3
Formelstamm	(C20-H29-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	302.451

Bruttoformel	$C_{20}H_{30}O_2$
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,4 <i>bR</i> ,10 <i>aR</i>)-1,4a-Dimethyl-7-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carbonsäure
3. Bezeichnung	Abietinsäure
Zitat Bezeichnung 3	FIE96; USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Abieta-7,13-dien-18-säure

ASK #08627

Chemical Abstract Service Nr.	25119-83-9
Formelstamm	(C3-H4-O2) _x . (C7-H12-O2) _y
2. Bezeichnung	Poly[butyl(prop-2-enoat)- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (x:y)
3. Bezeichnung	Poly(acrylsäure- <i>co</i> -butylacrylat) (x:y)

ASK #08628

Chemical Abstract Service Nr.	36366-93-5
Molgewicht	270.3215
Bruttoformel	$C_{14}H_{22}O_5$
2. Bezeichnung	2-{2-[2-(2-Phenoxyethoxy)ethoxy]ethoxy}ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetraethylenglycolmonophenylether

ASK #08629

Chemical Abstract Service Nr.	2082-79-3
Molgewicht	530.865
Bruttoformel	$C_{35}H_{62}O_3$
2. Bezeichnung	Octadecyl[3-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)propanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	plastic additive 11

ASK #08633

Chemical Abstract Service Nr.	9004-97-1
Molgewicht	342.5133
Bruttoformel	$C_{20}H_{38}O_4$
Vorzugsbezeichnung	Macrogol[(<i>Z-R</i>)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	-[(<i>Z-R</i>)-12-Hydroxyoctadec-9-enoyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-Hydro-omega-[(<i>Z-R</i>)-12-hydroxyoctadec-9-enoyloxy]poly(oxyethylen)-8; Macrogolricinoleat 400; Poly(oxyethylen)-8-ricinoleat

ASK #08634

2. Bezeichnung	-Hydro- -(palmitoyloxy/stearoyloxy)poly(oxyethylen)-30
3. Bezeichnung	Macrogol(palmitat/stearat) 1500

ASK #08635

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerolmono/dialkanoat(C₁₀-C₁₈)

ASK #08638

Chemical Abstract Service Nr. 110-30-5

Molgewicht 593.0222

Bruttoformel C₃₈H₇₆N₂O₂

2. Bezeichnung *N,N*-Ethylenbis(stearamid)

ASK #08640

Chemical Abstract Service Nr. 7128-64-5

Molgewicht 430.5618

Bruttoformel C₂₆H₂₆N₂O₂S

2. Bezeichnung 2,2'-(Thiophen-2,5-diyl)bis(5-*tert*-butyl-1,3-benzoxazol)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Uvitex OB

ASK #08643

Chemical Abstract Service Nr. 111-15-9

Molgewicht 132.1577

Bruttoformel C₆H₁₂O₃

2. Bezeichnung (2-Ethoxyethyl)acetat

ASK #08644

Chemical Abstract Service Nr. 108-21-4

Molgewicht 102.1317

Bruttoformel C₅H₁₀O₂

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)acetat

3. Bezeichnung Isopropylacetat

Zitat Bezeichnung 3 FIE96

ASK #08646

Chemical Abstract Service Nr. 9001-32-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9049-55-2; 9049-56-3; 9049-57-4; 9049-58-5

Molgewicht 191000

Bruttoformel C₁₆₅₈₆H₂₅₄₄₆N₄₇₄₄O₅₄₁₄P₂₀S₁₄₂

Vorzugsbezeichnung Fibrinogen

International Nonproprietary Name (INN.L19)

Zitat Bezeichnung 1 CAS; MeSH; MAR1977-2015; EUTCT; ROMP1979-2015; GlnAS; UniProtKB; Pharmavista; USP16-18(1960-1970); FDA-SRS; (USAN); AAN; USMI9-14; Hager2013

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen [Material gemäß Ph.Eur.-Monographie 0024 (Fibrinogen vom Menschen) ist der ASK-Nr. 08663-8 zuzuordnen]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Blutgerinnungsfaktor I (human); Fibrinkleber; Faktor I; Blutgerinnungsfaktor I; Fibrinogen (human)

ASK #08650

Chemical Abstract Service Nr. 6823-83-2

Formelstamm	C18-H26-Cl-N3 . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht	435.9659
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClN ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	7-Chlor-N-[(<i>RS</i>)-5-diethylaminopentan-2-yl]chinolin-4-amin-sulfat (1:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Chloroquinsulfat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Chloroquinsulfat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(<i>RS</i>)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-sulfat (1:1) 1 HO; Chloroquinsulfat ' ; Chloroquinsulfat 1 HO

ASK #08653

Chemical Abstract Service Nr.	58517-95-6
Formelstamm	C12-H11-Cl-N2-O5-S . C4-H11-N-O2
Molgewicht	435.8798
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Furosemid-Diolamin
International Nonproprietary Name	INN.L6,v.L22
2. Bezeichnung	4-Chlor-2-[[<i>(furan-2-yl)methyl</i>]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Chlor-2-[(2-furylmethyl)amino]-5-sulfamoylbenzoesäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz

ASK #08654

Chemical Abstract Service Nr.	2748-88-1
Formelstamm	(C20-H36-N)+ Cl ⁻
Molgewicht	325.9595
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Miripiriumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	4-Methyl-1-tetradecylpyridin-1-iumchlorid

ASK #08655

Chemical Abstract Service Nr.	111-90-0
Molgewicht	134.1736
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	2-(2-Ethoxyethoxy)ethanol
Zitat Bezeichnung 2	GII
3. Bezeichnung	Diethylenglycolmonoethylether (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Diethylenglycolmonoethylether; 3,6-Dioxaoctan-1-ol

ASK #08658

Chemical Abstract Service Nr.	90803-28-4
--------------------------------------	------------

2. Bezeichnung (Glycerol/sorbitan)(palmitat/stearat)	
ASK #08663	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-32-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9049-55-2; 9049-56-3; 9049-57-4; 9049-58-5
Molgewicht	191000
Bruttoformel	C ₁₆₅₈₆ H ₂₅₄₄₆ N ₄₇₄₄ O ₅₄₁₄ P ₂₀ S ₁₄₂
Vorzugsbezeichnung	Fibrinogen, human
Zitat Bezeichnung 1	ATC; EP4.0+6,5.0+6,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)
2. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor , gefriergetrocknet, vom Menschen, gemäß Ph.Eur.-Monographie 0024 (Fibrinogen vom Menschen)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fibrinogen (human) ' ; Blutgerinnungsfaktor I, gefriergetrocknet (human); Fibrinogen vom Menschen; Blutgerinnungsfaktor I, human, gefriergetrocknet; Fibrinogen ' ; Fibrinogen vom Menschen (gefriergetrocknet)
ASK #08664	
Chemical Abstract Service Nr.	1403-47-0
Molgewicht	213.191
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Duazomycin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #08665	
Chemical Abstract Service Nr.	1391-41-9
Vorzugsbezeichnung	Endomycin
International Nonproprietary Name	INNv.L6
ASK #08666	
Chemical Abstract Service Nr.	1926-48-3
Molgewicht	426.4855
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Fenbenicillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxy-2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenoxy-2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure
ASK #08667	
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₁ N ₂ O ₅ S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	464.5758
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ KN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Fenbenicillin-Kalium

International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxy-2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #08669	
Chemical Abstract Service Nr.	4780-24-9
Molgewicht	378.4427
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Isopropicillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-(1-methyl-2-phenoxypropanamido)-7-oxo-4-thia-1-aza-bicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
ASK #08670	
Chemical Abstract Service Nr.	1392-21-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-65-8; 12646-12-7; 8059-95-8
Vorzugsbezeichnung	Kitasamycin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USAN
2. Bezeichnung	Leucomycin A ₁ , A ₂ , B ₁ , B ₂ , B ₃ und B ₄ , Gemisch
ASK #08671	
Chemical Abstract Service Nr.	3736-12-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25795-49-7
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₁ N ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	378.4427
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Levopropicillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(<i>S</i>)-2-phenoxybutanamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-[(<i>S</i>)-2-phenoxybutanamido]penam-3-carbonsäure
ASK #08672	
Chemical Abstract Service Nr.	4803-44-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	3736-12-7; 7245-75-2
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₁ N ₂ O ₅ S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	416.533
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ KN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Levopropicillin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(2 <i>S</i>)-2-phenoxybutanamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #08673	

Chemical Abstract Service Nr.	13058-67-8
Molgewicht	707.8049
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₃ NO ₁₃
2. Bezeichnung	22-(3-Amino-3,6-didesoxy- -D-mannopyranosyloxy)-12-butyl-1,3,26-trihydroxy-10-oxo-6,11,28-trioxatricyclo[22.3.0. ^{5,7}]octacosapenta-8,14,16,18,20-en-25-carbonsäure (spez. Stereoisomer)
3. Bezeichnung	Lucimycin
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT

ASK #08674

Chemical Abstract Service Nr.	992-21-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15302-19-9; 31041-50-6; 4907-76-0; 7518-17-4; 8059-91-4
Formelstamm	(C ₂₉ -H ₃₇ -N ₄ -O ₁₀) ⁻ H ⁺
Molgewicht	602.6328
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Lymecyclin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1654; Ph.Eur.2005,5.4/1654
2. Bezeichnung	M ⁶ -{[(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamido]methyl}-L-lysin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-Amino-6-{[(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamidomethyl]amino}hexansäure

ASK #08675

Chemical Abstract Service Nr.	2013-58-3
Molgewicht	476.8637
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Meclocyclin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(4S,4aR,5S,5aR,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methylen-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #08677

Chemical Abstract Service Nr.	61-32-5
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₉ -N ₂ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	380.4155
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Meticillin
International Nonproprietary Name	INN.L43

Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(2,6-Dimethoxybenzamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6beta-[(2,6-Dimethoxybenzoyl)amino]penicillansäure; 2,6-Dimethoxyphenylpenicillin; (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-(2,6-Dimethoxybenzamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; Methicillin; (6 <i>R</i>)-6-(2,6-Dimethoxybenzamido)penicillansäure
ASK #08678	
Chemical Abstract Service Nr.	7246-14-2
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₉ -N ₂ -O ₆ -S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	420.4126
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₂ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Meticillin-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(2,6-Dimethoxybenzamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #08680	
Chemical Abstract Service Nr.	18378-89-7
Molgewicht	1085.1454
Bruttoformel	C ₅₂ H ₇₆ O ₂₄
Vorzugsbezeichnung	Plicamycin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-6-[2,6-Didesoxy-3- <i>O</i> -(2,6-didesoxy- - <i>D</i> - <i>arabino</i> -hexopyranosyl)- - <i>D</i> - <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy]-2-[2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>D</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyl-(1
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mithramycin
ASK #08682	
Chemical Abstract Service Nr.	147-52-4
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₁ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	414.4748
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nafcillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(2-Ethoxynaphthalin-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-(2-Ethoxy-1-naphthamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #08683	

Chemical Abstract Service Nr.	985-16-0
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₁ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	436.4566
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nafcillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.6174
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(2-Ethoxynaphthalin-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #08684	
Chemical Abstract Service Nr.	1404-08-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23568-11-8; 30636-55-6
Molgewicht	686.7842
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₄ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Neutramycin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[9-(4,6-Didesoxy-3- <i>O</i> -methyl- -D-xylo-hexopyranosyloxy)-12-hydroxy-3,8,12-trimethyl-5,13-dioxo-4,17-dioxabicyclo[14.1.0]heptadeca-6,14-dien-2-ylmethyl](6-desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosid)
ASK #08685	
Chemical Abstract Service Nr.	5585-59-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15351-15-2; 27184-15-2
Molgewicht	459.4061
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Nitrocyclin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-7-nitro-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #08686	
Chemical Abstract Service Nr.	1404-15-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11076-70-3
Molgewicht	787.8035
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₉ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Nogalamycin
International Nonproprietary	INN.L7

Name**Zitat Bezeichnung 1** USAN; USMI12**2. Bezeichnung** Methyl[(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,6*R*,11*S*,14*R*)-11-(6-desoxy-3-*C*-methyl-2,3,4-*O*-trimethyl- β -L-mannopyranosyloxy)-4-dimethylamino-3,5,8,10,13-pentahydroxy-6,13-dimethyl-9,16-dioxo-2,6-epoxy-3,4,5,6,9,11,12,14-octahydro-1,4-dioxin-2-yl]piperidin-3-carboxylat
ASK #08689**Chemical Abstract Service Nr.** 15301-82-3**Molgewicht** 585.6023**Bruttoformel** C₂₉H₃₅N₃O₁₀**Vorzugsbezeichnung** Pecocyclin**International Nonproprietary Name** INNv.L15**2. Bezeichnung** 1-[(4*S*,4a*S*,5a*S*,6*S*,12a*S*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamidomethyl]piperidin-3-carbonsäure
ASK #08690**Chemical Abstract Service Nr.** 1404-20-2**Molgewicht** 853.0872**Bruttoformel** C₄₆H₇₆O₁₄**Vorzugsbezeichnung** Peliomycin**International Nonproprietary Name** INN.L6**Zitat Bezeichnung 1** USAN

ASK #08691

Chemical Abstract Service Nr. 983-85-7**Molgewicht** 406.4528**Bruttoformel** C₁₉H₂₂N₂O₆S**Vorzugsbezeichnung** Penamecillin**International Nonproprietary Name** INN.L7**Zitat Bezeichnung 1** USAN**2. Bezeichnung** (Acetyloxymethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** (Acetoxymethyl)[(3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carboxylat];
(Acetoxymethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

ASK #08692

Chemical Abstract Service Nr. 4599-60-4**Molgewicht** 937.0229**Bruttoformel** C₄₅H₅₆N₆O₁₄S**Vorzugsbezeichnung** Penimepicyclin**International Nonproprietary Name** INN.L7**2. Bezeichnung**

(4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-*N*-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-ylmethyl]-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid,
(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Salz (1:1)

ASK #08693

Chemical Abstract Service Nr.	147-48-8
Formelstamm	2(C ₁₆ -H ₁₇ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	738.8412
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ CaN ₄ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenoxymethylpenicillin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #08694

Chemical Abstract Service Nr.	1110-80-1
Molgewicht	586.6334
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Pipacyclin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy- <i>N</i> -[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-ylmethyl]-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #08695

Chemical Abstract Service Nr.	801-52-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11015-32-0; 32633-47-9
Molgewicht	348.3538
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Porfiromycin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{[(1 <i>aS</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i> ,8 <i>bS</i>)-6-Amino-8 <i>a</i> -methoxy-1,5-dimethyl-4,7-dioxo-1,1 <i>a</i> ,2,4,7,8,8 <i>a</i> ,8 <i>b</i> -octahydroazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2- <i>a</i>]indol-8-yl)methyl}carbamat

ASK #08696

Chemical Abstract Service Nr.	1404-48-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11046-96-1; 115046-76-9; 39282-32-1
Molgewicht	918.116
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₉ NO ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Relomycin
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 Hager2008; EUTCT; USAN; ROMP2012; MAR2012; CAS; KEGG.D05713

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tylosin D

ASK #08697

Chemical Abstract Service Nr. 3930-19-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11011-76-0; 80206-29-7

Molgewicht 506.4642

Bruttoformel C₂₅H₂₂N₄O₈

Vorzugsbezeichnung Rufocromomycin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 5-Amino-6-(7-amino-6-methoxy-5,8-dioxo-5,8-dihydro-2-chinolyl)-4-(2-hydroxy-3,4-dimethoxyphenyl)-3-methylpyridin-2-carbonsäure

ASK #08698

Chemical Abstract Service Nr. 1404-59-7

Molgewicht 777.0359

Bruttoformel C₄₄H₇₂O₁₁

Vorzugsbezeichnung Rutamycin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USAN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 26-Desmethylogomycin A

ASK #08699

Chemical Abstract Service Nr. 1404-64-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28277-66-9

Molgewicht 361.4371

Bruttoformel C₁₃H₁₉N₃O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Sparsomycin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (*E*)-*N*-{[(*S*)-1-Hydroxymethyl-2-[(*R*)-methylsulfanylmethylsulfinyl]ethyl]-3-(6-methyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-5-yl)acrylamid

ASK #08701

2. Bezeichnung Propylenglycolmono/distearat

ASK #08703

Chemical Abstract Service Nr. 61940-71-4

Molgewicht 134.1736

Bruttoformel C₆H₁₄O₃

2. Bezeichnung 3-Propoxypropan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 GI

ASK #08706

Chemical Abstract Service Nr. 431-03-8

Molgewicht 86.0892

Bruttoformel C₄H₆O₂

2. Bezeichnung Butan-2,3-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Biacetyl

ASK #08716

Chemical Abstract Service Nr. 137-88-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8017-99-0; 8027-83-6

Formelstamm (C₁₄-H₁₉-N₄)⁺ Cl⁻ . Cl-H

Molgewicht 315.2414

Bruttoformel C₁₄H₂₀Cl₂N₄

2. Bezeichnung 1-[(4-Amino-2-propylpyrimidin-5-yl)methyl]-2-methylpyridin-1-iumchlorid-hydrochlorid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung Amproliumhydrochlorid für Tiere

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.3,11.0(2021-2023)/3010

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Amproliumhydrochlorid

ASK #08719

Chemical Abstract Service Nr. 27203-92-5

Molgewicht 263.3752

Bruttoformel C₁₆H₂₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Tramadol

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 BAN; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanol

ASK #08720

Chemical Abstract Service Nr. 36282-47-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 194602-08-9; 22204-88-2; 53611-16-8

Formelstamm C₁₆-H₂₅-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 299.8361

Bruttoformel C₁₆H₂₆ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Tramadolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2002,4.02,4.06,4.07/1681; DAC2002; Ph.Eur.2005,5.0/1681; Ph.Eur.2008,6.0/1681

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-ol-hydrochlorid

ASK #08722

Chemical Abstract Service Nr. 10305-38-1

Molgewicht 176.2533

Bruttoformel C₉H₂₀O₃

2. Bezeichnung 3-(Hexyloxy)propan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #08725

Chemical Abstract Service Nr. 113676-50-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 62908-42-3

Molgewicht 218.333

Bruttoformel C₁₂H₂₆O₃

2. Bezeichnung 3-(Nonyloxy)propan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #08726

Formelstamm [(C4-H2-O4)2]⁻_x (C3-H6-O)_y . a Ca²⁺ . b Zn²⁺

2. Bezeichnung Poly(maleinsäure-co-methoxyethylen)-(x:y)-Calcium-Zink-Salz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Maleinsäure-Methylvinylether-Copolymerisat-Calcium-Zink-Salz; Maleinsäure-Methoxyethylen-Copolymerisat-Calcium-Zink-Salz; Poly(maleinsäure/methoxyethylen)-(x:y)-Calcium-Zink-Salz

ASK #08730

Chemical Abstract Service Nr. 111-77-3

Molgewicht 120.147

Bruttoformel C₅H₁₂O₃

2. Bezeichnung 3,6-Dioxaheptan-1-ol

3. Bezeichnung 2-(2-Methoxyethoxy)ethanol

ASK #08732

Chemical Abstract Service Nr. 64521-35-3

Formelstamm 2(C6-H5-O7)³⁻ 3[(⁵⁹Fe)]²⁺

Molgewicht 555.004

Bruttoformel C₁₂H₁₀Fe₃O₁₄

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(⁵⁹Fe)Eisen()-Salz (2:3)

3. Bezeichnung (⁵⁹Fe)Eisen()-citrat

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

Synonym Citronensäure-(⁵⁹Fe)Eisen(II)-Salz (2:3)

ASK #08734

Chemical Abstract Service Nr. 29288-99-1

Formelstamm (C12-H10-I3-N2-O5)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺

Molgewicht	839.1531
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ I ₃ N ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Ioxitalamat-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L10,L6
2. Bezeichnung	3-Acetamido-5-[(2-hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Acetamido-N-(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodisophthalamidsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); Megluminioxitalamat

ASK #08735

Chemical Abstract Service Nr.	33954-26-6
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₀ I ₃ N ₂ O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	665.9214
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ I ₃ N ₂ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Natriumioxitalamat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-5-[(2-hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Acetamido-N-(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodisophthalamidsäure-Natriumsalz; Ioxitalaminsäure-Natriumsalz

ASK #08736

Formelstamm	(C ₂₃ H ₃₃ Cl ₂ N ₂ O ₆ P) · x(C ₇ H ₁₇ N ₂ O ₅)
Vorzugsbezeichnung	Estramustin-17-dihydrogenphosphat-Meglumin (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L11),L6
2. Bezeichnung	{3-[Bis(2-chlorethyl)carbamoyloxy]estra-1,3,5(10)-trien-17-yl}dihydrogenphosphat-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:x)

ASK #08737

2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-(7-60)-glyceroltris(hydroxyoctadecanoat)
3. Bezeichnung	Macroglycerolhydroxystearat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Macroglycerolhydroxystearat; Poly(oxyethylen)-40-hydriertes-rizinusöl; Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-40

ASK #08739

Chemical Abstract Service Nr.	60104-29-2
Formelstamm	C ₁₄ H ₂₁ ClN ₂ O ₂ · C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₂ · 2 H ₂ O
Molgewicht	629.1866
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Clofezon 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenoxy)-N-(2-diethylaminoethyl)acetamid - 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion (1:1) 2 H ₂ O

ASK #08740

2. Bezeichnung Glycerolmono/didodecanoat

ASK #08741

Chemical Abstract Service Nr. 828-00-2

Molgewicht 174.1944

Bruttoformel $C_{18}H_{34}O_4$

2. Bezeichnung (2,6-Dimethyl-1,3-dioxan-4-yl)acetat

3. Bezeichnung Dimethoxan

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.3210; FIE96; GII

ASK #08743

Chemical Abstract Service Nr. 25104-37-4

Formelstamm (C₄H₈O)_n

2. Bezeichnung Polyethylvinylether

3. Bezeichnung Poly(1-ethoxyethylen)

ASK #08744

Chemical Abstract Service Nr. 9003-44-5

Formelstamm (C₆H₁₂O)_n

2. Bezeichnung Poly[1-(2-methylpropoxy)ethan-1,2-diyl]

3. Bezeichnung Poly[1-(2-methylpropoxy)ethylen]

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

Synonym Poly(1-isobutoxyethylen)

ASK #08749

Chemical Abstract Service Nr. 15302-10-0

Molgewicht 315.2381

Bruttoformel $C_{15}H_{20}Cl_2N_2O$

Vorzugsbezeichnung Clibucaïn

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung *N*-(2,4-Dichlorphenyl)-3-(piperidin-1-yl)butanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2',4'-Dichlor-3-piperidinobutanilid

ASK #08750

Chemical Abstract Service Nr. 1404-74-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11075-33-5; 1405-49-8

Vorzugsbezeichnung Streptovarycin

International Nonproprietary Name INN.L3

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Streptomyces-variabilis-Antibiotikum

ASK #08751

Chemical Abstract Service Nr. 1405-52-3

Molgewicht	1673.9256
Bruttoformel	$C_{61}H_{108}N_{16}O_{28}S_5$
Vorzugsbezeichnung	Sulfomyxin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Pentakis(<i>N</i> -sulfomethyl)polymyxin B
ASK #08752	
Chemical Abstract Service Nr.	58253-07-9
Formelstamm	(C ₆₁ -H ₁₀₃ -N ₁₆ -O ₂₈ -S ₅) ⁵⁻ 5Na ⁺
Molgewicht	1783.8348
Bruttoformel	$C_{61}H_{103}N_{16}Na_5O_{28}S_5$
Vorzugsbezeichnung	Sulfomyxin-Pentanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Pentakis(<i>N</i> -sulfomethyl)polymyxin-B-Pentanatriumsalz
ASK #08753	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28817-80-3
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₂ -N ₂ -O ₈) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	482.4967
Bruttoformel	$C_{22}H_{22}CaN_2O_8$
Vorzugsbezeichnung	Tetracyclin-Calcium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-Calciumsalz (1:1)
ASK #08755	
Chemical Abstract Service Nr.	23843-90-5
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₄ -N ₂ -O ₈) _x . (C ₆ -H ₈ -O ₇) _y . (C ₆ -H ₇ -Na-O ₇) _z
Molgewicht	633.5343
Bruttoformel	$C_{28}H_{29}N_2O_{15}$
Vorzugsbezeichnung	Tetracyclin - Citronensäure - Natriumcitrat - Komplex
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure - Natrium(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) - Tetracyclin - Komplex
ASK #08756	
Chemical Abstract Service Nr.	1404-90-6
Molgewicht	1449.2536
Bruttoformel	$C_{66}H_{75}Cl_2N_9O_{24}$
Vorzugsbezeichnung	Vancomycin
International Nonproprietary	INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR27; USMI9.9588; RPS15; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung (S₂(22-23), 1,5,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-14²-[2-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- β -*L*-lyxo-hexopyranosyl)- β -D-glucopyranosyloxy]-7-carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-11,17,22³,22⁵,23⁶-pentahydro-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S,3S,6R,7R,22R,23S,26S,36S,38A)-44-[2-O-(3-Amino-2,3,6-trideoxy-3-C-methyl- α -L-lyxo-hexopyranosyl)- β -D-glucopyranosyloxy]-3-carbamoylmethyl-10,19-dichlor-7,22,28,30,32-pentahydro-

ASK #08757

Chemical Abstract
Service Nr. 1404-93-9

Formelstamm C66-H75-Cl2-N9-O24 . Cl-H

Molgewicht 1485.7145

Bruttoformel $\text{C}_{66}\text{H}_{76}\text{Cl}_3\text{N}_9\text{O}_{24}$

Vorzugsbezeichnung Vancomycinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9588; RPS15; MAR27; Ph.Eur.2002.4.00/1058

2. Bezeichnung ($S_{(22-23)}$, 1,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-14²-[2-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- β -L-lyxo-hexopyranosyl)- β -D-glucopyranosyloxy]-7-carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-11,17,22³,22⁵,23⁶-pentahydro-

ASK #08758

Chemical Abstract Service Nr. 11006-76-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11006-28-3; 11006-49-8; 11100-46-2; 11113-94-3; 11132-90-4; 12620-11-0; 1401-44-1; 1407-07-4; 63496-49-1; 63496-50-4; 8065-94-9

Vorzugsbezeichnung	Virginiamycin
---------------------------	---------------

International Nonproprietary Name	INN.L8
--	--------

Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR30; EUTCT; USAN
----------------------------	----------------------------

2. Bezeichnung	Gemisch aus Virginiamycin Factor M und Virginiamycin Factor S
-----------------------	---

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Virgimycin
----------------	------------

ASK #08759

Chemical Abstract Service Nr. 1263-57-6

Molgewicht	608.9338
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{40}H_{64}O_4$

Vorzugsbezeichnung	Viridofulvin
---------------------------	--------------

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat	Bezeichnung 1	USAN
-------	---------------	------

2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diylendiundecanoat

ASK #08760

Chemical Abstract Service Nr. 11015-37-5

Vorzugsbezeichnung	Bambermycin
---------------------------	-------------

International Nonproprietary Name INNv.L21

ASK #08761

Chemical Abstract Service Nr. 11056-11-4
Vorzugsbezeichnung Biniramycin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #08762

Chemical Abstract Service Nr. 11056-06-7
Vorzugsbezeichnung Bleomycin
International Nonproprietary Name INNv.L23
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung Bleomycin-Komplex A₂/B₂

ASK #08763

Chemical Abstract Service Nr. 67763-87-5
Vorzugsbezeichnung Bleomycinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L23)

ASK #08764

Vorzugsbezeichnung Bleomycinphosphat
International Nonproprietary Name (INNv.L23)

ASK #08765

Chemical Abstract Service Nr. 11115-82-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12772-37-1
Vorzugsbezeichnung Enramycin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #08766

Chemical Abstract Service Nr. 16545-11-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1401-84-9; 28009-98-5; 98424-68-1
Molgewicht 626.6608
Bruttoformel C₂₉H₃₈N₈O₈
Vorzugsbezeichnung Guamecyclin
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S)-N-{4-[[Guanidino](imino)methyl]piperazin-1-ylmethyl}-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #08767

Chemical Abstract Service Nr. 13040-98-7

Andere Chemical Abstract Service Nr.	19115-46-9; 51025-86-6
Formelstamm	C29-H38-N8-O8 . 2 Cl-H
Molgewicht	699.5827
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₀ Cl ₂ N ₈ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Guamecyclindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i>)- <i>N</i> -{4-[(Guanidino)(imino)methyl]piperazin-1-ylmethyl}-4-dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-dihydrochlorid
ASK #08768	
Chemical Abstract Service Nr.	11048-15-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11043-57-5; 31041-69-7
Molgewicht	300.2629
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Kalafungin
International Nonproprietary Name	INNv.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,11 <i>bR</i>)-7-Hydroxy-5-methyl-3 <i>aH</i> -furo[3,2- <i>b</i>]naphtho[2,3- <i>d</i>]pyran-2,6,11-(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i> ,11 <i>bH</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,11 <i>bR</i>)-7-Hydroxy-5-methyl-3,3 <i>a</i> ,5,11 <i>b</i> -tetrahydro-2 <i>H</i> -furo[3,2- <i>b</i>]naphtho[2,3- <i>d</i>]pyran-2,6,11-trion
ASK #08769	
Chemical Abstract Service Nr.	16846-24-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11033-18-4; 35414-05-2; 39416-64-3; 56689-45-3; 801993-04-4
Molgewicht	827.995
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₉ NO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Josamycin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1983; Ph.Eur.2005,5.0/1983; Eur.Ph.2011,7.0; USMI10; PHARMEUROPA12.2,20.4; Ph.Eur.2002,4.01/1983; USAN; MAR28; BP2002-2011
2. Bezeichnung	[(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-4-Acetyloxy-7-formylmethyl-10-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -[2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-4- <i>O</i> -(3-methyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl)]-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-4-Acetoxy-7-formylmethyl-10-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -[2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-4- <i>O</i> -(3-methyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl)]-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl]
ASK #08770	
Chemical Abstract Service Nr.	10118-85-1
Molgewicht	242.2948

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lidimycin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-[(3a <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-2-Oxohexahydrothieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]pent-2-ensäure
ASK #08771	
Chemical Abstract Service Nr.	31770-79-3
Molgewicht	635.6164
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ N ₃ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Meglucyclin
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4a <i>S</i> ,5a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,12a <i>S</i>)-4-Dimethylamino- <i>N</i> -(-D-glucopyranosylaminomethyl)-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #08772	
Chemical Abstract Service Nr.	6489-97-0
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₈ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	361.4155
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Metampicillin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5776; MAR27
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-[(<i>R</i>)-2-methylenamino-2-phenylacetamido]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-[(<i>R</i>)-2-methylenamino-2-phenylacetamido]penam-3-carbonsäure
ASK #08773	
Chemical Abstract Service Nr.	6489-61-8
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₈ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	383.3973
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₃ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Metampicillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-[(2 <i>R</i>)-2-methylidenamino-2-phenylacetamido]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
ASK #08774	
Chemical Abstract Service Nr.	17090-79-8
Formelstamm	(C ₃₆ -H ₆₁ -O ₁₁) ⁻ H ⁺
Molgewicht	670.8709

ASK #08779

Chemical Abstract Service Nr.	11033-34-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11043-88-2; 11048-14-9

Molgewicht	574.53
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Steffimycin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-(6-Desoxy-2- <i>O</i> -methyl- -L-mannopyranosyloxy)-2,5,7-trihydroxy-3,9-dimethoxy-2-methyl-3,4-dihydrotetracen-1(2 <i>H</i>),6,11-trion

ASK #08781

Chemical Abstract Service Nr.	608-66-2
Molgewicht	182.1718
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	Galactitol
Zitat Bezeichnung 2	USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	galacto-Hexan-1,2,3,4,5,6-hexol

ASK #08782

Chemical Abstract Service Nr.	7433-10-5
Molgewicht	247.3758
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Butidrin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2-[(Butan-2-yl)amino]-1-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-sec-Butylamino-1-(5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthyl)ethanol

ASK #08783

Chemical Abstract Service Nr.	25013-16-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1336-31-8; 37349-77-2; 56587-66-7; 57534-28-8; 8003-24-5; 8041-81-4; 9009-68-1
Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₅ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	180.2435
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	2- und 3- <i>tert</i> -Butyl-4-methoxyphenol (90:10 bis 100:0 m/m)
3. Bezeichnung	Butylhydroxyanisol (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Butylhydroxyanisol; (1,1-Dimethylethyl)-4-methoxyphenol; (1,1-Dimethylethyl)-4-hydroxyanisol; BHA; <i>tert</i> -Butyl- <i>p</i> -hydroxyanisol; E 320; <i>tert</i> -Butylhydroxyanisol; <i>tert</i> -Butyl-4-hydroxyanisol; <i>tert</i> -Butyl-4-methoxyphenol

ASK #08784

Chemical Abstract Service Nr.	7654-03-7
Molgewicht	240.3003

Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Benmoxin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Phenylethyl)benzohydrazid

ASK #08785

Chemical Abstract Service Nr.	22322-28-7
Formelstamm	(C ₆ -H ₈ -O ₄) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	184.2033
Bruttoformel	C ₆ H ₈ CaO ₄
2. Bezeichnung	Hexandisäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Calciumadipat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Adipinsäure-Calciumsalz

ASK #08789

2. Bezeichnung Glycerolmono(palmitat, stearat)

ASK #08800

Chemical Abstract Service Nr.	1176-08-5
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₁ -N-O . C ₆ -H ₈ -O ₇
Molgewicht	447.4783
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Phenyltoloxamincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-(2-Benzylphenoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]dimethylazan-citrat (1:1)

ASK #08801

Formelstamm	Cl-(81)Rb
Bruttoformel	ClRb
2. Bezeichnung	(⁸¹ Rb)Rubidiumchlorid

ASK #08802

Chemical Abstract Service Nr.	139-44-6
Molgewicht	939.4779
Bruttoformel	C ₅₇ H ₁₁₀ O ₉
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)tris(12-hydroxyoctadecanoat)
3. Bezeichnung	Glyceroltris(12-hydroxyoctadecanoat)

ASK #08805

Chemical Abstract Service Nr. 57171-56-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 62887-78-9; 68444-25-7; 72403-60-2; 9011-32-9

2. Bezeichnung D-Glucitolhexakis[poly(oxyethylen)]etherhexaoleat

ASK #08806

Chemical Abstract Service Nr. 97-65-4

Formelstamm (C₅-H₄-O₄)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 130.0987

Bruttoformel C₅H₆O₄

2. Bezeichnung Methylidenbutandisäure

3. Bezeichnung Methylidenbernsteinsäure

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

Synonym Itaconsäure

ASK #08808

Chemical Abstract Service Nr. 30674-80-7

Molgewicht 155.1513

Bruttoformel C₇H₉NO₃

2. Bezeichnung (2-Isocyanatoethyl)(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2-Isocyanatoethyl)methacrylat

ASK #08810

Chemical Abstract Service Nr. 133-06-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 120528-25-8; 1321-42-2; 37335-15-2

Molgewicht 300.5893

Bruttoformel C₉H₈Cl₃NO₂S

2. Bezeichnung 2-Trichlormethylsulfanyl-3a,4,7,7a-tetrahydro-1*H*-isindol-1,3(2*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Captan

ASK #08811

2. Bezeichnung 3-Alkyl(C₉-C₁₃)benzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #08812

Chemical Abstract Service Nr. 1323-38-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8042-05-5

Molgewicht 372.5393

Bruttoformel C₂₁H₄₀O₅

2. Bezeichnung Glycerolmono[(*Z*-*R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

	Synonym	Glycerolmonoricinoleat
ASK #08816		
	Chemical Abstract Service Nr.	848-21-5
	Molgewicht	294.3875
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Norgestrienon
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregna-4,9,11-trien-20-in-3-on
ASK #08817		
	Chemical Abstract Service Nr.	15687-16-8
	Molgewicht	430.5818
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Carbifen
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	2. Bezeichnung	2-Ethoxy- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -{2-[(methyl)(phenethyl)amino]ethyl}-2,2-diphenylacetamid
ASK #08818		
	Chemical Abstract Service Nr.	1239-45-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	131089-24-2; 35322-47-5
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₀ -N ₃) ⁺ Br ⁻
	Molgewicht	394.3076
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ BrN ₃
	Vorzugsbezeichnung	Homidiumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	2. Bezeichnung	3,8-Diamino-5-ethyl-6-phenylphenanthridin-5-iumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3,8-Diamino-5-ethyl-6-phenylphenanthridiniumbromid
ASK #08819		
	Chemical Abstract Service Nr.	60104-30-5
	Formelstamm	(C ₅ -H ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₆ -N ₄ -O . 2 H ₂ -O
	Molgewicht	318.2435
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₆ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Orazamid 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L12)
	Zitat Bezeichnung 1	USM19.6703; Orazamid 2 H(2)O
	2. Bezeichnung	5-Aminoimidazol-4-carboxamid-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat (1:1) 2 H ₂ O
ASK #08820		
	Chemical Abstract Service Nr.	3733-63-9

	Molgewicht	340.4592
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Decloxizin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	2. Bezeichnung	2-[2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethoxy]ethanol
ASK #08821		
	Formelstamm	(C9-H4-Cl-I-N-O) ⁻ (C19-H42-N) ⁺
	Molgewicht	589.0351
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₆ ClIN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Clioquinol-Cetrimonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L18,L1)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	5-Chlor-7-iodchinolin-8-ol- <i>N,N,N</i> -Trimethylhexadecanaminium-Salz (1:1)
ASK #08824		
	Chemical Abstract Service Nr.	867-56-1
	Formelstamm	(C3-H5-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	112.0598
	Bruttoformel	C ₃ H ₅ NaO ₃
	2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Hydroxypropansäure-Natriumsalz
	3. Bezeichnung	Natrium-(<i>S</i>)-lactat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(<i>S</i>)-Milchsäure-Natriumsalz
ASK #08826		
	Chemical Abstract Service Nr.	17692-71-6
	Molgewicht	253.3174
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ NO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Vanitolid
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	2. Bezeichnung	(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)(morpholino)methanthion
ASK #08827		
	Chemical Abstract Service Nr.	15599-39-0
	Molgewicht	120.1734
	Bruttoformel	C ₃ H ₈ N ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Noxytiolin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	1-Hydroxymethyl-3-methyl-2-thioharnstoff
ASK #08828		

Chemical Abstract Service Nr.	33402-03-8
Formelstamm	C9-H13-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht	317.2919
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Metaraminol[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-hydroxypropyl]phenol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)propan-1-ol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #08829

Chemical Abstract Service Nr.	54-49-9
Molgewicht	167.205
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Metaraminol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-hydroxypropyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)propan-1-ol

ASK #08830

Molgewicht	191.2911
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ NO ₂ S
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)-DL-methioninat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isopropyl(DL-methioninat)

ASK #08832

Chemical Abstract Service Nr.	14769-73-4
Molgewicht	204.2914
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Levamisol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]thiazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Levamisol für Tiere

ASK #08833

1393-48-2

Chemical
Abstract
Service Nr.

Andere
Chemical
Abstract
Service Nr. 1403-14-1; 1404-84-8

Molgewicht 1664.8868

Bruttoformel $C_{72}H_{85}N_{19}O_{18}S_5$

2.
Bezeichnung *N*-{3-[(3-Amino-3-oxoprop-1-en-2-yl)amino]-3-oxoprop-1-en-2-yl}-2-[(1²*S*,1³*R*,4*S*,10*S*,13*S*,15⁷*R*,15⁸*S*,18*R*,19*S*,23*S*,26⁴*S*,27*Z*,30*S*)-13-[(2*S*)-butan-2-yl]-23-[(2*S*,3*R*)-2,3-dihydroxybutan-2-yl]-27-ethyliden-15⁸-hyd

3.
Bezeichnung Thiostrepton

Zitat
Bezeichnung 3 NIAID; GSBL; USP22/S8-41(1993-2018); RTECS; USPF23.6(1997); EUTCT; USMI11-14; EINECS; ChemIDplus; MAR2018; PubChem; KEGG; GlnAS; FDA-SRS; Pharmavista; ChemSpider; MeSH; ROMP201

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

Synonym Tioistrepton; Thiostrepton A

ASK #08834

Chemical Abstract Service Nr. 2338-37-6

Molgewicht 339.4712

Bruttoformel $C_{22}H_{29}NO_2$

Vorzugsbezeichnung Levopropoxyphen

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propionat

ASK #08835

Chemical Abstract Service Nr. 5714-90-9

Formelstamm C22-H29-N-O2 . C10-H8-O3-S

Molgewicht 547.7049

Bruttoformel $C_{32}H_{37}NO_5S$

Vorzugsbezeichnung Levopropoxyphennapsilat

International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propionat-naphthalin-2-sulfonat (1:1)

ASK #08836

Chemical Abstract Service Nr. 31852-19-4

Formelstamm 2(C22-H29-N-O2) . C18-H24-O6-S2

Molgewicht 1079.4519

Bruttoformel	C ₆₂ H ₈₂ N ₂ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Levopropoxyphenhemidibudinat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L25
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat-2,6-di- <i>tert</i> -butylnaphthalin-1,5-disulfonat (2:1)
ASK #08837	
Chemical Abstract Service Nr.	3215-70-1
Molgewicht	420.4993
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Hexoprenalin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4,4'-(Hexan-1,6-diylbis[azandiyl(1-hydroxyethan-2,1-diyl)])bis(benzol-1,2-diol)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1'-Bis(3,4-dihydroxyphenyl)-2,2'-(hexan-1,6-diyl)diamino)diethanol
ASK #08838	
Chemical Abstract Service Nr.	32266-10-7
Formelstamm	C22-H32-N2-O6 . H2-O4-S
Molgewicht	518.5778
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ N ₂ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Hexoprenalinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; USMI10
2. Bezeichnung	4,4'-(Hexan-1,6-diylbis[azandiyl(1-hydroxyethan-2,1-diyl)])bis(benzol-1,2-diol)-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1'-Bis(3,4-dihydroxyphenyl)-2,2'-(hexan-1,6-diyl)diamino)diethanol-sulfat (1:1)
ASK #08839	
Chemical Abstract Service Nr.	10379-14-3
Molgewicht	288.772
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Tetrazepam
International Nonproprietary Name	INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0; GLST; MAR27; PHARMEUROPA11.2; Ph.Eur.2002,4.00/1738; USMI9.8959; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1738; Ph.Eur.2005,5.0/1738; BP2002-2011
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(cyclohex-1-en-1-yl)-1-methyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #08840	
Chemical Abstract Service Nr.	2971-90-6
Molgewicht	192.0426
Bruttoformel	C ₇ H ₇ Cl ₂ NO

Vorzugsbezeichnung	Clopidol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10; USAN
2. Bezeichnung	3,5-Dichlor-2,6-dimethylpyridin-4-ol
ASK #08841	
Chemical Abstract Service Nr.	500-89-0
Molgewicht	343.4863
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Thiambutosin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	1-(4-Butoxyphenyl)-3-(4-dimethylaminophenyl)thioharnstoff
ASK #08842	
Chemical Abstract Service Nr.	99-24-1
Molgewicht	184.1461
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₅
2. Bezeichnung	Methyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylgallat
ASK #08843	
Chemical Abstract Service Nr.	9010-66-6
2. Bezeichnung	Zea-mays-Prolamin
3. Bezeichnung	Zein
Zitat Bezeichnung 3	USAN; NF20(2002),21(2003),22(2004); GII; ROMP8
ASK #08844	
2. Bezeichnung	Olivenöl-poly(oxyethylen)-x
3. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-olivenöl ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
ASK #08847	
Chemical Abstract Service Nr.	10025-70-4
Formelstamm	Cl ₂ -Sr . 6 H ₂ O
Molgewicht	266.6177
Bruttoformel	Cl ₂ Sr
2. Bezeichnung	Strontiumchlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Strontiumchlorid 6 HO
ASK #08848	
Chemical Abstract Service Nr.	22298-29-9
Molgewicht	496.5671

	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ FO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Betamethason-17-benzoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1211
	2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylbenzoat
ASK #08849	Molgewicht	478.5072
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ FO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Fluprednisolon-21-hydrogensuccinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	2. Bezeichnung	(6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat
ASK #08850	Chemical Abstract Service Nr.	24340-35-0
	Formelstamm	C10-H13-N-O6 . C10-H13-N-O6
	Molgewicht	486.4266
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Piridoxilat
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	[4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methyl-3-pyridyloxy](hydroxy)essigsäure - (5-Hydroxy-4-hydroxymethyl-6-methyl-3-pyridylmethoxy)(hydroxy)essigsäure (1:1)
ASK #08851	Chemical Abstract Service Nr.	1253-28-7
	Molgewicht	414.5775
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Gestonoroncaproat
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	3,20-Dioxo-19-norpregn-4-en-17-ylhexanoat
ASK #08852	Chemical Abstract Service Nr.	10161-33-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	39434-88-3
	Molgewicht	270.3661
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Trenbolon
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestra-4,9,11-trien-3-on
ASK #08853	Chemical Abstract Service Nr.	10161-34-9

Molgewicht	312.4028
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trenbolonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-Oxoestra-4,9,11-trien-17 -ylacetat
ASK #08854	
Chemical Abstract Service Nr.	5977-10-6
Formelstamm	(C16-H21-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	262.3441
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fencibutirol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(1-Hydroxy-4-phenylcyclohexyl)butansäure
ASK #08857	
Chemical Abstract Service Nr.	10476-85-4
Molgewicht	158.526
Bruttoformel	Cl ₂ Sr
2. Bezeichnung	Strontiumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	MAR28; USMI10
ASK #08859	
Chemical Abstract Service Nr.	36688-78-5
Molgewicht	663.3918
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₃ ClN ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Clindamycin-2-palmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	Methyl[7-chlor-6,7,8-tridesoxy-2- <i>O</i> -hexadecanoyl-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L- <i>threo</i> - -D- <i>galacto</i> -octopyranosid}
ASK #08860	
Chemical Abstract Service Nr.	926-93-2
Formelstamm	(C7-H12-N4-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	218.3429
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ N ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Metallibur
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	1-Methyl-6-(but-3-en-2-yl)dithiobiharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methallibur; 1-Methyl-6-(1-methylallyl)dithiobiharnstoff

ASK #08861

Chemical Abstract Service Nr.	139-91-3
Molgewicht	324.2893
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Furaltadon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[(Morpholin-4-yl)methyl]-3-[[[(5-nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #08862

Chemical Abstract Service Nr.	119-64-2
Molgewicht	132.2023
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂
2. Bezeichnung	1,2,3,4-Tetrahydronaphthalin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetralin

ASK #08863

Chemical Abstract Service Nr.	1120-44-1
Formelstamm	2(C ₁₈ H ₃₃ O ₂) ⁻ Cu ²⁺
Molgewicht	626.4528
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₆ CuO ₄
2. Bezeichnung	(9 <i>Z</i>)-Octadec-9-ensäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung	Kupfer()-oleat
Zitat Bezeichnung 3	USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ölsäure-Kupfer(II)-Salz

ASK #08866

Chemical Abstract Service Nr.	22232-57-1
Molgewicht	269.3813
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Racefemin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(±)-1-Phenoxy- <i>N</i> -(1-phenylpropan-2-yl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-(1-Phenoxypropan-2-yl)(1-phenylpropan-2-yl)azan

ASK #08867

Chemical Abstract Service Nr.	20574-50-9
Molgewicht	220.3338
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Morantel
International Nonproprietary Name	INNv.L22
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6099
2. Bezeichnung	1-Methyl-2-[(<i>E</i>)-2-(3-methyl-2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin
ASK #08868	
Chemical Abstract Service Nr.	26155-31-7
Formelstamm	C12-H16-N2-S . C4-H6-O6
Molgewicht	370.4207
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Morantel[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INNv.L22)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-Methyl-2-[(<i>E</i>)-2-(3-methylthiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Methyl-2-[(<i>E</i>)-2-(3-methyl-2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1); Morantelhydrogentartrat für Tiere
ASK #08869	
Chemical Abstract Service Nr.	1665-48-1
Molgewicht	221.2524
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Metaxalon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	5-(3,5-Dimethylphenoxyethyl)-1,3-oxazolidin-2-on
ASK #08871	
Chemical Abstract Service Nr.	28179-44-4
Formelstamm	(C12-H10-I3-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	643.9396
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ I ₃ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ioxitalaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	3-Acetamido-5-[(2-hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodbenzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Acetamido-N-(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodisophthalamidsäure
ASK #08872	

Chemical Abstract Service Nr.	10206-21-0
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₂ -N ₃ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	339.3238
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cefacetril
International Nonproprietary Name	INNv.L25
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetyloxymethyl-7-(2-cyanacetamido)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxymethyl-7-(2-cyanacetamido)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; (7 <i>R</i>)-3-Acetoxymethyl-7-(2-cyanacetamido)-3-cephem-4-carbonsäure; Cephacetril

ASK #08873

Chemical Abstract Service Nr.	23239-41-0
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₂ -N ₃ -O ₆ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	361.3057
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₃ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cefacetril-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L25)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetyloxymethyl-7-(2-cyanacetamido)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-Acetoxymethyl-7-(2-cyanacetamido)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz; Cephacetril-Natrium; (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxymethyl-7-(2-cyanacetamido)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #08874

Chemical Abstract Service Nr.	30544-61-7
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₇ -Cl-N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	347.7928
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Clanobutin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USM110; GII
2. Bezeichnung	4-[4-Chlor- <i>N</i> -(4-methoxyphenyl)benzamido]butansäure

ASK #08875

Chemical Abstract Service Nr.	13993-65-2
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -N-O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	271.3342
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Metiazinsäure

International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6013; MAR28
2. Bezeichnung	2-(10-Methyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl)essigsäure
ASK #08876	
Chemical Abstract Service Nr.	2998-57-4
Molgewicht	440.4031
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ Cl ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Estramustin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl[bis(2-chlorethyl)carbamat]
ASK #08877	
Chemical Abstract Service Nr.	4891-15-0
Formelstamm	(C23-H30-Cl2-N-O6-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	520.383
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ Cl ₂ NO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Estramustin-17-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	{3-[Bis(2-chlorethyl)carbamoyloxy]estra-1,3,5(10)-trien-17 -yl}dihydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diyl-3-bis(2-chlorethyl)carbamat-17-dihydrogenphosphat
ASK #08881	
Chemical Abstract Service Nr.	868-18-8
Formelstamm	(C4-H4-O6)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	194.0505
Bruttoformel	C ₄ H ₄ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(<i>R,R</i>)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Natrium-(<i>R,R</i>)-tartrat
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; E335
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R,R</i>)-Weinsäure-Dinatriumsalz
ASK #08887	
Chemical Abstract Service Nr.	1166-52-5
Molgewicht	338.4385
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ O ₅
3. Bezeichnung	Dodecylgallat

Zitat Bezeichnung 3 E312; Ph.Eur.2008,6.0/2078; Ph.Eur.2005,5.0/2078; MAR27; Janistyn78,I; FIE96
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 312; Dodecyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #08889

Chemical Abstract Service Nr. 3697-42-5
Formelstamm C₂₂-H₃₀-Cl₂-N₁₀ . 2 Cl-H
Molgewicht 578.3685
Bruttoformel C₂₂H₃₂Cl₄N₁₀
Vorzugsbezeichnung Chlorhexidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; EAB3.0+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+4,9.0+3+4(1997-2018)/0659
2. Bezeichnung 1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]-dihydrochlorid

ASK #08892

2. Bezeichnung partiell hydriertes Sojaöl, gewonnen durch Teilhydrierung von Sojaöl
Zitat Bezeichnung 2 DAB.Def
3. Bezeichnung Partiiell hydriertes Sojaöl (DAB)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Partiiell hydriertes Sojabohnenöl; Partiiell hydriertes Sojaöl

ASK #08893

2. Bezeichnung Elaeis-guineensis-Fruchtöl, partiell hydriert
3. Bezeichnung Partiiell hydriertes Palmöl

Zitat Bezeichnung 3 SCHERER

ASK #08895

Chemical Abstract Service Nr. 25507-04-4
Formelstamm C₃₄-H₆₃-Cl-N₂-O₆-S . Cl-H
Molgewicht 699.8528
Bruttoformel C₃₄H₆₄Cl₂N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Clindamycin-2-palmitat-hydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-2-O-hexadecanoyl-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L-*threo*-D-galacto-octopyranosid}-hydrochlorid

ASK #08898

Chemical Abstract Service Nr. 9041-93-4
Vorzugsbezeichnung Bleomycinsulfat
International Nonproprietary Name (INNv.L23)
Zitat Bezeichnung 1 MAR30; EAB3.0,4.0,5.0+2,6.0,7.0+8,8.0(1997-2017)/0976
2. Bezeichnung Bleomycin A₂-sulfat - Bleomycin B₂-sulfat - Gemisch

ASK #08900

Chemical Abstract Service Nr. 26266-57-9

Molgewicht	402.5653
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sorbitanpalmitat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Janistyn78,I
2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)-2-hydroxyethyl]hexadecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 495; Sorbitanmonopalmitat (Ph.Eur.); [2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)-2-hydroxyethyl]hexadecanoat; [2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)-2-hydroxyethyl]palmitat
ASK #08901	
Chemical Abstract Service Nr.	25053-27-4
Formelstamm	(C2-H3-Na-O3-S)n
Vorzugsbezeichnung	Natriumapolat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	Poly(natrium-1-sulfonatoethylen)
ASK #08904	
Chemical Abstract Service Nr.	9087-61-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9005-28-1
2. Bezeichnung	Poly-O-[3-carboxy-2- und -3-(oct-1-en-1-yl)propanoyl]stärke-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung	Stärke[hydrogen-2-(oct-1-en-1-yl)butandioat]-Aluminiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Stärkeoctenylsuccinat-Aluminiumsalz; Poly-O-[hydrogen(oct-1-en-1-yl)succinyl]stärke-Aluminiumsalz; Poly-O-(hydrogen-1-octenylsuccinyl)stärke-Aluminiumsalz; Stärke(hydrogenoctenylbutandioat)-Aluminiumsalz; Stärke[hydrogen-2-(octen-1-yl)butandioat]-Aluminiumsalz; Aluminiumstärkeoctenylsuccinat; Stärke-(Oct-1-en-1-yl)bernsteinsäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Aluminiumsalz; Stärke-1-Octenylbernsteinsäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Aluminiumsalz; Stärke-(Oct-1-en-1-yl)butandisäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Aluminiumsalz
ASK #08905	
Chemical Abstract Service Nr.	538-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114355-15-6
Molgewicht	470.6823
Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tricaprilin
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)trioctanoat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glyceroltrioctanoat

ASK #08906

Chemical Abstract Service Nr. 621-71-6
Molgewicht 554.8418
Bruttoformel $C_{33}H_{62}O_6$
2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)tris(decanoat)
3. Bezeichnung Glyceroltris(decanoat)

ASK #08907

Chemical Abstract Service Nr. 538-24-9
Molgewicht 639.0013
Bruttoformel $C_{39}H_{74}O_6$
2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)tridodecanoat
3. Bezeichnung Glyceroltridodecanoat

ASK #08913

Chemical Abstract Service Nr. 24938-16-7
Formelstamm $(C_8H_{14}O_2)_x \cdot (C_8H_{15}NO_2)_y \cdot (C_5H_8O_2)_z$
2. Bezeichnung Poly{butyl(2-methylprop-2-enoat)-co-[2-(dimethylamino)ethyl](2-methylprop-2-enoat)-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)} (1:2:1)
3. Bezeichnung Basisches Butylmethacrylat-Copolymer (Ph.Eur.) ((relative Molmasse: ca. 150000))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Eudragit E 100; Basisches Butylmethacrylat-Copolymer; Butylmethacrylat - (2-Dimethylaminoethyl)methacrylat - Methylmethacrylat - Copolymer (1:2:1); Poly[butylmethacrylat-co-(2-dimethylaminoethyl)methacrylat-co-methylmethacrylat] (1:2:1); Eudragit E 12,5

ASK #08915

Chemical Abstract Service Nr. 62386-95-2
Formelstamm $[(C_4H_4O_4)_x(C_3H_6O)_y]_a Ca^{2+} \cdot b Na^+$
2. Bezeichnung Poly(maleinsäure-co-methoxyethylen)-(x:y)-Calcium-Natrium-Salz

ASK #08920

Chemical Abstract Service Nr. 17162-39-9
Formelstamm $C_9H_{13}NO_2 \cdot C_4H_6O_6$
Molgewicht 317.2919
Bruttoformel $C_{13}H_{19}NO_8$
Vorzugsbezeichnung Phenylephrin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung 3-[(1R)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #08927

Chemical Abstract Service Nr. 916-96-1
Formelstamm $2(C_{19}H_{18}N_3O_5S)^- (C_{16}H_{22}N_2)^{2+}$
Molgewicht 1043.2159

Bruttoformel	C ₅₄ H ₅₈ N ₈ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxacillin-Benzathin (2:1)
International Nonproprietary Name	INN.L25,(L8)
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure- <i>N,N</i> -Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzathin-Oxacillin (1:2)
ASK #08928	
Chemical Abstract Service Nr.	6818-37-7
Formelstamm	C27-H58-N2-O3 . 2 F-H
Molgewicht	498.7737
Bruttoformel	C ₂₇ H ₆₀ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Olafilur
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2,2'-{3-[(2-Hydroxyethyl)(octadecyl)amino]propylazandiyl}diethanol-dihydrofluorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2',2'-(N-Octadecylpropan-1,3-diyl)dinitriolo)triethanol-dihydrofluorid
ASK #08929	
Chemical Abstract Service Nr.	36505-83-6
Formelstamm	C18-H37-N . F-H
Molgewicht	287.4994
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₈ FN
Vorzugsbezeichnung	Dectaflur
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Octadec-9-en-1-amin-hydrofluorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Octadec-9-en-1-ylazan-hydrofluorid
ASK #08935	
Chemical Abstract Service Nr.	26787-78-0
Formelstamm	(C16-H18-N3-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	365.4042
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amoxicillin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9.611; RPS15; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[(R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3S,6R)-6-[(R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #08936		
	Chemical Abstract Service Nr.	22131-35-7
	Molgewicht	316.4411
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Butalamin
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1492
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dibutyl- <i>N</i> -(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)ethan-1,2-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dibutyl[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-ylamino)ethyl]azan
ASK #08937		
	Chemical Abstract Service Nr.	28875-47-0
	Formelstamm	C18-H28-N4-O . Cl-H
	Molgewicht	352.9021
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ ClN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Butalaminhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.1492
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dibutyl- <i>N</i> -(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dibutyl[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-ylamino)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #08938		
	Chemical Abstract Service Nr.	434-07-1
	Molgewicht	332.477
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Oxymetholon
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-2-(hydroxymethylen)-17 -methyl-5 -androstan-3-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	17beta-Hydroxy-2-hydroxymethylen-17-methyl-5alpha-androstan-3-on; 17beta-Hydroxy-2-hydroxymethyliden-17-methyl-5alpha-androstan-3-on
ASK #08939		
	Chemical Abstract Service Nr.	25953-19-9
	Formelstamm	(C14-H13-N8-O4-S3) ⁻ H ⁺

Molgewicht	454.5072
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₈ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefazolin
International Nonproprietary Name	INNv.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-7-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-7-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure; Cephazolin
ASK #08940	
Chemical Abstract Service Nr.	302-79-4
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tretinoin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EAB3.0+3,4.0,5.0,6.0,7.0+2+6,8.0(1997-2017)/0693; BP1988-2017; DAB9(1990); USP19-40(1975-2017); Phpa20.2(2008); EP2.14+18,3.0+3,4.0,5.0,6.0,7.0+2+6,8.0(1990-2017)/0693; EUTCT; DAC88; MAR27
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
ASK #08941	
Chemical Abstract Service Nr.	9050-36-6
2. Bezeichnung	Polysaccharide - Maltose - D-Glucose - Gemisch
3. Bezeichnung	Maltodextrin
Zitat Bezeichnung 3	Helv8/97; GII(2); Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1542; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0/1542; USAN; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4,6.5/1542; EUTCT; BP2001-2011; NF20(2002),21(2003),22(2004); PHARMEUROPA10.2,19.3
ASK #08942	
Chemical Abstract Service Nr.	8002-75-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	61789-94-4; 90082-15-8
2. Bezeichnung	Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Früchteöl
3. Bezeichnung	Palmöl
Zitat Bezeichnung 3	Hager2008
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Palmfett; Palmbutter
ASK #08943	
Chemical Abstract Service Nr.	68514-74-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	110070-79-6; 488701-85-5; 8033-29-2
2. Bezeichnung	Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Früchteöl, hydriert

3. Bezeichnung		Hydriertes Palmöl
ASK #08949		
Chemical Abstract Service Nr.	63990-90-9	
Formelstamm	C16-H26-O3-S . C6-H15-N-O3	
Molgewicht	447.629	
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₁ NO ₆ S	
2. Bezeichnung	Decylbenzolsulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz	
ASK #08950		
Chemical Abstract Service Nr.	4247-02-3	
Molgewicht	194.2271	
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ O ₃	
2. Bezeichnung	(2-Methylpropyl)(4-hydroxybenzoat)	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	Isobutyl(4-hydroxybenzoat)	
ASK #08951		
Chemical Abstract Service Nr.	25086-15-1	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112666-18-9; 114749-27-8; 118703-70-1; 1200956-59-7; 136751-73-0; 154101-58-3; 160177-48-0; 213818-37-2; 416900-04-4; 61513-00-6; 66795-88-8; 66812-77-9; 72711-45-6; 895535-61-2; 912576-83-1; 912576-84-2; 92880-76-7; 94857-13-3; 958641-19-5	
Formelstamm	(C4-H6-O2)n . (C5-H8-O2)n	
2. Bezeichnung	Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-2-methylprop-2-ensäure] (1:1)	
3. Bezeichnung	Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.) ((relative Molmasse: ca. 135000))	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.	
Synonym	Poly(methacrylsäure-co-methylmethacrylat) (1:1); Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:1); Eudragit L 12,5; Eudragit L 100	
ASK #08961		
Chemical Abstract Service Nr.	9050-31-1	
Vorzugsbezeichnung	Hypromellosephthalat	
International Nonproprietary Name	(INN.L8)	
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/347; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3,6.8/0347; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0347	
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -2-hydroxypropyl, <i>O</i> -methyl)cellulosephthalat	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Methylhydroxypropylcellulosephthalat	
ASK #08975		
Chemical Abstract Service Nr.	131-54-4	
Molgewicht	274.2687	
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₅	
2. Bezeichnung	Bis(2-hydroxy-4-methoxyphenyl)methanon	
ASK #08980		

Chemical Abstract Service Nr. 22356-80-5

Formelstamm (C7-H7-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 188.201

Bruttoformel C₇H₈O₄S

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-4-methylbenzolsulfonsäure

ASK #08991

Chemical Abstract Service Nr. 68140-00-1

2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyethyl)cocosfettsäureamid

ASK #09044

Chemical Abstract Service Nr. 25086-15-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 112666-18-9; 114749-27-8; 118703-70-1; 1200956-59-7; 136751-73-0; 154101-58-3; 160177-48-0; 213818-37-2; 416900-04-4; 61513-00-6; 66795-88-8; 66812-77-9; 72711-45-6; 895535-61-2; 912576-83-1; 912576-84-2; 92880-76-7; 94857-13-3; 958641-19-5

Formelstamm (C4-H6-O2)_n . (C5-H8-O2)_{2n}

Molgewicht 135000

2. Bezeichnung Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)-*co*-2-methylprop-2-ensäure] (2:1), relative Molmasse: ca. 135 000

Zitat Bezeichnung 2 (EAB.Def)

3. Bezeichnung Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:2) (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:2); Poly(methacrylsäure-*co*-methylmethacrylat) (1:2)

ASK #09047

Chemical Abstract Service Nr. 148-03-8

Molgewicht 416.6795

Bruttoformel C₂₈H₄₈O₂

2. Bezeichnung 2,5,8-Trimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-ol

3. Bezeichnung -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9196

ASK #09048

Chemical Abstract Service Nr. 119-11-9

Molgewicht 416.6795

Bruttoformel C₂₈H₄₈O₂

2. Bezeichnung 2,7,8-Trimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-ol

3. Bezeichnung -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9197; E308

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

Synonym E 308

ASK #09049

Chemical Abstract Service Nr. 5488-58-4

Andere Chemical Abstract Service Nr.	251562-63-7; 7773-19-5
Molgewicht	402.6529
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₆ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2,8-Dimethyl-2-[(4 <i>S</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol
3. Bezeichnung	<i>all-rac</i> - α -Tocopherol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3,4-Dihydro-2,8-dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2H-1-benzopyran-6-ol; delta-Tocopherol ' α '; (+/-)-8-Methyltolcol; dl-delta-Tocopherol; 2,8-Dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-6-ol; 8-Methyltolcol ' α '; (+/-)-delta-Tocopherol; delta-Vitamin E ' α '; 2,8-Dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-6-chromanol; 2,8-Dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-3,4-dihydrochromen-6-ol; E 309 ' α '; 2,8-Dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-ol

ASK #09050

Chemical Abstract Service Nr.	93940-33-1
Formelstamm	C ₁₅ -H ₂₀ -Cl ₂ -N ₂ -O . Cl-H
Molgewicht	351.699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ Cl ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clibucainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,4-Dichlorphenyl)-3-(piperidin-1-yl)butanamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2',4'-Dichlor-3-piperidinobutanilid-hydrochlorid

ASK #09051

Chemical Abstract Service Nr.	51022-70-9
Formelstamm	2(C ₁₃ -H ₂₁ -N-O ₃) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	576.7
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ N ₂ O ₁₀ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Salbutamolsulfat
Zitat Bezeichnung 3	Salbutamolsulfat; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0687; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/687; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0687
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Salbutamolhemisulfat; (RS)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol-sulfat (2:1)

ASK #09053

Chemical Abstract Service Nr.	121854-68-0
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-40-sorbitandiisostearat

ASK #09058

Chemical Abstract Service Nr.	23593-75-1
Molgewicht	344.8368
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Clotrimazol

International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/757; DAC89; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0757; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0757
2. Bezeichnung	1-[(2-Chlorphenyl)(diphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2-Chlortrityl)imidazol
ASK #09059	
Chemical Abstract Service Nr.	35531-88-5
Formelstamm	(C ₂₆ H ₂₅ N ₂ O ₆ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	494.5594
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Carindacillin
International Nonproprietary Name	INNv.L29
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(Indan-5-yloxy-carbonyl)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[2-(Indan-5-yloxy-carbonyl)-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #09060	
Chemical Abstract Service Nr.	26605-69-6
Formelstamm	(C ₂₆ H ₂₅ N ₂ O ₆ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	516.5413
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ N ₂ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Carindacillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L29)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yloxy-carbonyl)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #09069	
2. Bezeichnung	Citrus-reticulata-Fruchtschale: getrocknetes Epikarp und Mesokarp der reifen Frucht von Citrus reticulata oder ihrer Sorten, teilweise befreit vom weißen, schwammartigen Gewebe des Mesokarps, Hesperidin-Gehalt der getrockneten Droge mindestens 3,5 %
Zitat Bezeichnung 2	ABChinMed.def; EAB.def
3. Bezeichnung	Mandarinenschale (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Chengpi; Mandarinenschale; Mandarinenschalen; Chenpi; Guang Chenpi; Clementinenschale (Klementinenschale), Mandarinenschale, Satsumaschale, Tangerinenschale und/oder Schale anderer Sorten von Citrus reticulata; Chen Pi
ASK #09076	
Chemical Abstract Service Nr.	67-72-1
Molgewicht	236.7394
Bruttoformel	C ₂ Cl ₆
2. Bezeichnung	Hexachlorethan

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Perchlorethan

ASK #09077

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8
Formelstamm (C6-H10-O5)n
2. Bezeichnung Solanum-tuberosum-Quellstärke
3. Bezeichnung Kartoffelquellstärke

ASK #09092

Chemical Abstract Service Nr. 80-32-0
Formelstamm (C10-H8-Cl-N4-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 284.7221
Bruttoformel C₁₀H₉ClN₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfachlorpyridazin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8691
2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(6-chlorpyridazin-3-yl)benzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(1)-(6-Chlorpyridazin-3-yl)sulfanilamid

ASK #09093

Chemical Abstract Service Nr. 23282-55-5
Formelstamm (C10-H8-Cl-N4-O2-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 306.7039
Bruttoformel C₁₀H₈ClN₄NaO₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfachlorpyridazin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(6-chlorpyridazin-3-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(1)-(6-Chlor-3-pyridazinyl)sulfanilamid-Natriumsalz

ASK #09099

Chemical Abstract Service Nr. 18053-31-1
Molgewicht 401.8866
Bruttoformel C₂₁H₂₄ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Fominoben
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung *N*-[3-Chlor-2-((methyl)[2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]amino)methyl]phenyl]benzamid

ASK #09102

Chemical Abstract Service Nr. 80748-93-2

2. Bezeichnung Alkyl(C_x-C_y)poly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #09103

Chemical Abstract Service Nr. 122-40-7

Molgewicht 202.2921

Bruttoformel C₁₄H₁₈O

2. Bezeichnung 2-Benzylidenheptanal

ASK #09104

Chemical Abstract Service Nr. 87-20-7

Molgewicht 208.2536

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃

2. Bezeichnung (3-Methylbutyl)(2-hydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isopentylsalicylat

ASK #09108

Chemical Abstract Service Nr. 107-75-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123238-75-5

Molgewicht 172.2646

Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal

ASK #09109

Chemical Abstract Service Nr. 97-54-1

Molgewicht 164.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂

2. Bezeichnung 2-Methoxy-4-(prop-1-en-1-yl)phenol

3. Bezeichnung Isoeugenol

ASK #09110

Chemical Abstract Service Nr. 103-45-7

Molgewicht 164.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂

2. Bezeichnung Phenethylacetat

ASK #09114

Chemical Abstract Service Nr. 83-66-9

Molgewicht 268.2658

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O₅

2. Bezeichnung 1-*tert*-Butyl-2-methoxy-4-methyl-3,5-dinitrobenzol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Moschus Ambrette; 6-tert-Butyl-3-methyl-2,4-dinitroanisol
ASK #09116

Chemical Abstract Service Nr. 90-17-5

Molgewicht 267.5363

Bruttoformel $C_{10}H_9Cl_3O_2$

2. Bezeichnung (2,2,2-Trichlor-1-phenylethyl)acetat

ASK #09117

Chemical Abstract Service Nr. 4407-36-7

Molgewicht 134.1751

Bruttoformel $C_9H_{10}O$

2. Bezeichnung (E)-3-Phenylprop-2-en-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym trans-Zimtalkohol

ASK #09118

Chemical Abstract Service Nr. 131-11-3

Molgewicht 194.184

Bruttoformel $C_{10}H_{10}O_4$

2. Bezeichnung Dimethylphthalat

Zitat Bezeichnung 2 ISO; Perkow; DAB1998R; BSI; ARC1051; USMI10

ASK #09123

Chemical Abstract Service Nr. 2001-89-0

Formelstamm $(C_4H_5N_2O_4)^{2-} 2K^+$

Molgewicht 209.2834

Bruttoformel $C_4H_5K_2NO_4$

Vorzugsbezeichnung Kaliumaspartat

International Nonproprietary Name (INN.L41)

2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Kaliumsalz (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INNv.L14)

ASK #09125

Chemical Abstract Service Nr. 10236-47-2

Molgewicht 580.5346

Bruttoformel $C_{27}H_{32}O_{14}$

2. Bezeichnung 5-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-7-(2-O- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-2,3-dihydro-4H-chromen-4-on

3. Bezeichnung Naringin

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC2004R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

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

Synonym 4',5'-Dihydroxy-7-(2-O- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavan-4-on

ASK #09128

Chemical Abstract Service Nr.	1943610-35-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12623-95-9; 54577-67-2; 9048-46-8; 9048-49-1
Molgewicht	66397.9964
Bruttoformel	C ₂₉₃₄ H ₄₅₈₁ N ₇₈₁ O ₈₉₇ S ₃₉ DTHKSEIAHR FKDLGEEHFK GLVLIAFSQY LQQCPFDEHV KLVNELTEFA KTCVADESHA GCEKSLHTLF GDELCKVASL RETYGDMADC CEKQEPERNE CFLSHKDDSP DLPKLPDPN TLCDEFKADE KKFVGKLYE IARRHPYFYA PELLYYANKY NGVFQECCQA EDKGACLLPK IETMREKVL A SSARQRLRCA SIQKFGERAL KAWSVARLSQ KFPKAEFVEV TKLVTDLT KV HKECCHGDLLE CACDADRADLA KYICDNQDTI SSKLKECCDK PLLEKSHCIA EVEKDAIPEN LPPLTADFAE DKDVCKNYQE AKDAFLGSFL YEYSRRHPEY AVSVLLRLAK EYEATLEECC AKDDPHACYS TVFDKLKHLV DEPQNLIKQN CDQFEKLGEY GFQNALIVRY TRKVPQVSTP TLVEVSRSLG KVGTRCCTKP ESERMPCTED YLSLILNRLC VLHEKTPVSE KVTKCCTESL VNRRPCFSAL TPDETYVPA FDEKLTFHA DICTLPDTEK QIKKQTALVE LLKHKPKATE EQLKTVMENF VAFVDKCCAA DDKEACFAVE GPKLVVSTQT ALA, 53,62:75,91:90,101:123,168:167,186:199,245:244,252:264,278:277,288:315,360:359,368:391,437:436,447:460,476:475,486:513,558:557,566-Heptadecakis(disulfid)
2. Bezeichnung	
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Albumin vom Rind
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Rinderalbumin; Rinderserumalbumin, das etwa 96 Prozent Protein enthält

ASK #09131

2. Bezeichnung Glyceroltri(alkanoat,alkenoat)(C₈-C₁₈)

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09135

Chemical Abstract Service Nr.	91-53-2
Molgewicht	217.3068
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO
2. Bezeichnung	6-Ethoxy-2,2,4-trimethyl-1,2-dihydrochinolin
3. Bezeichnung	Ethoxyquin
Zitat Bezeichnung 3	FIE96; MAR28; CAS; EUTCT; GII; USMI9.3681; ISO

ASK #09138

Chemical Abstract Service Nr.	1227300-83-5
Formelstamm	(C23-H30-Cl2-N-O6-P)2 ⁻ 2Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	582.362
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ Cl ₂ NNa ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Dinatrium(estramustin-17-phosphat)-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	{3-[Bis(2-chlorethyl)carbamoxyloxy]estra-1,3,5(10)-trien-17 -yl}dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dinatrium(estramustin-17-phosphat) 1 HO
ASK #09139

Chemical Abstract Service Nr. 619-45-4
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel $C_8H_9NO_2$
2. Bezeichnung Methyl(4-aminobenzoat)
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.6R,6.7R

ASK #09141

Formelstamm $C_{10}H_{15}N-O . C_4H_6O_6$
Molgewicht 315.319
Bruttoformel $C_{14}H_{21}NO_7$
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung Ephedrin[(*R*,*R*)-tartrat]

ASK #09145

Chemical Abstract Service Nr. 10075-18-0
Formelstamm $(C_9H_9N_4O_4)^- H^+ . C_8H_{19}N-O$
Molgewicht 383.4427
Bruttoformel $C_{17}H_{29}N_5O_5$
Vorzugsbezeichnung Acefyllin-Heptaminol
International Nonproprietary Name (INN.L6,L1)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ROMP2018
2. Bezeichnung (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7*H*-purin-7-yl)essigsäure-*rac*-(2*R*)-6-Amino-2-methylheptan-2-ol-Salz (1:1) [Laut Originalunterlagen ist dieser Stoff nicht der in manchen Informationsquellen angegebene Ester, sondern das Salz.]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heptaminol-7-Theophyllinessigsäure; Heptaminolacefyllinat; Heptaminol-Acefyllin; Heptaminol-7-theophyllinacetat; 7-Theophyllinessigsäures Heptaminol; theophyllinessigsäures Heptaminol; Acefyllinheptaminol

ASK #09152

Chemical Abstract Service Nr. 25637-84-7
Molgewicht 620.986
Bruttoformel $C_{39}H_{72}O_5$
2. Bezeichnung Glyceroldioleat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diolein

ASK #09196

Chemical Abstract Service Nr. 24381-56-4
Formelstamm $C_{33}H_{35}N_5O_5 . C_4H_6O_6$
Molgewicht 731.7483

Bruttoformel C₃₇H₄₁N₅O₁₁
Vorzugsbezeichnung Ergotamin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (5'*S*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-methylelrgotaman-3',6',18-trion-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #09200

Chemical Abstract Service Nr. 61931-76-8
Formelstamm C17-H28-O3-S . C6-H15-N-O3
Molgewicht 461.6556
Bruttoformel C₂₃H₄₃NO₆S
2. Bezeichnung Undecylbenzolsulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #09201

Chemical Abstract Service Nr. 27323-41-7
Formelstamm C18-H30-O3-S . C6-H15-N-O3
Molgewicht 475.6822
Bruttoformel C₂₄H₄₅NO₆S
2. Bezeichnung Dodecylbenzolsulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #09202

Chemical Abstract Service Nr. 61886-59-7
Formelstamm C19-H32-O3-S . C6-H15-N-O3
Molgewicht 489.7088
Bruttoformel C₂₅H₄₇NO₆S
2. Bezeichnung Tridecylbenzolsulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz (1:1)

ASK #09203

Chemical Abstract Service Nr. 1322-98-1
Formelstamm (C16-H25-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 320.4227
Bruttoformel C₁₆H₂₅NaO₃S
2. Bezeichnung Natriumdecylbenzolsulfonat
3. Bezeichnung Decylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #09204

Chemical Abstract Service Nr. 27636-75-5
Formelstamm (C17-H27-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 334.4493
Bruttoformel C₁₇H₂₇NaO₃S
2. Bezeichnung Undecylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #09205

Chemical Abstract Service Nr. 25155-30-0
Formelstamm (C18-H29-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht	348.4758
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Natriumdodecylbenzolsulfonat
3. Bezeichnung	Dodecylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #09206

Chemical Abstract Service Nr.	26248-24-8
Formelstamm	(C ₁₉ H ₃₁ O ₃ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	362.5024
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₁ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Tridecylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumtridecylbenzolsulfonat

ASK #09214

Chemical Abstract Service Nr.	569-64-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	55172-50-4
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₅ N ₂) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	364.911
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClN ₂
2. Bezeichnung	4-[[4-(Dimethylamino)phenyl](phenyl)methyliden]- <i>N,N</i> -dimethylcyclohexa-2,5-dien-1-iminiumchlorid
3. Bezeichnung	Malachitgrün
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.5527; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #09224

Chemical Abstract Service Nr.	65-23-6
Molgewicht	169.1778
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pyridoxin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	ROMP9; MAR27
2. Bezeichnung	4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Hydroxy-6-methylpyridin-3,4-diyl)dimethanol

ASK #09227

Chemical Abstract Service Nr.	7675-83-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	3054-35-1
Formelstamm	(C ₆ H ₁₅ N ₄ O ₂) ⁺ (C ₄ H ₆ N ₅ O ₄) ⁻
Molgewicht	307.3036
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ N ₅ O ₆

Vorzugsbezeichnung	Argininaspartat
International Nonproprietary Name	INN.L6,L41
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.08/2096; Ph.Eur.2008,6.0/2096; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/2096
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-(2S)-2-Aminobutandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Asparaginsäure-L-Arginin-Salz (1:1)

ASK #09240

Chemical Abstract Service Nr.	56491-84-0
Molgewicht	176.2798
Bruttoformel	Cl ₂ Mg
3. Bezeichnung	Magnesiumchlorid-4,5-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3	E511; Ph.Eur.2002,4.00/1341; Ph.Eur.2005,5.0/1341; Ph.Eur.2008,6.0/1341

ASK #09241

2. Bezeichnung	Helianthus-annuus-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung	Raffiniertes Sonnenblumenöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/1371; Ph.Eur.2005,5.0/1371; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6/1371

ASK #09243

2. Bezeichnung	Triticum-aestivum-Keimöl, raffiniert
3. Bezeichnung	Raffiniertes Weizenkeimöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1379; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1379; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1379

ASK #09244

2. Bezeichnung	Sesamum-indicum-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung	Raffiniertes Sesamöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0433; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.6,6.7/0433; Ph.Eur.2002,4.00/433

ASK #09255

Chemical Abstract Service Nr.	68334-00-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53026-92-9; 68562-65-2
2. Bezeichnung	Gossypium-Arten-Samenöl, hydriert
3. Bezeichnung	Hydriertes Baumwollsaamenöl
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.3+4,4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2000-2017)/1305; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Gehärtetes Baumwollsaamenöl

ASK #09263

Chemical Abstract Service Nr.	56-95-1
Formelstamm	C22-H30-Cl2-N10 . 2(C2-H4-O2)
Molgewicht	625.5505
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ Cl ₂ N ₁₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Chlorhexidindiacetat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2060; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0+3+4(1997-2019)/0657

2. Bezeichnung 1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]-acetat (1:2)

ASK #09265

2. Bezeichnung Zea-mays-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Maisöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1342; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6,6.8/1342; Ph.Eur.2002,4.00/1342

ASK #09272

Chemical Abstract Service Nr. 58379-21-8

Formelstamm C18-H23-N-O3 . C3-H6-O3

Molgewicht 391.4581

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₆

Vorzugsbezeichnung Isoxsuprinlactat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-[[[(2*S*)-1-phenoxypropan-2-yl]amino]propyl]phenol-2-hydroxypropanoat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*RS*,2*SR*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[(2*SR*)-1-phenoxypropan-2-ylamino]propan-1-ol-lactat (1:1)

ASK #09284

Chemical Abstract Service Nr. 873054-44-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1174930-71-2

Molgewicht 392.4907

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Ivacaftor

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; ATC; EUTCT; ChemIDplus; KEGG; MeSH; EUCR; USEPA-ACToR; Orph.Desig.:EU/3/14/1333; Pharmavista; ChEBI; ROMP2015; USAN; CAS; USNCT; AAN; BAN; IGS; PubChem; ICTRP; HMDB; MAR2015

2. Bezeichnung *N*-(2,4-Di-*tert*-butyl-5-hydroxyphenyl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2015; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[5-Hydroxy-2,4-bis(2-methyl-2-propanyl)phenyl]-4-oxo-1,4-dihydro-3-chinolin-carboxamid; *N*-(2,4-Di-*tert*-butyl-5-hydroxyphenyl)-1,4-dihydro-4-oxoquinolin-3-carboxamid; *N*-[2,4-Bis(1,1-dimethylethyl)-5-hydroxyphenyl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid; 4-Oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-(2,4-di-*tert*-butyl-5-hydroxyphenyl)amid

ASK #09300

Formelstamm (C₄H₅N-O₄)²⁻ Mg²⁺

Molgewicht 155.3918

Bruttoformel C₄H₅MgNO₄

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (1:1)

3. Bezeichnung Magnesium-DL-aspartat

ASK #09301

Formelstamm $x(\text{C}_{18}\text{-H}_{35}\text{-O}_2)^- (3-x)(\text{H-O})^- \text{Al}^{3+}$ und Homologe, $x = \text{ca. } 1,5$

Molgewicht 955.393

Bruttoformel $\text{C}_{54}\text{H}_{108}\text{Al}_2\text{O}_9$

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

3. Bezeichnung Aluminiumdihydroxidstearat-Aluminiumhydroxidstearat-Gemisch

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

Synonym Aluminiummono/dihydroxid(mono,di)stearat; Aluminium-sesquihydroxid-sesquistearat

ASK #09307

Chemical Abstract Service Nr. 36457-20-2

Formelstamm $(\text{C}_{11}\text{-H}_{13}\text{-O}_3)^- \text{Na}^+$

Molgewicht 216.2089

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{NaO}_3$

2. Bezeichnung Butyl(4-hydroxybenzoat)-Natriumsalz

ASK #09312

Chemical Abstract Service Nr. 15767-75-6

Formelstamm $\text{C}_5\text{-H}_9\text{-N-O}_4 \cdot \text{Cl-H}$

Molgewicht 183.5902

Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{ClNO}_4$

2. Bezeichnung (RS)-2-Aminopentandisäure-hydrochlorid

3. Bezeichnung DL-Glutaminsäurehydrochlorid

ASK #09323

Molgewicht 228.2433

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{12}\text{O}_3$

2. Bezeichnung o-Tolyl(2-hydroxybenzoat)

ASK #09324

Chemical Abstract Service Nr. 9005-00-9

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecyloxy)poly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #09326

Chemical Abstract Service Nr. 540-69-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2787-68-0

Formelstamm $(\text{C-H-O}_2)^- (\text{H}_4\text{-N})^+$

Molgewicht 63.0559

Bruttoformel CH_5NO_2

2. Bezeichnung Ammoniumformiat

Zitat Bezeichnung 2 USMI12; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #09329

Chemical Abstract Service Nr.	10049-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1002158-67-9; 1014743-76-0; 1018807-91-4; 1333-81-9; 155808-17-6; 24518-47-6; 56310-06-6; 69049-77-0; 70134-37-1; 72061-90-6; 74296-11-0; 744149-53-9; 77546-17-9; 77546-18-0; 807261-60-5; 93085-22-4
Molgewicht	67.4518
Bruttoformel	ClO ₂
2. Bezeichnung	Chlordioxid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; GESTIS; EINECS; ROMP2012; LB; E926; IGS
ASK #09330	
Chemical Abstract Service Nr.	27164-46-1
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₃ -N ₈ -O ₄ -S ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	476.489
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₈ NaO ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefazolin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L25)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0988; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0988; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.04/988
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-7-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephazolin-Natrium; (7 <i>R</i>)-3-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-7-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #09331	
Chemical Abstract Service Nr.	15176-29-1
Molgewicht	256.2551
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Edoxudin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-ethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #09333	
Molgewicht	242.2699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	<i>o</i> -Tolyl(2-hydroxy-3-methylbenzoat)
ASK #09337	
Chemical Abstract Service Nr.	95752-16-2
2. Bezeichnung	Casein-Hydrolysat (aus Kuhmilch-Proteinen hergestellt mit Pankreas-Enzymen), Natriumchlorid, Dinatriumhydrogenphosphat und Glucose (40:10:5:4 m/m)
3. Bezeichnung	Tryptose-Phosphat-Nährmedium-Trockensubstanz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Tryptose-Phosphat; Tryptosephosphat
ASK #09343	
2. Bezeichnung	Citrus-reticulata-Fruchtschalenöl

3. Bezeichnung Mandarinenschalenöl

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.6,6.0,7.0,8.0(2005-2017)/2355

ASK #09347

2. Bezeichnung Poly(vinylacetat), teilverseift

Zitat Bezeichnung 2 DAC84

ASK #09356

Chemical Abstract Service Nr. 50851-57-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 146527-22-2; 155123-07-2; 349607-54-1; 9039-32-1

Formelstamm (C8-H8-O3-S)x

2. Bezeichnung Poly(ethenylbenzolsulfonsäure)

3. Bezeichnung Poly(styrolsulfonsäure)

ASK #09364

Chemical Abstract Service Nr. 58561-47-0

Molgewicht 402.6083

Bruttoformel C₂₃H₄₆O₅

2. Bezeichnung Glycerolmono/bis[(*Z*-*R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Glycerol(mono,di)ricinoleat

ASK #09371

2. Bezeichnung Glyceroldi/trifettsäureester(C₁₂-C₁₈)

3. Bezeichnung Glyceroldi/trialkanoat(C₁₂-C₁₈)

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #09374

Chemical Abstract Service Nr. 68583-51-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 156476-64-1; 308065-49-8; 58748-27-9; 60328-31-6; 68988-72-7; 69155-39-1; 77466-09-2

2. Bezeichnung Propan-1,2-diylalkanoat, hergestellt aus Fettsäure-Gemischen pflanzlicher Herkunft mit der Zusammensetzung (m/m): Hexansäure 0,000-0,020, Octansäure 0,500-0,800, Decansäure 0,200-0,500, Dodecansäure 0,000-0,030, Tetradecansäure 0,000-0,010

3. Bezeichnung Propylenglycoldicaprylocaprat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Propylenglycoldicaprylocaprat; Propylenglycoldi(octanoat/decanoat); Propylenglycoldi(caprylat/caprinat); Decansäure, gemischte Diester mit Octansäure und Propylenglykol; Propylenglycoloctanoatdecanoat

ASK #09375

Chemical Abstract Service Nr. 6474-85-7

Formelstamm C₂₃-H₂₉-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 403.9422

Bruttoformel C₂₃H₃₀ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Fenbutrazathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung [2-(3-Methyl-2-phenylmorpholin-4-yl)ethyl](2-phenylbutanoat)-hydrochlorid

ASK #09379

Chemical Abstract Service Nr. 105-99-7

Molgewicht 258.3538

Bruttoformel C₁₄H₂₆O₄

2. Bezeichnung Dibutylhexandioat

3. Bezeichnung Dibutyladipat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2004R; GII; DAC2003-2005

ASK #09384

Chemical Abstract Service Nr. 504-40-5

Molgewicht 625.0177

Bruttoformel C₃₉H₇₆O₅

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)distearat

3. Bezeichnung Glycerol-1,3-distearat

ASK #09391

Chemical Abstract Service Nr. 35334-12-4

Formelstamm (C₁₆H₁₆N₅O₄S)⁻ Na⁺

Molgewicht 397.3841

Bruttoformel C₁₆H₁₆N₅NaO₄S

Vorzugsbezeichnung Azidocillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI10

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-Azido-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #09396

Chemical Abstract Service Nr. 27194-74-7

Molgewicht 258.3969

Bruttoformel C₁₅H₃₀O₃

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)dodecanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Propylenglycol-1-dodecanoat

ASK #09397

Chemical Abstract Service Nr. 9010-41-7

Formelstamm (C₂H₄O)_x-(C₁₆H₂₅NaO₄S)

Molgewicht 424.527

Bruttoformel C₂₀H₃₃NaO₆S

2. Bezeichnung	2-[4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)phenylpoly(oxyethylen)-x-oxy]ethansulfonsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #09421	
Chemical Abstract Service Nr.	4309-70-0
Formelstamm	2(C62-H70-N4-O22) ⁻ Ca2+
Molgewicht	1263.3108
Bruttoformel	C ₆₂ H ₇₀ CaN ₄ O ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Novobiocin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	N-[7-(3-O-Carbamoyl-6-desoxy-5-C-methyl-4-O-methyl- (2:1)-L-lyxo-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-8-methyl-2-oxo-2H-chromen-3-yl]-4-hydroxy-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)benzamid-Calciumsalz
ASK #09422	
Chemical Abstract Service Nr.	1401-79-2
Formelstamm	C25-H43-N13-O10 . (C9-H16-N-O5) ⁻ H+ . x H2-O4-S
Molgewicht	1003.003
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₂ N ₁₄ O ₁₉ S
Vorzugsbezeichnung	Viomycin(D-pantothenat)sulfat (1:1:x)
International Nonproprietary Name	(INNv.L4)
2. Bezeichnung	(3S)-3,6-Diamino-N-((3S,9S,12S,15S)-3-[(4R,6S)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-6-[(Z)-ureidomethylen]-1,4,7,10,13-pentaazac
ASK #09435	
Chemical Abstract Service Nr.	2097002-61-2
Molgewicht	380.4187
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Selitrectinib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(2 ² R,6R)-3 ⁵ -Fluor-6-methyl-7-aza-1(5,3)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidina-3(3,2)-pyridina-2(1,2)-pyrrolidinacyclooctaphan-8-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6R,15R)-9-Fluor-15-methyl-2,11,16,20,21,24-hexaazapentacyclo[16.5.2.0(2,6).0(7,12).0(21,25)]pentacosa-1(24),7,9,11,18(25),19,22-heptaen-17-on
ASK #09444	
Chemical Abstract Service Nr.	308068-11-3
2. Bezeichnung	Hydrierte Phospholipide ((mit Angaben zur Herkunft))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hydriertes Phosphatidylcholin aus Sojabohnen

ASK #09445

Chemical Abstract Service Nr. 130328-22-2

2. Bezeichnung {3-(C_{12,14,16,18}-Alkanoyloxy)-2-[(C_{12,14,16,18}-alkanoyloxy)methyl]-2-(hydroxymethyl)propyl}dioctadecyl(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)

3. Bezeichnung (Dicocoypentaerythryl)distearylcitrat

ASK #09446

2. Bezeichnung Glyceroltrifettsäureester(C_x-C_y)

3. Bezeichnung Glyceroltrialkanoat(C_x-C_y)

Zitat Bezeichnung 3 SGK

ASK #09447

3. Bezeichnung Mycobacterium avium, Stamm D4, gereinigtes Proteinderivat

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Gereinigtes Tuberkulin aus Mycobacterium avium

ASK #09449

Formelstamm C4-H10-N2 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 318.4322

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₄S

2. Bezeichnung Piperazin-(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)

3. Bezeichnung Piperazin-(+)-campher-10-sulfonat

ASK #09457

Chemical Abstract Service Nr. 74755-21-8

Formelstamm (C18-H17-Cl-N-O4)⁻ Na⁺

Molgewicht 369.7747

Bruttoformel C₁₈H₁₇ClNNaO₄

Vorzugsbezeichnung Clanobutin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 4-[4-Chlor-*N*-(4-methoxyphenyl)benzamido]butansäure-Natriumsalz

ASK #09458

Chemical Abstract Service Nr. 5786-21-0

Molgewicht 326.8233

Bruttoformel C₁₈H₁₉ClN₄

Vorzugsbezeichnung Clozapin

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1191; Ph.Eur.2005,5.0/1191; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1191; Helv8/97

2. Bezeichnung 8-Chlor-11-(4-methylpiperazin-1-yl)-5*H*-dibenzo[*b,e*][1,4]diazepin

ASK #09459

Chemical Abstract Service Nr. 143-07-7

Formelstamm (C12-H23-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 200.3178
Bruttoformel C₁₂H₂₄O₂
2. Bezeichnung Dodecansäure

ASK #09462

Chemical Abstract Service Nr. 26446-35-5
Molgewicht 134.1305
Bruttoformel C₅H₁₀O₄
2. Bezeichnung Glycerolmonoacetat

ASK #09464

Chemical Abstract Service Nr. 9004-51-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8063-26-1; 9077-20-7
Vorzugsbezeichnung Dextriferron
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 BAN
2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid - Dextrin - Komplex

ASK #09467

Formelstamm 3(C28-H17-N5-O14-S4)⁴⁻ 4Al³⁺
Molgewicht 2435.0852
Bruttoformel C₈₄H₅₁Al₄N₁₅O₄₂S₁₂
2. Bezeichnung 4-Acetamido-6,8'-diazendiyl-5-hydroxy-5'-(4-sulfophenyldiazenyl)dinaphthalin-1,2',7-trisulfonsäure-Aluminiumsalz (3:4)
3. Bezeichnung Brillantschwarz-BN-Aluminiumsalz

Zitat Bezeichnung 3 E151

ASK #09468

Chemical Abstract Service Nr. 5633-14-7
Formelstamm C23-H26-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 398.9257
Bruttoformel C₂₃H₂₇ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Benzetimidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-1'-Benzyl-3-phenyl[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #09471

Chemical Abstract Service Nr. 9014-74-8
Molgewicht 109000
2. Bezeichnung Enteropeptidase
Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.21.9

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Enterokinase
ASK #09474		
	Chemical Abstract Service Nr.	657-26-1
	Formelstamm	C ₆ -H ₁₄ -N ₂ -O ₂ . 2 Cl-H
	Molgewicht	219.1094
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lysindihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L28)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	(S)-2,6-Diaminohexansäure-dihydrochlorid
ASK #09484		
	Chemical Abstract Service Nr.	16509-11-8
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₈ -Hg-N-O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	445.8202
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ HgNNaO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Otimerat-Natrium
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	2-(Ethylmercuriosulfanyl)-1,3-benzoxazol-5-carbonsäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Natriumotimerat
ASK #09487		
	Chemical Abstract Service Nr.	36913-04-9
	Formelstamm	C ₁₁ -H ₁₇ -N . Cl-H
	Molgewicht	199.7203
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Dimetamfetaminhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INNv.L38)
	2. Bezeichnung	(2S)-N,N-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[(S)-1-phenylpropan-2-yl]azan-hydrochlorid
ASK #09503		
	Chemical Abstract Service Nr.	120-57-0
	Molgewicht	150.1314
	Bruttoformel	C ₈ H ₆ O ₃
	2. Bezeichnung	1,3-Benzodioxol-5-carbaldehyd
	3. Bezeichnung	Piperonal

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Romp8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3,4-(Methylendioxy)benzaldehyd

ASK #09507

Chemical Abstract Service Nr. 66104-38-9
Formelstamm (C12-H13-N4-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 316.3114
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₄NaO₃S
2. Bezeichnung N¹-(6-Ethoxypyridazin-3-yl)sulfanilamid-Natriumsalz

ASK #09509

Chemical Abstract Service Nr. 31800-90-5
2. Bezeichnung Tris[dodecylpoly(oxyethylen)-4]phosphat
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09510

Chemical Abstract Service Nr. 79-07-2
Molgewicht 93.5123
Bruttoformel C₂H₄ClNO
2. Bezeichnung 2-Chloracetamid
Zitat Bezeichnung 2 Janistyn78,I; USMI9.2079

ASK #09515

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecyloxy)poly(oxypropylen)-x ((mit Angabe des mittleren Polymerisationsgrades x))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Polypropylenglycol-x-monooctadecylether; Polypropylenglycol-x-stearylether; alpha-Octadecyl-omega-hydroxypoly(oxypropylen)-x

ASK #09528

2. Bezeichnung Glycerolmono/dialkanoat(C₈-C₁₀)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09529

Chemical Abstract Service Nr. 51186-83-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 59677-71-3
Formelstamm (C19-H28-N-O3)⁺ Br⁻
Molgewicht 398.3345
Bruttoformel C₁₉H₂₈BrNO₃
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(S)*-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium-bromid
3. Bezeichnung Glycopyrroniumbromid (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym

(RS,SR)-3-(alpha-Cyclopentylmandeloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; epi-Ritropirroniumbromid;
 rac-(3R)-3-[(2S)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; (3RS)-3-[(2SR)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium-bromid;
 Glycopyrroniumbromid; Glycopyrroniumbromid ohne Ritropirroniumbromid-Anteil; (RS)-3-Hydroxy-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid-(SR)-alpha-cyclopentylmandelat;
 (RS,SR)-Glycopyrroniumbromid; (RS)-3-[(SR)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetoxy]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid

ASK #09530

Chemical Abstract Service Nr. 22916-47-8
Molgewicht 416.1286
Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Miconazol
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/935; USMI9.6043; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/935; Ph.Eur.2008,6.0/935
2. Bezeichnung *rac*-1-[(2*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1*H*-imidazol

ASK #09531

Chemical Abstract Service Nr. 25046-79-1
Molgewicht 449.5239
Bruttoformel C₂₀H₂₇N₅O₅S
Vorzugsbezeichnung Glisoxepid
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1-(Azepan-1-yl)-3-{4-[2-(5-methyl-1,2-oxazol-3-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}harnstoff

ASK #09532

2. Bezeichnung -(Hexadecyl,octadecyl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-10-poly(oxypropylen)-20
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09541

Chemical Abstract Service Nr. 111-57-9
Molgewicht 327.545
Bruttoformel C₂₀H₄₁NO₂
2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyethyl)octadecanamid
3. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyethyl)stearamid

ASK #09545

Chemical Abstract Service Nr. 77-94-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 611199-02-1
Molgewicht 360.4425
Bruttoformel C₁₈H₃₂O₇
2. Bezeichnung Tributyl(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)
3. Bezeichnung Tributylcitrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #09549

Chemical Abstract Service Nr. 68424-94-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53095-44-6; 56833-18-2; 62132-40-5; 77640-81-4

2. Bezeichnung Alkyl(C_x-C_y)dimethylazaniumylacetat

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Alkyl(C-C)dimethylazaniumylacetat; Alkyl(C-C)dimethylammonioacetat

ASK #09550

Formelstamm C18-H21-N-O3 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 531.6609

Bruttoformel C₂₈H₃₇NO₇S

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)

3. Bezeichnung Codein-(+)-campher-10-sulfonat (1:1)

Zitat Bezeichnung 3 YLST

ASK #09551

Chemical Abstract Service Nr. 79241-89-7

Formelstamm C19-H23-N-O3 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 545.6875

Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₇S

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)

3. Bezeichnung 3-*O*-Ethylmorphin-(+)-campher-10-sulfonat

Zitat Bezeichnung 3 YLST

ASK #09554

Formelstamm C10-H15-N-O . C10-H16-O4-S

Molgewicht 397.5288

Bruttoformel C₂₀H₃₁NO₅S

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-[[[(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonat} (1:1)

3. Bezeichnung (-)-Ephedrin-(+)-campher-10-sulfonat

ASK #09563

2. Bezeichnung Salmonella typhimurium, inaktiviert

ASK #09566

3. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Enteritidis, Stamm PT4, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Salmonella enteritidis, Phagentyp 4, inaktiviert

ASK #09583

Chemical Abstract Service Nr. 6183-68-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68457-43-2

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . H2-O4-S . 7 H2-O

Molgewicht 548.6022

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₆S

2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (1:1) 7 H₂O

3. Bezeichnung Chininsulfat 7 H₂O

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

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (1:1) 7 HO

ASK #09584

Chemical Abstract Service Nr. 90-82-4

Molgewicht 165.2322

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO

Vorzugsbezeichnung Pseudoephedrin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3534

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

ASK #09585

Chemical Abstract Service Nr. 345-78-8

Formelstamm C10-H15-N-O . Cl-H

Molgewicht 201.6931

Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO

Vorzugsbezeichnung Pseudoephedrinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 HAB2012R-2013R; HAB2014R-2015R; HAB2010R-2011R; EAB4.00,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2002-2014)/1367; MAR27; USMI9.3534; HAB2016R

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

ASK #09589

Chemical Abstract Service Nr. 129-51-1

Formelstamm C19-H23-N3-O2 . C4-H4-O4

Molgewicht 441.477

Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Ergometrinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0223; MAR27; RPS15; Ph.Eur.2005,5.0/0223; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/223

2. Bezeichnung N-[(2S)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #09591

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1309-48-4

Molgewicht 40.3044

Bruttoformel MgO

3. Bezeichnung Leichtes Magnesiumoxid

Zitat Bezeichnung 3 E530; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0040; Ph.Eur.2002,4.00/40; USMI9.5500; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4/0040

ASK #09592

Andere Chemical Abstract Service Nr. 39409-82-0

Molgewicht 509.9572

Bruttoformel $C_4H_2Mg_6O_{14}$

3. Bezeichnung Leichtes, basisches Magnesiumcarbonat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0042; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/42; E504; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4/0042

ASK #09593

Andere Chemical Abstract Service Nr. 39409-82-0

Molgewicht 509.9567

Bruttoformel $C_4H_2Mg_6O_{14}$

3. Bezeichnung Schweres, basisches Magnesiumcarbonat

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; E504; EAB4.00,5.0+3,6.0+2+5,7.0,8.0(2002-2014)/0043

ASK #09600

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26027-38-3

Molgewicht 638.8498

Bruttoformel $C_{15}H_{24}O$

Vorzugsbezeichnung Nonoxinol 9,5

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 (AAN); BAN

2. Bezeichnung -[4-, 2- und 2,4-Bis(*verzweigt*-C₉-Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-9,5 (ca. 85:10:5)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Macrogol-9,5-(nonylphenyl)ether; Polyethylenglycol-9,5-mono(p-nonylphenyl)ether; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-9,5; Macrogol-9,5-mono(nonylphenyl)ether; Nonylphenoethoxylat (9.5 EO); Polyethylenglycol-9,5-mono(isononylphenyl)ether

ASK #09601

Chemical Abstract Service Nr. 10192-46-8

Molgewicht 313.7584

Bruttoformel $B_2O_6Zn_3$

2. Bezeichnung Zinkborat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Zinkorthoborat; Orthoborsäure-Zinksalz; Borsäure-Zinksalz

ASK #09602

Chemical Abstract Service Nr. 9039-61-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 54782-64-8

Molgewicht 25500

Vorzugsbezeichnung Batroxobin

International Nonproprietary Name INN.L13

2. Bezeichnung Bothrops-atrox-Enzym (Thrombin-artig)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Bothrops atrox serin proteinase
ASK #09611		
	Chemical Abstract Service Nr.	9005-27-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	115252-32-9; 204144-00-3; 39363-84-3; 39363-85-4; 62253-20-7; 73666-73-6; 87140-13-4; 9057-07-2; 936087-55-7; 936087-60-4
	2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(2-hydroxyethyl)stärke
	3. Bezeichnung	Hydroxyethylstärke (Ph.Eur.) ((mit weiteren Angaben: mittlere relative Molmasse; molare Substitution (MS) oder Substitutionsgrad (DS); C2/C6-Ethoxylierungsverhältnis; Herkunft der Stärke))
	Zitat Bezeichnung 3	EAB7.0,8.0(2011-2014)/1785
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Hydroxyethylstärken
ASK #09612		
	Chemical Abstract Service Nr.	6621-47-2
	Molgewicht	277.4879
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₅ N
	Vorzugsbezeichnung	Perhexilin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USM11; MAR29
	2. Bezeichnung	2-[2,2-Bis(cyclohexyl)ethyl]piperidin
ASK #09613		
	Chemical Abstract Service Nr.	6724-53-4
	Formelstamm	C19-H35-N . C4-H4-O4
	Molgewicht	393.5601
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₉ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Perhexilinmaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	2-[2,2-Bis(cyclohexyl)ethyl]piperidin-maleat (1:1)
ASK #09614		
	Chemical Abstract Service Nr.	106-24-1
	Molgewicht	154.2493
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3,7-Dimethylocta-2,6-dien-1-ol
	3. Bezeichnung	Geraniol
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USM10
ASK #09615		
	Chemical Abstract Service Nr.	110-41-8
	Molgewicht	184.3184

Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ O
2. Bezeichnung	2-Methylundecanal
ASK #09617	
Chemical Abstract Service Nr.	497-76-7
Molgewicht	272.2512
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₇
2. Bezeichnung	(4-Hydroxyphenyl)(-D-glucopyranosid)
3. Bezeichnung	Arbutin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; KARRER204; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10
ASK #09625	
Chemical Abstract Service Nr.	555-44-2
Molgewicht	807.3202
Bruttoformel	C ₅₁ H ₉₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tripalmitin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	FIE96; CAS; INCI; MeSH; Janistyn78,I,951; BAN
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)trihexadecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glyceroltripalmitat
ASK #09629	
Chemical Abstract Service Nr.	13352-70-0
Formelstamm	C18-H28-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	346.335
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Clofenciclanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)cyclohexyloxy]-N,N-diethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)cyclohexyloxy]ethyl}diethylazan-hydrochlorid
ASK #09632	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-92-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101008-55-3; 1010802-24-0; 101840-74-8; 102329-60-2; 102342-03-0; 106254-08-4; 106254-09-5; 106856-65-9; 1075258-12-6; 1075258-13-7; 11106-34-6; 122779-58-2; 1231209-22-5; 1235485-65-0; 124401-71-4; 1334-72-1; 1341-05-5; 137736-73-3; 138100-08-0; 141875-75-4
2. Bezeichnung	-Dodecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-x und -Fettalkyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-x (>50 % Dodecyl) und eventuell Anteile von -Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-x und/oder Fettalkoholen (begrenzt durch eine lückenhafte Tabelle zulässiger Hydroxylzahl-Wertebereiche)
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Macrogollaurylether (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an Oxyethylen-Einheiten zwischen 3 und 23))

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Macrogollaurylether; Laureth-x; Polyethylenglycol-x-monododecylether
ASK #09649	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-74-4
2. Bezeichnung	-Hydro- -methoxypoly(oxyethylen)-x
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	-Hydro- -methoxypoly(oxyethylen) ((ohne Angaben zur mittleren Molmasse))
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	mPEG; polyethylene glycol monomethyl ether; Polyethylenglycolmonomethylether
ASK #09651	
Chemical Abstract Service Nr.	69071-70-1
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-glyceroltris[oleat/(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #09653	
Chemical Abstract Service Nr.	22832-87-7
Formelstamm	C ₁₈ -H ₁₅ -Cl ₄ -N ₂ -O . H-N-O ₃
Molgewicht	479.1414
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₄ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Miconazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.6043; Ph.Eur.2002,4.00/513; Ph.Eur.2008,6.0/513; Ph.Eur.2005,5.0/513
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol-nitrat (1:1)
ASK #09656	
Chemical Abstract Service Nr.	88-32-4
Molgewicht	180.2435
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	3- <i>tert</i> -Butyl-4-methoxyphenol
ASK #09657	
Chemical Abstract Service Nr.	54118-66-0
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₁ -N-O . H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	389.382
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ NO ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Butinolinphosphat(Salz)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	1,1-Diphenyl-4-(pyrrolidin-1-yl)but-2-in-1-ol-phosphat (1:1)
ASK #09661	
Chemical Abstract Service Nr.	25655-41-8

Formelstamm	(C ₆ -H ₉ -N-O) _n . (I ₂) _x
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenyl-2-pyrrolidon) - Iod - Komplex
3. Bezeichnung	Povidon-Iod
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; EAB4.0+2,5.0,6.0,7.0,8.0+6,9.0,10.0,11.0(2002-2023)/1142; DAC90; USMI9
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Poly(1-vinyl-2-pyrrolidon) - Iod - Komplex; Polyvidon - Iod

ASK #09665

Chemical Abstract Service Nr.	21829-25-4
Molgewicht	346.3346
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nifedipin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/627; Ph.Eur.2005,5.0/627; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.06/627
2. Bezeichnung	Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #09666

Chemical Abstract Service Nr.	382-67-2
Molgewicht	376.4617
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₄
Vorzugsbezeichnung	Desoximetason
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #09667

Chemical Abstract Service Nr.	337-47-3
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₇ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	276.3304
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₂ NaO ₂ S
2. Bezeichnung	5-(Pentan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Thiamylal-Natrium
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.9035
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Allyl-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz

ASK #09668

Chemical Abstract Service Nr.	32808-09-6
Formelstamm	2(C ₂₀ -H ₂₁ -N-O ₄) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	776.8486
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₄ N ₂ O ₁₂ S

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxyisochinolin-sulfat (2:1)

3. Bezeichnung Papaverinhemisulfat

ASK #09669

Formelstamm C18-H25-N-O5 . PSS-DVB

2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumpoly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

3. Bezeichnung N-Methylscopolaminium-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #09672

Chemical Abstract Service Nr. 9013-34-7

2. Bezeichnung Cellulose-poly(2-diethylaminoethyl)ether

3. Bezeichnung Poly(O-2-diethylaminoethyl)cellulose

ASK #09675

Chemical Abstract Service Nr. 1446-06-6

Formelstamm C4-H11-N-O . C5-H4-N2-O4

Molgewicht 245.2325

Bruttoformel C₉H₁₅N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Deanolorotat

International Nonproprietary Name (INNv.L15,v.L41)

2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat (1:1)

ASK #09678

Chemical Abstract Service Nr. 727730-15-6

2. Bezeichnung Dunkelbraune bis schwarze, flüssige oder feste Lebensmittelfarbstoffe, hergestellt durch kontrollierte Hitzeeinwirkung auf im Handel erhältliche genusstaugliche Kohlenhydrate (Monomere und/oder Polymere von Glucose und Fructose, z.B. Glucosesirup, Saccharose und/oder Invertzuckersirup, Dextrose) mit Sulfitverbindungen (schweflige Säure, Kalium- und Natriumsulfite), auch mit Karamelisierung fördernden Säuren, Alkalien und Salzen, aber ohne Ammoniumverbindungen

Zitat Bezeichnung 2 RL2008/128/EG

3. Bezeichnung Sulfitlaugen-Zuckerkulör

Zitat Bezeichnung 3 E150b; ZZuIV; RL2008/128/EG

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

Synonym E 150b; Zuckerkulör aus Sulfitlaugen-Prozess; Zuckerkulör-Sulfitaddukt

ASK #09679

Chemical Abstract Service Nr. 727730-16-7

2. Bezeichnung Dunkelbraune bis schwarze, flüssige oder feste Lebensmittelfarbstoffe, hergestellt durch kontrollierte Hitzeeinwirkung auf im Handel erhältliche genusstaugliche Kohlenhydrate (Monomere und/oder Polymere von Glucose und Fructose, z.B. Glucosesirup, Saccharose und/oder Invertzuckersirup, Dextrose) mit Ammoniumverbindungen (Ammoniak, Ammoniumcarbonate und -phosphate), auch mit Karamelisierung fördernden Säuren, Alkalien und Salzen, aber ohne Sulfitverbindungen

Zitat Bezeichnung 2 RL2008/128/EG

3. Bezeichnung Ammoniak-Zuckerkulör

Zitat Bezeichnung 3 RL2008/128/EG; E150c; ZZuIV

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

Synonym	Zuckerkulör aus Ammoniak-Prozess; Ammoniak-Zuckercoleur; E 150c
ASK #09681	
Chemical Abstract Service Nr.	727730-17-8
2. Bezeichnung	Dunkelbraune bis schwarze, flüssige oder feste Lebensmittelfarbstoffe, hergestellt durch kontrollierte Hitzeeinwirkung auf im Handel erhältliche genusstaugliche Kohlenhydrate (Monomere und/oder Polymere von Glucose und Fructose, z.B. Glucosesirup, Saccharose und/oder Invertzuckersirup, Dextrose) mit Sulfit- und Ammoniumverbindungen (schweflige Säure, Kalium- und Natriumsulfite, Ammoniak, Ammoniumcarbonate, -phosphate, -sulfate und -sulfite), auch mit Karamelisierung fördernden Säuren, Alkalien und Salzen
Zitat Bezeichnung 2	RL2008/128/EG
3. Bezeichnung	Ammonsulfit-Zuckerkulör
Zitat Bezeichnung 3	RL2008/128/EG; ZZuIV; E150d
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ammoniumsulfit-Zuckerkulör; Ammoniumsulfit-Zuckercoleur; E 150d; Ammonsulfit-Zuckercoleur
ASK #09687	
Chemical Abstract Service Nr.	109-30-8
Molgewicht	639.0443
Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₈ O ₅
2. Bezeichnung	(2,2'-Oxydiethyl)distearat
3. Bezeichnung	Diethylenglycoldistearat
ASK #09692	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12737-91-6
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-6-glycerolmono/dialkanoat(C ₁₂ -C ₁₈)
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #09698	
Chemical Abstract Service Nr.	13943-58-3
Molgewicht	368.3426
Bruttoformel	C ₆ FeK ₄ N ₆
2. Bezeichnung	Kaliumhexacyanoferrat()
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 536; Gelbes Blutlaugensalz
ASK #09699	
Chemical Abstract Service Nr.	73049-39-5
2. Bezeichnung	Desoxyribonucleinsäure-Natriumsalz ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #09703	
2. Bezeichnung	Eisen()-Amylose-Komplex
ASK #09705	

Chemical Abstract Service Nr.	515-57-1
Formelstamm	(C13-H10-N3-O5-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	353.3735
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Maleylsulfathiazol
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	(Z)-4-Oxo-4-[4-(1,3-thiazol-2-ylsulfamoyl)anilino]but-2-ensäure
ASK #09710	
Chemical Abstract Service Nr.	75692-32-9
Formelstamm	(C11-H11-N4-O2-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	286.2854
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaperin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-Amino-N-(5-methylpyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #09711	
Chemical Abstract Service Nr.	13453-80-0
Molgewicht	103.9282
Bruttoformel	H ₂ LiO ₄ P
2. Bezeichnung	Lithiumdihydrogenphosphat
ASK #09712	
Chemical Abstract Service Nr.	6131-99-3
Formelstamm	(C2-H6-As-O2) ⁻ Na ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	214.0251
Bruttoformel	C ₂ H ₆ AsNaO ₂
2. Bezeichnung	Natriumdimethylarsinat 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Dimethylarsinsäure-Natriumsalz 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	MAR29
ASK #09713	
Chemical Abstract Service Nr.	6027-02-7
Formelstamm	C6-H9-N3-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	228.0764
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Histidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(S)-2-Amino-3-(imidazol-4-yl)propansäure-dihydrochlorid

ASK #09715

Chemical Abstract Service Nr. 72-43-5

Molgewicht 345.6481

Bruttoformel C₁₆H₁₅Cl₃O₂

2. Bezeichnung 4,4'-(2,2,2-Trichlorethan-1,1-diyl)bis(1-methoxybenzol)

3. Bezeichnung Methoxychlor

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ISO; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11

ASK #09719

Chemical Abstract Service Nr. 13746-66-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1419873-89-4; 2002-18-8; 409-16-5

Molgewicht 329.2443

Bruttoformel C₆FeK₃N₆

2. Bezeichnung Kaliumhexacyanoferrat()

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rotes Blutlaugensalz

ASK #09729

Vorzugsbezeichnung oligo(*O*-Hydroxymethyl)rutosid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Rutosid-oligo(*O*-hydroxymethyl)

ASK #09730

Chemical Abstract Service Nr. 31799-91-4

2. Bezeichnung Hyaluronsäure-Kaliumsalz ((mit Angaben zur Herkunft))

ASK #09743

Chemical Abstract Service Nr. 977-79-7

Molgewicht 340.499

Bruttoformel C₂₃H₃₂O₂

Vorzugsbezeichnung Medrogeston

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 6,17-Dimethylpregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #09747

Chemical Abstract Service Nr. 97-99-4

Molgewicht 102.1317

Bruttoformel C₅H₁₀O₂

2. Bezeichnung (Oxolan-2-yl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Tetrahydro-2-furyl)methanol; (Tetrahydrofuran-2-yl)methanol
ASK #09748

Chemical Abstract Service Nr. 33776-88-4
Molgewicht 402.6099
Bruttoformel $C_{26}H_{42}O_3$
Vorzugsbezeichnung Androstanolonenantat
International Nonproprietary Name INN.L9,v.L18
2. Bezeichnung 3-Oxo-5 -androstan-17 -ylheptanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Androstanolonenanthat; Androstanolonheptanoat

ASK #09749
Chemical Abstract Service Nr. 7440-63-3
Molgewicht 131.293
Bruttoformel Xe
2. Bezeichnung Xenon
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2024; FDA-SRS; USMI10; EUTCT; GlnAS; CAS

ASK #09750
Chemical Abstract Service Nr. 2188-67-2
Molgewicht 250.3367
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O_2$
2. Bezeichnung [2-(Pentylamino)ethyl](4-aminobenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Naepain

ASK #09751
Chemical Abstract Service Nr. 614-42-6
Formelstamm C14-H22-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 286.7976
Bruttoformel $C_{14}H_{23}ClN_2O_2$
2. Bezeichnung [2-(Pentylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-hydrochlorid

ASK #09752
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1331-87-9
Formelstamm $2(C_{10}H_{15}O_4S)^- Ca^{2+} . 4 H_2O$
Molgewicht 574.7165
Bruttoformel $C_{20}H_{30}CaO_8S_2$
2. Bezeichnung (1*S*,4*R*)-7,7-Dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonsäure-Calciumsalz 4 H_2O
3. Bezeichnung (+)-Campher-10-sulfonsäure-Calciumsalz 4 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Calcium-(+)-10-campfersulfonat 4 HO; Calciumcamsilat
ASK #09753

Chemical Abstract Service Nr. 9002-64-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8002-77-5; 9039-27-4

Molgewicht 9420

2. Bezeichnung Parathyrin ((Molmasse ca. 9500))

Zitat Bezeichnung 2 IUBMB

ASK #09756

Chemical Abstract Service Nr. 5743-34-0

Formelstamm (C₁₂-H₂₀-B₂-O₁₆)²⁻ Ca²⁺

Molgewicht 481.9776

Bruttoformel C₁₂H₂₀B₂CaO₁₆

2. Bezeichnung 4,5-*O*-Hydroxyborandiyl-D-gluconsäure-Calciumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym D-Gluconsäure-4,5-monohydrogenborat-Calciumsalz

ASK #09761

Chemical Abstract Service Nr. 2837-89-0

Molgewicht 136.476

Bruttoformel C₂HClF₄

2. Bezeichnung 2-Chlor-1,1,1,2-tetrafluorethan

ASK #09763

Molgewicht 299.4919

Bruttoformel C₁₈H₃₇NO₂

2. Bezeichnung *N*-Hexadecylglycin

ASK #09765

Chemical Abstract Service Nr. 4345-03-3

Molgewicht 530.7789

Bruttoformel C₃₃H₅₄O₅

2. Bezeichnung [*all-rac*-2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-yl](hydrogensuccinat)

3. Bezeichnung DL- -Tocopherolhydrogensuccinat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym DL-alpha-Tocopherolhydrogensuccinat; all-rac-alpha-Tocopheryl(hydrogensuccinat)

ASK #09777

Molgewicht 121.9529

Bruttoformel AlO₄P

2. Bezeichnung Aluminiumphosphat x H₂O

3. Bezeichnung Wasserhaltiges Aluminiumphosphat (Ph.Eur.) ((Mit Angaben zum Wassergehalt))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Aluminiumphosphat-Gel; Wasserhaltiges Aluminiumphosphat

ASK #09778

Chemical Abstract Service Nr. 1322-14-1

Formelstamm $2(\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{O}_2)^- \text{Ca}^{2+}$

Molgewicht 406.6127

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{38}\text{CaO}_4$

2. Bezeichnung Undec-10-ensäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calcium-bis(undec-10-enoat)

ASK #09779

Chemical Abstract Service Nr. 10103-15-8

Formelstamm $(\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{O}_2\text{S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 194.1868

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{NaO}_2\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Sulfanilamid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 4-Aminobenzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #09780

Chemical Abstract Service Nr. 2462-17-1

Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{N}_4\text{O}_2\text{S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 300.312

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{N}_4\text{NaO}_2\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Sulfisomidin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(2,6-dimethylpyrimidin-4-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #09783

Chemical Abstract Service Nr. 26774-90-3

Formelstamm $(\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{N}_3\text{O}_4\text{S})^- \text{H}^+$

Molgewicht 351.4206

Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{21}\text{N}_3\text{O}_4\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Epicillin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29; USAN

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #09784

Chemical Abstract Service Nr. 154-42-7

	Molgewicht	167.1917
	Bruttoformel	C ₅ H ₅ N ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Tioguanin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	2-Amino-1,7-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-thion
ASK #09785	Chemical Abstract Service Nr.	17617-23-1
	Molgewicht	387.8782
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClFN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Flurazepam
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI10; MAR28; GII
	2. Bezeichnung	7-Chlor-1-(2-diethylaminoethyl)-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #09786	Chemical Abstract Service Nr.	15574-96-6
	Molgewicht	295.4417
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NS
	Vorzugsbezeichnung	Pizotifen
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	4-(9,10-Dihydro-4 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-4-yliden)-1-methylpiperidin
ASK #09789	Chemical Abstract Service Nr.	34481-48-6
	Formelstamm	(C8-H6-O4) _x . (C4-H6-O2) _y
	2. Bezeichnung	Poly(phthalsäure- <i>co</i> -vinylacetat) (x:y)
ASK #09791	Chemical Abstract Service Nr.	7486-39-7
	Formelstamm	(C6-H8-O4) ₂ ⁻ Mg ₂ ⁺
	Molgewicht	168.4303
	Bruttoformel	C ₆ H ₈ MgO ₄
	2. Bezeichnung	Hexandisäure-Magnesiumsalz (1:1)
	3. Bezeichnung	Magnesiumadipat
	Zitat Bezeichnung 3	AB83
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Adipinsäure-Magnesiumsalz (1:1)
ASK #09799	Chemical Abstract Service Nr.	1172-18-5

Formelstamm	C21-H23-Cl-F-N3-O . 2 Cl-H
Molgewicht	460.8001
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ Cl ₃ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Flurazepamdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI10
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-(2-diethylaminoethyl)-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on-dihydrochlorid

ASK #09801

Formelstamm	(C6-H8-O4) ²⁻ Mg ²⁺ . 4 H ₂ O
Molgewicht	240.4914
Bruttoformel	C ₆ H ₈ MgO ₄
2. Bezeichnung	Hexandisäure-Magnesiumsalz 4 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesiumadipat 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Adipinsäure-Magnesiumsalz 4 HO

ASK #09806

Chemical Abstract Service Nr.	59828-44-3
2. Bezeichnung	Glycerol(mono/di)acetatmonoalkanoat(C _x -C _y)

ASK #09819

Molgewicht	612.8794
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Methandriolbis(3-oxononanoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	17 -Methylandro-5-en-3 ,17-diolbis(3-oxononanoat)

ASK #09820

Chemical Abstract Service Nr.	57282-49-2
Formelstamm	C6-H14-N2-O2 . C2-H4-O2
Molgewicht	206.2395
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lysinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.3/2114; Ph.Eur.2008,6.0/2114; MAR28
2. Bezeichnung	(S)-2,6-Diaminohexansäure-acetat (1:1)

ASK #09825

Chemical Abstract Service Nr.	4271-30-1
Formelstamm	(C12-H12-N2-O5) ²⁻ 2H ⁺

Molgewicht	266.25
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2S)-2-(4-Aminobenzamido)pentandisäure
3. Bezeichnung	N-(4-Aminobenzoyl)-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; GII; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #09842

Chemical Abstract Service Nr.	61789-10-4
Molgewicht	358.5558
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₂ O ₄
2. Bezeichnung	Glycerolmonostearat

ASK #09846

Chemical Abstract Service Nr.	97772-96-8
Formelstamm	(C12-H12-N2-O5)2 ⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	288.2318
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₂ NaO ₅
2. Bezeichnung	(S)-2-(4-Aminobenzamido)pentandisäure-Natriumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	N-(4-Aminobenzoyl)-L-glutaminsäure-Mononatriumsalz

ASK #09850

Chemical Abstract Service Nr.	5189-11-7
Formelstamm	C19-H21-N-S . C4-H6-O5
Molgewicht	429.5292
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pizotifen-DL-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	4-(9 <i>H</i> -Benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-4(10 <i>H</i>)-yliden)-1-methylpiperidin-(2-hydroxybutandioat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pizotifenmalat; Pizotifen(hydroxysuccinat)

ASK #09865

Chemical Abstract Service Nr.	107-92-6
Molgewicht	88.1051
Bruttoformel	C ₄ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Butansäure
3. Bezeichnung	Buttersäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #09869

Chemical Abstract Service Nr.	72829-09-5
Molgewicht	338.4816

Bruttoformel $C_{20}H_{34}O_4$
2. Bezeichnung (Dodecan-1,12-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (Dodecan-1,12-diyl)dimethacrylat
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #09872

Chemical Abstract Service Nr. 23411-34-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1317-32-4; 50322-16-2
Formelstamm $(C_{10}H_{12}N_2O_8)^{4-} Ca^{2+} 2Na^+ \cdot x H_2O$
Molgewicht 428.3147
Bruttoformel $C_{10}H_{12}CaN_2Na_2O_8$
2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Dinatrium-Salz x H_2O
3. Bezeichnung Natriumcalciumedetat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumdinatriumedetat x HO ; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Calcium-Dinatrium-Salz x HO ; Natriumcalciumedetat x HO

ASK #09873

2. Bezeichnung *N*-(3-Dimethylaminopropyl)cocoamid-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09875

Chemical Abstract Service Nr. 15599-36-7
Molgewicht 360.9008
Bruttoformel $C_{19}H_{21}ClN_2OS$
Vorzugsbezeichnung Haletazol
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-[4-(5-Chlor-1,3-benzothiazol-2-yl)phenoxy]-*N,N*-diethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[4-(5-Chlor-1,3-benzothiazol-2-yl)phenoxy]ethyl}diethylazan

ASK #09877

Chemical Abstract Service Nr. 9002-92-0
Molgewicht 1199.5431
Bruttoformel $C_{58}H_{118}O_{24}$
2. Bezeichnung 3,6,9,12,15,18,21,24,27,30,33,36,39,42,45,48,51,54,57,60,63,66,69-Tricosaoxahenooctacontan-1-ol [Gemisch mit geringeren Mengen anderer Fettalkyl- und Polyethylenglycol-Homologe, nicht gemäß Ph.Eur.-Monographie Macrogollaurylether spezifiziert]
3. Bezeichnung -Dodecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-23
Zitat Bezeichnung 3 Brij 35; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Polyethylenglycol-1030-monododecylether; Laureth-23; Polyethylenglycol-1030-laurylether

ASK #09879

Formelstamm	C19-H21-Cl-N2-O-S . C4-H6-O6
Molgewicht	510.9877
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClN ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Haletazol[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-[4-(5-Chlor-1,3-benzothiazol-2-yl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[4-(5-Chlor-1,3-benzothiazol-2-yl)phenoxy]ethyl}diethylazan-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #09882

Chemical Abstract Service Nr.	538-17-0
Formelstamm	3(C-N-S) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	201.2287
Bruttoformel	C ₃ AlN ₃ S ₃
2. Bezeichnung	Aluminiumthiocyanat

ASK #09886

Chemical Abstract Service Nr.	115-95-7
Molgewicht	196.286
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(3 <i>R</i>)-3,7-Dimethylocta-1,6-dien-3-yl]acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Linalylacetat

ASK #09888

Chemical Abstract Service Nr.	98-55-5
Molgewicht	154.2493
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	2-(4-Methylcyclohex-3-en-1-yl)propan-2-ol
3. Bezeichnung	-Terpineol
Zitat Bezeichnung 3	ROMP7; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.8886; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	p-Menth-1-en-8-ol

ASK #09890

Chemical Abstract Service Nr.	138-86-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	555-08-8; 7705-14-8; 8022-90-0; 8050-32-6
Molgewicht	136.234
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆
2. Bezeichnung	1-Methyl-4-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-1-en
3. Bezeichnung	Limonen

Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; ROMP7; USMI9.5333
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(+/-)-Limonen; 4-Isopropenyl-1-methylcyclohexen; dl-Limonen
ASK #09891	
Chemical Abstract Service Nr.	123-35-3
Molgewicht	136.234
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆
2. Bezeichnung	7-Methyl-3-methylenocta-1,6-dien
3. Bezeichnung	Myrcen
Zitat Bezeichnung 3	ROMP9; DAB1999R-2005R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	beta-Myrcen
ASK #09893	
Chemical Abstract Service Nr.	78-70-6
Molgewicht	154.2493
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	3,7-Dimethylocta-1,6-dien-3-ol
3. Bezeichnung	Linalool
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP8; KARRER120; DAB1998R; ARC1803; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10
ASK #09899	
Chemical Abstract Service Nr.	6113-17-3
Formelstamm	C19-H24-N2 . Cl-H
Molgewicht	316.8682
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Histapyrrodinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]anilin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(phenyl)[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #09903	
Chemical Abstract Service Nr.	107-98-2
Molgewicht	90.121
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	1-Methoxypropan-2-ol
ASK #09905	
Chemical Abstract Service Nr.	11005-63-3

2. Bezeichnung k-Strophanthin- / / -Gemisch

3. Bezeichnung k-Strophanthin

ASK #09907

Chemical Abstract Service Nr. 118-41-2

Formelstamm (C₁₀H₁₁O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 212.1993

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₅

Vorzugsbezeichnung Megallussäure

International Nonproprietary Name (INNv.L33R)

2. Bezeichnung 3,4,5-Trimethoxybenzoesäure

ASK #09908

Formelstamm C₁₈-H₂₃-N-O . C₁₆-H₃₄-O₄-S

Molgewicht 591.8851

Bruttoformel C₃₄H₅₇NO₅S

Vorzugsbezeichnung Orphenadrin(hexadecylhydrogensulfat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (*RS*)-*N,N*-Dimethyl-2-[(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin-hexadecylhydrogensulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl[(*RS*)-2-(2-methylbenzhydryloxy)ethyl]azan-hexadecylhydrogensulfat (1:1)

ASK #09912

Chemical Abstract Service Nr. 3544-94-3

Formelstamm (C₁₅H₁₅Cl₂N₂O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 423.2021

Bruttoformel C₁₅H₁₆Cl₂N₂O₈

Vorzugsbezeichnung Chloramphenicol-3-hydrogensuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung [(*R,R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]hydrogensuccinat

ASK #09915

Chemical Abstract Service Nr. 490-98-2

Molgewicht 280.3627

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Hydroxytetracain

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

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

ASK #09916

Chemical Abstract Service Nr. 17284-75-2

Formelstamm	C15-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	316.8236
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydroxytetracainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl](4-butylamino-2-hydroxybenzoat)-hydrochlorid
ASK #09918	
2. Bezeichnung	Triticum-aestivum-Kleie
3. Bezeichnung	Weizenkleie
ASK #09920	
Chemical Abstract Service Nr.	10389-10-3
Formelstamm	(C4-H5-N-O4)2 ⁻ Ca2+
Molgewicht	171.1648
Bruttoformel	C ₄ H ₅ CaNO ₄
2. Bezeichnung	DL-Asparaginsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Calcium-DL-aspartat
ASK #09921	
Chemical Abstract Service Nr.	7785-82-2
Formelstamm	(C10-H12-N2-O8)4 ⁻ 2Ca2+
Molgewicht	368.3669
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ Ca ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Edetinsäure-Dicalciumsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	N,N-Ethan-1,2-diylbis[N-(carboxymethyl)glycin]-Dicalciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Dicalciumsalz
ASK #09922	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7647-01-0
Molgewicht	36.4609
Bruttoformel	ClH
2. Bezeichnung	Chloran
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Chlorwasserstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Salzsäuregas
ASK #09931	

Chemical Abstract Service Nr.	125-12-2
Molgewicht	196.286
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	[(1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i> ,4 <i>RS</i>)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]acetat
3. Bezeichnung	Isobornylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	exo-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ylacetat

ASK #09935

Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ H ⁺ 2(H4-N) ⁺ . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	235.1922
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Diammoniumsalz 0.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Diammoniumhydrogencitrat 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ammoniummonohydrogencitrat 0.5 HO; Citronensäure-Diammoniumsalz 0.5 HO

ASK #09936

2. Bezeichnung	ganze oder geschnittene, getrocknete, unterirdische Teile von <i>Echinacea pallida</i> Nutt
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Blasser-Sonnenhut-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3	EAB5.2+7,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/1822; Hager2018
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Echinacea-pallida-Wurzel

ASK #09942

Chemical Abstract Service Nr.	54063-35-3
Formelstamm	(C25-H44-N3-O2) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	454.0888
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₄ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dofamiumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-Anilino- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -[2-(<i>N</i> -methyldodecanamido)ethyl]-2-oxoethanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[2-(<i>N</i> -methyldodecanamido)ethyl](phenylcarbamoylmethyl)ammoniumchlorid

ASK #09943

Chemical Abstract Service Nr.	102-65-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27890-59-1
Formelstamm	(C10-H8-Cl-N4-O2-S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	284.7221
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ ClN ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaclozin
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	N ¹ -(6-Chlorpyrazinyl)sulfanilamid

ASK #09944

Chemical Abstract Service Nr.	23307-72-4
Formelstamm	(C ₁₀ H ₈ ClN ₄ O ₂ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	306.7039
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ ClN ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaclozin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	4-Amino-N-(6-chlorpyrazin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #09946

Chemical Abstract Service Nr.	60-35-5
Molgewicht	59.0672
Bruttoformel	C ₂ H ₅ NO
2. Bezeichnung	Acetamid
Zitat Bezeichnung 2	DAC2004R; USMI11

ASK #09949

Chemical Abstract Service Nr.	59419-60-2
2. Bezeichnung	Kartoffelstärke, partiell hydrolysiert, Propylenoxid- und Epichlorhydrin-modifiziert

ASK #09952

Chemical Abstract Service Nr.	59446-81-0
Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₀ N ₃ O ₄ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	373.4025
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₃ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Epicillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #09953

Chemical Abstract Service Nr.	21593-23-7
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₆ N ₃ O ₆ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	423.4634
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₃ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefapirin

International Nonproprietary Name	INNv.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephapirin; (7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure; (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-8-oxo-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
ASK #09954	
Chemical Abstract Service Nr.	97468-37-6
Formelstamm	2(C17-H17-N3-O6-S2) . C16-H20-N2
Molgewicht	1087.2702
Bruttoformel	C ₅₀ H ₅₄ N ₈ O ₁₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Cefapirin-Benzathin (2:1)
International Nonproprietary Name	INNv.L23,(L8)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure- <i>N,N</i> -Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephapirin-Benzathin (2:1); (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-8-oxo-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure- <i>N,N'</i> -Ethylenbis(benzylazan)-Salz (2:1); (7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure- <i>N,N'</i> -Ethylenbis(benzylazan)-Salz (2:1)
ASK #09955	
Chemical Abstract Service Nr.	24356-60-3
Formelstamm	(C17-H16-N3-O6-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	445.4452
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₃ NaO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefapirin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L23)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2002,4.04/1650; Ph.Eur.2005,5.0/1650; Ph.Eur.2008,6.0/1650
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephapirin-Natrium; (7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz; (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-8-oxo-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #09957	
Chemical Abstract Service Nr.	26545-58-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12765-48-9; 333770-43-7; 37604-49-2; 39336-68-0; 55171-97-6; 57573-47-4; 61419-60-1; 62046-93-9
Formelstamm	(C21-H14-O6-S2) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	472.4418

Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₄ Na ₂ O ₆ S ₂
2. Bezeichnung	Methylenbis(naphthalinsulfonsäure)-Dinatriumsalz

ASK #09959

Chemical Abstract Service Nr.	25087-26-7
Formelstamm	(C4-H6-O2)n
2. Bezeichnung	Poly(1-carboxy-1-methylethylen)
3. Bezeichnung	Poly(methacrylsäure)
Zitat Bezeichnung 3	ROMP7

ASK #09961

Chemical Abstract Service Nr.	2867-47-2
Molgewicht	157.2102
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₂
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)methacrylat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; DAB1997R-2003R

ASK #09975

Chemical Abstract Service Nr.	15262-77-8
Molgewicht	360.8744
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Delmadinon
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	6-Chlor-17-hydroxypregna-1,4,6-trien-3,20-dion

ASK #09976

Chemical Abstract Service Nr.	13698-49-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28379-12-6
Molgewicht	402.9111
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Delmadinonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011; EINECS
2. Bezeichnung	6-Chlor-3,20-dioxopregna-1,4,6-trien-17-ylacetat

ASK #09977

Chemical Abstract Service Nr.	480-17-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1340-19-8; 174882-69-0
Molgewicht	306.2675
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Leucocianidol

International Nonproprietary Name		INN.L40
2. Bezeichnung		2-(3,4-Dihydroxyphenyl)chroman-3,4,5,7-tetrol
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym		Flavan-3,3',4,4',5,7-hexol
ASK #09980		
Formelstamm		C14-H19-N3-O . C7-H6-O3
Molgewicht		383.4409
Bruttoformel		C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung		Ramifenazonsalicylat
International Nonproprietary Name		(INN.L24)
2. Bezeichnung		1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on-2-hydroxybenzoat (1:1)
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym		4-Isopropylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on-2-hydroxybenzoat (1:1)
ASK #09982		
Chemical Abstract Service Nr.		31149-47-0
Formelstamm		C21-H25-N . C-H4-O3-S
Molgewicht		387.5356
Bruttoformel		C ₂₂ H ₂₉ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung		Melitracenmesilat
International Nonproprietary Name		INN.L6,v.L18
2. Bezeichnung		<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10,10-dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym		[3-(10,10-Dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propyl]dimethylazan-methansulfonat (1:1)
ASK #09983		
Chemical Abstract Service Nr.		10563-70-9
Formelstamm		C21-H25-N . Cl-H
Molgewicht		327.8908
Bruttoformel		C ₂₁ H ₂₆ ClN
Vorzugsbezeichnung		Melitracenhydrochlorid
International Nonproprietary Name		(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1		MAR28; USMI9.5643
2. Bezeichnung		<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10,10-dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym		[3-(10,10-Dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #09985		
Chemical Abstract Service Nr.		131-57-7
Molgewicht		228.2433

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxybenzon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.6770
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy-4-methoxyphenyl)(phenyl)methanon

ASK #09988

Chemical Abstract Service Nr.	122-57-6
Molgewicht	146.1858
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)-4-Phenylbut-3-en-2-on
3. Bezeichnung	4-Phenylbut-3-en-2-on

ASK #09989

Chemical Abstract Service Nr.	8043-47-8
Vorzugsbezeichnung	Benzalkoniumbromid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethylalkanaminiumbromid

ASK #09990

Chemical Abstract Service Nr.	1317-36-8
Molgewicht	223.1994
Bruttoformel	OPb
2. Bezeichnung	Bleimonooxid
Zitat Bezeichnung 2	MAR27; USMI9.5267; BPC73
3. Bezeichnung	Blei()-oxid
Zitat Bezeichnung 3	DAC2003-2005

ASK #09994

Vorzugsbezeichnung	Macrogol(undec-10-enoat) 350
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	-Hydro- -(undec-10-enoyloxy)poly(oxyethylen)-7
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-7-(undec-10-enoat)

ASK #09997

Chemical Abstract Service Nr.	71720-61-1
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₁ -N-O . C-H ₄ -O ₄ -S
Molgewicht	367.4598
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Diphenhydraminmetilsulfat

International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L18
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-methylhydrogensulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-methylsulfat (1:1)
ASK #09999	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 300
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-6
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-6-stearat
ASK #10001	
Chemical Abstract Service Nr.	7697-37-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	218625-70-8; 78989-43-2; 802862-59-5
Molgewicht	63.0128
Bruttoformel	HNO ₃
3. Bezeichnung	Salpetersäure ((mit Angaben zur Konzentration))
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB34; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+6(2002-2014)/1549; ROMP9; USMI11
ASK #10004	
Chemical Abstract Service Nr.	149-61-1
Formelstamm	(C4-H4-O5)2 ⁻
Molgewicht	132.0716
Bruttoformel	C ₄ H ₄ O ₅
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Hydroxybutandioat-dianion
3. Bezeichnung	DL-Malat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Äpfelsäure-Dianion; Malat; Malat-Ion
ASK #10059	
Chemical Abstract Service Nr.	27215-38-9
Molgewicht	274.3963
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₀ O ₄
2. Bezeichnung	Glycerolmonododecanoat
ASK #10060	
Chemical Abstract Service Nr.	6170-42-9
Formelstamm	C16-H20-Cl-N3 . Cl-H
Molgewicht	326.264
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ Cl ₂ N ₃

Vorzugsbezeichnung Chloropyraminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2145

2. Bezeichnung *N*-[(4-Chlorphenyl)methyl]-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Chlorbenzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan-hydrochlorid

ASK #10061

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 4000

International Nonproprietary Name INN.L16

2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-80

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-80-stearat

ASK #10065

2. Bezeichnung Chlorophyllin-Kupfer-Komplex-Kaliumsalz

Zitat Bezeichnung 2 E141

ASK #10067

Chemical Abstract Service Nr. 7775-14-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1340-77-8

Molgewicht 174.1071

Bruttoformel $\text{Na}_2\text{O}_4\text{S}_2$

2. Bezeichnung Dithionigsäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumdithionit

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

ASK #10072

Chemical Abstract Service Nr. 10034-88-5

Molgewicht 138.0756

Bruttoformel HNaO_4S

2. Bezeichnung Natriumhydrogensulfat 1
 H_2O

ASK #10073

2. Bezeichnung Sucrose(mono/di/tri)palmitat

ASK #10077

2. Bezeichnung Poly(*O*-2-carboxyethyl)cellulose-Natriumsalz

ASK #10079

Chemical Abstract Service Nr. 106-22-9

Molgewicht 156.2652

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{O}$

2. Bezeichnung 3,7-Dimethyloct-6-en-1-ol

3. Bezeichnung Citronellol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ARC669; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #10087

Chemical Abstract Service Nr. 105-54-4

Molgewicht 116.1583

Bruttoformel C₆H₁₂O₂

2. Bezeichnung Ethylbutanoat

3. Bezeichnung Ethylbutyrat

ASK #10090

Chemical Abstract Service Nr. 678-26-2

Molgewicht 288.0343

Bruttoformel C₅F₁₂

Vorzugsbezeichnung Perflenapent

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Dodecafluorpentan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Perfluorpentan

ASK #10094

Chemical Abstract Service Nr. 27082-31-1

Formelstamm (C3-H7-O6-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 172.0737

Bruttoformel C₃H₉O₆P

Vorzugsbezeichnung Glycerolmono(dihydrogenphosphate)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2,3-Dihydroxypropyl]dihydrogenphosphat-(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Gemisch

ASK #10095

Chemical Abstract Service Nr. 1305-78-8

Molgewicht 56.0774

Bruttoformel CaO

2. Bezeichnung Calciumoxid

Zitat Bezeichnung 2 E529; MAR29; USMI11; DAC2003-2005; Helv8/97,9/2003

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 529

ASK #10096

Chemical Abstract Service Nr. 9049-76-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102511-23-9; 114845-40-8; 193561-65-8; 274905-96-3; 39457-66-4; 408325-37-1; 59978-97-1; 68584-86-1; 900783-49-5; 95507-90-7

2. Bezeichnung Poly-*O*-(2-hydroxypropyl)stärke

3. Bezeichnung Hydroxypropylstärke (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.0+6,8.0(2011-2014)/2165

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hydroxypropylstärke

ASK #10097

Chemical Abstract Service Nr. 6153-56-6

Formelstamm (C2-O4)2⁻ 2H⁺ . 2 H2-O

Molgewicht 126.0654

Bruttoformel C₂H₂O₄

2. Bezeichnung Ethandisäure 2 H₂O

3. Bezeichnung Oxalsäure-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EB6

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

Synonym Oxalsäure 2 HO

ASK #10098

Chemical Abstract Service Nr. 6484-52-2

Molgewicht 80.0434

Bruttoformel H₄N₂O₃

2. Bezeichnung Salpetersäure-Ammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammoniumnitrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; EB6

ASK #10099

Chemical Abstract Service Nr. 7646-93-7

Molgewicht 136.1688

Bruttoformel HKO₄S

2. Bezeichnung Kaliumhydrogensulfat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Schwefelsäure-Monokaliumsalz

ASK #10103

Chemical Abstract Service Nr. 36105-20-1

Formelstamm C21-H23-Cl-F-N3-O . Cl-H

Molgewicht 424.3392

Bruttoformel C₂₁H₂₄Cl₂FN₃O

Vorzugsbezeichnung Flurazepamhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.05/905; Ph.Eur.2005,5.0/0905; GLST; Ph.Eur.2008,6.0/0904; MAR28
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-(2-diethylaminoethyl)-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on-hydrochlorid
ASK #10104	
Chemical Abstract Service Nr.	7491-74-9
Molgewicht	142.1558
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piracetam
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	PHARMEUROPA12.3,13.3,16.2/1733; MAR27; GII; USMI9.7282; Ph.Eur.2008,6.0/1733; BP2003-2010; DAC2003; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1733; USAN; DAC2003R; Ph.Eur.2002,4.05,4.07/1733
2. Bezeichnung	2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)acetamid
ASK #10107	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-96-0
Vorzugsbezeichnung	Macrogololeat 600
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -oleoyloxypoly(oxyethylen)-12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-12-oleat
ASK #10109	
Chemical Abstract Service Nr.	1301-42-4
Molgewicht	382.539
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Euprocin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(3-methylbutoxy)chinolin-4-yl]methanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethylchinuclidin-2-yl](6-isopentyloxy-4-chinoly)l) methanol
ASK #10121	
Chemical Abstract Service Nr.	134-90-7
Molgewicht	323.1294
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	L-Chloramphenicol
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GInAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor- <i>N</i> -[(<i>S</i> , <i>S</i>)-1,3-dihydroxy-1-(4-nitrophenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #10128

Formelstamm (C10-H12-N5-O8-P)2⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 385.2025

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅NaO₈P

2. Bezeichnung Guanosin-2'- und -3'-phosphat-Mononatriumsalze-Gemisch ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #10130

Chemical Abstract Service Nr. 312693-69-9

Formelstamm (C10-H12-N5-O8-P)2⁻ 2Na⁺ . H₂O

Molgewicht 425.1996

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₅Na₂O₈P

2. Bezeichnung Guanosin-5'-phosphat-Dinatriumsalz 1 H₂O

ASK #10133

Chemical Abstract Service Nr. 58-97-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53624-79-6;
81795-92-8

Formelstamm (C9-H11-N2-O9-P)2⁻
2H⁺

Molgewicht 324.1813

Bruttoformel C₉H₁₃N₂O₉P

2. Bezeichnung Uridinmonophosphat

ASK #10134

Chemical Abstract Service Nr. 63-37-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 162756-87-8; 293738-08-6; 55679-92-0; 690254-82-1

Formelstamm (C9-H12-N3-O8-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 323.1965

Bruttoformel C₉H₁₄N₃O₈P

2. Bezeichnung Cytidinmonophosphat

ASK #10136

Chemical Abstract Service Nr. 2204245-48-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2138326-31-3; 2204245-46-3

Formelstamm (C28-H31-F3-N5-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 591.645

Bruttoformel C₂₈H₃₂F₃N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Bamocafort

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (1⁴S)-N-(Benzolsulfonyl)-1²,1²,1⁴-trimethyl-7¹-(trifluormethyl)-4-oxa-2(2,6)-pyridina-3(1,3)-pyrazola-1(1)-pyrrolidina-7(1)-cyclopropanaheptaphan-2³-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(Benzolsulfonyl)-6-(3-{2-[1-(trifluormethyl)cyclopropyl]ethoxy}-1H-pyrazol-1-yl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid
ASK #10141		
	Chemical Abstract Service Nr.	31637-97-5
	Molgewicht	363.7922
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClNO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Etofibrat
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11; DAC2004R; DAC2004,2005
	2. Bezeichnung	{2-[2-(4-Chlorphenoxy)-2-methylpropanoyloxy]ethyl}(pyridin-3-carboxylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{2-[2-(4-Chlorphenoxy)-2-methylpropanoyloxy]ethyl}nicotinat
ASK #10144		
	Chemical Abstract Service Nr.	8016-49-7
	2. Bezeichnung	Cucurbita-maxima- und/oder Cucurbita-moschata- und/oder Cucurbita-pepo-Samenöl
	3. Bezeichnung	Kürbissamenöl
ASK #10150		
	Chemical Abstract Service Nr.	13517-20-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12523-61-4; 28108-08-9; 29356-37-4
	Molgewicht	153.8601
	Bruttoformel	BH ₂ NaO ₄
	2. Bezeichnung	Natriumperborat 3 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	Romp8; MAR29; USMI11
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Wasserhaltiges Natriumperborat (Ph.Eur.); Wasserhaltiges Natriumperborat
ASK #10181		
	Formelstamm	C4-H11-N-O . C5-H9-N-O4
	Molgewicht	236.2655
	Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Deanol-Glutaminsäure
	International Nonproprietary Name	(INNv.L15,L29)
	2. Bezeichnung	2-Dimethylaminoethanol-L-glutamat (1:1)
ASK #10194		
	Chemical Abstract Service Nr.	122-00-9
	Molgewicht	134.1751
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O
	2. Bezeichnung	1-(p-Tolyl)ethanon
ASK #10195		

Chemical Abstract Service Nr.	52310-12-0
Formelstamm	$(\text{C}_{17}\text{H}_{12}\text{N}_3\text{O}_5\text{S}_2)^- \text{H}^+ \cdot (\text{C}_9\text{H}_6\text{N}-\text{O})^- \text{H}^+$
Molgewicht	548.5902
Bruttoformel	$\text{C}_{26}\text{H}_{20}\text{N}_4\text{O}_6\text{S}_2$
Vorzugsbezeichnung	Phthalylsulfathiazol-Chinolin-8-ol
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2-({4-[(1,3-Thiazol-2-yl)sulfamoyl]phenyl}carbamoyl)benzoesäure-Chinolin-8-ol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[4-(1,3-Thiazol-2-ylsulfamoyl)phenyl]phthalamidsäure-Chinolin-8-ol-Salz (1:1); N-[4-(2-Thiazolylsulfamoyl)phenyl]phthalamidsäure-8-Chinolinol-Salz (1:1); 2-[[4-(1,3-Thiazol-2-ylsulfamoyl)phenyl]carbamoyl]benzoesäure--8-chinolinol (1:1); 8-Hydroxychinolin{2-[4-(thiazol-2-ylsulfamoyl)phenylcarbamoyl]benzoat}; Phthalylsulfathiazol-8-Hydroxychinolin-Salz (1:1); Phthalylsulfathiazol-8-Chinolinol-Salz (1:1)

ASK #10198

Chemical Abstract Service Nr.	6101-17-3
Formelstamm	$(\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_3\text{O}_5\text{S}_2)^- \text{H}^+ \cdot \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht	373.4047
Bruttoformel	$\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{N}_3\text{O}_5\text{S}_2$
Vorzugsbezeichnung	Succinylsulfathiazol 1 H_2O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.8679
2. Bezeichnung	3-[4-(1,3-Thiazol-2-ylsulfamoyl)phenylcarbamoyl]propansäure 1 H_2O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Succinylsulfathiazol (Ph.Eur.)

ASK #10208

Chemical Abstract Service Nr.	573-20-6
Molgewicht	258.2693
Bruttoformel	$\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung	Menadioldiacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)diacetat

ASK #10210

Chemical Abstract Service Nr.	153531-96-5
Formelstamm	$2(\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7)^{3-} \cdot 3\text{Mg}^{2+} \cdot 9 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht	613.2519
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{Mg}_3\text{O}_{14}$

2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3) 9 H ₂ O [Hinweis: siehe auch ASK-Nr. 39208-1]
3. Bezeichnung	Magnesiumcitrat 9 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3) 9 HO

ASK #10211

Chemical Abstract Service Nr.	502-54-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	19670-49-6
Molgewicht	218.29
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ O ₄
2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl)octanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Monoctanoin; Glycerol-1-octanoat

ASK #10212

Chemical Abstract Service Nr.	118-56-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50610-40-7; 52253-93-7; 8045-71-4
Molgewicht	262.3441
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Homosalat
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	(3,3,5-Trimethylcyclohexyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #10214

Chemical Abstract Service Nr.	9001-57-4
Molgewicht	58600
2. Bezeichnung	-D-Fructofuranosid-Fructohydrolase
3. Bezeichnung	-Fructofuranosidase
Zitat Bezeichnung 3	EC3.2.1.26
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Saccharase; Invertase

ASK #10217

Chemical Abstract Service Nr.	540-10-3
Molgewicht	480.8494
Bruttoformel	C ₃₂ H ₆₄ O ₂
2. Bezeichnung	Hexadecylpalmitat
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #10234

Formelstamm	2(C2-H4-N-O2) ⁻ Zn2+
--------------------	---------------------------------

Molgewicht	213.4973
Bruttoformel	$C_4H_8N_2O_4Zn$
Vorzugsbezeichnung	Glycin-Hemizink
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	Glycin-Zinksalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aminoessigsäure-Zinksalz (2:1); Zinkdiglycinat

ASK #10235

Formelstamm	$2(C_2H_4N-O_2)^- Mg^{2+}$
Molgewicht	172.4223
Bruttoformel	$C_4H_8MgN_2O_4$
Vorzugsbezeichnung	Glycin-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	Glycin-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aminoessigsäure-Magnesiumsalz (2:1); Magnesiumdiglycinat

ASK #10236

Chemical Abstract Service Nr.	35947-07-0
Formelstamm	$2(C_2H_4N-O_2)^- Ca^{2+}$
Molgewicht	188.1953
Bruttoformel	$C_4H_8CaN_2O_4$
Vorzugsbezeichnung	Glycin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	Glycin-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calciumdiglycinat; Aminoessigsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #10240

Formelstamm	$C_{16}H_{28}N_2O \cdot 2 H_3O_4P$
Molgewicht	460.3967
Bruttoformel	$C_{16}H_{34}N_2O_9P_2$
2. Bezeichnung	2-[[2-(Diethylamino)ethyl](methyl)amino]-1-phenylpropan-1-ol-phosphat (1:2)

ASK #10245

Formelstamm	$(C_6H_{11}O_7)^- Ag^+$
Molgewicht	303.0155
Bruttoformel	$C_6H_{11}AgO_7$
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Silbersalz
3. Bezeichnung	Silber-D-gluconat

ASK #10247

2. Bezeichnung Cellulosetris(hydrogensulfat)-Trinatrium

ASK #10252

Formelstamm (C₁₆-H₂₀-N₄-O₈-S₃)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 538.5265

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄Na₂O₈S₃

2. Bezeichnung 2,2'-[[4-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-ylsulfamoyl)phenyl]azandiyl]bis(ethansulfonsäure)-Dinatriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #10271

Chemical Abstract Service Nr. 77538-19-3

Formelstamm (C₃-H₈-O₃)(C₂₂-H₄₂-O)_x, x = 1, 2, 3

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,3-Dihydroxypropyl- und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl docosanoat, *rac*-(2*R*)-3-Hydroxypropan-1,2-diyl- und 2-Hydroxypropan-1,3-diyl didocosanoat und Propan-1,2,3-triyl tridocosanoat und geringere Mengen homologer Fettsäureester, Gemisch mit Zusammensetzung abweichend von der Ph.Eur.-Spezifikation (ASK-Nr. 31343-4)

3. Bezeichnung Glyceroldocosanoat-Gemisch ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

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

Synonym Glycerol(mono,tri)docosanoat [irreführender Name: Hauptbestandteil Glyceroldidocosanoat fehlt im Namen]; Docosanoin; Glycerinbehenat; Behenin; E 471 [Mono- und Diglyceride von Speisefettsäuren (C)]; Behenoylglycerole; Glycerolbehenat; Glyceroldibehenat [nicht-Ph.Eur.]; Glycerol(mono,di,tri)docosanoat; Glycerylbehenat; Docosansäure-Ester mit 1,2,3-Propantriol

ASK #10285

Chemical Abstract Service Nr. 3251-23-8

Molgewicht 187.5558

Bruttoformel CuN₂O₆

2. Bezeichnung Kupfer()-nitrat

ASK #10307

Chemical Abstract Service Nr. 81-27-6

Formelstamm (C₄₂-H₃₆-O₂₀)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 862.7391

Bruttoformel C₄₂H₃₈O₂₀

2. Bezeichnung *rel*-(9*R*,9'*R*)-5,5'-Bis(-D-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure

3. Bezeichnung Sennosid A

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8201; MAR27; RPS15

ASK #10308

Chemical Abstract Service Nr. 128-57-4

Formelstamm (C₄₂-H₃₆-O₂₀)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 862.7391

Bruttoformel C₄₂H₃₈O₂₀

2. Bezeichnung (9*R*,9'*S*)-5,5'-Bis(-D-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure

3. Bezeichnung Sennosid B

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; HAB2014R-2015R; HAB2001R-2011R; RPS15; HAB2016R; USMI9.8201; HAB2012R-2013R; EAB8.3+4+7(2014)R

ASK #10311

Chemical Abstract Service Nr. 51-34-3

Molgewicht 303.3529

Bruttoformel $C_{17}H_{21}NO_4$

2. Bezeichnung (6,7-Epoxytropan-3-yl)[(2S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

3. Bezeichnung Scopolamin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8158; EAB.VU.Syn; EAB5.3,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2006-2020)/2167

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym [(1S,3s,5R,6R,7S)-6,7-Epoxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]; Hyoscin

ASK #10313

Chemical Abstract Service Nr. 59-02-9

Molgewicht 430.7061

Bruttoformel $C_{29}H_{50}O_2$

2. Bezeichnung (2R)-2,5,7,8-Tetramethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol

3. Bezeichnung RRR- -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/1256; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0/1256; PHARMEUROPA7.2,14.2; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.6/1256; GII; BP2001-2010; USMI9; MAR27

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym D-alpha-Tocopherol; (+)-5,7,8-Trimethyltolcol; Dextocopherol; Vitamin E; [2R-(4R,8R)]-2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-6-chromanol; (+)-alpha-Tocopherol; E 307 [RRR-alpha-Tocopherol]

ASK #10315

Chemical Abstract Service Nr. 14009-24-6

Molgewicht 397.5072

Bruttoformel $C_{24}H_{31}NO_4$

Vorzugsbezeichnung Drotaverin

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 1-(3,4-Diethoxybenzyliden)-6,7-diethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin

ASK #10316

Chemical Abstract Service Nr. 985-12-6

Formelstamm C24-H31-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 433.9682

Bruttoformel $C_{24}H_{32}ClNO_4$

Vorzugsbezeichnung Drotaverinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung 1-(3,4-Diethoxybenzyliden)-6,7-diethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-hydrochlorid

ASK #10317

Chemical Abstract Service Nr. 643-22-1

ASK #10318	
Chemical Abstract Service Nr.	23736-58-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	32222-55-2
Formelstamm	2(C19-H18-Cl-N3-O5-S) . C16-H20-N2
Molgewicht	1112.106
Bruttoformel	C ₅₄ H ₅₆ Cl ₂ N ₈ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloxacillin-Benzathin (2:1)
International Nonproprietary Name	INN.L5,(L8)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure- <i>N,N'</i> -Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)

ASK #10320	
Chemical Abstract Service Nr.	7218-80-6
Molgewicht	805.9894
Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₁ NO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin-2'-etabonat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L64

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-2-
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Erythromycin A-2'-etabonat

ASK #10322

Formelstamm 2(C₉H₁₃N-O) . H₂O₄-S
Molgewicht 400.4897
Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Phenylpropanolaminhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-sulfat (2:1)

ASK #10323

Molgewicht 151.2056
Bruttoformel C₉H₁₃NO

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol

3. Bezeichnung DL-Norpseudoephedrin

ASK #10324

Formelstamm C₁₀-H₁₅-N . C₁₈-H₃₄-O₂
Molgewicht 431.6942
Bruttoformel C₂₈H₄₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Phenterminoleat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 GLST

2. Bezeichnung 1-Phenyl-2-methylpropan-2-amin-[(*Z*)-octadec-9-enoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Benzylpropan-2-ylazan-oleat (1:1); 2-Benzylpropan-2-amin-[(*Z*)-octadec-9-enoat] (1:1)

ASK #10325

Chemical Abstract Service Nr. 151-06-4

Formelstamm C₁₀-H₁₄-Cl-N . Cl-H
Molgewicht 220.1388
Bruttoformel C₁₀H₁₅Cl₂N
Vorzugsbezeichnung Chlorphenterminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(4-Chlorbenzyl)propan-2-ylazan-hydrochlorid

ASK #10326

Chemical Abstract Service Nr.	96871-81-7
Formelstamm	C17-H20-N2-S . C23-H16-O6
Molgewicht	672.7886
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₆ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Promazinemonat
International Nonproprietary Name	INN.L39,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (1:1)
ASK #10327	
Chemical Abstract Service Nr.	52993-97-2
Molgewicht	524.3491
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ Cl ₂ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicol(<i>D</i> -pantothenat)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl][(<i>R</i>)-3-(2,4-dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido)propanoat]
ASK #10328	
Chemical Abstract Service Nr.	15251-48-6
Formelstamm	2(C22-H23-N2-O9) ⁻ Ca2+
Molgewicht	958.93
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₆ CaN ₄ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Oxytetracyclin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12 <i>a</i> -hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-Calciumsalz (2:1)
ASK #10329	
Chemical Abstract Service Nr.	68880-55-7
Vorzugsbezeichnung	Spiramycinadipat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8525
2. Bezeichnung	{(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-[<i>O</i> -2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy,acetyloxy,propanoyloxy)-5-methoxy} (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-[<i>O</i> -2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- α - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyl-(1-->4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- β - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy,acetoxo,propionyloxy)-5-methoxy} (1:1)
ASK #10332	

Formelstamm C23-H30-N2-O4 . C8-H8-O2
Molgewicht 534.6432
Bruttoformel C₃₁H₃₈N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Pholcodin(phenylacetat)(Salz)
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methyl-3-(2-morpholinoethoxy)morphin-7-en-6 -ol-phenylacetat (1:1)

ASK #10333

Chemical Abstract Service Nr. 509-60-4
Molgewicht 287.3535
Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methylmorphinan-3,6 -diol
3. Bezeichnung Dihydromorphin
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; YLST

ASK #10334

Chemical Abstract Service Nr. 3176-03-2
Molgewicht 333.422
Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Drotebanol
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST
2. Bezeichnung 3,4-Dimethoxy-17-methylmorphinan-6 ,14-diol

ASK #10335

Chemical Abstract Service Nr. 467-15-2
Molgewicht 285.3377
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Norcodein
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI11
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxymorphin-7-en-6 -ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-Desmethylnorcodein

ASK #10337

Chemical Abstract Service Nr. 34661-75-1
Molgewicht 387.476
Bruttoformel C₂₀H₂₉N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Urapidil
International Nonproprietary Name INN.L12

	Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	6-({3-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propyl}amino)-1,3-dimethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #10338	Chemical Abstract Service Nr.	6620-60-6
	Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₅ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	334.41
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Proglumid
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GII
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-Benzamido-5-dipropylamino-5-oxopentansäure
ASK #10339	Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₅ -N ₂ -O ₄) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	356.3919
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N ₂ NaO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Proglumid-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-Benzamido-5-dipropylamino-5-oxopentansäure-Natriumsalz
ASK #10347	Chemical Abstract Service Nr.	11024-24-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	35-62-1; 52781-76-7
	Molgewicht	1229.3123
	Bruttoformel	C ₅₆ H ₉₂ O ₂₉
	2. Bezeichnung	[(25 <i>R</i>)-2,15-Dihydroxy-5-spirostan-3-yl]{-D-glucopyranosyl-(1 3)- -D-galactopyranosyl-(1 2)-[-D-xylopyranosyl-(1 3)]- -D-glucopyranosyl-(1 4)- -D-galactopyranosid}
	3. Bezeichnung	Digitonin
	Zitat Bezeichnung 3	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(25 <i>R</i>)-3beta-{O(4)-[O(2)-(O(3)-beta-D-Glucopyranosyl-beta-D-galactopyranosyl)-O(3)-beta-D-xylopyranosyl-beta-D-glucopyranosyl]-beta-D-galactopyranosyloxy}-5alpha-spirostan-2alpha,15beta-diol
ASK #10348	Chemical Abstract Service Nr.	9001-73-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	8050-04-2; 8057-83-8; 9002-59-9; 9086-65-1
	Molgewicht	23400
	2. Bezeichnung	Papaya peptidase

	3. Bezeichnung	Papain
	Zitat Bezeichnung 3	BPC54; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); EC3.4.22.2; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; USAN
ASK #10363	Chemical Abstract Service Nr.	67701-33-1
	2. Bezeichnung	Glycerolmono/dialkanoat(C ₁₄ -C ₁₈)
ASK #10366	Chemical Abstract Service Nr.	16065-83-1
	Molgewicht	51.9961
	Bruttoformel	Cr
	2. Bezeichnung	Chrom()-Ion
ASK #10367	Chemical Abstract Service Nr.	15543-40-5
	Molgewicht	91.224
	Bruttoformel	Zr
	2. Bezeichnung	Zirconium()-Ion
ASK #10368	Chemical Abstract Service Nr.	6381-63-1
	Formelstamm	2(C ₉ H ₁₆ N-O ₅) ⁻ Ca ₂ ⁺
	Molgewicht	476.5321
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ CaN ₂ O ₁₀
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(2,4-Dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido)propansäure-Calciumsalz
	3. Bezeichnung	Calcium-DL-pantothenat
ASK #10378	Chemical Abstract Service Nr.	8023-79-8
	2. Bezeichnung	Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Samenfett
	3. Bezeichnung	Palmkernöl
	Zitat Bezeichnung 3	Hager2008
ASK #10383	Formelstamm	C16-H19-Cl-N2-O . PSS
	Vorzugsbezeichnung	Carbinoxamin-polystyrolsulfonat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	2-[(4-Chlorphenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-polystyrolsulfonat (1:x)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{2-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}dimethylazan-polystyrolsulfonat (1:x)
ASK #10392	Chemical Abstract Service Nr.	131-69-1
	Formelstamm	(C16-H13-N2-O6-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	362.3572

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₆S
2. Bezeichnung 2-[4-(Acetamidosulfonyl)phenylcarbamoyl]benzoesäure

ASK #10393

Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ (169)Yb3+

Bruttoformel C₆H₅O₇Yb

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(¹⁶⁹Y)Ytterbiumsalz

3. Bezeichnung (¹⁶⁹Yb)Ytterbium()-citrat

ASK #10395

Chemical Abstract Service Nr. 1904-95-6

Formelstamm (C10-H11-N4-O2-S2)⁻ Na+

Molgewicht 306.3397

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₄NaO₂S₂

Vorzugsbezeichnung Sulfaethidol-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(5-ethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #10409

Chemical Abstract Service Nr. 24207-41-8

Molgewicht 197.1879

Bruttoformel C₉H₁₁NO₄

2. Bezeichnung 2,4-Dihydroxy-*N*-(2-hydroxyethyl)benzamid

ASK #10415

Formelstamm (C5-H8-N-O4-S)⁻ Na+

Molgewicht 201.1761

Bruttoformel C₅H₈NNaO₄S

Vorzugsbezeichnung Carbocistein-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung *S*-Carboxymethyl-L-cystein-Natriumsalz

ASK #10416

Chemical Abstract Service Nr. 154-68-7

Formelstamm C17-H19-N3 . H3-O4-P

Molgewicht 363.348

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₃O₄P

Vorzugsbezeichnung Antazolinphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.715

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin-phosphat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan-phosphat (1:1)
ASK #10420		
	Molgewicht	339.4099
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N ₃ O ₄ S
	2. Bezeichnung	1-[4-(But-2-enamido)sulfonyl]-3-butylharnstoff
ASK #10423		
	Chemical Abstract Service Nr.	21187-98-4
	Molgewicht	323.4105
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Gliclazid
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1524; Ph.Eur.2005,5.0/1524; Ph.Eur.2008,6.0/1524; USMI9.4271
	2. Bezeichnung	1-(3-Azabicyclo[3.3.0]octan-3-yl)-3-tosylharnstoff
ASK #10424		
	Chemical Abstract Service Nr.	29094-61-9
	Molgewicht	445.5352
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Glipizid
	International Nonproprietary Name	INNv.L27
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0906; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0906; GII; Ph.Eur.2002,4.00/906; MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-{4-[(Cyclohexylcarbamoyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl)-5-methylpyrazin-2-carboxamid
ASK #10425		
	Chemical Abstract Service Nr.	1492-02-0
	Molgewicht	297.3964
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃ O ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Glybuzol
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5- <i>tert</i> -Butyl-1,2,4-thiadiazol-2-yl)benzolsulfonamid
ASK #10426		
	Chemical Abstract Service Nr.	535-65-9
	Molgewicht	312.411
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₄ O ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Glybuthiazol
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	<i>N</i> '-(5- <i>tert</i> -Butyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanilamid
ASK #10427		
	Chemical Abstract Service Nr.	1228-19-9

	Molgewicht	331.8183
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Glypinamid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	1-(Azepan-1-yl)-3-(4-chlorphenylsulfonyl)harnstoff
ASK #10428	Chemical Abstract Service Nr.	154-73-4
	Molgewicht	254.1264
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ BrN ₃
	Vorzugsbezeichnung	Guanisoquin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	7-Brom-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboximidamid
ASK #10429	Chemical Abstract Service Nr.	1212-83-5
	Formelstamm	2(C10-H12-Br-N3) . H2-O4-S
	Molgewicht	606.3312
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Br ₂ N ₆ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Guanisoquinhemisulfat
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	7-Brom-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboximidamid-sulfat (2:1)
ASK #10430	Chemical Abstract Service Nr.	631-27-6
	Molgewicht	303.7652
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Glyclopamid
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenylsulfonyl)-3-(pyrrolidin-1-yl)harnstoff
ASK #10432	Chemical Abstract Service Nr.	5588-38-5
	Molgewicht	268.332
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Tolpyrramid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Tosylpyrrolidin-1-carboxamid
ASK #10435	Chemical Abstract Service Nr.	1027-87-8
	Molgewicht	282.3586

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tolpentamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Cyclopentyl-3-tosylharnstoff
ASK #10437	
Chemical Abstract Service Nr.	142-62-1
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₁ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	116.1583
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	Hexansäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Capronsäure

ASK #10438	
Chemical Abstract Service Nr.	7069-42-3
Molgewicht	342.5149
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Retinolpropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.02/217
2. Bezeichnung	[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl]propanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-enyl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl]propionat

ASK #10439	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-96-0
Vorzugsbezeichnung	Macrogololeat 1000
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -oleoyloxypoly(oxyethylen)-20
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-20-oleat

ASK #10440	
Chemical Abstract Service Nr.	334-48-5
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₉ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	172.2646
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	Decansäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Caprinsäure
ASK #10442	
Chemical Abstract Service Nr.	664-95-9
Molgewicht	296.3852
Bruttoformel	$C_{14}H_{20}N_2O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Glycylclamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-(<i>p</i> -tolylsulfonyl)harnstoff
ASK #10443	
Chemical Abstract Service Nr.	1034-82-8
Molgewicht	310.4118
Bruttoformel	$C_{15}H_{22}N_2O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Heptolamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Cycloheptyl-3-tosylharnstoff
ASK #10444	
Chemical Abstract Service Nr.	1038-59-1
Molgewicht	324.4384
Bruttoformel	$C_{16}H_{24}N_2O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Glyoctamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Cyclooctyl-3-(<i>p</i> -tolylsulfonyl)harnstoff
ASK #10445	
Chemical Abstract Service Nr.	3074-35-9
Molgewicht	337.4371
Bruttoformel	$C_{16}H_{23}N_3O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Glidazamid
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	1-(Azepan-1-yl)-3-(indan-5-ylsulfonyl)harnstoff
ASK #10448	
Chemical Abstract Service Nr.	3692-44-2
Molgewicht	328.4502
Bruttoformel	$C_{14}H_{20}N_2O_3S_2$
Vorzugsbezeichnung	Thiohexamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-[4-(methylsulfonyl)phenylsulfonyl]harnstoff
ASK #10449	

Chemical Abstract Service Nr. 105-13-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 185532-75-6
Molgewicht 138.1638
Bruttoformel C₈H₁₀O₂
2. Bezeichnung (4-Methoxyphenyl)methanol
3. Bezeichnung 4-Methoxybenzylalkohol

ASK #10450

Chemical Abstract Service Nr. 111-87-5
Molgewicht 130.2279
Bruttoformel C₈H₁₈O
2. Bezeichnung Octan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Octylalkohol

ASK #10451

Chemical Abstract Service Nr. 75-07-0
Molgewicht 44.0526
Bruttoformel C₂H₄O
2. Bezeichnung Ethanal
3. Bezeichnung Acetaldehyd
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; ARC3; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP8; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #10452

Chemical Abstract Service Nr. 5471-51-2
Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung 4-(4-Hydroxyphenyl)butan-2-on
Zitat Bezeichnung 2 ARC1760

ASK #10457

Chemical Abstract Service Nr. 123-51-3
Molgewicht 88.1482
Bruttoformel C₅H₁₂O
2. Bezeichnung 3-Methylbutan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2 UBA-WGK; EP-R.syn; ChemSpider; LB; ChemIDplus; EINECS; ROMP2018; USEPA-ACToR; Pharmavista; USEPACompTox; GESTIS; EAB-R.syn; RTECS; IGS; GSBL; PubChem; NIST; INCI
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym gamma-Methyl-n-butanol; Isopentylalkohol; prim. i-Amylalkohol; prim.-Isopentanol; prim-Isoamylalkohol; Gärungsamylalkohol; i-Pentanol; Isoamylol; i-Butylcarbinol; Isopentan-1-ol; 3-Methylbutylalkohol; iso-Amylalkohol; i-Amylalkohol; prim.-Isopentylalkohol; 3-Methyl-1-butanol; Isopentanol; Isobutylcarbinol; Isoamylalkohol; iso-Pentanol; prim. Isoamylalkohol; primär-Isoamylalkohol

ASK #10460

Chemical Abstract Service Nr.	2894-67-9
Molgewicht	305.1587
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Delorazepam
International Nonproprietary Name	INNv.L40
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #10463	
Chemical Abstract Service Nr.	99-87-6
Molgewicht	134.2182
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄
2. Bezeichnung	4-Methyl-1-(propan-2-yl)benzol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	p-Cymen
ASK #10465	
Chemical Abstract Service Nr.	451-71-8
Molgewicht	322.4225
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glyhexamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-(indan-5-ylsulfonyl)harnstoff
ASK #10466	
Chemical Abstract Service Nr.	24455-58-1
Formelstamm	(C23-H24-Cl-N4-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	488.987
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glicetanil
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-(4-[[5-(2-methylpropyl)pyrimidin-2-yl]sulfamoyl]phenyl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5'-Chlor-2-[4-(5-isobutylpyrimidin-2-yl)sulfamoylphenyl]-2'-methoxyacetanilid; Glidanil
ASK #10467	
Chemical Abstract Service Nr.	24428-71-5
Formelstamm	(C23-H24-Cl-N4-O4-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	510.9688
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ ClN ₄ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glicetanil-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung *N*-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-{4-[5-(2-methylpropyl)pyrimidin-2-ylsulfamoyl]phenyl}acetamid-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glidanil-Natrium

ASK #10469

Chemical Abstract Service Nr. 89-82-7

Molgewicht 152.2334

Bruttoformel C₁₀H₁₆O

2. Bezeichnung (5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yliden)cyclohexan-1-on

3. Bezeichnung Pulegon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USM11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #10471

Chemical Abstract Service Nr. 99-85-4

Molgewicht 136.234

Bruttoformel C₁₀H₁₆

2. Bezeichnung 1-Methyl-4-(propan-2-yl)cyclohexa-1,4-dien

3. Bezeichnung -Terpinen

Zitat Bezeichnung 3 USM9.8885; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP7; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

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

Synonym p-Mentha-1,4-dien

ASK #10473

Chemical Abstract Service Nr. 591-68-4

Molgewicht 158.238

Bruttoformel C₉H₁₈O₂

2. Bezeichnung Butylpentanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Butylvalerat

ASK #10474

Chemical Abstract Service Nr. 80-34-2

Molgewicht 298.3845

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₄O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Glyprothiazol

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USM9

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-[5-(propan-2-yl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-(1)-(5-Isopropyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanilamid

ASK #10475

Chemical Abstract Service Nr.	65-64-5
Molgewicht	136.1943
Bruttoformel	$C_8H_{12}N_2$
Vorzugsbezeichnung	Mebanazin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(1-Phenylethyl)hydrazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1-Phenylethyl)diazin

ASK #10476

Chemical Abstract Service Nr.	2922-20-5
Molgewicht	267.3639
Bruttoformel	$C_{15}H_{25}NO_3$
Vorzugsbezeichnung	Butaxamin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol

ASK #10477

Chemical Abstract Service Nr.	5696-15-1
Formelstamm	C15-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	303.8248
Bruttoformel	$C_{15}H_{26}ClNO_3$
Vorzugsbezeichnung	Butaxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #10483

Chemical Abstract Service Nr.	123-11-5
Molgewicht	136.1479
Bruttoformel	$C_8H_8O_2$
2. Bezeichnung	4-Methoxybenzaldehyd
Zitat Bezeichnung 2	USM11
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	p-Anisaldehyd; Anisaldehyd

ASK #10485

Chemical Abstract Service Nr.	76-49-3
Molgewicht	196.286
Bruttoformel	$C_{12}H_{20}O_2$
2. Bezeichnung	[<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]acetat

3. Bezeichnung	Bornylacetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R
ASK #10487	
Chemical Abstract Service Nr.	105-87-3
Molgewicht	196.286
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	[(2E)-3,7-Dimethylocta-2,6-dien-1-yl]acetat
3. Bezeichnung	Geranylacetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #10490	
Chemical Abstract Service Nr.	108-64-5
Molgewicht	130.1849
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethylisovalerat
ASK #10491	
Chemical Abstract Service Nr.	103-38-8
Molgewicht	192.2542
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	Benzyl(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Benzylisovalerat
ASK #10495	
Chemical Abstract Service Nr.	150-84-5
Molgewicht	198.3019
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₂
2. Bezeichnung	(3,7-Dimethyloct-6-en-1-yl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Citronellylacetat
ASK #10496	
Chemical Abstract Service Nr.	123-66-0
Molgewicht	144.2114
Bruttoformel	C ₈ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	Ethylhexanoat
ASK #10497	
Chemical Abstract Service Nr.	3900-31-0
Molgewicht	302.7307

	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ ClFN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Fludiazepam
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI10
	2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1-methyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #10498	Chemical Abstract Service Nr.	59128-97-1
	Molgewicht	377.2077
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ BrFN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Haloxazolam
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GLST
	2. Bezeichnung	10-Brom-11b-(2-fluorphenyl)-2,3,7,11b-tetrahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
ASK #10499	Chemical Abstract Service Nr.	3567-08-6
	Molgewicht	327.4224
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₃ O ₃ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Glysobuzol
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	4-Methoxy- <i>N</i> -[5-(2-methylpropyl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]benzolsulfonamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N</i> -(5-Isobutyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)-4-methoxybenzolsulfonamid
ASK #10502	Chemical Abstract Service Nr.	13838-16-9
	Molgewicht	184.4924
	Bruttoformel	C ₃ H ₂ ClF ₅ O
	Vorzugsbezeichnung	Enfluran
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3524; MAR27
	2. Bezeichnung	2-Chlor-1-difluormethoxy-1,1,2-trifluorethan
ASK #10515	Chemical Abstract Service Nr.	26097-80-3
	Molgewicht	302.3516
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₄ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Cambendazol
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.1729; GII

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[2-(1,3-thiazol-4-yl)-1-*H*-benzimidazol-5-yl]carbamat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl[2-(1,3-thiazol-4-yl)benzimidazol-5-yl]carbamat]

ASK #10516

Chemical Abstract Service Nr. 61143-06-4
Molgewicht 352.3226
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₄O₆S
2. Bezeichnung *rac-N-[(3*R*)-3-(5-Nitrofuran-2-yl)-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1⁶,2,4-benzothiadiazin-6-yl]acetamid*
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nitrofurathiazid

ASK #10517

Chemical Abstract Service Nr. 51-61-6
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Dopamin
International Nonproprietary Name INNv.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)benzol-1,2-diol

ASK #10518

Chemical Abstract Service Nr. 638-23-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2387-59-9
Formelstamm (C5-H8-N-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 179.1943
Bruttoformel C₅H₉NO₄S
Vorzugsbezeichnung Carbocistein
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0885; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0885; FDA-SRS; Ph.Eur.2002,4.00/885; GlnAS; GII
2. Bezeichnung *S*-Carboxymethyl-L-cystein
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym carbocysteine

ASK #10519

Chemical Abstract Service Nr. 22103-14-6
Molgewicht 551.2004
Bruttoformel C₁₉H₂₃I₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Bufeniod
International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Hydroxy-3,5-diiodphenyl)-2-(4-phenylbutan-2-ylamino)propan-1-ol
ASK #10520	
Chemical Abstract Service Nr.	22254-24-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	197647-05-5; 58073-57-7
Formelstamm	(C20-H30-N-O3) ⁻ Br ⁺
Molgewicht	412.3611
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	lpratropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(8 <i>r</i>)-3 -[(2 <i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropan-8-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>r</i>)-3-[(<i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid; lpratropium bromid
ASK #10521	
Chemical Abstract Service Nr.	62952-06-1
Formelstamm	C6-H14-N2-O2 . C9-H8-O4
Molgewicht	326.345
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i>)?2,6?Diaminohexansäure?2?(acetyloxy)benzoat
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	DL-Lysinacetylsalicylat
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.3(2021-2022)/2812
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Acetylsalicylsäure-DL-Lysinsalz (1:1); rac-(2 <i>R</i>)-2,6-Diaminohexansäure-2-(acetyloxy)benzoat (1:1); DL-Lysin-2-(acetyloxy)benzoat (1:1); DL-Lysin-Acetylsalicylsäure (1:1)
ASK #10526	
Chemical Abstract Service Nr.	2011-67-8
Molgewicht	295.2927
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nimetazepam
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI10
2. Bezeichnung	1-Methyl-7-nitro-5-phenyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #10527	
Vorzugsbezeichnung	Protaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	EAB2.14+19,3.0+1+3,4.0,5.0,6.0,7.0+6:del(1990-2013)/0686; MAR2011

ASK #10531	2. Bezeichnung	Basische Polypeptide aus Spermien oder Eizellen von Fischen (Clupein, Cyprinin, Esocin, Iridin, Salmin, Scombrin, Sturin und andere) oder anderen Wirbeltieren, Hydrochloride
	Chemical Abstract Service Nr.	15431-40-0
	Formelstamm	2(C6-H7-O6) ⁻ Mg2+
	Molgewicht	374.5374
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ MgO ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Magnesiumdiascorbat
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-5-[(<i>S</i>)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(<i>5H</i>)-on-Magnesiumsalz (2:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ascorbinsäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #10552	Chemical Abstract Service Nr.	1400-48-2
	Formelstamm	C20-H24-N2-O2 . C12-H12-N2-O3
	Molgewicht	556.652
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₆ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Chinidin-Phenobarbital
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-(<i>S</i>)-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-(<i>S</i>)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-Salz (1:1); 5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-(<i>S</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-Salz (1:1)
ASK #10555	Chemical Abstract Service Nr.	52463-83-9
	Molgewicht	308.7616
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Pinazepam
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GLST
	2. Bezeichnung	7-Chlor-5-phenyl-1-(prop-2-in-1-yl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #10556	Formelstamm	2(C12-H17-N2-O3) ⁻ Ca2+
	Molgewicht	514.628
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ CaN ₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Secobarbital-Hemicalcium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(2 <i>R</i>)-Pentan-2-yl]-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #10558

Chemical Abstract Service Nr.	3269-83-8
Formelstamm	C16-H20-N2 . C7-H7-N-O3
Molgewicht	393.4788
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pheniramin(4-amino-2-hydroxybenzoat) (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-(4-amino-2-hydroxybenzoat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pheniramin-4-Aminosalicylsäure-Salz; Pheniramin-PAS; (RS)- <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-(4-amino-2-hydroxybenzoat) (1:1); <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(2-pyridyl)propylamin-4-aminosalicylat; Pheniramin-p-aminosalicylat; Pheniraminaminosalicylat; Pheniramin-4-aminosalicylat

ASK #10559

Chemical Abstract Service Nr.	2746-81-8
Molgewicht	549.6911
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ F ₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fluphenazinenantat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	EAB.VU.Syn; EAB3.0,4.0+5,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/1015
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)heptanoat

ASK #10560

Chemical Abstract Service Nr.	10246-75-0
Formelstamm	C21-H27-Cl-N2-O2 . C23-H16-O6
Molgewicht	763.2738
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₃ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyzinemonat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(2-{4-[(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)ethanol-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)

ASK #10561

Chemical Abstract Service Nr.	1674-48-2
Formelstamm	C31-H36-Cl-N3-O5-S . 2(C2-H6-O3-S)
Molgewicht	818.4171

Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₈ ClN ₃ O ₁₁ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Metofenazatdiesilat
International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L18
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)-ethansulfonat (1:2)
ASK #10562	
Chemical Abstract Service Nr.	51-12-7
Molgewicht	298.3397
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nialamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-3-[2-(pyridin-4-ylcarbonyl)hydrazinyl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -Benzyl-3-(2-isonicotinoyldiazanyl)propanamid
ASK #10564	
Formelstamm	C9-H13-N-O . C5-H4-N2-O4
Molgewicht	307.3019
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cathinorotat
International Nonproprietary Name	INNv.L44,v.L41
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol - 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure (1:1)
ASK #10565	
Chemical Abstract Service Nr.	511-75-1
Molgewicht	376.0439
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ Br ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	5-(1,2-Dibrom-2-phenylethyl)-5-methylimidazolidin-2,4-dion
ASK #10566	
Chemical Abstract Service Nr.	7455-39-2
Formelstamm	C19-H25-N3-O2-S2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	487.6564
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ N ₃ O ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Dimetotiazinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L18
2. Bezeichnung	10-(2-Dimethylaminopropyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-sulfonamid-methansulfonat (1:1)
ASK #10567	
Chemical Abstract Service Nr.	65513-72-6

Formelstamm	C19-H17-Cl-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht	409.2632
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Glafeninhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl)[2-(7-chlor-4-chinolylamino)benzoat]-hydrochlorid

ASK #10568

Chemical Abstract Service Nr.	14292-73-0
Molgewicht	348.2807
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ BrN ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Bromphenyl)methyl]- <i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4-Brombenzyl){2-[(ethyl)(methyl)amino]ethyl}(2-pyridyl)azan

ASK #10569

Chemical Abstract Service Nr.	14292-35-4
Formelstamm	C17-H22-Br-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht	464.3528
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ BrN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Bromphenyl)methyl]- <i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4-Brombenzyl){2-[(ethyl)(methyl)amino]ethyl}(2-pyridyl)azan-maleat (1:1)

ASK #10570

Chemical Abstract Service Nr.	4372-46-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50892-79-0
Molgewicht	884.4042
Bruttoformel	C ₅₆ H ₁₀₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Pyridoxintripalmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	{[6-Methyl-5-(palmitoyloxy)pyridin-3,4-diyl]dimethyl}dipalmitat

ASK #10571

Chemical Abstract Service Nr.	22882-95-7
Molgewicht	322.5252
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ O ₂
2. Bezeichnung	Isopropyl[(<i>Z,Z</i>)-octadeca-9,12-dienoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isopropyllinolat

ASK #10574

Chemical Abstract Service Nr. 39404-38-1
Molgewicht 1050.7947
Bruttoformel $C_{68}H_{138}O_4P$
2. Bezeichnung Bis[alkyl(C_{16} - C_{18})]hydrogenphosphat

ASK #10577

Molgewicht 167.2066
Bruttoformel $C_{12}H_9N$
2. Bezeichnung Carbazol
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #10578

Chemical Abstract Service Nr. 91-22-5
Molgewicht 129.1586
Bruttoformel C_9H_7N
2. Bezeichnung Chinolin
Zitat Bezeichnung 2 HAB2014R-2015R; USMI11; HAB2016R; IUPAC2005; HAB2001R-2011R; DAB1998R; HAB2012R-2013R

ASK #10580

Chemical Abstract Service Nr. 85-01-8
Molgewicht 178.2292
Bruttoformel $C_{14}H_{10}$
2. Bezeichnung Phenanthren
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #10582

Chemical Abstract Service Nr. 110-86-1
Molgewicht 79.0999
Bruttoformel C_5H_5N
2. Bezeichnung Pyridin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005; EB6

ASK #10601

Chemical Abstract Service Nr. 9080-79-9
Formelstamm $[(C_8H_8O_3S)_x(y^-)] \cdot y Na^+ ca.$
2. Bezeichnung Poly(styrolsulfonsäure)-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumpolystyrolsulfonat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.6,5.0,6.0+3,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1909

ASK #10604

Chemical Abstract Service Nr. 93-15-2
Molgewicht 178.2277
Bruttoformel $C_{11}H_{14}O_2$

2. Bezeichnung 1,2-Dimethoxy-4-(prop-2-en-1-yl)benzol

3. Bezeichnung 4-Allyl-1,2-dimethoxybenzol

ASK #10608

2. Bezeichnung (6S,7S)-Epoxytropan-3-yl[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-borat (1:x)

3. Bezeichnung Scopolaminborat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #10609

Chemical Abstract Service Nr. 51460-78-7

Molgewicht 351.202

Bruttoformel C₁₇H₂₆BNO₆

2. Bezeichnung (Tropan-3-yl)[(RS)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-borat (1:1)

3. Bezeichnung Atropinborat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #10616

Chemical Abstract Service Nr. 7413-34-5

Formelstamm (C₂₀H₂₀N₈O₅)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 498.4029

Bruttoformel C₂₀H₂₀N₈Na₂O₅

Vorzugsbezeichnung Methotrexat-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #10617

Chemical Abstract Service Nr. 9001-00-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37187-68-1; 9015-70-7

Vorzugsbezeichnung Ananasfrucht-Bromelaine

International Nonproprietary Name (INN.L8)

2. Bezeichnung Cysteinproteasen-Gemisch, gereinigt, aus dem Presssaft der Ananas-comosus-Frucht

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bromeline ' ; Bromelaine ' ; Bromelin ' ; EC 3.4.22.33; Fruchtsaft-Bromelain; Bromelain-Proteasen-Konzentrat ' ; Bromelain, Fruchtsaft- ; Bromelain ' ; Frucht-Bromelain

ASK #10619

Chemical Abstract Service Nr. 3759-92-0

Formelstamm C₁₃H₁₆N₄O₆ . Cl-H

Molgewicht 360.7503

Bruttoformel C₁₃H₁₇ClN₄O₆

Vorzugsbezeichnung Furaltadonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(Morpholin-4-yl)methyl]-3-[[5-nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-5-Morpholinomethyl-3-[(5-nitro-2-furylmethylen)amino]-1,3-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

ASK #10620

Chemical Abstract Service Nr. 62-31-7

Formelstamm C₈H₁₁N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 189.6394

Bruttoformel C₈H₁₂ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Dopaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L18)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/664; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0664; Ph.Eur.2005,5.0/0664

2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)benzol-1,2-diol-hydrochlorid

ASK #10621

Chemical Abstract Service Nr. 9046-56-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11126-66-2; 37259-86-2; 9059-39-6

Molgewicht 26600

Bruttoformel C₁₁₅₆H₁₈₀₄N₃₅₀O₃₃₆S₁₈

Vorzugsbezeichnung Ancrod

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2012; MeSH; BAN; UniProtKB; EC3.4.21.74; USMI13; MAR2012; USAN; Hager2008; CAS

2. Bezeichnung VIGGDECNIN EHRFLVAYE GTNWTFCGG VLIHPEWVIT AEHCARRRMN LVFGMHRKSE KFDDEQERYP KKRYFIRCNK TRTSWDEDIM LIRLNKPVNN SEHIAPLSLP SNPPIVGSDC RVMGWGSINR RIDVLSDEPR CANINLHNFT MCHGLFRKMP KKGRVLCAGD LRGRRDSCNS DSGGPLICNE ELHGIVARGP NPCAQPNKPA LYTSIYDYRD WVNNVIAGNA TCSP, 7,141:28,44:78,232:120,188:152,167:178,203-Hexakis(disulfid), 23,79,99,148,229-Asn-*N*⁴-glykosyliert mit Oligosacchariden, aus Calloselasma-rhodostoma-Schlangengift

ASK #10625

Chemical Abstract Service Nr. 6504-57-0

Formelstamm (C₁₈H₂₄N-O₂-S)+ (CH₃-O₄-S)⁻

Molgewicht 429.5508

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₆S₂

Vorzugsbezeichnung Tiemoniummetilsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L5),v.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 4-[3-Hydroxy-3-phenyl-3-(thiophen-2-yl)propyl]-4-methylmorpholin-4-ium(methylsulfat)

ASK #10629

Chemical Abstract Service Nr. 1313-59-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37382-45-9

Molgewicht 61.9789

Bruttoformel Na_2O

2. Bezeichnung Natriumoxid

ASK #10630

Chemical Abstract Service Nr. 12136-45-7

Molgewicht 94.196

Bruttoformel K_2O

2. Bezeichnung Kaliumoxid

ASK #10633

Chemical Abstract Service Nr. 105-68-0

Molgewicht 144.2114

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{16}\text{O}_2$

2. Bezeichnung (3-Methylbutyl)propanoat

3. Bezeichnung Isopentylpropionat

ASK #10646

Chemical Abstract Service Nr. 112-53-8

Molgewicht 186.3342

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{26}\text{O}$

2. Bezeichnung Dodecan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Laurylkohol; Dodecylalkohol

ASK #10658

Formelstamm C3-H6-O2 . C4-H11-N-O2

Molgewicht 179.2142

Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{17}\text{NO}_4$

2. Bezeichnung 2,2'-Azandiyl-diethanol-propanoat (1:1)

3. Bezeichnung Propionsäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz

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

Synonym Propionsäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz; 2,2'-Iminodiethanol-propionat (1:1)

ASK #10659

Chemical Abstract Service Nr. 49842-07-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 79645-27-5

Formelstamm C18-H37-N5-O9 . 2.5 H2-O4-S

Molgewicht 1425.4214

Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{64}\text{N}_{10}\text{O}_{38}\text{S}_5$

Vorzugsbezeichnung	Tobramycin-2.5-sulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 6)-[2,6-diamino-2,3,6-tridesoxy- -D-ribo-hexopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (2:5)
ASK #10661	
Chemical Abstract Service Nr.	83-75-0
Molgewicht	396.4794
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(Ethyl){(R)-(6-methoxychinolin-4-yl)[(2S,4R,5S)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methyl}carbonat
3. Bezeichnung	Chinin(ethylcarbonat)
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(Ethyl){(R)-(6-methoxy-4-chinolyl)[(2S,4R,5S)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methyl}carbonat
ASK #10669	
Molgewicht	50800
2. Bezeichnung	Protein C
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Plasmaprotein C vom Menschen
ASK #10672	
2. Bezeichnung	Sucrose, teilinvertiert ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
ASK #10674	
Chemical Abstract Service Nr.	8006-44-8
2. Bezeichnung	Candelillawachs
Zitat Bezeichnung 2	E902; GI
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 902
ASK #10675	
Chemical Abstract Service Nr.	306-12-7
Molgewicht	199.0389
Bruttoformel	C ₆ H ₆ AsNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxophenarsin
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	2-Amino-4-(oxoarsanyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-4-arsenosphenol
ASK #10676	
2. Bezeichnung	Antihämophiles Plasma vom Menschen
3. Bezeichnung	Gerinnungsaktives Human-Plasma
ASK #10679	

Chemical Abstract Service Nr.	871903-86-5
2. Bezeichnung	Plasmaproteine vom Menschen ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Humanserumproteine; Proteine aus Plasma vom Menschen; Serumprotein, human; Humanplasmaprotein; Blutplasmaproteine vom Menschen; Plasma-Protein-Lösung; Plasma-Protein-Fraktion; Albumine und Globuline aus Plasma/Serum vom Menschen; Plasmaprotein, human; Proteine aus Humanblutserum; Plasmaproteinfraktionen; Bluteiweiß vom Menschen

ASK #10684

Chemical Abstract Service Nr.	96-27-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1320-53-2
Molgewicht	108.1594
Bruttoformel	C ₃ H ₈ O ₂ S
2. Bezeichnung	3-Sulfanylpropan-1,2-diol

ASK #10688

Chemical Abstract Service Nr.	13464-35-2
Molgewicht	146.0187
Bruttoformel	AsKO ₂
2. Bezeichnung	Kaliumarsenit
Zitat Bezeichnung 2	USM12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Kaliumdioxoarsenat(III)

ASK #10691

Chemical Abstract Service Nr.	16595-80-5
Formelstamm	C11-H12-N2-S . Cl-H
Molgewicht	240.7523
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Levamisolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/726; DAC87; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0726; Ph.Eur.2005,5.0/0726
2. Bezeichnung	(S)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1-b][1,3]thiazol-hydrochlorid

ASK #10694

Chemical Abstract Service Nr.	312-93-6
Formelstamm	(C22-H28-F-O8-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	472.441
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ FO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)dihydrogenphosphat

ASK #10697

Chemical Abstract Service Nr.	23983-43-9
Molgewicht	400.594
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Prasteronenantat
International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L18
2. Bezeichnung	17-Oxoandrost-5-en-3 -ylheptanoat

ASK #10698

Chemical Abstract Service Nr.	1188-58-5
Molgewicht	625.0177
Bruttoformel	C ₃₉ H ₇₆ O ₅
2. Bezeichnung	(3-Hydroxypropan-1,2-diyl)distearat
3. Bezeichnung	Glycerol-1,2-distearat

ASK #10699

Chemical Abstract Service Nr.	38562-01-5
Formelstamm	(C20-H33-O5) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	475.616
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₅ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Dinoprost-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L12,L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1312; Ph.Eur.2008,6.0/1312; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1312
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #10700

Chemical Abstract Service Nr.	54143-57-6
Formelstamm	C14-H22-Cl-N3-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	354.2726
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Metoclopramidhydrochlorid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Metoclopramidhydrochlorid 1 HO; 4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-o-anisamid-monohydrochlorid 1 HO; 4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid; Metoclopramid-Monohydrochlorid-Monohydrat; Metoclopramidhydrochlorid-Monohydrat; Metoclopramidhydrochlorid ' ; Metoclopramidhydrochlorid-1-Wasser; 4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid-hydrochlorid 1 HO

ASK #10701

Chemical Abstract Service Nr.	123-68-2
Molgewicht	156.2221

Bruttoformel	C ₉ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	(Prop-2-en-1-yl)hexanoat
3. Bezeichnung	Allylhexanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Allylcaproat

ASK #10708

Chemical Abstract Service Nr.	18972-56-0
Molgewicht	274.4726
Bruttoformel	F ₆ MgSi
2. Bezeichnung	Magnesiumhexafluorosilicat 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI11

ASK #10709

Chemical Abstract Service Nr.	10294-26-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14125-27-0; 19287-89-9
Molgewicht	311.799
Bruttoformel	Ag ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	Silbersulfat
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.8275

ASK #10710

Chemical Abstract Service Nr.	7789-23-3
Molgewicht	58.0967
Bruttoformel	FK
2. Bezeichnung	Kaliumfluorid
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR29; GII

ASK #10711

Chemical Abstract Service Nr.	26061-35-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-34-1
Molgewicht	724.148
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₁ CuN ₄ Na ₃ O ₆
2. Bezeichnung	Chlorophyllin-Kupfer-Komplex-Trinatriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	E141

ASK #10714

Formelstamm	C7-H17-N . C7-H6-O2
Molgewicht	237.3379
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tuaminoheptanbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)

2. Bezeichnung Heptan-2-amin-benzoat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heptan-2-ylazan-benzoat (1:1)

ASK #10715

Chemical Abstract Service Nr. 9035-58-9
Molgewicht 29600
2. Bezeichnung Thromboplastin
Zitat Bezeichnung 2 USMI10
3. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor

ASK #10718

Chemical Abstract Service Nr. 15823-89-9
Formelstamm C₁₄-H₂₀-N₄-O . Cl-H
Molgewicht 296.7957
Bruttoformel C₁₄H₂₁ClN₄O
Vorzugsbezeichnung Imolaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-2-(5-imino-3-phenyl-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-4-yl)ethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl[2-(5-imino-3-phenyl-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-4-yl)ethyl]azan-hydrochlorid

ASK #10721

Chemical Abstract Service Nr. 2668-66-8
Molgewicht 344.4877
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₃
Vorzugsbezeichnung Medryson
International Nonproprietary Name INNv.L16
2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-6 -methylpregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 11beta-Hydroxy-6alpha-methyl-4-pregnen-3,20-dion; 11beta-Hydroxy-6alpha-methylprogesteron

ASK #10722

Chemical Abstract Service Nr. 16949-65-8
Molgewicht 166.3809
Bruttoformel F₆MgSi
2. Bezeichnung Magnesiumhexafluorosilicat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #10723

Chemical Abstract Service Nr. 3605-01-4

Molgewicht	298.3397
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piribedil
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; USMI10
2. Bezeichnung	2-{4-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]piperazin-1-yl}pyrimidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{4-[3,4-(Methylenedioxy)benzyl]piperazin-1-yl}pyrimidin

ASK #10724

Chemical Abstract Service Nr.	555-29-3
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₂ N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	211.2145
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	D,L-Methyldopa
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #10729

Chemical Abstract Service Nr.	43210-67-9
Molgewicht	299.3476
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fenbendazol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3891; EAB3.2-4(1999-2001)/1208; GII; MAR28
2. Bezeichnung	Methyl[5-(phenylsulfanyl)benzimidazol-2-yl]carbamate
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fenbendazol für Tiere

ASK #10730

Chemical Abstract Service Nr.	1805-32-9
Molgewicht	177.0279
Bruttoformel	C ₇ H ₆ Cl ₂ O
2. Bezeichnung	(3,4-Dichlorphenyl)methanol
3. Bezeichnung	3,4-Dichlorbenzylalkohol

ASK #10732

Chemical Abstract Service Nr.	330-95-0
Formelstamm	C ₁₃ -H ₁₀ -N ₄ -O ₅ . C ₆ -H ₈ -N ₂ -O
Molgewicht	426.3828

Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₆ O ₆
2. Bezeichnung	1,3-Bis(4-nitrophenyl)harnstoff - 4,6-Dimethylpyrimidin-2-ol (1:1)
3. Bezeichnung	Nicarbazin
Zitat Bezeichnung 3	BAN; CAS; MAR28; USMI10

ASK #10735

Chemical Abstract Service Nr.	109-60-4
Molgewicht	102.1317
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	Propylacetat
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #10736

Chemical Abstract Service Nr.	106-30-9
Molgewicht	158.238
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	Ethylheptanoat

ASK #10737

Chemical Abstract Service Nr.	123-86-4
Molgewicht	116.1583
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	Butylacetat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #10738

Chemical Abstract Service Nr.	25395-31-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1300-63-6; 29860-16-0
Molgewicht	176.1672
Bruttoformel	C ₇ H ₁₂ O ₅
2. Bezeichnung	(Propan-1,2/3-diyl)diacetat
3. Bezeichnung	Glyceroldiacetat

ASK #10739

2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-fettsäureester
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Macrogol-fettsäureester; Polyethylenglycol-fettsäureester

ASK #10742

2. Bezeichnung	Zea-mays-Quellstärke, teilverzuckert
3. Bezeichnung	Maisquellstärke, teilverzuckert

ASK #10743

Formelstamm	C5-H7-N3-O2 . C-H4-O3-S
--------------------	-------------------------

	Molgewicht	237.2336
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ N ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Dimetridazolmesilat
	International Nonproprietary Name	INNv.L17,v.L18
	2. Bezeichnung	1,2-Dimethyl-5-nitroimidazol-methansulfonat (1:1)
ASK #10749	Chemical Abstract Service Nr.	16856-18-1
	Formelstamm	C6-H14-N4-O2 . C5-H6-O5
	Molgewicht	320.2991
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₄ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Argininoxoglutrat
	International Nonproprietary Name	INN.L6,v.L22
	2. Bezeichnung	2-Oxopentandisäure-L-Arginin-Salz (1:1)
ASK #10750	Chemical Abstract Service Nr.	23696-28-8
	Molgewicht	263.2493
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Olaquinox
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Hydroxyethyl)-3-methyl-1,4-dioxo-1 ⁵ ,4 ⁵ -chinoxalin-2-carboxamid
ASK #10751	Chemical Abstract Service Nr.	33342-05-1
	Molgewicht	527.6324
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ N ₃ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Gliquidon
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-{4-[2-(7-methoxy-4,4-dimethyl-1,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)ethyl]phenylsulfonyl}harnstoff
ASK #10752	Chemical Abstract Service Nr.	14918-35-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	11005-97-3; 35536-85-7
	Molgewicht	527.5201
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₇ N ₃ O ₁₃
	2. Bezeichnung	<i>O</i> -6-Amino-6-desoxy- <i>L</i> -glycero- <i>D</i> -galacto-heptopyranosyliden-(1 ² -3)- <i>O</i> - <i>D</i> -talopyranosyl-(1 ⁵)-2-desoxy- <i>N</i> ¹ -methyl- <i>D</i> -streptamin
	3. Bezeichnung	Destomycin A
	Zitat Bezeichnung 3	USMI12

USYN

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

Synonym

5-O-[2,3-O-(6-Amino-6-desoxy-L-glycero-D-galacto-heptopyranosylden)-beta-D-talopyranosyl]-2-desoxy-N(1)-methyl-D-streptamin

ASK #10753

Chemical Abstract Service Nr.	7743-96-6
Molgewicht	566.6554
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₃ FO ₉
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-troxundat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L46
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(3,6,9-trioxaundecanoat)

ASK #10754

Chemical Abstract Service Nr.	3599-32-4
Formelstamm	(C ₄₃ -H ₄₇ -N ₂ -O ₆ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	774.9629
Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₇ N ₂ NaO ₆ S ₂
2. Bezeichnung	4-(2-{7-[1,1-Dimethyl-3-(4-sulfobutyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>]indol-2-yliden]hepta-1,3,5-trienyl}-1,1-dimethyl-1 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>]indol-3-io)butan-1-sulfonat-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Indocyanningrün-Mononatriumsalz

ASK #10755

Chemical Abstract Service Nr.	5003-48-5
Molgewicht	313.3047
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Benorilat
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(4-Acetamidophenyl)[2-(acetyloxy)benzoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetamidophenyl)(2-acetoxybenzoat)

ASK #10757

Chemical Abstract Service Nr.	112-31-2
Molgewicht	156.2652
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O
2. Bezeichnung	Decanal
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; ROMP9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #10765

Chemical Abstract Service Nr.	111-27-3
Molgewicht	102.1748
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O
2. Bezeichnung	Hexan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #10766	
Chemical Abstract Service Nr.	123-38-6
Molgewicht	58.0791
Bruttoformel	C ₃ H ₆ O
2. Bezeichnung	Propanal
3. Bezeichnung	Propionaldehyd
Zitat Bezeichnung 3	ARC2652; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #10770	
Chemical Abstract Service Nr.	68525-86-0
2. Bezeichnung	Zea-mays-Körnermehl
3. Bezeichnung	Maismehl
ASK #10774	
Chemical Abstract Service Nr.	4578-31-8
Formelstamm	(C10-H12-N5-O7-P)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	391.1849
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₅ Na ₂ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumadenosinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Adenosin-5'-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adenosinphosphat-Dinatrium; Adenosinmonophosphat-Dinatrium
ASK #10776	
Chemical Abstract Service Nr.	24305-27-9
Molgewicht	362.3837
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Protirelin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.0/1144; Ph.Eur.2002,4.00/1144; USAN; Ph.Eur.2008,6.0/1144; BP2001-2010; MAR27
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-prolinamid
ASK #10777	
Chemical Abstract Service Nr.	22204-53-1
Formelstamm	(C14-H13-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	230.2592
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Naproxen
International Nonproprietary Name	INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/731; USMI9.6245; PHARMEUROPA13.1,15.4; Eur.Ph.2011,7.0; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0731; USAN; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0731; BP2001-2011

2. Bezeichnung (2S)-2-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)propansäure

ASK #10779

Chemical Abstract Service Nr. 5593-20-4

Molgewicht 504.5876

Bruttoformel $C_{28}H_{37}FO_7$

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyldipropionat

3. Bezeichnung Betamethasondipropionat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Betamethason-17,21-dipropionat

ASK #10791

Chemical Abstract Service Nr. 34312-10-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5937-27-9

Formelstamm $C_6H_{13}N_3O_3 \cdot Cl-H$

Molgewicht 211.6467

Bruttoformel $C_6H_{14}ClN_3O_3$

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-5-ureidopentansäure-hydrochlorid

3. Bezeichnung L-Citrullinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9

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

Synonym (+)-2-Amino-5-ureidovaleriansäure-monohydrochlorid; Citrullinhydrochlorid; N(5)-Aminocarbonyl-L-ornithinmonohydrochlorid

ASK #10798

Chemical Abstract Service Nr. 120-80-9

Molgewicht 110.1106

Bruttoformel $C_6H_6O_2$

2. Bezeichnung Benzol-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Brenzcatechin

ASK #10801

Chemical Abstract Service Nr. 16788-57-1

Molgewicht 228.2217

Bruttoformel HK_2O_4P

2. Bezeichnung Dikaliumhydrogenphosphat-Trihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dikaliumhydrogenphosphat 3 HO

ASK #10804

Chemical Abstract Service Nr. 24729-96-2

Formelstamm	(C18-H32-Cl-N2-O8-P-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	504.9629
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ ClN ₂ O ₈ PS
Vorzugsbezeichnung	Clindamycin-2-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0996; Ph.Eur.2005,5.0/0996; Ph.Eur.2002,4.00/996
2. Bezeichnung	Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-2- <i>O</i> -phosphono-1-thio-L- <i>threo</i> -D- <i>galacto</i> -octopyranosid}

ASK #10805

Chemical Abstract Service Nr.	37671-82-2
Formelstamm	C23-H27-N3-O . C14-H10-O4
Molgewicht	603.7068
Bruttoformel	C ₃₇ H ₃₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Prenoxdiazinhibenzat
International Nonproprietary Name	INN.L26,v.L18
2. Bezeichnung	1-[2-[3-(2,2-Diphenylethyl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl]ethyl]piperidin-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)

ASK #10808

Chemical Abstract Service Nr.	106-25-2
Molgewicht	154.2493
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	Nerol
3. Bezeichnung	Nerylalkohol

ASK #10809

Chemical Abstract Service Nr.	104-54-1
Molgewicht	134.1751
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	3-Phenylprop-2-en-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cinnamylalkohol

ASK #10812

Chemical Abstract Service Nr.	111-46-6
Molgewicht	106.1204
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	2,2'-Oxydiethanol
3. Bezeichnung	Diethylenglycol
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; FIE96; MAR28; USMI9.3100

ASK #10815

Chemical Abstract Service Nr.	298-51-1
--------------------------------------	----------

Formelstamm C19-H22-N2-O2-S . Cl-H
Molgewicht 378.9161
Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂O₂S
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(10*H*-phenothiazin-10-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #10824

Chemical Abstract Service Nr. 141-82-2

Formelstamm (C3-H2-O4)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 104.0615
Bruttoformel C₃H₄O₄
2. Bezeichnung Propandisäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Malonsäure
Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI10; ROMP8

ASK #10825

Formelstamm C21-H26-Cl-N-O . C3-H4-O4
Molgewicht 447.9517
Bruttoformel C₂₄H₃₀ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Clemastinmalonat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (*R*)-2-{2-[(*R*)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidin-malonat (1:1)

ASK #10832

Chemical Abstract Service Nr. 557-34-6

Formelstamm 2(C2-H3-O2)⁻ Zn2⁺
Molgewicht 183.468
Bruttoformel C₄H₆O₄Zn
2. Bezeichnung Essigsäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Zinkacetat
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; ROMP10; MAR28

ASK #10833

Chemical Abstract Service Nr. 54391-46-7

Formelstamm (C6-H10-O5)_n
2. Bezeichnung [-D-Gal- -D-Man-(1 6)]_x - [-D-Man-(1 4)]_y - [-D-Gal- -D-Man-(1 6)]_z
Zitat Bezeichnung 2 HPP4,III
3. Bezeichnung Galactomannan
Zitat Bezeichnung 3 GII(2); HPP4,III

ASK #10837

Chemical Abstract Service Nr. 103-26-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 403649-70-7

Molgewicht 162.1852

Bruttoformel C₁₀H₁₀O₂

2. Bezeichnung Methyl(3-phenylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung Methylcinnamat

Zitat Bezeichnung 3 DAB1997R

ASK #10848

2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-1760

3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-1760-hydriertes-rizinusöl

ASK #10849

Chemical Abstract Service Nr. 9003-11-6

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen-co-oxypropylen) (x:y)

ASK #10858

Formelstamm C14-H14-N2 . C2-H4-O2

Molgewicht 270.3263

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Naphazolinacetat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 2-(1-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol-acetat (1:1)

ASK #10859

Chemical Abstract Service Nr. 67-43-6

Formelstamm (C14-H18-N3-O10)5⁻ 5H⁺

Molgewicht 393.3465

Bruttoformel C₁₄H₂₃N₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Pentetsäure

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9

2. Bezeichnung *N,N*-[[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure

ASK #10864

Chemical Abstract Service Nr. 9061-82-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12698-90-7; 8015-95-0; 8047-25-4

2. Bezeichnung Natriumcarrageenat

Zitat Bezeichnung 2 FIE96

3. Bezeichnung Carrageen-Natriumsalz

ASK #10865

Chemical Abstract Service Nr. 102-98-7

	Molgewicht	338.519
	Bruttoformel	C ₆ H ₇ BHgO ₃
	2. Bezeichnung	Phenylquecksilber()-dihydrogenborat
ASK #10872		
	Chemical Abstract Service Nr.	110-19-0
	Molgewicht	116.1583
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₂
	2. Bezeichnung	(2-Methylpropyl)acetat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Isobutylacetat
ASK #10876		
	Chemical Abstract Service Nr.	3305-68-8
	Molgewicht	849.3829
	Bruttoformel	C ₅₄ H ₁₀₅ O ₄ P
	2. Bezeichnung	Tris[(Z)-octadec-9-en-1-yl]phosphat
ASK #10877		
	Chemical Abstract Service Nr.	11138-66-2
	2. Bezeichnung	Xanthomonas-campestris-Polysaccharid
	3. Bezeichnung	Xanthangummi
	Zitat Bezeichnung 3	MAR2012; Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0,6.0+1+3+4,7.0(1998-2011)/1277
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	E 415
ASK #10883		
	Chemical Abstract Service Nr.	122-63-4
	Molgewicht	164.2011
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
	2. Bezeichnung	Benzylpropionat
ASK #10890		
	Chemical Abstract Service Nr.	80-26-2
	Molgewicht	196.286
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ O ₂
	2. Bezeichnung	[1-Methyl-1-(4-methylcyclohex-3-en-1-yl)ethyl]acetat
	3. Bezeichnung	(p-Menth-1-en-8-yl)acetat
ASK #10892		
	Chemical Abstract Service Nr.	5655-61-8
	Molgewicht	196.286
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ O ₂
	2. Bezeichnung	[(1S,2R,4S)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]acetat

3. Bezeichnung (1*S*,2*R*,4*S*)-Bornylacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (-)-Bornylacetat

ASK #10896

Chemical Abstract Service Nr. 127-51-5
Molgewicht 206.3239
Bruttoformel C₁₄H₂₂O
2. Bezeichnung (3*E*)- und/oder (3*Z*)-3-Methyl-4-[(1*R*)- und/oder (4*S*)-2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl]but-3-en-2-on, Gemisch mit geringeren Mengen isomerer Stoffe wie 1-(2,6,6-Trimethylcyclohex-2-en-1-yl)pent-1-en-3-on [-Methyl- -ionon], 3-Methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)but-3-en-2-on [Isomethyl- -ionon], 4-(2,2-Dimethyl-6-methylidencyclohexyl)but-3-en-2-on [Isomethyl- -ionon]
3. Bezeichnung 3-Methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-on

ASK #10897

Chemical Abstract Service Nr. 93-92-5
Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung (1-Phenylethyl)acetat

ASK #10906

Chemical Abstract Service Nr. 2052-14-4
Molgewicht 194.2271
Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃
2. Bezeichnung Butyl(2-hydroxybenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Butylsalicylat

ASK #10907

Chemical Abstract Service Nr. 109-94-4
Molgewicht 74.0785
Bruttoformel C₃H₆O₂
2. Bezeichnung Ethylformiat
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.3743; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #10941

Chemical Abstract Service Nr. 7782-87-8
Molgewicht 104.0867
Bruttoformel H₂KO₂P
2. Bezeichnung Kaliumphosphinat

ASK #10945

Chemical Abstract Service Nr. 13446-53-2
Molgewicht 292.2047
Bruttoformel Br₂Mg

2. Bezeichnung	Magnesiumbromid 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #10952	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9002-04-4
Molgewicht	33800
Vorzugsbezeichnung	Thrombin vom Rind
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor a vom Rind
ASK #10954	
Chemical Abstract Service Nr.	26864-56-2
Molgewicht	523.9651
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ ClF ₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Penfluridol
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6879; USAN; MAR27
2. Bezeichnung	1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-4-[4-chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-4-ol
ASK #10955	
Chemical Abstract Service Nr.	23964-58-1
Molgewicht	284.3745
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Articain
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl{4-methyl-3-[(2 <i>R</i>)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Carticain
ASK #10956	
Chemical Abstract Service Nr.	23233-88-7
Molgewicht	463.5714
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ Br ₂ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Brotianid
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	[2-Brom-6-(4-bromphenylcarbamothioyl)-4-chlorphenyl]acetat
ASK #10958	
Chemical Abstract Service Nr.	14919-77-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14046-64-1

Formelstamm	C10-H15-N3-O5 . Cl-H
Molgewicht	293.7041
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Benserazidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	GI; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1173; Ph.Eur.2002,4.00/1173; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1173
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-hydroxy- <i>N</i> -[(2,3,4-trihydroxyphenyl)methyl]propanhydrazid-hydrochlorid

ASK #10961

Chemical Abstract Service Nr.	63-45-6
Formelstamm	C15-H21-N3-O . 2 H3-O4-P
Molgewicht	455.3371
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₇ N ₃ O ₉ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Primaquinbisdihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/635; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/635; Ph.Eur.2005,5.0/635
2. Bezeichnung	4- <i>N</i> -(6-Methoxychinolin-8-yl)pentan-1,4-diamin-phosphat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Primaquinbis(phosphat); (5-Aminopentan-2-yl)(6-methoxy-8-chinoly)azan-phosphat (1:2)

ASK #10964

Chemical Abstract Service Nr.	6424-15-3
Formelstamm	2(C6-H5-O7)3 ⁻ 3Co2+ . 2 H2-O
Molgewicht	591.0296
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ Co ₃ O ₁₄
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Cobalt()-Salz (2:3) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cobalt()-citrat 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Cobalt(II)-Salz 2 HO

ASK #10969

Chemical Abstract Service Nr.	6810-05-5
Formelstamm	(C6-H10-O12-P2)4 ⁻ 2Mg2+
Molgewicht	384.6939
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ Mg ₂ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fosfructose-Dimagnesium
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	D-Fructose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)-Dimagnesiumsalz

ASK #10970

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6055-82-9

Formelstamm	(C6-H10-O12-P2)4 ⁻ 2Ca2+ . H2-O
Molgewicht	434.2552
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ Ca ₂ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fosfructose-Dicalcium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	D-Fructose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)-Dicalciumsalz 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI11

ASK #10972

Chemical Abstract Service Nr.	28860-95-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27925-91-3; 31823-41-3
Formelstamm	(C10-H13-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	226.2292
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carbidopa
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(S)-2-(3,4-Dihydroxybenzyl)-2-hydrazinylpropansäure

ASK #10975

Chemical Abstract Service Nr.	620-23-5
Molgewicht	120.1485
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O
2. Bezeichnung	3-Methylbenzaldehyd

ASK #10978

Chemical Abstract Service Nr.	118064-90-7
Molgewicht	46.0684
Bruttoformel	C ₂ H ₆ O
2. Bezeichnung	Ethanol x% ((mit Angaben zur Konzentration))
Zitat Bezeichnung 2	GI(8); Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP8

ASK #10981

Chemical Abstract Service Nr.	134-20-3
Molgewicht	151.1626
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₂
2. Bezeichnung	Methyl(2-aminobenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylantranilat

ASK #10986

Chemical Abstract Service Nr.	23964-57-0
--------------------------------------	------------

Formelstamm	C13-H20-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht	320.8354
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Articainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.01/1688; Ph.Eur.2005,5.0/1688; Ph.Eur.2008,6.0/1688
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl{4-methyl-3-[(2 <i>R</i>)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carboxylat}-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Carticainhydrochlorid
ASK #10987	
2. Bezeichnung	Allium-sativum-Zwiebel-Pulver
3. Bezeichnung	Knoblauchpulver
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/1216; Ph.Eur.2002,4.00/1216; Ph.Eur.2005,5.0/1216
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Knoblauchzwiebel-Pulver
ASK #10988	
Chemical Abstract Service Nr.	64238-92-2
Formelstamm	2(C21-H27-N-O) . C23-H16-O6
Molgewicht	1007.2599
Bruttoformel	C ₆₅ H ₇₀ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Benproperinhemiembonat
International Nonproprietary Name	INN.L12,v.L18
2. Bezeichnung	1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
ASK #10989	
Chemical Abstract Service Nr.	1115-84-0
Formelstamm	(C6-H14-N-O2-S)+ Cl ⁻
Molgewicht	199.6989
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClNO ₂ S
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-(3-Amino-3-carboxypropyl)dimethylsulfoniumchlorid
3. Bezeichnung	(<i>S</i>)- <i>S</i> -Methylmethioniniumchlorid
ASK #10995	
Chemical Abstract Service Nr.	104-67-6
Molgewicht	184.2753
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	5-Heptyloxolan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Heptyltetrahydrofuran-2-on

ASK #10999

Chemical Abstract Service Nr. 4602-84-0

Molgewicht 222.3663

Bruttoformel C₁₅H₂₆O

2. Bezeichnung 3,7,11-Trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-ol

3. Bezeichnung Farnesol

ASK #11020

Chemical Abstract Service Nr. 6640-22-8

Formelstamm (C23-H14-O6)2⁻ 2Na⁺

Molgewicht 432.3332

Bruttoformel C₂₃H₁₄Na₂O₆

Vorzugsbezeichnung Dinatriumembonat

International Nonproprietary Name (INNv.L18)

2. Bezeichnung 4,4'-Methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carbonsäure)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Embonsäure-Dinatriumsalz; 4,4'-Methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoesäure)-Dinatriumsalz; Natriumembonat

ASK #11023

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

Molgewicht 247.7185

Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Dioxethedrinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 4-(2-Ethylamino-1-hydroxypropyl)benzol-1,2-diol (duplicated name 11023)

ASK #11026

Chemical Abstract Service Nr. 308062-73-9

2. Bezeichnung Anthocyane

Zitat Bezeichnung 2 E163; ROMP; CAS

ASK #11032

Chemical Abstract Service Nr. 26908-91-8

Formelstamm C21-H31-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 365.9373

Bruttoformel C₂₁H₃₂ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Bornaprinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung (3-Diethylaminopropyl)(2-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #11033

Chemical Abstract Service Nr. 22232-71-9
Molgewicht 284.7402
Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Mazindol
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR29; GLST; USAN
2. Bezeichnung 5-(4-Chlorphenyl)-2,5-dihydro-3*H*-imidazo[2,1-*a*]isoindol-5-ol

ASK #11034

Chemical Abstract Service Nr. 777-11-7
Molgewicht 361.3909
Bruttoformel C₉H₄Cl₃IO
Vorzugsbezeichnung Haloproglin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11; USAN; USP23
2. Bezeichnung 1,2,4-Trichlor-5-(3-iodprop-2-in-1-yloxy)benzol

ASK #11037

Chemical Abstract Service Nr. 5586-87-8
Formelstamm C12-H18-Cl-N . Cl-H
Molgewicht 248.192
Bruttoformel C₁₂H₁₉Cl₂N
Vorzugsbezeichnung Mefenorexhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GLST; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3-Chlor-*N*-(1-phenylpropan-2-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Chlorpropyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #11038

2. Bezeichnung Anogeissus-latifolia-Gummi
3. Bezeichnung Ghatti Gummi

ASK #11041

Chemical Abstract Service Nr. 101-86-0
Molgewicht 216.3187
Bruttoformel C₁₅H₂₀O
2. Bezeichnung 2-Benzylidenoctanal

ASK #11046

Chemical Abstract Service Nr. 5989-27-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1051930-86-9; 7705-13-7; 94765-75-0; 95327-98-3

Molgewicht	136.234
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-1-Methyl-4-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-1-en
3. Bezeichnung	(+)-Limonen
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(+)-p-Mentha-1,8-dien; (R)-4-Isopropenyl-1-methylcyclohexen; (R)-1-Methyl-4-(1-methylvinyl)cyclohexen; Limonen ' ; (R)-Limonen; (R)-4-Isopropenyl-1-methylcyclohex-1-en

ASK #11049

Chemical Abstract Service Nr.	5868-05-3
Molgewicht	556.5229
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₄ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Niceritrol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	Pentaerythritoltetranicotinat

ASK #11050

Molgewicht	465.5381
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-21-nicotinat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylnicotinat

ASK #11051

Chemical Abstract Service Nr.	127-71-9
Molgewicht	276.311
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfabenzamid
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	N-Sulfanilylbenzamid

ASK #11052

Formelstamm	(C4-H5-N-O4)2 ⁻ Mg2+ . Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	245.8986
Bruttoformel	C ₄ H ₆ ClMgNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumaspartat-hydrochlorid-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz-hydrochlorid (1:1:1) 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Magnesiumaspartat-hydrochlorid 3 HO

ASK #11055

Chemical Abstract Service Nr. 552-94-3
Formelstamm (C₁₄-H₉-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 258.2262
Bruttoformel C₁₄H₁₀O₅
Vorzugsbezeichnung Salsalat
International Nonproprietary Name INN.L13
2. Bezeichnung 2-(2-Hydroxybenzoyloxy)benzoesäure

ASK #11061

Chemical Abstract Service Nr. 26183-44-8
Molgewicht 310.45
Bruttoformel C₁₄H₃₀O₅S
2. Bezeichnung -Dodecyl- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x
3. Bezeichnung -Dodecylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #11062

Chemical Abstract Service Nr. 53746-45-5
Formelstamm 2(C₁₅-H₁₃-O₃)⁻ Ca²⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 558.6324
Bruttoformel C₃₀H₂₆CaO₆
Vorzugsbezeichnung Fenopropfen-Hemicalcium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3-Phenoxyphenyl)propansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-(3-Phenoxyphenyl)propansäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #11063

Chemical Abstract Service Nr. 1622-79-3
Formelstamm C₁₆-H₂₂-F-N-O . Cl-H
Molgewicht 299.8113
Bruttoformel C₁₆H₂₃ClFNO
Vorzugsbezeichnung Melperonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-methylpiperidino)butan-1-on-hydrochlorid

ASK #11069

2. Bezeichnung Ethylalkanoate(C_x-C_y)

ASK #11071

Chemical Abstract Service Nr. 333-18-6
Formelstamm C₂-H₈-N₂ . 2 Cl-H

Molgewicht	133.0202
Bruttoformel	C ₂ H ₁₀ Cl ₂ N ₂
2. Bezeichnung	Ethan-1,2-diamin-dihydrochlorid
3. Bezeichnung	Ethylendiamin-Dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ethylenbis(azan)-dihydrochlorid

ASK #11072

Chemical Abstract Service Nr.	90-02-8
Molgewicht	122.1213
Bruttoformel	C ₇ H ₆ O ₂
2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzaldehyd
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Salicylaldehyd

ASK #11074

Chemical Abstract Service Nr.	109-19-3
Molgewicht	158.238
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	Butyl(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Butylisovalerat

ASK #11076

Formelstamm	(C30-H40-N4)2+ 2(C3-H5-O3) ⁻
Molgewicht	634.8054
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₀ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dequaliniumdilactat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-ium)(2-hydroxypropanoat) (1:2)

ASK #11079

Chemical Abstract Service Nr.	4070-80-8
Formelstamm	(C22-H39-O4) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	390.5324
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₉ NaO ₄
2. Bezeichnung	Octadecyl(hydrogenfumarat)-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
3. Bezeichnung	Natriumstearylumarat (Ph.Eur.)

ASK #11080

Chemical Abstract Service Nr.	23930-19-0
--------------------------------------	------------

	Molgewicht	332.477
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Alfaxalon
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-5 -pregnan-11,20-dion
ASK #11081	Chemical Abstract Service Nr.	23930-37-2
	Molgewicht	390.5131
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Alfadolon-21-acetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L12)
	2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-11,20-dioxo-5 -pregnan-21-ylacetat
ASK #11082	Chemical Abstract Service Nr.	3930-20-9
	Molgewicht	272.3638
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Sotalol
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8499; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(4-((1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)phenyl)methansulfonamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4'-[(RS)-1-Hydroxy-2-(isopropylamino)ethyl]methansulfonanilid
ASK #11083	Chemical Abstract Service Nr.	5611-51-8
	Molgewicht	532.6407
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₁ FO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonhexacetonid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/867; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/867; Ph.Eur.2002,4.00/867
	2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl(3,3-dimethylbutanoat)
ASK #11084	Chemical Abstract Service Nr.	3575-80-2
	Molgewicht	263.3504
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ FNO
	Vorzugsbezeichnung	Melperon
	International Nonproprietary Name	INN.L16

Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-methylpiperidino)butan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-Fluor-4-(4-methylpiperidino)butyrophenon

ASK #11085

Chemical Abstract Service Nr.	322-35-0
Molgewicht	257.2432
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Benserazid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-hydroxy- <i>N</i> -[(2,3,4-trihydroxyphenyl)methyl]propanhydrazid

ASK #11086

Chemical Abstract Service Nr.	31879-05-7
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	242.2699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fenoprofen
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3907; USAN; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(3-Phenoxyphenyl)propansäure

ASK #11087

Chemical Abstract Service Nr.	15686-61-0
Molgewicht	188.2688
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Fenproporex
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(1-Phenylpropan-2-ylamino)propannitril

ASK #11089

Chemical Abstract Service Nr.	107-97-1
Molgewicht	89.0932
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methylglycin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Sarcosin
Zitat Bezeichnung 3	ChemIDplus; ChemSpider; IUPAC; PubChem; CAS

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Sar; (Methylamino)essigsäure
ASK #11092		
	Chemical Abstract Service Nr.	17560-51-9
	Molgewicht	365.8345
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Metolazon
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1757; MAR29; Ph.Eur.2005,5.8/1757; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-7-Chlor-2-methyl-3-(2-methylphenyl)-4-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid
ASK #11093		
	Chemical Abstract Service Nr.	51248-32-9
	2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-glycerolmonododecanoat
ASK #11095		
	Chemical Abstract Service Nr.	54479-70-8
	Vorzugsbezeichnung	Heparin-Magnesium ((mit Angaben zur Herkunft))
	International Nonproprietary Name	(INN.L26)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Glucosamin-N-sulfat-Glucosamin-O-sulfat-Glucuronsäure-O-sulfat-Mucopolysaccharid-Magnesiumsalz
ASK #11096		
	Chemical Abstract Service Nr.	38821-49-7
	Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₃ N ₂ O ₄) ⁻ H ⁺ · H ₂ O
	Molgewicht	244.2444
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Carbidopa-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L17)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0755; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/755; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0755
	2. Bezeichnung	(S)-2-[(3,4-Dihydroxyphenyl)methyl]-2-hydrazinylpropansäure 1 H ₂ O
ASK #11097		
	Chemical Abstract Service Nr.	59130-69-7
	Molgewicht	368.6367
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₈ O ₂
	2. Bezeichnung	Hexadecyl(2-ethylhexanoat)
ASK #11098		
	Chemical Abstract Service Nr.	59130-70-0
	Molgewicht	396.6899
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₂ O ₂
	2. Bezeichnung	Octadecyl(2-ethylhexanoat)

ASK #11105

Chemical Abstract Service Nr. 95-47-6
Molgewicht 106.165
Bruttoformel C₈H₁₀
2. Bezeichnung 1,2-Dimethylbenzol
3. Bezeichnung o-Xylol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #11106

Chemical Abstract Service Nr. 98-86-2
Molgewicht 120.1485
Bruttoformel C₈H₈O
2. Bezeichnung 1-Phenylethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Acetophenon
Zitat Bezeichnung 3 ARC24

ASK #11109

Chemical Abstract Service Nr. 27321-96-6
Bruttoformel C₇₅H₁₄₂O₂₅
2. Bezeichnung -(Cholest-5-en-3 -yl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-24
3. Bezeichnung Cholesterol-poly(oxyethylen)-24
Zitat Bezeichnung 3 DTOX; GII

ASK #11111

Chemical Abstract Service Nr. 127-18-4
Molgewicht 165.8334
Bruttoformel C₂Cl₄
2. Bezeichnung Perchlorethen
3. Bezeichnung Tetrachlorethylen
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IIIR; DAC2004R; DAB1998R

ASK #11112

Chemical Abstract Service Nr. 108-20-3
Molgewicht 102.1748
Bruttoformel C₆H₁₄O
2. Bezeichnung 2-(Propan-2-yloxy)propan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Isopropoxypropan; Diisopropylether

ASK #11115

Chemical Abstract Service Nr. 109-52-4
Formelstamm (C5-H9-O2)⁻ H⁺

Molgewicht	102.1317
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	Pentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Valeriansäure

ASK #11163

Chemical Abstract Service Nr.	525-52-0
Molgewicht	252.2201
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	(Benzol-1,2,3-triyl)triacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Pyrogalloltriacetat

ASK #11168

Chemical Abstract Service Nr.	1303-90-8
Molgewicht	303.4095
Bruttoformel	B ₄ CaO ₇
2. Bezeichnung	Tetraborsäure-Calciumsalz 6 H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumtetraborat 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USM11

ASK #11171

Chemical Abstract Service Nr.	1317-35-7
Molgewicht	228.8117
Bruttoformel	Mn ₃ O ₄
2. Bezeichnung	Mangan(,)-oxid

ASK #11176

Chemical Abstract Service Nr.	58889-16-0
Formelstamm	C18-H18-Cl-N-S . C2-H4-O2
Molgewicht	375.9122
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Chlorprothixenacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan-acetat (1:1)

ASK #11180

Chemical Abstract Service Nr.	9010-88-2
--------------------------------------	-----------

Formelstamm	(C5-H8-O2)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung	Poly[ethyl(prop-2-enoat)- <i>co</i> -methyl(2-methylprop-2-enoat)] (x:y)
3. Bezeichnung	Poly(ethylacrylat- <i>co</i> -methylnmethacrylat) (x:y)

ASK #11212

Chemical Abstract Service Nr.	77-90-7
Molgewicht	402.4792
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ O ₈
2. Bezeichnung	Tributyl[2-(acetyloxy)propan-1,2,3-tricarboxylat]
3. Bezeichnung	Tributylacetylcitrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	O-Acetyltributylcitrat; Tributylacetylcitrat

ASK #11213

Chemical Abstract Service Nr.	17140-01-1
Formelstamm	C27-H39-N-O6 . Cl-H
Molgewicht	510.0626
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Prednisolamathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl[2-(diethylamino)acetat]-hydrochlorid

ASK #11219

Chemical Abstract Service Nr.	9002-93-1
Formelstamm	(C2-H4-O)n-(C14-H22-O)
Vorzugsbezeichnung	Octoxinol ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GII; EUTCT
2. Bezeichnung	-Hydro- -[4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenoxy]poly(oxyethylen)-x

ASK #11227

Formelstamm	2(C-H3-O3-S) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	214.5004
Bruttoformel	C ₂ H ₆ MgO ₆ S ₂
2. Bezeichnung	Hydroxymethansulfinsäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #11231

2. Bezeichnung	(Dodecyl/Tetradecyl/Hexadecyl/Octadecyl)(octanoat/decanoat) [Hinweis: Definition siehe Ph.Eur.]
3. Bezeichnung	Cocoylcaprylocaprat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Octansäure- und Decansäure-C-fettalkylester; Cocoylcaprylocaprat

ASK #11236

Chemical Abstract Service Nr. 131-99-7

Formelstamm (C10-H11-N4-O8-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 348.206

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₄O₈P

Vorzugsbezeichnung Inosin-5'-phosphat

International Nonproprietary Name (INN.L20)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5'-Inosinsäure

ASK #11245

Chemical Abstract Service Nr. 36351-26-5

Formelstamm (C9-H11-N2-O9-P)2⁻ 2Na⁺ . 4 H₂O

Molgewicht 440.2061

Bruttoformel C₉H₁₁N₂Na₂O₉P

2. Bezeichnung 3'-Uridylsäure-Dinatriumsalz 4 H₂O

3. Bezeichnung Uridin-3'-phosphat-Dinatriumsalz 4 H₂O

ASK #11246

Chemical Abstract Service Nr. 116295-90-0

Formelstamm (C9-H12-N2-O15-P3)3⁻ 3Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 586.1171

Bruttoformel C₉H₁₂N₂Na₃O₁₅P₃

2. Bezeichnung Uridin-5'-triphosphat-Trinatriumsalz 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #11247

Chemical Abstract Service Nr. 33996-33-7

Formelstamm (C7-H10-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 173.1665

Bruttoformel C₇H₁₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Oxaceprol

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.88

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-Acetyl-4-hydroxypyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #11248

Chemical Abstract Service Nr. 37640-71-4

Molgewicht 322.487

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂

Vorzugsbezeichnung Aprindin

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)- <i>N,N</i> -diethyl- <i>N</i> -phenylpropan-1,3-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Diethylaminopropyl)(indan-2-yl)(phenyl)azan
ASK #11249	
Chemical Abstract Service Nr.	2022-85-7
Molgewicht	129.0925
Bruttoformel	C ₄ H ₄ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Flucytosin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR2010-2016; USMI10; ROMP2005-2016; MAR28-36; EAB4.0,5.0,6.07.0,8.0+6(2002-2016)/0766
2. Bezeichnung	4-Amino-5-fluorpyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #11263	
2. Bezeichnung	Calcium-natrium-fluor-phosphor-aluminiumsilicat (a:b:c:d:e:f:g)
ASK #11264	
2. Bezeichnung	Actaea-racemosa-Wurzelstock
3. Bezeichnung	Cimicifugawurzelstock
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.7.5(2013)/2069
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wanzenkraut; Cimicifuga-Wurzelstock; Nordamerikanische Schlangenwurzel; Wanzenkrautwurzel; Schwarze Schlangenwurzel; Zimifugawurzelstock; Traubensilberkerzen-Wurzelstock; Frauenwurzel'; Cimicifuga-racemosa-Wurzelstock
ASK #11267	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-82-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1245925-52-3; 68891-38-3
Formelstamm	(C12-H25-Na-O4-S)(C2-H4-O) _n
2. Bezeichnung	Natrium- -(C ₁₂ ,C ₁₄ - <i>n</i> -alkyl)poly(oxyethylen) _x - sulfat, x = 1-4
3. Bezeichnung	Dodecylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 3	GII(2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumlaurylethersulfat; Natriumlaurethsulfat; Natriumpolyoxyethylenlaurylsulfat; Laurylpolyoxyethylensulfat-Natriumsalz; Laurylalkoholpolyglycolethersulfat-Natriumsalz; Laurylethersulfat-Natriumsalz; alpha-Sulfo-omega-(dodecyloxy)poly(oxyethylen)-x-Natriumsalz
ASK #11270	
Chemical Abstract Service Nr.	25035-04-5
Formelstamm	(C11-H21-N-O) _n
2. Bezeichnung	Poly[imino(1-oxoundecan-1,11-diyl)]
3. Bezeichnung	Poly(iminocarbonyldecamethylen)

ASK #11281

Chemical Abstract Service Nr. 1863-63-4

Formelstamm (C7-H5-O2)⁻ (H4-N)⁺

Molgewicht 139.1519

Bruttoformel C₇H₉NO₂

2. Bezeichnung Benzoessäure-Ammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammoniumbenzoat

Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USM11

ASK #11282

Chemical Abstract Service Nr. 60649-24-3

2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-54

3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-54-hydriertes-rizinusöl

ASK #11283

Chemical Abstract Service Nr. 81-88-9

Formelstamm (C28-H31-N2-O3)⁺ Cl⁻

Molgewicht 479.0103

Bruttoformel C₂₈H₃₁ClN₂O₃

2. Bezeichnung 9-(2-Carboxyphenyl)-*N,N*-diethyl-6-diethylamino-3*H*-xanthen-3-iminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rhodamin B

ASK #11284

Chemical Abstract Service Nr. 21535-47-7

Formelstamm C18-H20-N2 . Cl-H

Molgewicht 300.8257

Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₂

Vorzugsbezeichnung Mianserinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L40)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/846; MAR27; USMI9.6041; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0846; Ph.Eur.2005,5.0/0846

2. Bezeichnung *rac*-(14*bR*)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14*b*-hexahydrodibenzo[*c,f*]pyrazino[1,2-*a*]azepin-hydrochlorid

ASK #11285

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Aluminiumsalz

ASK #11286

Chemical Abstract Service Nr. 39831-55-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37357-52-1

Formelstamm C22-H43-N5-O13 . 2 H2-O4-S

Molgewicht 781.7595

Bruttoformel C₂₂H₄₇N₅O₂₁S₂

Vorzugsbezeichnung Amikacinsulfat

International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.2,4.0,5.0+4,6.0+1+6,7.0+1+5,8.0+2(1999-2017)/1290
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(6-amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)- <i>N</i> ¹ -[(<i>S</i>)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amikacindisulfat; Amikacinbissulfat
ASK #11289	
Chemical Abstract Service Nr.	14334-41-9
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₇ -N . Cl-H
Molgewicht	329.9067
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Pramiverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl- <i>N</i> -(propan-2-yl)cyclohexan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopropyl)(4,4-diphenylcyclohexyl)azan-hydrochlorid
ASK #11292	
Chemical Abstract Service Nr.	1249-84-9
Formelstamm	C ₂₅ -H ₄₄ -N ₂ -O . 2 Cl-H
Molgewicht	461.5515
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₆ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Azacosteroldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	17 -[(3-Dimethylaminopropyl)(methyl)amino]androst-5-en-3 -ol-dihydrochlorid
ASK #11326	
Molgewicht	132.9055
Bruttoformel	Cs
2. Bezeichnung	Cäsium, Spurenelement
ASK #11327	
Molgewicht	47.867
Bruttoformel	Ti
2. Bezeichnung	Titan, Spurenelement
ASK #11350	
Chemical Abstract Service Nr.	24219-97-4
Molgewicht	264.3648
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂

Vorzugsbezeichnung	Mianserin
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(14b <i>R</i>)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydrodibenzo[<i>c,f</i>]pyrazino[1,2- <i>a</i>]azepin
ASK #11351	
Chemical Abstract Service Nr.	517-18-0
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₁ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	286.3655
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methallenestril
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5802; MAR27
2. Bezeichnung	3-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)-2,2-dimethylpentansäure
ASK #11366	
Chemical Abstract Service Nr.	108-29-2
Molgewicht	100.1158
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	5-Methyloxolan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Methyltetrahydrofuran-2-on
ASK #11367	
Chemical Abstract Service Nr.	127-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1892-67-7
Formelstamm	(C ₃ H ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	88.0621
Bruttoformel	C ₃ H ₄ O ₃
2. Bezeichnung	2-Oxopropansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Brenztraubensäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11
ASK #11377	
Chemical Abstract Service Nr.	101-97-3
Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(phenylacetat)
ASK #11379	
Chemical Abstract Service Nr.	5714-73-8

Formelstamm	C6-H12-N4 . C9-H9-N-O3
Molgewicht	319.3589
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methenamin(benzamidoacetat)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1,3,5,7-Tetraazaadamantan-benzamidoacetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methenaminhippurat

ASK #11380

Chemical Abstract Service Nr.	1617-90-9
Molgewicht	354.4427
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]
3. Bezeichnung	Vincamin

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0+4,11.0(2020-2023)/1800; CAS; DAC2004R; MAR27; DAC1999-2004,2005

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Methyl[14-hydroxyvincan-14beta-carboxylat]; Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1-de]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]; Methyl(14beta-hydroxy-14,15-dihydro-3alpha,16alpha-eburnamenin-14-carboxylat)

ASK #11381

Chemical Abstract Service Nr.	64034-84-0
Formelstamm	C21-H26-N2-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht	504.5296
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Vincamin[(<i>R,R</i>)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1-de]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #11387

Andere Chemical Abstract Service Nr.	11099-07-3; 31566-31-1
Formelstamm	x(C21-H42-O4) . y(C39-H36-O5)
2. Bezeichnung	Glycerol(mono/di/tri)(palmitat/stearat) [für Zulassung ENR 0028671 und 19 gelöschte Zulassungsverfahren. Für Qualitäten, die Typ , oder der Ph.Eur.-Monographie 0495 (Glycerolmonostearat 40-55) entsprechen, gilt die ASK-Nr. 00136-0.]
3. Bezeichnung	Glycerol(mono/di)stearat (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Stearinsäure(mono,di)glycerid; Glycerolmonostearat-Glyceroldistearat-Gemisch

ASK #11391

Chemical Abstract Service Nr.	22071-15-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	154907-35-4; 172964-50-0; 22161-86-0
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	254.2806
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ketoprofen
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002)-33(2010); MAR28; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.06/0922; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/0922; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0922
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>RS</i>)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure

ASK #11393

Chemical Abstract Service Nr.	76157-55-6
Formelstamm	C ₁₇ -H ₃₁ -N-O . C ₁₂ -H ₂₆ -O ₄ -S
Molgewicht	531.8316
Bruttoformel	C ₂₉ H ₅₇ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Myrtecainlaurilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L6,v.L24
2. Bezeichnung	2-[2-(6,6-Dimethylbicyclo[3.3.1]hept-2-en-2-yl)ethoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin-dodecylhydrogensulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[2-(6,6-Dimethylbicyclo[3.3.1]hept-2-en-2-yl)ethoxy]ethyl}diethylazan-dodecylhydrogensulfat (1:1)

ASK #11394

- 2. Bezeichnung** Poly[-D-galactopyranosyl-(1 4)- -D-galactopyranosyl-(1 3)]- und/oder Poly[-D-galactopyranosyl-(1 4)-3,6-anhydro- -D-galactopyranosyl-(1 3)]-poly-O-sulfat-Salze, partiell hydrolysiertes Rotalgen-Polysaccharid-Gemisch
- 3. Bezeichnung** Carrageen-Hydrolysat

ASK #11399

Chemical Abstract Service Nr.	19856-23-6
Formelstamm	(C ₅ -H ₇ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	138.0971
Bruttoformel	C ₅ H ₇ NaO ₃
2. Bezeichnung	4-Oxopentansäure-Natriumsalz

ASK #11406

Chemical Abstract Service Nr.	69467-96-5
Formelstamm	C ₈ -H ₁₀ -N ₆ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	286.3109
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dihydralazinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11; MAR29; Helv8/97,9/2003

	2. Bezeichnung	Phthalazin-1,4-diylhydrazin-methansulfonat (1:1)
ASK #11407		
	Chemical Abstract Service Nr.	120-40-1
	Molgewicht	287.4381
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₃ NO ₃
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-hydroxyethyl)dodecanamid
ASK #11408		
	Chemical Abstract Service Nr.	111-05-7
	Molgewicht	339.5557
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₁ NO ₂
	2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)- <i>N</i> -(2-Hydroxypropyl)octadec-9-enamid
	3. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Hydroxypropyl)oleamid
ASK #11409		
	Chemical Abstract Service Nr.	101-85-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1082692-84-9
	Molgewicht	204.308
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ O
	2. Bezeichnung	2-Benzylidenheptan-1-ol
ASK #11410		
	Chemical Abstract Service Nr.	90431-25-7
	Formelstamm	(C9-H20-x-O9-x) . x(C18-H35-O)
	2. Bezeichnung	Triglycerol(mono/di/tri)isostearat - Triglycerol(mono/di/tri)alkanoat
ASK #11413		
	Chemical Abstract Service Nr.	71-41-0
	Molgewicht	88.1482
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ O
	2. Bezeichnung	Pentan-1-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Pentanol
ASK #11414		
	Chemical Abstract Service Nr.	78-83-1
	Molgewicht	74.1216
	Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O
	2. Bezeichnung	2-Methylpropan-1-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Isobutylalkohol
ASK #11422		
	Chemical Abstract Service Nr.	123-94-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11099-07-3; 31566-31-1; 85666-92-8

Molgewicht 358.5558

Bruttoformel $C_{21}H_{42}O_4$

2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)stearat

3. Bezeichnung Glycerol-1-stearat

ASK #11424

Chemical Abstract Service Nr. 1323-83-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28474-96-6

Molgewicht 625.0177

Bruttoformel $C_{39}H_{76}O_5$

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)(palmitat/stearat) (8-22 % / 40-60 % / 25-35 %) - Glycerol (0-1 %) mit folgenden Fettsäurezusammensetzungen (P = Palmitinsäure, S = Stearinsäure): S = 40-60 %, P+S = 90-100 % (Typ I); S = 60-80 %, P+S = 90-100 % (Typ II); S = 80-99 %, P+S = 96-100 % (Typ III)

3. Bezeichnung Glyceroldistearat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zur Zusammensetzung gemäß Ph.Eur.))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glyceroldistearat

ASK #11426

Chemical Abstract Service Nr. 593-29-3

Formelstamm $(C_{18}H_{35}O_2)^- K^+$

Molgewicht 322.5676

Bruttoformel $C_{18}H_{35}KO_2$

2. Bezeichnung Octadecansäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumstearat

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

Synonym Stearinsäure-Kaliumsalz

ASK #11434

Chemical Abstract Service Nr. 1079922-59-0

Formelstamm $(C_{10}H_{11}N_4O_8P)2^- 2Na^+ \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 428.2002

Bruttoformel $C_{10}H_{11}N_4Na_2O_8P$

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(inosin-5'-phosphat) 2 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L20)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Inosin-5'-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 2 HO; 5'-Inosinsäure-Dinatriumsalz 2 HO

ASK #11437

2. Bezeichnung -Alkyl(C_x-C_y)- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-1-Aminopropan-2-ol-Salz

3. Bezeichnung Alkyl(C_x-C_y)poly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-1-Aminopropan-2-ol-Salz

ASK #11438

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-4-monoalkyl(C₁₂-C₁₄)ether

3. Bezeichnung -Alkyl(C₁₂-C₁₄)- -hydroxypoly(oxyethylen)-4

ASK #11448

Chemical Abstract Service Nr. 16056-36-3

Molgewicht 277.6939

Bruttoformel C₆H₅Hg

2. Bezeichnung Phenylquecksilber

ASK #11449

Chemical Abstract Service Nr. 25086-15-1

Formelstamm (C₄-H₆-O₂)_x . (C₅-H₈-O₂)_y

2. Bezeichnung Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-2-methylprop-2-ensäure] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(methacrylsäure-co-methylmethacrylat) (x:y)

ASK #11453

Chemical Abstract Service Nr. 98-01-1

Molgewicht 96.0841

Bruttoformel C₅H₄O₂

2. Bezeichnung Furan-2-carbaldehyd

3. Bezeichnung Furfural

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

ASK #11455

Chemical Abstract Service Nr. 9002-92-0

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-600-monododecylether

3. Bezeichnung -Dodecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-12

ASK #11457

Chemical Abstract Service Nr. 515-69-5

Molgewicht 222.3663

Bruttoformel C₁₅H₂₆O

2. Bezeichnung (±)-6-Methyl-2-(4-methylcyclohex-3-en-1-yl)hept-5-en-2-ol

3. Bezeichnung (±)- -Bisabolol

Zitat Bezeichnung 3 GII; CAS

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

Synonym Bisabola-3,7-dien-10-ol

ASK #11462

Chemical Abstract Service Nr. 28406-15-7

Formelstamm (C₁₁-H₁₇-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 226.2722

Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₃

2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-2-Ethyl-3-hydroxymethyl-4-(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)butansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pilocarpinsäure

ASK #11465

Chemical Abstract Service Nr. 408-35-5
Formelstamm (C₁₆H₃₁O₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 278.4059
Bruttoformel C₁₆H₃₁NaO₂
2. Bezeichnung Hexadecansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumpalmitat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Palmitinsäure-Natriumsalz

ASK #11486

Chemical Abstract Service Nr. 53022-14-3
Molgewicht 238.3657
Bruttoformel C₁₅H₂₆O₂
2. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,4*R*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl](3-methylbutanoat)
3. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,4*R*)-Bornyl](3-methylbutanoat)

ASK #11487

Molgewicht 238.3657
Bruttoformel C₁₅H₂₆O₂
2. Bezeichnung (1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)(3-methylbutanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3,3-Dimethyl-8,9-dinor-2-bornyl)(3-methylbutanoat)

ASK #11488

Chemical Abstract Service Nr. 5989-54-8
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung (4*S*)-1-Methyl-4-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-1-en
3. Bezeichnung (-)-Limonen
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym l-Limonen; (S)-(-)-p-Mentha-1,8-dien; (S)-1-Methyl-4-(1-methylvinyl)cyclohexen; (S)-4-Isopropenyl-1-methylcyclohexen

ASK #11489

Chemical Abstract Service Nr. 10482-56-1
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung (S)-2-(4-Methylcyclohex-3-en-1-yl)propan-2-ol

3. Bezeichnung (-)-*p*-Menth-1-en-8-ol

ASK #11494

Chemical Abstract Service Nr. 9005-71-4

Bruttoformel C₁₀₀H₁₉₄O₂₈

Vorzugsbezeichnung Polysorbat 65

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 E436

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitantristearat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 436; Polyethylenglycol-sorbitantristearat

ASK #11497

Chemical Abstract Service Nr. 33237-74-0

Formelstamm C₂₂-H₃₀-N₂ . Cl-H

Molgewicht 358.9479

Bruttoformel C₂₂H₃₁ClN₂

Vorzugsbezeichnung Aprindinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N*-(2,3-Dihydro-1*H*-inden-2-yl)-*N,N*-diethyl-*N*-phenylpropan-1,3-diamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3-Diethylaminopropyl)(indan-2-yl)(phenyl)azan-hydrochlorid

ASK #11498

Molgewicht 371.5561

Bruttoformel C₂₄H₃₇NO₂

2. Bezeichnung (3-Pyridylmethyl)[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3-Pyridylmethyl)linolat

ASK #11499

Molgewicht 373.572

Bruttoformel C₂₄H₃₉NO₂

2. Bezeichnung (3-Pyridylmethyl)oleat

ASK #11500

Chemical Abstract Service Nr. 5420-17-7

Molgewicht 366.5778

Bruttoformel C₂₃H₄₂O₃

2. Bezeichnung [(Oxolan-2-yl)methyl][(9*Z*)-octadec-9-enoat]

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(Tetrahydro-2-furylmethyl)oleat; [(Tetrahydrofuran-2-yl)methyl][(9Z)-octadec-9-enoat]
ASK #11501		
	Chemical Abstract Service Nr.	25719-60-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	211108-08-6; 37203-45-5; 39475-62-2; 50922-56-0; 51273-99-5; 55963-81-0; 55963-82-1; 59828-47-6; 59828-48-7; 60976-31-0; 70750-58-2; 9081-94-1
	Formelstamm	(C10-H16)x
	2. Bezeichnung	Poly(6,6-dimethyl-2-methylenbicyclo[3.1.1]heptan), polymerisiert unter Bildung eines aus [Dimethylmethylen(cyclohex-3-en-1,4-diyl)methylen]-Einheiten zusammengesetzten Polymers
	Zitat Bezeichnung 2	(ROMP2017:Pinen-Harze)
	3. Bezeichnung	Poly- -pinen
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Polymerisiertes beta-Pinen
ASK #11503		
	Chemical Abstract Service Nr.	4821-04-9
	Molgewicht	196.286
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ O ₂
	2. Bezeichnung	[4-Methyl-1-(propan-2-yl)cyclohex-3-en-1-yl]acetat
	3. Bezeichnung	(<i>p</i> -Menth-1-en-4-yl)acetat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(1-Isopropyl-4-methylcyclohex-3-en-1-yl)acetat
ASK #11513		
	Chemical Abstract Service Nr.	22454-86-0
	Formelstamm	2(C5-H3-N2-O4) ⁻ Ca2+
	Molgewicht	350.2546
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ CaN ₄ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Calciumdiorotat
	International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
	2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Orotsäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #11515		
	Chemical Abstract Service Nr.	20938-38-9
	Molgewicht	242.702
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	6-Chlor-3,5-diethyl-1-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	3. Bezeichnung	1-Allyl-6-chlor-3,5-diethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #11516		

Chemical Abstract Service Nr.	513-10-0
Formelstamm	(C ₉ -H ₂₃ -N-O ₃ -P-S)+ I ⁻
Molgewicht	383.2271
Bruttoformel	C ₉ H ₂₃ INO ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Ecothiopatiodid
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	[2-(Diethoxyphosphorylsulfanyl)ethyl]trimethylammoniumiodid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Echothiophatiodid
ASK #11517	
Chemical Abstract Service Nr.	31127-82-9
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₄ -I ₆ -N ₂ -O ₁₀)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1287.9189
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ I ₆ N ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Iodoxaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	3,3'-[(1,16-Dioxo-4,7,10,13-tetraoxahexadecan-1,16-diyl)diamino]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)
ASK #11518	
Chemical Abstract Service Nr.	32665-36-4
Molgewicht	354.4858
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eprozinol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3550
2. Bezeichnung	3-[4-(2-Methoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-1-phenylpropan-1-ol
ASK #11519	
Chemical Abstract Service Nr.	10402-90-1
Molgewicht	380.5231
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eprazinon
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	3-[4-(2-Ethoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-2-methyl-1-phenylpropan-1-on
ASK #11520	
Chemical Abstract Service Nr.	17230-88-5
Molgewicht	337.4553
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Danazol
International Nonproprietary Name	INNv.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	[1,2]Oxazolo[4',5':2,3]-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17alpha-Pregna-2,4-dien-20-ino[2,3-d][1,2]oxazol-17-ol
ASK #11523	
Chemical Abstract Service Nr.	52205-73-9
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₃₀ -Cl ₂ -N-O ₆ -P) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	564.3467
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ Cl ₂ NNa ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Dinatrium(estrामustin-17-phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	{3-[Bis(2-chlorethyl)carbамoyloxy]estra-1,3,5(10)-trien-17 -yl}dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Estramustin-17-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
ASK #11524	
Chemical Abstract Service Nr.	621-82-9
Molgewicht	148.1586
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	3-Phenylprop-2-ensäure
3. Bezeichnung	Zimtsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-Phenylacrylsäure
ASK #11527	
Chemical Abstract Service Nr.	94349-40-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	147170-41-0; 35860-86-7; 63717-38-4
Formelstamm	x C ₃₃ -H ₆₀ -O ₁₀ . y I ₂
Molgewicht	870.6324
Bruttoformel	C ₃₃ H ₆₀ I ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Nonoxinol 9--Iod (x:y) ((mit Angaben zum Nonoxinol-9-Iod-Verhältnis x:y))
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	GI(3)
2. Bezeichnung	-[4-, 2- und 2,4-Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-9 (ca. 85:10:5) und Iod, Gemisch (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-(Nonylphenyl)-omega-hydroxynona(oxy-1,2-ethandiyl)--Iod (x:y); Iod-Nonaethylenglycolmono(nonylphenyl)ether-Komplex (y:x); 26-(4-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24-octaohexacosan-1-ol--Iod (x:y); alpha-(4-verzweigt-Nonylphenyl)-omega-hydroxynona(oxy-1,2-ethandiyl)--Iod (x:y)

ASK #11528

Chemical Abstract Service Nr. 77-71-4

Molgewicht 128.1292

Bruttoformel C₅H₈N₂O₂

2. Bezeichnung 5,5-Dimethylimidazolidin-2,4-dion

ASK #11529

Chemical Abstract Service Nr. 14402-89-2

Molgewicht 261.9176

Bruttoformel C₅FeN₆Na₂O

2. Bezeichnung Dinatrium-pentacyanonitrosylferrat(2-)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Nitroprussidnatrium '

ASK #11531

Chemical Abstract Service Nr. 39472-29-2

Formelstamm (C26-H24-I6-N2-O10)2⁻ . 2(C7-H18-N-O5)+

Molgewicht 1678.346

Bruttoformel C₄₀H₆₀I₆N₄O₂₀

Vorzugsbezeichnung Iodoxamat-Dimeglumin

International Nonproprietary Name INN.L12,L6

2. Bezeichnung 3,3'-[(1,16-Dioxo-4,7,10,13-tetraohexadecan-1,16-diyl)diamino]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimegluminiodoxamat

ASK #11537

Chemical Abstract Service Nr. 586-62-9

Molgewicht 136.234

Bruttoformel C₁₀H₁₆

2. Bezeichnung 1-Methyl-4-(propan-2-yliden)cyclohex-1-en

3. Bezeichnung p-Mentha-1,4(8)-dien

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

Synonym Terpinolen; 4-Isopropyliden-1-methylcyclohexen

ASK #11538

Chemical Abstract Service Nr. 1099-87-2

Formelstamm (C19-H27-O5-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 390.4695

Bruttoformel C₁₉H₂₇NaO₅S

Vorzugsbezeichnung Natriumprasteronsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L18)	
2. Bezeichnung	17-Oxoandrost-5-en-3 -ylhydrogensulfat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Prasteronhydrogensulfat-Natriumsalz
ASK #11539	
Chemical Abstract Service Nr.	14334-40-8
Molgewicht	293.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Pramiverin
International Nonproprietary Name INN.L9	
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl- <i>N</i> -(propan-2-yl)cyclohexan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopropyl)(4,4-diphenylcyclohexyl)azan
ASK #11540	
Chemical Abstract Service Nr.	26652-09-5
Molgewicht	287.3535
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ritodrin
International Nonproprietary Name INN.L10	
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-2-{{2-(4-hydroxyphenyl)ethyl}amino}propyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS,SR)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[2-(4-hydroxyphenyl)ethylamino]propan-1-ol
ASK #11541	
Chemical Abstract Service Nr.	1407-05-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1398-02-3
Vorzugsbezeichnung	Methocidin
International Nonproprietary Name INN.L16	
2. Bezeichnung	Hydroxymethylgramicidin
ASK #11542	
Chemical Abstract Service Nr.	1622-61-3
Molgewicht	315.7112
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Clonazepam
International Nonproprietary Name INN.L10	

Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; USMI10; GLST; BP2001-2010; PHARMEUROPA14.3/0890; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0890; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/890; Ph.Eur.2008,6.0/0890
2. Bezeichnung	5-(2-Chlorphenyl)-7-nitro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #11543	
Chemical Abstract Service Nr.	3973-04-4
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₆ S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	384.4273
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ticarcillin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Carboxy-2-(3-thienyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Carboxy-2-(3-thienyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #11544	
Chemical Abstract Service Nr.	13755-38-9
Molgewicht	297.9482
Bruttoformel	C ₅ FeN ₆ Na ₂ O
2. Bezeichnung	Dinatrium-pentacyanonitrosylferrat(2-) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Nitroprussidnatrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Nitroprussidnatrium 2 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Nitroprussidnatrium; Natriumpentacyanonitrosylferrat '
ASK #11547	
Chemical Abstract Service Nr.	6132-05-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	144-33-2
Formelstamm	(C ₆ H ₅ O ₇) ³⁻ H ⁺ 2Na ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	263.1101
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Na ₂ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Dinatriumsalz 1.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Dinatriumhydrogencitrat-Sesquihydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Dinatriumsalz 1.5 HO; Dinatriumhydrogencitrat 1.5 HO; Natriummonohydrogencitrat 1.5 HO
ASK #11548	
Chemical Abstract Service Nr.	3609-96-9
Formelstamm	(C ₆ H ₅ O ₇) ³⁻ H ⁺ 2K ⁺
Molgewicht	268.3042

Bruttoformel	C ₆ H ₆ K ₂ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Dikaliumsalz
3. Bezeichnung	Dikaliumhydrogencitrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Dikaliumsalz; Kaliummonohydrogencitrat

ASK #11551

Chemical Abstract Service Nr.	77-91-8
Formelstamm	(C5-H14-N-O) ⁺ . (C6-H7-O7) ⁻
Molgewicht	295.2863
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Cholincitrat (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); (2-Hydroxyethyl)trimethylammoniumdihydrogencitrat

ASK #11552

Chemical Abstract Service Nr.	1055-55-6
Formelstamm	C25-H38-N2-O . Cl-H
Molgewicht	419.043
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bunamidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dibutyl-4-hexyloxy-1-naphthimidamid-hydrochlorid

ASK #11557

Chemical Abstract Service Nr.	37517-28-5
Molgewicht	585.6025
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₃ N ₅ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Amikacin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; PHARMEUROPA9.1,20.2,22.4; Ph.Eur.2005,5.0/1289; USMI12; USAN; BP2001-2011; USP25(2002)-33(2010); Ph.Eur.2002,4.00/1289; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.6/1289
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(6-amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)- <i>N</i> ¹ -[(<i>S</i>)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy- β -streptamin

ASK #11558

Chemical Abstract Service Nr.	24622-72-8
Molgewicht	261.4024
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Amixetrin

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.505

2. Bezeichnung 1-[2-(3-Methylbutoxy)-2-phenylethyl]pyrrolidin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(2-Isopentyloxy-2-phenylethyl)pyrrolidin

ASK #11559

Chemical Abstract Service Nr. 2438-72-4

Molgewicht 223.2683

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Bufexamac

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA7.4; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1179; GII; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1179; Ph.Eur.2002,4.00/1179; DAC97; BP2001-2011

2. Bezeichnung 2-(4-Butoxyphenyl)-*N*-hydroxyacetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(4-Butoxyphenyl)acetohydroxamsäure

ASK #11560

Chemical Abstract Service Nr. 4342-03-4

Molgewicht 182.1832

Bruttoformel C₆H₁₀N₂O

Vorzugsbezeichnung Dacarbazin

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1691; MAR27; USMI9.2793

2. Bezeichnung 5-(3,3-Dimethyltriaz-1-en-1-yl)-1-*H*-imidazol-4-carboxamid

ASK #11564

2. Bezeichnung Phenol-Formaldehyd-Harnstoff-Polykondensat-Natriumsalz, sulfoniert

3. Bezeichnung Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat-Natriumsalz, sulfoniert

ASK #11569

Chemical Abstract Service Nr. 959-24-0

Formelstamm C₁₂-H₂₀-N₂-O₃-S . Cl-H

Molgewicht 308.8247

Bruttoformel C₁₂H₂₁ClN₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Sotalolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/2004; USMI9.8499; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/2004; Ph.Eur.2008,6.0/2004

2. Bezeichnung *rac-N*-(4-((1*R*)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)phenyl)methansulfonamid-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4'-[(RS)-1-Hydroxy-2-(isopropylamino)ethyl]methansulfonanilid-hydrochlorid

ASK #11570

Chemical Abstract Service Nr.	5579-84-0
Formelstamm	C8-H12-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht	209.1162
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ Cl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Betahistindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.1/1665; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1665; GII; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[2-(2-pyridyl)ethyl]azan-dihydrochlorid

ASK #11574

Chemical Abstract Service Nr.	112-10-7
Molgewicht	326.557
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₂ O ₂
2. Bezeichnung	Isopropylstearat
Zitat Bezeichnung 2	FIE96

ASK #11581

Chemical Abstract Service Nr.	1306-06-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12167-74-7; 12440-80-1; 1306-06-5; 1337-78-6; 1344-15-6; 29796-40-5; 7758-87-4
Molgewicht	502.3114
Bruttoformel	Ca ₅ HO ₁₃ P ₃
2. Bezeichnung	Pentacalcium-hydroxid-tris(phosphat)
3. Bezeichnung	Hydroxylapatit
Zitat Bezeichnung 3	ROMP8

ASK #11589

Chemical Abstract Service Nr.	62-90-8
Molgewicht	406.5571
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nandrolon(3-phenylpropanoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	3-Oxoestr-4-en-17 -yl(3-phenylpropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nandrolonphenpropionat

ASK #11593

Chemical Abstract Service Nr.	68439-49-6
2. Bezeichnung	-(Hexadecyl/octadecyl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #11598

Chemical Abstract Service Nr. 106-23-0

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung 3,7-Dimethyloct-6-enal

3. Bezeichnung Citronellal

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; ARC658; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #11600

Chemical Abstract Service Nr. 51158-08-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138860-92-1; 53715-28-9; 83931-39-9; 90803-29-5

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerolmonostearat

ASK #11601

Chemical Abstract Service Nr. 6119-43-3

Formelstamm 2(C20-H24-N2-O2) . C3-H9-O6-P . 4 H2-O

Molgewicht 892.9684

Bruttoformel C₄₃H₅₇N₄O₁₀P

2. Bezeichnung (*R*)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol - 2,3-Dihydroxypropyldihydrogenphosphat (2:1) 4 H₂O

3. Bezeichnung Chinin-glyceroldihydrogenphosphat (2:1) 4 H₂O

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

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol - 2,3-Dihydroxypropyldihydrogenphosphat (2:1) 4 HO

ASK #11602

Chemical Abstract Service Nr. 23327-57-3

Formelstamm C17-H19-N-O . Cl-H

Molgewicht 289.7998

Bruttoformel C₁₇H₂₀ClNO

Vorzugsbezeichnung Nefopamhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27; USMI9.6265

2. Bezeichnung 5-Methyl-1-phenyl-3,4,5,6-tetrahydro-1*H*-2,5-benzoxazocin-hydrochlorid

ASK #11603

Chemical Abstract Service Nr. 56-99-5

Formelstamm (C7-H16-N-O3)+ Cl⁻

Molgewicht 197.6598

Bruttoformel C₇H₁₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Carnitinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR29
2. Bezeichnung (3-Carboxy-2-hydroxypropyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #11605

Chemical Abstract Service Nr. 116-29-0
Molgewicht 356.0518
Bruttoformel $C_{12}H_6Cl_4O_2S$
2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(2,4,5-trichlorphenyl)sulfon
3. Bezeichnung Tetradifon
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Perkow; DABvR; ISO
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2,4,4',5-Tetrachlordiphenylsulfon

ASK #11606

3. Bezeichnung Bovines Parainfluenza 3-Virus, Stamm SF-4 Reisinger, inaktiviert
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Parainfluenza-Virus 3, Stamm Reisinger, inaktiviert

ASK #11618

Chemical Abstract Service Nr. 38099-82-0
Formelstamm $(C_6H_{10}O_{12}P_2)4^- H^+ 3Na^+$
Molgewicht 406.0612
Bruttoformel $C_6H_{11}Na_3O_{12}P_2$
Vorzugsbezeichnung Fosfructose-Trinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung D-Fructose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)-Trinatriumsalz
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #11621

Chemical Abstract Service Nr. 17021-26-0
Molgewicht 316.4776
Bruttoformel $C_{21}H_{32}O_2$
Vorzugsbezeichnung Calusteron
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-7 ,17-dimethylandrost-4-en-3-on

ASK #11622

Chemical Abstract Service Nr. 68-12-2
Molgewicht 73.0938
Bruttoformel C_3H_7NO
2. Bezeichnung N,N-Dimethylformamid

Zitat Bezeichnung 2 MAR27; USMI9.3233
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym DMF [N,N-Dimethylformamid]

ASK #11623

Formelstamm C₈-H₁₀-N₄-O₂ . Cl-H . 2 H₂-O
Molgewicht 266.6821
Bruttoformel C₈H₁₁ClN₄O₂
2. Bezeichnung 1,3,7-Trimethyl-3,7-dihydro-1-*H*-purin-2,6-dion-hydrochlorid 2 H₂O
3. Bezeichnung Coffeinhydrochlorid 2 H₂O

ASK #11624

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Kaliumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Kaliumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Kaliumsalz, Divinylbenzol-vernetzt; Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Kaliumsalz

ASK #11626

Chemical Abstract Service Nr. 24526-64-5
Molgewicht 238.3275
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂
Vorzugsbezeichnung Nomifensin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-8-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-isochinolyazan

ASK #11627

Chemical Abstract Service Nr. 3568-00-1
Molgewicht 381.8986
Bruttoformel C₁₃H₂₀ClN₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Mebutizid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-6-Chlor-[(2 ,3)-3-methylpentan-2-yl]-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #11628

Chemical Abstract Service Nr. 10540-29-1
Molgewicht 371.5146
Bruttoformel C₂₆H₂₉NO
Vorzugsbezeichnung Tamoxifen
International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8823; MAR27
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 <i>Z</i>)-1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{(Z)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan; (Z)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
ASK #11629	
Chemical Abstract Service Nr.	31112-62-6
Molgewicht	789.096
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ I ₃ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Metrizamid
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	2-[3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzamido]-2-desoxy- <i>D</i> -glucose
ASK #11630	
Chemical Abstract Service Nr.	51384-51-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37350-58-6; 54163-88-1
Molgewicht	267.3639
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Metoprolol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR27; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-1-(propan-2-ylamino)propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol
ASK #11631	
Chemical Abstract Service Nr.	25683-71-0
Molgewicht	302.2854
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Terizidon
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	4,4'-[1,4-Phenylbis(methanylylidenazandiyl)]bis(1,2-oxazolidin-3-on)
ASK #11632	
Chemical Abstract Service Nr.	17528-28-8
Molgewicht	516.1382
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Perphenazinenantat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L18
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)heptanoat

ASK #11633

Chemical Abstract Service Nr.	23047-25-8
Molgewicht	418.9584
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lofepramin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-2-[[3-(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl](methylamino)ethanon

ASK #11634

Chemical Abstract Service Nr.	53179-11-6
Molgewicht	477.0375
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Loperamid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]- <i>N,N</i> -dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #11635

Chemical Abstract Service Nr.	55268-74-1
Molgewicht	312.4061
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Praziquantel
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03/855; USP25(2002)-34(2011); Eur.Ph.2011,7.0; GII; PHARMEUROPA3.2,13.1,23.3; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0855; Ph.Eur.2008,6.0/0855; MAR28; USAN; BP2001-2011
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(11 <i>bR</i>)-2-Cyclohexylcarbonyl-1,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrazino[2,1- <i>a</i>]isochinolin-4(3 <i>H</i>)-on

ASK #11636

Chemical Abstract Service Nr.	32385-11-8
Molgewicht	447.5264
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₇ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Sisomicin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN
2. Bezeichnung	3-Desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl-(1 6)-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D- <i>glycero</i> -hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	O-3-Desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino-beta-L-arabinopyranosyl-(1-->4)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy-alpha-D- <i>glycero</i> -hex-4-enopyranosyl-(1-->6)]-2-desoxy-L-streptamin

ASK #11637

Chemical Abstract Service Nr.	15307-86-5
--------------------------------------	------------

	Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₀ Cl ₂ N ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	296.1486
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ Cl ₂ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Diclofenac
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3059; MAR27
	2. Bezeichnung	2-[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure
ASK #11638	Chemical Abstract Service Nr.	511-13-7
	Formelstamm	C ₁₇ H ₂₀ Cl-N-O . Cl-H
	Molgewicht	326.2607
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ Cl ₂ NO
	Vorzugsbezeichnung	Clofedanolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	2. Bezeichnung	1-(2-Chlorphenyl)-3-dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid
ASK #11643	Formelstamm	C ₁₄ H ₂₄ N ₂ O ₇ . H ₂ O ₄ S . 2 H ₂ O
	Molgewicht	466.4586
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ N ₂ O ₁₁ S
	Vorzugsbezeichnung	Spectinomycinsulfat 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8513; MAR27
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-4 <i>a</i> ,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1) 2 H ₂ O
ASK #11644	2. Bezeichnung	Glyceroltri(octanoat/decanoat) - Glyceroltri(dodecanoat/hexanoat/tetradecanoat)
	3. Bezeichnung	Mittelkettige Triglyceride
	Zitat Bezeichnung 3	Mittelkettige Triglyceride; EAB4.0+3+7,5.0,6.0+6,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/0868; DAB10
ASK #11654	Andere Chemical Abstract Service Nr.	7722-84-1
	Formelstamm	H ₂ O ₂ . x H ₂ O
	Molgewicht	34.0147
	Bruttoformel	H ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	Dioxidan-Lösung in Wasser (x% m/m oder x% m/V), Gehalt abweichend von den Ph.Eur.-Stoffmonographien Wasserstoffperoxid-Lösung 3% und Wasserstoffperoxid-Lösung 30%
	3. Bezeichnung	Wasserstoffperoxid-Lösung x% ((mit Angabe des Gehalts in % m/m oder % m/V))
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Hydrogenperoxid-Lösung x%

ASK #11655

Chemical Abstract Service Nr.	87-10-5
Molgewicht	449.9201
Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ Br ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tribromsalan
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	3,4',5-Tribrom-2-hydroxybenzanilid

ASK #11661

Chemical Abstract Service Nr.	29457-07-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	4697-14-7
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₄ -N ₂ -O ₆ -S ₂)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	428.391
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ Na ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ticarcillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/956; Ph.Eur.2002,4.00/956; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/956
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ticarcillin-Dinatrium

ASK #11667

Molgewicht	1868.4068
Bruttoformel	C ₈₅ H ₆₅ NO ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Phenylephrintannat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol-tannat

ASK #11668

Chemical Abstract Service Nr.	1405-56-7
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₉ -Cl-N ₂ . tannat
Molgewicht	1975.987
Bruttoformel	C ₉₂ H ₇₁ ClN ₂ O ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Chlorphenamintannat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(4-Chlorphenyl)-3-(pyridin-2-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-tannat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-tannat

ASK #11669

	Formelstamm	C17-H23-N3-O . tannat
	Molgewicht	1986.5825
	Bruttoformel	C ₉₃ H ₇₅ N ₃ O ₄₇
	Vorzugsbezeichnung	Mepyrantannat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Methoxyphenyl)methyl]- <i>N</i> ', <i>N</i> '-dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-tannat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(2-pyridyl)azan-tannat
ASK #11673	Chemical Abstract Service Nr.	65455-68-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	155679-85-9; 27177-01-1; 34166-38-6; 63003-41-8
	Formelstamm	C15-H24-O . 6 C2-H4-O
	Molgewicht	484.6658
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₈ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Nonoxinol 6
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	Zitat Bezeichnung 1	BAN; (AAN); GII
	2. Bezeichnung	-[4-, 2- und 2,4-Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-6 (ca. 85:10:5)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	17-(4-Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; Polyethylenglycol-6-mono(p-nonylphenyl)ether; Nonylphenoxyethoxyethanol (6 EO); 17-(Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; 2-[2-[2-[2-[2-(Nonylphenoxy)ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; 17-(p-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; Nonylphenolpolyglycoether (6 EO); alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-6; 17-(4-tert-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; 17-(4-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; 17-(Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; Macrogol-6-(nonylphenyl)ether
ASK #11683	Chemical Abstract Service Nr.	23239-51-2
	Formelstamm	C17-H21-N-O3 . Cl-H
	Molgewicht	323.8145
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ ClNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ritodrinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-2-{{2-(4-hydroxyphenyl)ethyl}amino}propyl]phenol-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS,SR)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[2-(4-hydroxyphenyl)ethylamino]propan-1-ol-hydrochlorid
ASK #11688		

Chemical Abstract Service Nr. 2705-87-5

Molgewicht 196.286

Bruttoformel $C_{12}H_{20}O_2$

2. Bezeichnung (Prop-2-en-1-yl)(3-cyclohexylpropanoat)

3. Bezeichnung Allyl(3-cyclohexylpropanoat)

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

Synonym Allyl(3-cyclohexylpropionat)

ASK #11690

Chemical Abstract Service Nr. 51919-80-3

Formelstamm $C_{14}H_{16}N_2O_2 \cdot H_2O_4S$

Molgewicht 342.3675

Bruttoformel $C_{14}H_{18}N_2O_6S$

Vorzugsbezeichnung Etomidatsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung Ethyl[(*R*)-1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]-sulfat (1:1)

ASK #11694

Chemical Abstract Service Nr. 41747-98-2

Formelstamm $(C_{18}H_{33}O_2)^- (H-O)^- Mg^{2+}$

Molgewicht 322.7658

Bruttoformel $C_{18}H_{34}MgO_3$

2. Bezeichnung Magnesiumhydroxid-(9*Z*)-octadec-9-enoat

3. Bezeichnung Magnesiumhydroxidoleat

ASK #11696

Chemical Abstract Service Nr. 42116-76-7

Molgewicht 244.2709

Bruttoformel $C_8H_{12}N_4O_3S$

Vorzugsbezeichnung Carnidazol

International Nonproprietary Name INNv.L32

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung Methyl{[2-(2-methyl-5-nitro-1-*H*-imidazol-1-yl)ethyl]carbamothioat}

ASK #11698

Chemical Abstract Service Nr. 7782-44-7

Molgewicht 31.9988

Bruttoformel O_2

3. Bezeichnung Sauerstoff

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6/0417; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; E948; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0417; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/417

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	E 948
ASK #11699	
Chemical Abstract Service Nr.	10024-97-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	126386-65-0; 129451-49-6; 130835-71-1; 147527-07-9; 175876-44-5; 794457-85-5; 847968-13-2; 850203-00-8
Molgewicht	44.0128
Bruttoformel	N ₂ O
3. Bezeichnung	Distickstoffmonoxid
Zitat Bezeichnung 3	ATC-DE; GESTIS; PubChem; EAB3.1-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0(1998-2014)R; IGS; EAB3.0-4,4.0,5.0+1+7,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0416; HSDB; ROMP2015; LB; MAR2015; GSBL; Pharmavista; ChemSpider; UBA-WGK; EUTCT; E942
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Stickstoffoxid (NO); Stickstoffsboxid; Stickstoffmonoxid [missverständliche Bezeichnung, vgl. ASK-Nr. 16320-9 = Stickstoffmonoxid = NO]; Distickstoffoxid; oxydiertes Stickgas; Stickstoffoxid; Stickoxydul; E 942; Dinitrogenoxid; Oxodiazon-2-ium-1-id; Stickstoffoxydul; Stickoxidul; Hyposalpetrigsäureanhydrid; Lachgas; Distickstoffoxid (NO); Stickstoff(I)-oxid; Stickstoffsboxyd

ASK #11707

Chemical Abstract Service Nr.	4985-25-5
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₀ -N ₂ -O ₂ . C ₄ -H ₁₀ -N ₂
Molgewicht	394.5099
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenylbutazon-Piperazin
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7078
2. Bezeichnung	4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-Piperazinsalz (1:1)

ASK #11712

Chemical Abstract Service Nr.	19704-83-7
Formelstamm	2(C ₁₈ -H ₃₁ -O ₂) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	598.9531
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₂ CaO ₄
2. Bezeichnung	(9Z,12Z)-Octadeca-9,12-diensäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Calciumlinolat

ASK #11714

Chemical Abstract Service Nr.	60328-31-6
2. Bezeichnung	Polyethylenglycol-x-difettsäure(C _x -C _y)ester
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #11715

Molgewicht	238.8047
Bruttoformel	F ₆ FeNa ₃

2. Bezeichnung Trinatrium-hexafluoroferrat()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium-hexafluoroferrat(III)

ASK #11726

Chemical Abstract Service Nr. 912-57-2

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel $C_{27}H_{40}O_3$

Vorzugsbezeichnung Nandrolon(3-cyclohexylpropanoat)

International Nonproprietary Name (INN.L21)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6185

2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -yl(3-cyclohexylpropanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nandrolon cyclohexanpropionat

ASK #11727

Chemical Abstract Service Nr. 2577-32-4

Formelstamm $(C_{11}H_{11}N_4O_3S)^- Na^+$

Molgewicht 302.2848

Bruttoformel $C_{11}H_{11}N_4NaO_3S$

Vorzugsbezeichnung Sulfamethoxypyridazin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(6-methoxypyridazin-3-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #11728

Chemical Abstract Service Nr. 39310-72-0

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerolmono[(*Z*-*R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]

ASK #11730

Chemical Abstract Service Nr. 140-67-0

Molgewicht 148.2017

Bruttoformel $C_{10}H_{12}O$

2. Bezeichnung 1-Methoxy-4-(prop-2-en-1-yl)benzol

3. Bezeichnung Estragol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI11; ROMP9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ARC1131

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

Synonym 4-Allylanisol; 1-Allyl-4-methoxybenzol

ASK #11736

Chemical Abstract Service Nr. 22537-48-0

Molgewicht 112.411

Bruttoformel Cd

2. Bezeichnung Cadmium-Ion
ASK #11737

Molgewicht 72.64

Bruttoformel Ge

2. Bezeichnung Germanium()-Ion
ASK #11739

Chemical Abstract Service Nr. 6485-40-1

Molgewicht 150.2176

Bruttoformel C₁₀H₁₄O

2. Bezeichnung (5*R*)-2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-on

3. Bezeichnung (-)-Carvon

Zitat Bezeichnung 3 DAB2003R-2005R; Ph.Eur.5.3R,5.4R,5.7R; DAC2004R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

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

Synonym (5*R*)-2-Methyl-5-(1-methylethenyl)cyclohex-2-enon; (-)-p-Mentha-1(6),8-dien-2-on; levo-Carvon; L-Carvon; (R)-5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-enon; Levocarvon; (R)-5-Isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexen-1-on; (R)-6,8-p-Menthadien-2-on

ASK #11740

Chemical Abstract Service Nr. 80274-67-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 119637-66-0

Formelstamm 2(C₁₅-H₂₅-N-O₃) . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 650.8

Bruttoformel C₃₄H₅₄N₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Metoprololhemifumarat

International Nonproprietary Name (INN.L14)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-1-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-[(2*E*)-but-2-endioat] (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol-fumarat (2:1)

ASK #11741

Chemical Abstract Service Nr. 129-81-7

Molgewicht 314.1223

Bruttoformel C₁₁H₁₁IN₂O

2. Bezeichnung 4-Iod-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Iodophenazon

ASK #11744

Chemical Abstract Service Nr. 87-19-4

Molgewicht 194.2271

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃

2. Bezeichnung (2-Methylpropyl)(2-hydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isobutylsalicylat

ASK #11746

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-x-alkylphenoether

ASK #11748

Chemical Abstract Service Nr. 29216-28-2

Molgewicht 322.4671

Bruttoformel $C_{20}H_{22}N_2S$

Vorzugsbezeichnung Mequitazin

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 Hager2011; GII; IGS; ATC-DE; ROMP2013

2. Bezeichnung *rac*-10-[[[(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]methyl]-10*H*-phenothiazin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 10-[(1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)methyl]-10*H*-phenothiazin; (RS)-10-(1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-ylmethyl)-10*H*-phenothiazin; Mechitazin; (RS)-10-(3-Chinuclidinylmethyl)phenothiazin; 10-(Chinuclidin-3-ylmethyl)-10*H*-phenothiazin

ASK #11772

2. Bezeichnung Faktor-VIII-Bypass-Aktivität

Zitat Bezeichnung 2 ATC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Human-Plasmaproteine mit Faktor VIII-Inhibitor Bypass Aktivität

ASK #11793

Chemical Abstract Service Nr. 866-82-0

Formelstamm $(C_6H_4O_7)^{4-} 2Cu^{2+}$

Molgewicht 315.1838

Bruttoformel $C_6H_4Cu_2O_7$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Kupfer()-Salz (1:2)

3. Bezeichnung Kupfer()-citrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2636

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

Synonym Citronensäure-Kupfer(II)-Salz

ASK #11794

Chemical Abstract Service Nr. 25085-41-0

Formelstamm $(C_3H_4O_2)_x \cdot (C_7H_{12}O_2)_y \cdot (C_4H_6O_2)_z$

2. Bezeichnung Poly[butyl(prop-2-enoat)-*co*-ethenylacetat-*co*-prop-2-ensäure] (x:y:z)

3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-*co*-butylacrylat-*co*-vinylacetat) (x:y:z)

ASK #11797

Chemical Abstract Service Nr. 815-78-1

Formelstamm	3(C4-H4-O6)2 ⁻ 2Al3+
Molgewicht	498.176
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ Al ₂ O ₁₈
2. Bezeichnung	(<i>R,R</i>)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Aluminiumsalz (3:2)
3. Bezeichnung	Aluminium-(<i>R,R</i>)-tartrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R,R</i>)-Weinsäure-Aluminiumsalz (3:2)

ASK #11799

Chemical Abstract Service Nr.	59836-85-0
Formelstamm	2(C3-H5-O3) ⁻ Ni2+
Molgewicht	236.8334
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ NiO ₆
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Hydroxypropansäure-Nickel()-Salz
3. Bezeichnung	Nickel()-(<i>RS</i>)-lactat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>RS</i>)-Milchsäure-Nickel(II)-Salz

ASK #11801

Molgewicht	192.1666
Bruttoformel	C ₇ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1- und -4-[(<i>2RS</i>)-2-Hydroxypropyl]hydrogen[(<i>2R</i>)-2-hydroxybutandioat]
3. Bezeichnung	(2-Hydroxypropyl)hydrogen(2-hydroxybutandioat)

ASK #11803

Chemical Abstract Service Nr.	14259-85-9
Formelstamm	(Mo-O4)2 ⁻
Molgewicht	159.9576
Bruttoformel	MoO ₄
2. Bezeichnung	Molybdat()-Ion

ASK #11815

Chemical Abstract Service Nr.	79-20-9
Molgewicht	74.0785
Bruttoformel	C ₃ H ₆ O ₂
2. Bezeichnung	Methylacetat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #11816

Chemical Abstract Service Nr.	57084-15-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104-50-7
Molgewicht	142.1956

Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-Butyloxolan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(RS)-5-Butyltetrahydrofuran-2-on

ASK #11820

Chemical Abstract Service Nr.	77-53-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13567-37-8
Molgewicht	222.3663
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ O
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,3a <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8a <i>S</i>)-3,6,8,8-Tetramethylperhydro-3a,7-methanoazulen-6-ol
3. Bezeichnung	Cedran-8 -ol

ASK #11823

Chemical Abstract Service Nr.	8007-01-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	868742-17-0
2. Bezeichnung	Rosa-Arten-Kronblätteröl, gewonnen aus Rosa alba, Rosa centifolia, Rosa damascena, Rosa gallica oder verwandten Arten und deren Varietäten durch (1) Extraktion mit Alkanen oder anderen geeigneten Lösemitteln, (2) Vakuumverdampfung des Lösemittels, und (3) Extraktion des wachshaltigen, halbfesten Rosen-Konkrets mit Ethanol oder anderen geeigneten Lösemitteln
3. Bezeichnung	Extrakt-Rosenöl
Zitat Bezeichnung 3	Hager2013
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Rosenabsolut; Rosenabsolue; Rosen-Absolue; Absolutes Rosenöl; Rosenöl, absolutes; Extraktrosenöl

ASK #11826

Chemical Abstract Service Nr.	102-30-7
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₆ -Cl ₂ -N) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	408.8762
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ Cl ₃ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3,4-Dichlorphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminiumchlorid

ASK #11833

Chemical Abstract Service Nr.	101-84-8
Molgewicht	170.2072
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	1,1'-Oxydibenzol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Diphenylether

ASK #11843

Chemical Abstract Service Nr.	54965-24-1
Formelstamm	C ₂₆ -H ₂₉ -N-O . C ₆ -H ₈ -O ₇

Molgewicht	563.6381
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Tamoxifencitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1046; Ph.Eur.2008,6.0/1046; USMI9.8823; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1046
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 <i>Z</i>)-1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>Z</i>)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); {(<i>Z</i>)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan-citrat (1:1)
ASK #11844	
Chemical Abstract Service Nr.	34552-83-5
Formelstamm	C29-H33-Cl-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	513.4985
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Loperamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/929; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/929; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/929
2. Bezeichnung	4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]- <i>N,N</i> -dimethyl-2,2-diphenylbutanamid-hydrochlorid
ASK #11845	
Chemical Abstract Service Nr.	26786-32-3
Formelstamm	C26-H27-Cl-N2-O . Cl-H
Molgewicht	455.4193
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lofepraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-2-[[3-(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl](methyl)amino]ethanon-hydrochlorid
ASK #11846	
Chemical Abstract Service Nr.	53179-09-2
Formelstamm	C19-H37-N5-O7 . 2.5 H2-O4-S
Molgewicht	1385.4452
Bruttoformel	C ₃₈ H ₈₄ N ₁₀ O ₃₄ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Sisomicin-2.5-sulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-Desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- - <i>L</i> -arabinopyranosyl-(1 6)-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- - <i>D</i> -glycero-hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy- <i>D</i> -streptamin-sulfat (2:5)
ASK #11847	
Chemical Abstract Service Nr.	22059-60-5

Formelstamm	C21-H29-N3-O . H3-O4-P
Molgewicht	437.4696
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₃ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Disopyramidphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1005; USMI12; Ph.Eur.2002,4.00/1005; Ph.Eur.2008,6.0/1005
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-4-[Bis(propan-2-yl)amino]-2-phenyl-2-(pyridin-2-yl)butanamid-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-4-Diisopropylamino-2-phenyl-2-(2-pyridyl)butanamid-phosphat (1:1)

ASK #11848

Chemical Abstract Service Nr.	32795-47-4
Formelstamm	C16-H18-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	354.3997
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nomifensinmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-8-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-isochinolyazan-maleat (1:1)

ASK #11849

Chemical Abstract Service Nr.	56392-17-7
Formelstamm	2(C15-H25-N-O3) . C4-H6-O6
Molgewicht	684.8146
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₆ N ₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i>)-1-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
3. Bezeichnung	Metoprololtartrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Metoprololtartrat; (RS)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol-(R,R)-tartrat (2:1); Metoprololhemi[(R,R)-tartrat]

ASK #11859

2. Bezeichnung	Polyethylenglycol-x-mono/distearat
3. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-mono/distearat ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #11865

Chemical Abstract Service Nr.	7640-33-7
Molgewicht	258.4991
Bruttoformel	C ₉ H ₅ BrClNO
2. Bezeichnung	7-Brom-5-chlorchinolin-8-ol

ASK #11866

Chemical Abstract Service Nr.	5329-14-6
Molgewicht	97.0937
Bruttoformel	H ₃ NO ₃ S
2. Bezeichnung	Sulfamidsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Amidoschwefelsäure; Amidosulfonsäure; Sulfaminsäure

ASK #11867

Chemical Abstract Service Nr.	36966-04-8
Formelstamm	C12-H13-N . Br-H
Molgewicht	252.1503
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ BrN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-naphthalin-1-amin-hydrobromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Ethyl)(1-naphthyl)azan-hydrobromid

ASK #11869

Chemical Abstract Service Nr.	62288-83-9
Formelstamm	C46-H64-N14-O12-S2 . C2-H4-O2
Molgewicht	1129.2689
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₈ N ₁₄ O ₁₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Desmopressinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	[1-(3-Sulfanylpropansäure),8-D-arginin]vasopressin-acetat (1:1)

ASK #11874

Chemical Abstract Service Nr.	111-30-8
Molgewicht	100.1158
Bruttoformel	C ₅ H ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Glutaral
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USAN; RPS15
2. Bezeichnung	Pentandial
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glutaraldehyd

ASK #11881

Chemical Abstract Service Nr.	106-32-1
--------------------------------------	----------

Molgewicht	172.2646
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	Ethylactanoat

ASK #11882

Chemical Abstract Service Nr. 110-38-3

Molgewicht 200.3178

Bruttoformel C₁₂H₂₄O₂

2. Bezeichnung Ethyldecanoat

ASK #11886

Chemical Abstract Service Nr. 15630-89-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1161851-82-6; 121525-84-6; 205368-25-8; 701915-52-8; 701915-53-9; 81677-18-1; 82728-90-3; 861998-94-9; 89140-31-8; 90569-69-0

Formelstamm 2(C-Na2-O3) . 3(H2-O2)

Molgewicht 314.0209

Bruttoformel C₂H₆Na₄O₁₂

2. Bezeichnung Natriumcarbonat-Wasserstoffperoxid (2:3)

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2012

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumcarbonatperoxyhydrat; Natriumcarbonatperoxyhydrat; Dinatriumcarbonat, Verbindung mit Hydrogenperoxid (2:3); Natriumpercarbonat; Wasserstoffperoxid, Verbindung mit Dinatriumcarbonat (3:2); Natriumcarbonat-Peroxyhydrat; Natriumcarbonatperoxid; Dinatriumcarbonat, Verbindung mit Wasserstoffperoxid (2:3); Natriumperoxocarbonat; Natriumcarbonatsesquiperoxid; Natriumcarbonat-Peroxyhydrat; Dinatriumcarbonatsesquiperoxid

ASK #11900

Chemical Abstract Service Nr. 15307-79-6

Formelstamm (C14-H10-Cl2-N-O3)⁻ Na⁺

Molgewicht 318.1305

Bruttoformel C₁₄H₁₀Cl₂NNaO₂

Vorzugsbezeichnung Diclofenac-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L13)

Zitat Bezeichnung 1 DAC89; Ph.Eur.2005,5.0/1002; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/1002; USMI9.3059; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1002

2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-Natriumsalz

ASK #11901

Chemical Abstract Service Nr. 25122-46-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25122-41-2

Molgewicht 466.97

Bruttoformel C₂₅H₃₂ClFO₅

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpropanoat

3. Bezeichnung Clobetasolpropionat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Clobetasol-17-propionat; Clobetasolpropionat

ASK #11903

Chemical Abstract Service Nr. 24937-78-8
Formelstamm (C₂-H₄)_x . (C₄-H₆-O₂)_y
2. Bezeichnung Poly(ethylen-co-vinylacetat) (x:y)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylen-Vinylacetat-Copolymerisat; Poly(ethylen,vinylacetat) (x:y); E/VA; EVA; E/VAC; Essigsäurevinylester-Ethylen-Copolymerisat

ASK #11904

Chemical Abstract Service Nr. 9006-50-2
2. Bezeichnung Albumin aus Hühnereiweiß
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Albumen; Eialbumin; Ovalbumin

ASK #11905

Chemical Abstract Service Nr. 3254-89-5
Formelstamm C₂₁-H₂₇-N-O . Cl-H
Molgewicht 345.9061
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClNO
Vorzugsbezeichnung Difenidolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung 1,1-Diphenyl-4-(piperidin-1-yl)butan-1-ol-hydrochlorid

ASK #11906

Chemical Abstract Service Nr. 26363-46-2
Formelstamm 2(C₂₁-H₂₇-N-O) . C₂₃-H₁₆-O₆
Molgewicht 1007.2599
Bruttoformel C₆₅H₇₀N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Difenidolhemiembonat
International Nonproprietary Name INN.L43,v.L18
2. Bezeichnung 1,1-Diphenyl-4-(piperidin-1-yl)butan-1-ol-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)

ASK #11910

Chemical Abstract Service Nr. 7299-40-3
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-(Prop-1-en-2-yl)-1-methylcyclohexanol
3. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-*p*-Menth-8-en-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym cis-*p*-Menth-8-en-1-ol

ASK #11917

Chemical Abstract Service Nr.	29589-99-9
Formelstamm	(C42-H79-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	697.0804
Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₀ O ₇
2. Bezeichnung	Diocadecyl(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)
3. Bezeichnung	Diocadecylhydrogencitrat

ASK #11921

Chemical Abstract Service Nr.	25354-61-4
Molgewicht	612.964
Bruttoformel	C ₃₇ H ₇₂ O ₆
2. Bezeichnung	Pentaerythritoldipalmitat

ASK #11922

Chemical Abstract Service Nr.	13081-97-5
Molgewicht	669.0703
Bruttoformel	C ₄₁ H ₈₀ O ₆
2. Bezeichnung	Pentaerythritoldistearat

ASK #11925

Chemical Abstract Service Nr.	300-92-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	36816-06-5
Formelstamm	2(C18-H35-O2) ⁻ (H-O) ⁻ Al ³⁺ und Homologe
Molgewicht	610.9275
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₁ AlO ₅
2. Bezeichnung	Aluminium-hydroxid-diocadecanoat, Aluminium-dihexadecanoat-hydroxid und kleinere Mengen homologer Fettalkanoate, Gemisch
3. Bezeichnung	Aluminium-hydroxid-distearat
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Hydroxidodistearatoaluminium; Hydroxidobis(octadecanoato-kappaO)aluminium; Aluminiumhydroxiddistearat; Aluminiumdistearat; Hydroxyaluminiumdistearat; Hydroxybis(octadecanoato-O)aluminium

ASK #11926

Chemical Abstract Service Nr.	28395-03-1
Formelstamm	(C17-H19-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	364.4161
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Bumetanid
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1076; Ph.Eur.2008,6.0/1076; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1076; MAR28
2. Bezeichnung	3-Butylamino-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #11927

Chemical Abstract Service Nr.	15307-81-0
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₀ Cl ₂ N-O ₂) ⁻ K ⁺
Molgewicht	334.239
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ Cl ₂ KNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Diclofenac-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1508; Ph.Eur.2008,6.0/1508; Ph.Eur.2002,4.00/1508
2. Bezeichnung	[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-Kaliumsalz

ASK #11938

Chemical Abstract Service Nr.	106-33-2
Molgewicht	228.3709
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	Ethylododecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethyllaurat

ASK #11939

Chemical Abstract Service Nr.	25549-84-2
Formelstamm	(C ₃ H ₃ Na-O ₂) _n
2. Bezeichnung	Poly(prop-2-ensäure)-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Polyacrylsäure-Natriumsalz

ASK #11940

Chemical Abstract Service Nr.	53027-39-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	503621-56-5; 8052-74-2; 8053-24-5; 9004-17-5
2. Bezeichnung	Insulin-Zink-Protamin-Suspension zur Injektion, Zink:Insulin = 0,0-1,025, Protamin:Insulin = 0,086-0,173 m/m
3. Bezeichnung	Isophan-Insulin-Suspension zur Injektion (Ph.Eur.)

ASK #11948

Chemical Abstract Service Nr.	501-70-2
Formelstamm	(C ₂₂ H ₄₀ N-O) ⁺ (H-O) ⁻
Molgewicht	351.5664
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Domiphenhydroxid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(2-phenoxyethyl)dodecan-1-aminiumhydroxid

ASK #11949

Andere Chemical Abstract Service Nr.	116295-91-1; 6757-06-8
Formelstamm	(C ₉ H ₁₂ N ₃ O ₈ P) ₂ ⁻ 2Na ⁺ . H ₂ O

Molgewicht	385.1755
Bruttoformel	$C_9H_{12}N_3Na_2O_8P$
2. Bezeichnung	5'-Cytidylsäure-Dinatriumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cytidin-5'-phosphat-Dinatriumsalz 1 H ₂ O

ASK #11953

Chemical Abstract Service Nr.	98418-47-4
Formelstamm	2(C15-H25-N-O3) . C4-H6-O4
Molgewicht	652.8158
Bruttoformel	$C_{34}H_{56}N_2O_{10}$
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-1-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-butandioat (2:1)
3. Bezeichnung	Metoprololsuccinat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(RS)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol-succinat (2:1); Metoprololhemisuccinat

ASK #11962

Formelstamm	C21-H27-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	393.9043
Bruttoformel	$C_{21}H_{28}ClNO_4$
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)[(2-methoxyethyl)(diphenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #11969

Chemical Abstract Service Nr.	3093-35-4
Molgewicht	454.9593
Bruttoformel	$C_{24}H_{32}ClFO_5$
Vorzugsbezeichnung	Halcinonid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregn-4-en-3,20-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	21-Chlor-9-fluor-11beta-hydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregn-4-en-3,20-dion

ASK #11970

Chemical Abstract Service Nr.	25212-88-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100218-76-6; 163546-10-9; 286390-43-0; 356522-89-9; 52932-72-6; 83137-85-3; 87659-25-4; 95032-39-6
Formelstamm	(C4-H6-O2) _n . (C5-H8-O2) _n
2. Bezeichnung	Poly[ethyl(prop-2-enoat)- <i>co</i> -2-methylprop-2-ensäure] (1:1)
3. Bezeichnung	Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.) ((mit Angabe des Typs; relative Molmasse: ca. 250000))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1); Eudragit L 100-55; Eudragit L 30 D [wässrige Dispersion]; Poly(ethylacrylat- <i>co</i> -methacrylsäure) (1:1)

ASK #11971

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerol(palmitat,stearat)

ASK #11972

Chemical Abstract Service Nr.	3482-74-4
Formelstamm	C14-H21-Cl-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	321.2427
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Clofexamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenoxy)- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]acetamid-hydrochlorid

ASK #11974

Chemical Abstract Service Nr.	156-57-0
Formelstamm	C2-H7-N-S . Cl-H
Molgewicht	113.6096
Bruttoformel	C ₂ H ₈ ClNS
Vorzugsbezeichnung	Mercaptaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004,2005; MAR27
2. Bezeichnung	2-Aminoethanthiol-hydrochlorid

ASK #11976

Chemical Abstract Service Nr.	7246-21-1
Formelstamm	(C15-H17-I3-N-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	663.0036
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ I ₃ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumtyropanoat
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-[(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)methyl]butansäure-Natriumsalz

ASK #11977

Chemical Abstract Service Nr.	26020-55-3
Molgewicht	319.3969
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxetoron
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	3-(6,12-Dihydro[1]benzofuro[3,2-c][1]benzoxepin-6-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(6,12-Dihydro[1]benzofuro[3,2-c][1]benzoxepin-6-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #11978

Chemical Abstract Service Nr. 26839-75-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 131628-37-0; 194288-09-0
Molgewicht 316.4197
Bruttoformel C₁₃H₂₄N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Timolol
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33; ROMP2010; CAS; BAN; MeSH; USAN
2. Bezeichnung (2S)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol

ASK #11979

Chemical Abstract Service Nr. 15351-05-0
Formelstamm (C23-H31-N2-O)+ I⁻
Molgewicht 478.4095
Bruttoformel C₂₃H₃₁IN₂O
Vorzugsbezeichnung Buzepidmetiodid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.3334
2. Bezeichnung 1-(4-Amino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-1-methylazepan-1-iumiodid

ASK #11980

Chemical Abstract Service Nr. 51798-72-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52931-49-4
Molgewicht 5586.3178
Bruttoformel C₂₄₅H₃₆₈N₆₄O₇₄S₆
Vorzugsbezeichnung Insulin defalan (Rind)
International Nonproprietary Name (INNv.L37)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Ala-Ser-Val-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
 [B]Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala, A6,A11:A7,B6:A20,B18-Tris(disulfid)

ASK #11981

Chemical Abstract Service Nr. 41767-29-7
Molgewicht 446.5515
Bruttoformel C₂₆H₃₅FO₅
Vorzugsbezeichnung Fluocortin-Butyl
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung Butyl(6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-oat)

ASK #11982

Chemical Abstract Service Nr.	3778-73-2
Molgewicht	261.086
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ Cl ₂ N ₂ O ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Ifosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1529; Ph.Eur.2002,4.00/1529; USMI10; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1529; MAR28
2. Bezeichnung	3-(2-Chlorethyl)-2-[(2-chlorethyl)amino]-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid

ASK #11983

Chemical Abstract Service Nr.	26807-65-8
Molgewicht	365.8345
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Indapamid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1108; Ph.Eur.2002,4.00/1108; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1108
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Chlor- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2-methyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-1-yl]-3-sulfamoylbenzamid

ASK #11984

2. Bezeichnung Röteln-Virus, Stamm Wistar RA 27/3, lebend, attenuiert

ASK #11986

Chemical Abstract Service Nr.	103-82-2
Formelstamm	(C ₈ H ₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	136.1479
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Phenylelessigsäure
Zitat Bezeichnung 2	GSBL; UBA-WGK; GESTIS; ETOX; ROMP2014; Pharmavista; LB; IGS; EAB5.2+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0(2005-2014)R; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	alpha-Tolylsäure; alpha-Toluylsäure; alpha-Tolusäure; Phenylethansäure; Benzolessigsäure

ASK #11988

Chemical Abstract Service Nr.	8031-44-5
2. Bezeichnung	Gehärtetes Wollwachs
3. Bezeichnung	Hydriertes Wollwachs
Zitat Bezeichnung 3	GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/969; Ph.Eur.2005,5.0/0969; Ph.Eur.2008,6.0/0969

ASK #11990

Chemical Abstract Service Nr.	555-45-3
Molgewicht	723.1607
Bruttoformel	C ₄₅ H ₈₆ O ₆
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)tritradecanoat
3. Bezeichnung	Glyceroltritradecanoat

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #11991

2. Bezeichnung Fettalkohole(C_x-C_y)

ASK #11995

Chemical Abstract Service Nr. 112-05-0

Formelstamm (C9-H17-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 158.238

Bruttoformel C₉H₁₈O₂

2. Bezeichnung Nonansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Pelargonsäure

ASK #11999

Chemical Abstract Service Nr. 112-12-9

Molgewicht 170.2918

Bruttoformel C₁₁H₂₂O

2. Bezeichnung Undecan-2-on

ASK #12003

Chemical Abstract Service Nr. 1337-76-4

Molgewicht 412.691

Bruttoformel AlHMgO₁₁Si₄

2. Bezeichnung Aluminium-magnesium-hydroxy-silicat

Zitat Bezeichnung 2 BPC73

3. Bezeichnung Attapulgit

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; HPP4; GII; ROMP8

ASK #12006

Chemical Abstract Service Nr. 60564-56-9

Formelstamm C12-H16-Cl-N-O3 . C14-H10-O4

Molgewicht 499.9401

Bruttoformel C₂₆H₂₆ClNO₇

Vorzugsbezeichnung Meclofenoxathibenzat

International Nonproprietary Name INN.L6,v.L18

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(4-chlorphenoxy)acetat]-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)

ASK #12007

Chemical Abstract Service Nr. 976-71-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 31030-96-3

Molgewicht 340.4559

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Canrenon
International Nonproprietary Name	INNv.L20
Zitat Bezeichnung 1	ATC-DE; GSBL; Hager2016; IGS; Pharmavista; EAB.VU.Syn; ROMP2018; GII; NIST
2. Bezeichnung	3-Oxo-17 -pregna-4,6-dien-21,17-carbolacton
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(17beta-Hydroxy-3-oxoandrosta-4,6-dien-17alpha-yl)propionsäurelacton; (2'R)-3',4'-Dihydro-5'H-spiro[androsta-4,6-dien-17,2'-furan]-3,5'-dion; 17-Hydroxy-3-oxo-17alpha-pregna-4,6-dien-21-carbonsäure-gamma-lacton; (17R)-3-Oxo-4,6-androstadien-17-spiro-2'-tetrahydrofuran-5'-on; (2'R)-3',4'-Dihydro-5'H-spiro[androst-4,6-dien-17,2'-furan]-3,5'-dion; 17alpha-(2-Carboxyethyl)-17beta-hydroxyandrosta-4,6-dien-3-on-lacton

ASK #12012

Chemical Abstract Service Nr.	9015-73-0
Formelstamm	(C6-H10-O5)x . (C6-H14-N)y
Vorzugsbezeichnung	Colextran
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	Poly[O-(2-diethylaminoethyl)]dextran
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethylaminoethylidextran

ASK #12023

Chemical Abstract Service Nr.	5355-16-8
Molgewicht	260.2917
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Diaveridin
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	5-[(3,4-Dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(3,4-Dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #12033

Andere Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 2500
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-50
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-50-stearat

ASK #12043

Chemical Abstract Service Nr.	7786-81-4
Molgewicht	154.756
Bruttoformel	NiO ₄ S

2. Bezeichnung	Nickel()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #12049	
Chemical Abstract Service Nr.	1333-82-0
Molgewicht	99.9943
Bruttoformel	CrO ₃
2. Bezeichnung	Chromtrioxid
Zitat Bezeichnung 2	MAR28; USMI10; BPC68
3. Bezeichnung	Chrom()-oxid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #12058

Chemical Abstract Service Nr.	33515-09-2
Molgewicht	1182.2901
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₅ N ₁₇ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Gonadorelin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	BP94; Ph.Eur.1997,827
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid

ASK #12059

Chemical Abstract Service Nr.	108582-71-4
Formelstamm	(C ₄ -H ₄ -O ₄) ²⁻ Fe ²⁺ . 4 H ₂ O
Molgewicht	243.9783
Bruttoformel	C ₄ H ₄ FeO ₄
2. Bezeichnung	Butandisäure-Eisen()-Salz (1:1) 4 H ₂ O
3. Bezeichnung	Eisen()-succinat-Tetrahydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Eisen(II)-succinat 4 HO; Bernsteinsäure-Eisen(II)-Salz (1:1) 4 HO

ASK #12060

Chemical Abstract Service Nr.	60672-82-4
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₅ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	376.4429
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Natriumnandrolonsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	3-Oxoestr-4-en-17 -ylhydrogensulfat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nandrolonhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #12061

Chemical Abstract Service Nr.	25575-91-1
Formelstamm	C16-H22-N6-O4 . C2-H4-O2
Molgewicht	422.4356
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Protirelinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-prolinamid-acetat (1:1)

ASK #12062

Chemical Abstract Service Nr.	91824-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	126928-03-8; 871233-43-1
Molgewicht	580.7914
Bruttoformel	C ₃₀ H ₆₀ O ₁₀
2. Bezeichnung	Tetraglycerolisostearat

ASK #12065

Chemical Abstract Service Nr.	2105-43-3
Formelstamm	C17-H26-N4-O3-S2 . Cl-H
Molgewicht	435.0043
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ ClN ₄ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fursultiaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	N-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-N-(5-hydroxy-3-[[{(oxolan-2-yl)methyl}disulfanyl]pent-2-en-2-yl])formamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-N-(5-hydroxy-3-[[{(tetrahydrofuran-2-yl)methyl}disulfanyl]pent-2-en-2-yl])formamid-hydrochlorid; N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-N-[5-hydroxy-3-(tetrahydro-2-furylmethyl)disulfanyl]pent-2-en-2-yl]formamid-hydrochlorid

ASK #12066

Andere Chemical Abstract Service Nr.	8029-68-3
2. Bezeichnung	Ammoniumsulfobitol
Zitat Bezeichnung 2	DAC2001

ASK #12067

Chemical Abstract Service Nr.	39315-52-1
Formelstamm	(C18-H23-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	342.4282
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	3,6/7-Di- <i>tert</i> -butylnaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #12076

Chemical Abstract Service Nr. 93-58-3
Molgewicht 136.1479
Bruttoformel C₈H₈O₂
2. Bezeichnung Methylbenzoat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R

ASK #12083

Chemical Abstract Service Nr. 55327-22-5
Formelstamm C18-H17-I4-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 855.4107
Bruttoformel C₁₈H₁₈ClI₄NO₄
Vorzugsbezeichnung Etiroxathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl{(2*R*)-2-amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]-2-methylpropanoat}-hydrochlorid

ASK #12085

Chemical Abstract Service Nr. 34522-46-8
Formelstamm C21-H21-N-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 435.4691
Bruttoformel C₂₅H₂₅NO₆
Vorzugsbezeichnung Oxetoronfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 3-(6,12-Dihydro[1]benzofuro[3,2-*c*][1]benzoxepin-6-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #12098

Chemical Abstract Service Nr. 3738-00-9
Molgewicht 236.3929
Bruttoformel C₁₆H₂₈O
2. Bezeichnung 3a,6,6,9a-Tetramethyldodecahydronaphtho[2,1-*b*]furan

ASK #12103

Chemical Abstract Service Nr. 363-24-6
Formelstamm (C20-H31-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 352.4651
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₅
Vorzugsbezeichnung Dinoproston
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.3.2-4,4.0,5.0,6.0,7.0(1999-2011)/1311; GII; ROMP2012; MAR2012
2. Bezeichnung (5*Z*,13*E*,15*S*)-11 ,15-Dihydroxy-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(5Z,13E-15S)-11alpha,15-Dihydroxy-9-oxoprostanoic acid
ASK #12104	
Chemical Abstract Service Nr.	29122-68-7
Molgewicht	266.3361
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Atenolol
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; BP2001-2011; USMI10; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0703; Ph.Eur.2005,5.0/0703; Ph.Eur.2002,4.00/703; GII; PHARMEUROPA19.2; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(4-((2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-[4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]phenyl]acetamid

ASK #12105	
Chemical Abstract Service Nr.	7004-98-0
Molgewicht	302.4079
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Epimestrol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11
2. Bezeichnung	3-Methoxyestra-1,3,5(10)-trien-16,17-diol

ASK #12106	
Chemical Abstract Service Nr.	32909-92-5
Formelstamm	(C ₉ H ₉ N ₄ O ₃ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	286.3307
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₄ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfametrol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4-methoxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(4-Methoxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)sulfanilamid

ASK #12107	
Chemical Abstract Service Nr.	17365-01-4
Molgewicht	818.9498
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ I ₄ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Etiroxat
International Nonproprietary Name	INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(2*R*)-2-amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]-2-methylpropanoat}

ASK #12108

Chemical Abstract Service Nr. 26171-23-3
Formelstamm (C₁₅H₁₄N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 257.2845
Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Tolmetin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI9.9215; MAR28
2. Bezeichnung [1-Methyl-5-(4-methylbenzoyl)-1-*H*-pyrrol-2-yl]essigsäure

ASK #12112

2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-60
3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-60-hydriertes-rizinusöl
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #12113

Chemical Abstract Service Nr. 26921-17-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 116475-10-6; 131628-38-1; 30166-36-0
Formelstamm C₁₃H₂₄N₄O₃S . C₄H₄O₄
Molgewicht 432.4918
Bruttoformel C₁₇H₂₈N₄O₇S
Vorzugsbezeichnung Timololmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0,5.0+7,6.0,7.0,8.0(2002-2017)/0572; MAR2011
2. Bezeichnung (2*S*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #12114

Chemical Abstract Service Nr. 68439-49-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 102381-15-7; 12656-10-9; 12790-63-5; 306966-46-1; 37337-62-5; 39384-37-7; 39384-38-8; 39404-34-7; 39404-35-8; 51877-40-8; 52732-71-5; 54578-85-7; 55464-98-7; 60328-40-7; 62887-15-4; 62887-17-6; 64296-31-7; 678155-06-1; 8049-57-8; 917245-08-0
2. Bezeichnung -(Hexadecyl/octadecyl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-x - -Alkyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-y
3. Bezeichnung Macrogolcetylstearylether (Ph.Eur.) ((mit Angabe der mittleren Anzahl EO-Einheiten; Ph.Eur.: 2-33 EO-Einheiten))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Polyethylenglycol-n-mono(cetyl,stearyl)ether [Mittelwert n = 2-33 EO-Einheiten]

ASK #12115

Chemical Abstract Service Nr. 89-48-5
Molgewicht 198.3019
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-[*(1R,2S,5R)*-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexyl]acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Menthylacetat

ASK #12116

Molgewicht 496.5671
Bruttoformel C₂₉H₃₃FO₆
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-benzoat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylbenzoat

ASK #12121

Chemical Abstract Service Nr. 85-91-6
Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung Methyl[2-(methyldamino)benzoat]

ASK #12122

Chemical Abstract Service Nr. 13055-82-8
Formelstamm C₁₈-H₂₃-N₅-O₅ . Cl-H
Molgewicht 425.8667
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClN₅O₅
Vorzugsbezeichnung Reproterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 7-(3-{[2-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxyethyl]amino}propyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #12126

Chemical Abstract Service Nr. 2305-05-7
Molgewicht 198.3019
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₂
2. Bezeichnung 5-Octyloxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Octyltetrahydrofuran-2-on

ASK #12128

Chemical Abstract Service Nr. 115-99-1
Molgewicht 182.2594
Bruttoformel C₁₁H₁₈O₂
2. Bezeichnung (3,7-Dimethylocta-1,6-dien-3-yl)formiat

ASK #12133

Chemical Abstract Service Nr. 122-03-2
Molgewicht 148.2017

Bruttoformel C₁₀H₁₂O
2. Bezeichnung 4-Isopropylbenzaldehyd

ASK #12138

Chemical Abstract Service Nr. 57-57-8
Molgewicht 72.0627
Bruttoformel C₃H₄O₂
Vorzugsbezeichnung Propiolacton
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung Oxetan-2-on

ASK #12145

Chemical Abstract Service Nr. 106-44-5
Molgewicht 108.1378
Bruttoformel C₇H₈O
2. Bezeichnung 4-Methylphenol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung *p*-Cresol
Zitat Bezeichnung 3 USM110; MAR28; Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #12154

Chemical Abstract Service Nr. 141-12-8
Molgewicht 196.286
Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂
2. Bezeichnung [(2Z)-3,7-Dimethylocta-2,6-dien-1-yl]acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nerylacetat

ASK #12160

Chemical Abstract Service Nr. 10592-03-7
Formelstamm C21-H26-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 390.9037
Bruttoformel C₂₁H₂₇ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Vincaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung Methyl[(4a¹S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a¹,5,6,12,13,13a-octahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #12161

Chemical Abstract Service Nr. 123-76-2

Formelstamm	(C ₅ H ₇ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	116.1152
Bruttoformel	C ₅ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	4-Oxopentansäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; GSBL; IGS; EUTCT; PubChem; ChemIDplus; LB; ROMP2015; GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Levulinsäure; 4-Oxopentansäure und Tautomeres: 4-Hydroxypentano-4-lacton (5-Hydroxy-5-methyloxolan-2-on; 5-Hydroxy-5-methyldihydrofuran-2(3H)-on); gamma-Ketovaleriansäure; gamma-Oxovaleriansäure; beta-Acetylpropionsäure; 4-Ketopentansäure; Lävulinsäure; 3-Acetylpropionsäure; 4-Ketovaleriansäure; 4-Pentanonsäure

ASK #12163

Chemical Abstract Service Nr.	498-00-0
Molgewicht	154.1632
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	4-Hydroxymethyl-2-methoxyphenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Hydroxy-3-methoxybenzylalkohol; (4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)methanol; Vanillylalkohol

ASK #12165

Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₈ N-O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	249.261
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ NO ₆
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl][hydrogen-(<i>R,R</i>)-tartrat]

ASK #12168

Chemical Abstract Service Nr.	12173-47-6
Molgewicht	360.586
Bruttoformel	H ₂ LiMgNaO ₁₂ Si ₄
2. Bezeichnung	Lithium-magnesium-silicat
3. Bezeichnung	Hectorit
Zitat Bezeichnung 3	ROMP8; HPP4; FIE96

ASK #12170

Chemical Abstract Service Nr.	124-06-1
Molgewicht	256.4241
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₂ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyltetradecanoat

ASK #12174

Chemical Abstract Service Nr.	121-44-8
Molgewicht	101.19
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethylethanamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Triethylamin; Triethylazan

ASK #12179

Chemical Abstract Service Nr. 71-55-6
Molgewicht 133.4042
Bruttoformel $C_2H_3Cl_3$
2. Bezeichnung 1,1,1-Trichlorethan
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trichlorethan '

ASK #12180

Chemical Abstract Service Nr. 75-12-7
Molgewicht 45.0406
Bruttoformel CH_3NO
2. Bezeichnung Formamid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1997R-2010R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.3R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB2011R

ASK #12182

Chemical Abstract Service Nr. 10101-52-7
Molgewicht 183.3071
Bruttoformel O_4SiZr
2. Bezeichnung Zirkoniumsilicat
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.9847
3. Bezeichnung Zirkonium()-silicat

ASK #12185

Andere Chemical Abstract Service Nr. 949014-28-2
Formelstamm $2(C_3H_5O_3)^- Ca^{2+} \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 254.2486
Bruttoformel $C_6H_{10}CaO_6$
2. Bezeichnung (S)-2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz 2 H_2O
3. Bezeichnung Calcium-(S)-lactat 2 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (S)-Milchsäure-Calciumsalz 2 H_2O

ASK #12193

Molgewicht 410.7165
Bruttoformel $C_{27}H_{54}O_2$
2. Bezeichnung Octadecylnonanoat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #12194

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₄)hydrogensulfat-Ammonium-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz**3. Bezeichnung** (Dodecyl,tetradecyl)hydrogensulfat-Ammoniumsalz-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #12208

Chemical Abstract Service Nr. 140-88-5**Molgewicht** 100.1158**Bruttoformel** C₅H₈O₂**2. Bezeichnung** Ethyl(prop-2-enoat)**3. Bezeichnung** Ethylacrylat**Zitat Bezeichnung 3** USMI9.3688; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.**Synonym** Ethylpropenoat

ASK #12245

Chemical Abstract Service Nr. 26658-19-5**Molgewicht** 963.5424**Bruttoformel** C₆₀H₁₁₄O₈**Vorzugsbezeichnung** Sorbitantristearat**International Nonproprietary Name** INN.L6**Zitat Bezeichnung 1** MAR27; Janistyn78,I; FIE96; E492**2. Bezeichnung** {[4-Hydroxy-3-(octadecanoyloxy)oxolan-2-yl]ethan-1,2-diyl}bis(octadecanoat)**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** {[4-Hydroxy-3-(stearoyloxy)tetrahydro-2-furyl]ethan-1,2-diyl}distearat; E 492

ASK #12248

Chemical Abstract Service Nr. 3166-62-9**Formelstamm** (C₂₁-H₂₈-N-O₃)⁺ Br⁻**Molgewicht** 422.3559**Bruttoformel** C₂₁H₂₈BrNO₃**Vorzugsbezeichnung** Methylbenactyziumbromid**International Nonproprietary Name** INN.L16**Zitat Bezeichnung 1** USMI11**2. Bezeichnung** *N,N*-Diethyl-2-(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-*N*-methylethanaminiumbromid**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** [2-(Benziloyloxy)ethyl]diethylmethylammoniumbromid

ASK #12252

Chemical Abstract Service Nr. 154-85-8**Formelstamm** (C₅-H₃-N₂-O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht	178.0781
Bruttoformel	C ₅ H ₃ N ₂ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumrotat
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #12253	
Molgewicht	374.8422
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Indapamid-Hemihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Chlor- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2-methyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-1-yl]-3-sulfamoylbenzamid 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Indapamid 0.5 HO
ASK #12264	
Chemical Abstract Service Nr.	361-09-1
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₉ -O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	430.5532
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₉ NaO ₅
2. Bezeichnung	3 ,7 ,12 -Trihydroxy-5 -cholan-24-säure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Cholsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 3	GII; USMI10
ASK #12269	
Chemical Abstract Service Nr.	306-07-0
Formelstamm	C ₁₁ -H ₁₃ -N . Cl-H
Molgewicht	195.6886
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Pargylinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -methylprop-2-in-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(methyl)(prop-2-in-1-yl)azan-hydrochlorid
ASK #12270	
Chemical Abstract Service Nr.	58902-67-3
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₃ -N . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	373.509
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₃ S

Vorzugsbezeichnung	Maprotilinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L11,v.L18
2. Bezeichnung	3-(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl](methyl)azan-methansulfonat (1:1)

ASK #12273

Chemical Abstract Service Nr.	928-95-0
Molgewicht	100.1589
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-Hex-2-en-1-ol

ASK #12274

Chemical Abstract Service Nr.	12304-65-3
Molgewicht	603.9805
Bruttoformel	CH ₁₆ Al ₂ Mg ₆ O ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Hydrotalcit
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	Dialuminium-hexamagnesium-carbonat-hexadecahydroxid 4 H ₂ O

ASK #12277

Chemical Abstract Service Nr.	71662-11-8
Formelstamm	2(C13-H16-N4-O6) . C4-H6-O6
Molgewicht	798.6655
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₈ N ₈ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Furaltadonhemi[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[(Morpholin-4-yl)methyl]-3-[[[(5-nitrofur-2-yl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-5-Morpholinomethyl-3-[(5-nitro-2-furylmethylen)amino]-1,3-oxazolidin-2-on-(<i>R,R</i>)-tartrat (2:1)

ASK #12281

2. Bezeichnung Alkyl(C_x-C_y)alkanoat(C_n-C_m) - Fettsäure-aminomethylpropandiolester

ASK #12282

Chemical Abstract Service Nr.	25637-97-2
Molgewicht	819.1141
Bruttoformel	C ₄₄ H ₈₂ O ₁₃
2. Bezeichnung	Sucrosebis(hexadecanoat)
3. Bezeichnung	Sucrosedipalmitat
Zitat Bezeichnung 3	GII

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Saccharosediipalmitat
ASK #12285	
Molgewicht	438.5161
Bruttoformel	$C_{25}H_{30}N_2O_5$
2. Bezeichnung	Methyl(1-acetyl-17-(acetyloxy)yohimban-16-carboxylat)
3. Bezeichnung	Methyl(17-acetoxy-1-acetylyohimban-16-carboxylat)
ASK #12288	
Chemical Abstract Service Nr.	99-66-1
Formelstamm	$(C_8H_{15}O_2)^- H^+$
Molgewicht	144.2114
Bruttoformel	$C_8H_{16}O_2$
Vorzugsbezeichnung	Valproinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1378; GII; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1378; Ph.Eur.2002,4.00/1378
2. Bezeichnung	2-Propylpentansäure
ASK #12290	
Chemical Abstract Service Nr.	3234-85-3
Molgewicht	424.743
Bruttoformel	$C_{28}H_{56}O_2$
2. Bezeichnung	Tetradecyltetradecanoat
ASK #12293	
Chemical Abstract Service Nr.	22260-51-1
Formelstamm	$C_{32}H_{40}BrN_5O_5 \cdot C_4H_9O_3S$
Molgewicht	750.7002
Bruttoformel	$C_{33}H_{44}BrN_5O_8S$
Vorzugsbezeichnung	Bromocriptinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L17,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0596; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.6,5.8/0596; GII; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/596
2. Bezeichnung	(5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
ASK #12294	
Chemical Abstract Service Nr.	36637-19-1
Formelstamm	$C_{17}H_{28}N_2O \cdot Cl-H$
Molgewicht	312.878
Bruttoformel	$C_{17}H_{29}ClN_2O$

Vorzugsbezeichnung	Etidocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-2-[(ethyl)(propyl)amino]butanamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-[(Ethyl)(propyl)amino]-2',6'-dimethylbutananilid-hydrochlorid
ASK #12295	
Chemical Abstract Service Nr.	17902-23-7
Molgewicht	200.1671
Bruttoformel	C ₈ H ₉ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tegafur
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Fluor-1-[(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -5-Fluor-1-[(2 <i>R</i>)-tetrahydrofuran-2-yl]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #12296	
Chemical Abstract Service Nr.	23093-74-5
Formelstamm	C14-H20-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	284.7817
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bunitrololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27
2. Bezeichnung	2-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)benzonitril-hydrochlorid
ASK #12297	
Chemical Abstract Service Nr.	38194-50-2
Formelstamm	(C20-H16-F-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	356.4106
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ FO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulindac
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/864; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00,4.03/864; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/864; MAR28; USAN; BP2001-2010
2. Bezeichnung	{(Z)-5-Fluor-2-methyl-1-[4-(methylsulfinyl)benzyliden]inden-3-yl}essigsäure
ASK #12298	
Chemical Abstract Service Nr.	64490-92-2
Formelstamm	(C15-H14-N-O3) ⁻ Na ⁺ . 2 H2-O

	Molgewicht	315.2969
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ NNaO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Tolmetin-Natrium 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	[1-Methyl-5-(4-methylbenzoyl)-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl]essigsäure-Natriumsalz 2 H ₂ O
ASK #12299	Chemical Abstract Service Nr.	1812-30-2
	Molgewicht	316.1527
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ BrN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Bromazepam
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.6,5.7/0879; GII; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA17.1; BP2001-2011; DAC91; Ph.Eur.2008,6.0/0879; USAN; GLST; Ph.Eur.2002,4.00/879; USMI9.1384; MAR27
	2. Bezeichnung	7-Brom-5-(pyridin-2-yl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-Brom-5-(2-pyridyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #12315	Chemical Abstract Service Nr.	36637-18-0
	Molgewicht	276.417
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Etidocain
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-2-[(ethyl)(propyl)amino]butanamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>RS</i>)-2-[(Ethyl)(propyl)amino]-2',6'-dimethylbutananilid
ASK #12316	Chemical Abstract Service Nr.	19216-56-9
	Molgewicht	383.4011
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Prazosin
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7509; MAR27
	2. Bezeichnung	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl](furan-2-yl)methanon
ASK #12317	Chemical Abstract Service Nr.	5536-17-4

	Molgewicht	267.2413
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Vidarabin
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	2. Bezeichnung	9- -D-Arabinofuranosyl-9 <i>H</i> -purin-6-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9-beta-D-Arabinofuranosyl-9H-purin-6-ylazan
ASK #12318		
	Chemical Abstract Service Nr.	29984-33-6
	Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₂ N ₅ O ₇ P) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	347.2212
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₅ O ₇ P
	Vorzugsbezeichnung	Vidarabin-5'-dihydrogenphosphat
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	2. Bezeichnung	9-(5- <i>O</i> -Phosphono- -D-arabinofuranosyl)-9 <i>H</i> -purin-6-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9-(5- <i>O</i> -Phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan
ASK #12319		
	Chemical Abstract Service Nr.	23111-34-4
	Molgewicht	476.9514
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ ClN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Feclobuzon
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	2. Bezeichnung	(4-Butyl-2,5-dioxo-1,2-diphenylpyrazolidin-4-ylmethyl)(4-chlorbenzoat)
ASK #12320		
	Chemical Abstract Service Nr.	638-94-8
	Molgewicht	416.5073
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Desonid
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII; USMI9
	2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-11 ,21-Dihydroxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	11beta,21-Dihydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #12321		
	Chemical Abstract Service Nr.	70-00-8

Molgewicht	296.2
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ F ₃ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy- β -D-erythro-pentofuranosyl)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Trifluridin
Zitat Bezeichnung 3	GII; MAR2013; EAB10.3+7(2021-2022)/2910
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Trifluorthymidin; 2'-Desoxy-5-(trifluormethyl)uridin; 1-beta-D-Ribofuranosyl-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-(trifluormethyl)-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-pyrimidindion

ASK #12323

Chemical Abstract Service Nr.	520-27-4
Molgewicht	608.5447
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Diosmin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; EAB4.0+4+6,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0(2002-2019)/1611; Phpa11.3,11.4,25.1(1999,2013); MAR2020; BP2002-2020; EP4.0+4+6,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0,10.0(2002-2020); CAS
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-7-(6- <i>O</i> - β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-7-(6- <i>O</i> -alpha-L-rhamnopyranosyl-beta-D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on; 7-[[6- <i>O</i> -(6-Desoxy-alpha-L-mannopyranosyl)-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5-hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on; 3',5-Dihydroxy-4'-methoxy-7-(6- <i>O</i> -alpha-L-rhamnopyranosyl-beta-D-glucopyranosyloxy)flavon

ASK #12324

Chemical Abstract Service Nr.	853-34-9
Molgewicht	322.3578
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Kebuzon
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-(3-Oxobutyl)-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #12326

Chemical Abstract Service Nr.	37661-08-8
Formelstamm	C21-H27-N3-O7-S . Cl-H
Molgewicht	501.9809
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClN ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Bacampicillinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0808; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0808; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/808

2. Bezeichnung [1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl]{{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}-hydrochlorid

ASK #12327

Chemical Abstract Service Nr. 53693-96-2

Formelstamm (C₂₁-H₃₆-Cl₂-N)⁺ (C₆-H₁₁-O₇)⁻

Molgewicht 568.5706

Bruttoformel C₂₇H₄₇Cl₂NO₇

2. Bezeichnung [(3,4-Dichlorbenzyl)dodecyldimethylammonium]-D-gluconat

ASK #12341

Chemical Abstract Service Nr. 1390-65-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1328-60-5; 52011-97-9; 8022-93-3

Molgewicht 1105.88

Bruttoformel C₄₄H₄₀AlCaO₂₆

2. Bezeichnung 7- -D-Glucopyranosyl-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure, Aluminium-Calcium-Komplexe

3. Bezeichnung Carmin

Zitat Bezeichnung 3 EINECS; Helv8/97; E120; Ph.Eur.Bd.IR

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

Synonym E 120 [Karmin-Aluminium-Calcium-Lacke]; Karmin; Karmesin [Carmin]; Echtes Karmin; Carminsäure-Aluminium-Calcium-Komplexe; 7-beta-D-Glucopyranosyl-9,10-dihydro-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-2-anthracencarbonsäure-Aluminium-Calcium-Komplexe; Karminsäure-Aluminiumlacke [Calcium(2+)-haltig]

ASK #12371

Molgewicht 172.2646

Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂

2. Bezeichnung Pentylpentanoat

ASK #12375

Chemical Abstract Service Nr. 3644-61-9

Formelstamm C₁₆-H₂₃-N-O . Cl-H

Molgewicht 281.8209

Bruttoformel C₁₆H₂₄ClNO

Vorzugsbezeichnung Tolperisonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L13)

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung 2-Methyl-1-(4-methylphenyl)-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Piperidinomethyl-1-(p-tolyl)propan-1-on-hydrochlorid

ASK #12380

Vorzugsbezeichnung	Gramicidin J1
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #12381	
Molgewicht	684.8691
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₆ N ₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Gramicidin J2
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #12382	
Chemical Abstract Service Nr.	113-73-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1367-99-3; 1403-67-4; 64626-90-0
Molgewicht	1141.4469
Bruttoformel	C ₆₀ H ₉₂ N ₁₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Gramicidin S
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USM12
2. Bezeichnung	Cyclo(L-leucyl-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-valyl-L-ornithyl-L-leucyl-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-valyl-L-ornithyl)
ASK #12383	
Chemical Abstract Service Nr.	34915-68-9
Molgewicht	248.3208
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bunitrolol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	2-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)benzonitril
ASK #12385	
Chemical Abstract Service Nr.	3625-06-7
Molgewicht	429.5491
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Mebeverin
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	(4-{{(Ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}butyl})(3,4-dimethoxybenzoat)
ASK #12390	
Chemical Abstract Service Nr.	21898-19-1
Formelstamm	C12-H18-Cl2-N2-O . Cl-H
Molgewicht	313.6511
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ Cl ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clenbuterolhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1409; Ph.Eur.2002,4.00/1409; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1409; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)-2-(<i>tert</i> -butylamino)ethanol-hydrochlorid
ASK #12393	
Chemical Abstract Service Nr.	357-08-4
Formelstamm	C19-H21-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	363.8353
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Naloxonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-6-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5R,9R,13S,14S)-17-Allyl-4,5-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on-hydrochlorid
ASK #12394	
Chemical Abstract Service Nr.	465-65-6
Molgewicht	327.3743
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Naloxon
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; USMI9.6182
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-6-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5R,9R,13S,14S)-17-Allyl-4,5-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on; 17-Allyl-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on
ASK #12395	
Chemical Abstract Service Nr.	26717-47-5
Molgewicht	327.8032
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Clofibrid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	[3-(Dimethylcarbamoyl)propyl][2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]
ASK #12396	
Chemical Abstract Service Nr.	7308-90-9
Molgewicht	696.9112
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ O ₇
2. Bezeichnung	(3-Oxo-1,3-dihydrospiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-3',6'-diyl)didodecanoat

3. Bezeichnung Fluoresceindidodecanoat
ASK #12397

Chemical Abstract Service Nr. 40666-16-8
Formelstamm (C₂₃-H₂₈-F₃-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 458.468
Bruttoformel C₂₃H₂₉F₃O₆
Vorzugsbezeichnung Fluprostenol
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4076
2. Bezeichnung *rac*-(5*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(1*E*,3*R*)-3-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenoxy]but-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,13*E*-8*RS*,9*SR*,11*RS*,12*RS*,15*RS*)-9,11,15-Trihydroxy-16-[3-(trifluormethyl)phenoxy]-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #12398

Chemical Abstract Service Nr. 37091-66-0
Formelstamm (C₂₀-H₂₂-N₅-O₆-S)⁻ H⁺
Molgewicht 461.4915
Bruttoformel C₂₀H₂₃N₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Azlocillin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(2*R*)-2-(2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*)-2,2-Dimethyl-6-[(*R*)-2-(2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]penam-3-carbonsäure

ASK #12399

Chemical Abstract Service Nr. 3397-23-7
Molgewicht 1042.1916
Bruttoformel C₄₅H₆₃N₁₃O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Ornipressin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung L-Cysteinyl(1*S* 6*S*)-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl(6*S* 1*S*)-L-prolyl-L-ornithylglycinamid

ASK #12401

Chemical Abstract Service Nr. 99-49-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22327-39-5
Molgewicht 150.2176
Bruttoformel C₁₀H₁₄O

2. Bezeichnung	2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-on
3. Bezeichnung	Carvon
Zitat Bezeichnung 3	DAB1996R; USMI10; KARRER557; ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	rac-(5R)-2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-on; DL-Carvon; 5-Isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexen-1-on; (RS)-5-Isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexen-1-on; (RS)-5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-enon; (RS)-6,8-p-Menthadien-2-on; 5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-enon; 6,8-p-Menthadien-2-on; Karvon; (+/-)-Carvon; rac-Carvon

ASK #12403

2. Bezeichnung Poly(*O*-ethyl,2-hydroxyethyl)cellulose

ASK #12406

Chemical Abstract Service Nr.	18067-13-5
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₄ -N-O ₄) ⁺ (C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻
Molgewicht	429.4846
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ NO ₈ S
2. Bezeichnung	6,7-Epoxy-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropanium(methylsulfat)
3. Bezeichnung	<i>N</i> -Methylscopolaminium(methylsulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1S,3s,5R,6R,7S)-6,7-Epoxy-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan(methylsulfat)

ASK #12407

Chemical Abstract Service Nr.	29868-97-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1613380-80-5
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₁ -N ₅ -O ₂ . 2 Cl-H
Molgewicht	424.3242
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ Cl ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pirenzepindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; ROMP2019; EUTCT
2. Bezeichnung	11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodiazepin-6-on-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodiazepin-6-on-dihydrochlorid

ASK #12408

Chemical Abstract Service Nr.	16773-42-5
Molgewicht	219.6256
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ornidazol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung	1-Chlor-3-(2-methyl-5-nitroimidazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #12409

Chemical Abstract Service Nr. 26589-39-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100218-78-8; 37219-87-7
Formelstamm (C₄-H₆-O₂)_x . (C₄-H₆-O₂)_y
2. Bezeichnung Poly[methyl(prop-2-enoat)-co-2-methylprop-2-ensäure] (x:y)
3. Bezeichnung Poly(methacrylsäure-co-methylacrylat) (x:y)

ASK #12410

Chemical Abstract Service Nr. 10049-01-1
Molgewicht 303.9518
Bruttoformel BiO₄P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Bismut()-Salz (1:1)
3. Bezeichnung Bismut()-phosphat

ASK #12411

Chemical Abstract Service Nr. 10402-53-6
Formelstamm C₂₄-H₃₂-N₂-O₂ . 2 Cl-H
Molgewicht 453.445
Bruttoformel C₂₄H₃₄Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Eprazinondihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 3-[4-(2-Ethoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-2-methyl-1-phenylpropan-1-on-dihydrochlorid

ASK #12412

Chemical Abstract Service Nr. 2459-05-4
Formelstamm (C₆-H₇-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 144.1253
Bruttoformel C₆H₈O₄
2. Bezeichnung Ethylhydrogen[(2E)-but-2-endioat]
3. Bezeichnung Ethylhydrogenfumarat
Zitat Bezeichnung 3 DAC2004,2005; DAC2004R; ROMP2017; Pharmavista; IGS; Hager2015
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (E)-Butendisäuremonoethylester; Ethylhydrogen-(E)-butendioat; (2E)-But-2-endisäuremonoethylester; Monoethylfumarat; Ethylfumarat; Fumarsäureethylester; Fumarsäuremonoethylester; (2E)-4-Ethoxy-4-oxobut-2-ensäure; (2E)-4-Ethoxy-4-oxo-2-butensäure

ASK #12414

Chemical Abstract Service Nr. 2753-45-9
Formelstamm C₂₅-H₃₅-N-O₅ . Cl-H
Molgewicht 466.01
Bruttoformel C₂₅H₃₆ClNO₅
2. Bezeichnung (4-{{(Ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}butyl})(3,4-dimethoxybenzoat)-hydrochlorid (1:1)

3. Bezeichnung Mebeverinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8,10.0+8(2019-2022)/2097; GII

ASK #12415

Chemical Abstract Service Nr. 9003-63-8
Formelstamm (C8-H14-O2)n
2. Bezeichnung Poly[butyl(2-methylprop-2-enoat)]
3. Bezeichnung Poly(butylmethacrylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Butylmethacrylat - Homopolymerisat

ASK #12425

Chemical Abstract Service Nr. 51481-65-3
Formelstamm (C21-H24-N5-O8-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 539.5819
Bruttoformel C₂₁H₂₅N₅O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Mezlocillin
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-(3-Methansulfonyl-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3S,6R,7R)-6-[(R)-2-(3-Mesyl-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #12427

Chemical Abstract Service Nr. 7685-23-6
Molgewicht 920.989
Bruttoformel C₄₆H₆₄O₁₉
Vorzugsbezeichnung Gitoformat
International Nonproprietary Name INN.L12
2. Bezeichnung 3 -[(2R,4S,5R,6R)-5-[(2S,4S,5R,6R)-5-[(2S,4S,5R,6R)-4,5-Bis(formyloxy)-6-methyloxan-2-yloxy]-4-formyloxy-6-methyloxan-2-yloxy]-16 -formyloxy-14 -hydroxy-5 -card-20(22)-enol]-3-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyloxy]-16beta-formyloxy-14beta-hydroxy-5beta-card-20(22)-enol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3beta-[3,4-Di-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyloxy]-16beta-formyloxy-14beta-hydroxy-5beta-card-20(22)-enol

ASK #12431

Chemical Abstract Service Nr. 20448-86-6
Molgewicht 329.4763
Bruttoformel C₂₁H₃₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Bornaprin
International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(3-Diethylaminopropyl)(2-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Diethylaminopropyl)(2-phenyl-8,9,10-trinorbornan-2-carboxylat)

ASK #12432

Chemical Abstract Service Nr.	102-22-7
Molgewicht	272.382
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₂
2. Bezeichnung	[(E)-3,7-Dimethylocta-2,6-dien-1-yl](phenylacetat)
3. Bezeichnung	Geranyl(phenylacetat)

ASK #12434

Chemical Abstract Service Nr.	627-83-8
Molgewicht	594.9918
Bruttoformel	C ₃₈ H ₇₄ O ₄
2. Bezeichnung	(Ethan-1,2-diyl)dioctadecanoat
3. Bezeichnung	Ethylendistearat
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #12436

Chemical Abstract Service Nr.	36592-77-5
Formelstamm	C17-H27-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	345.8615
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Metipranololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-2,3,6-trimethylphenyl)acetat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-2,3,6-trimethylphenyl}acetat-hydrochlorid

ASK #12437

Chemical Abstract Service Nr.	37517-30-9
Molgewicht	336.4259
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Acebutolol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(3-Acetyl-4-{(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)butanamid

ASK #12438

Chemical Abstract Service Nr. 452-35-7

Molgewicht 258.3173

Bruttoformel C₉H₁₀N₂O₃S₂

2. Bezeichnung 6-Ethoxy-1,3-benzothiazol-2-sulfonamid

3. Bezeichnung Ethoxzolamid

ASK #12439

Chemical Abstract Service Nr. 34493-98-6

Molgewicht 451.5151

Bruttoformel C₁₈H₃₇N₅O₈

Vorzugsbezeichnung Dibekacin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung *O*-3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 6)-*O*-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D-*erythro*-hexopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin

ASK #12440

Chemical Abstract Service Nr. 52468-60-7

Molgewicht 404.4949

Bruttoformel C₂₆H₂₆F₂N₂

Vorzugsbezeichnung Flunarizin

International Nonproprietary Name INN.L10

2. Bezeichnung 1-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]-4-[(*E*)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[(*E*)-Cinnamyl]-4-(4,4'-difluorbenzhydryl)piperazin

ASK #12441

Chemical Abstract Service Nr. 51481-61-9

Molgewicht 252.3392

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₆S

Vorzugsbezeichnung Cimetidin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0,4.0+6,5.0,6.0+6,7.0,8.0+6,9.0(1997-2018)/0756; ROMP2019; MAR2019

2. Bezeichnung 2-Cyan-1-methyl-3-{2-[(5-methyl-1 *H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

ASK #12442

Chemical Abstract Service Nr. 1227-61-8

Molgewicht 280.3627

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Mefexamid

International Nonproprietary Name INN.L6

	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5623; MAR27
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenoxy)acetamid
ASK #12443	Chemical Abstract Service Nr.	27220-47-9
	Molgewicht	381.6835
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₃ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Econazol
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27; EAB4.5,5.0,6.0+8,7.0,8.0,9.0(2003-2018)/2049; USMI9.3472
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[2-(4-Chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol
ASK #12444	Chemical Abstract Service Nr.	989-96-8
	Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₀ F-O ₉ -P) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	514.4777
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ FO ₉ P
	Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonacetamid-21-dihydrogenphosphat
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat
ASK #12445	Chemical Abstract Service Nr.	120-91-2
	Formelstamm	(C ₅ H ₉ O ₃ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	150.1961
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Desmeninol
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Hydroxy-4-(methylsulfanyl)butansäure
ASK #12446	Chemical Abstract Service Nr.	23271-74-1
	Molgewicht	347.4486
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Fedrilat
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	[4-(Morpholin-4-yl)butan-2-yl](4-phenyloxan-4-carboxylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(4-Morpholinobutan-2-yl)(4-phenyltetrahydropyran-4-carboxylat)
ASK #12447		

Chemical Abstract Service Nr. 759-05-7

Formelstamm (C5-H7-O3)⁻ H+

Molgewicht 116.1152

Bruttoformel C₅H₈O₃

2. Bezeichnung 3-Methyl-2-oxobutansäure

ASK #12448

Chemical Abstract Service Nr. 39748-49-7

Formelstamm (C6-H9-O3)⁻ H+

Molgewicht 130.1418

Bruttoformel C₆H₁₀O₃

2. Bezeichnung (*RS*)-3-Methyl-2-oxopentansäure

ASK #12449

Chemical Abstract Service Nr. 816-66-0

Formelstamm (C6-H9-O3)⁻ H+

Molgewicht 130.1418

Bruttoformel C₆H₁₀O₃

2. Bezeichnung 4-Methyl-2-oxopentansäure

ASK #12450

Chemical Abstract Service Nr. 59198-70-8

Molgewicht 478.5686

Bruttoformel C₂₇H₃₆F₂O₅

Vorzugsbezeichnung Diflucortolon-21-valerat

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylpentanoat

ASK #12452

Chemical Abstract Service Nr. 486-86-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28463-18-5

Molgewicht 204.2682

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O

2. Bezeichnung (1*R*,5*S*)-1-Methyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-1,5-methano-8*H*-pyrido[1,2-*a*][1,5]diazocin-8-on

3. Bezeichnung *N*-Methylcytisin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2018; HAB2018R

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

Synonym (1*R*,5*S*)-1-Methyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-1,5-methano-8*H*-pyrido(1,2-*a*)(1,5)diazocin-8-on; Caulophyllin

ASK #12453

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm LaSota, lebend

ASK #12454

Chemical Abstract Service Nr.	3635-74-3
Formelstamm	C4-H11-N-O . C9-H9-N-O3
Molgewicht	268.3089
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Deanolacedoben
International Nonproprietary Name	(INNv.L15),v.L42
2. Bezeichnung	2-Dimethylaminoethanol-4-acetamidobenzoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Acetamidobenzoessäure-2-Dimethylaminoethanol-Salz (1:1)
ASK #12455	
Chemical Abstract Service Nr.	7492-31-1
Formelstamm	2(C9-H19-N) . C6-H10-O8
Molgewicht	492.6465
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Isometheptenhemigalactarat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	N,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-galactarat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan-galactarat (2:1); Isometheptenhemimucac
ASK #12456	
Chemical Abstract Service Nr.	9003-07-0
Formelstamm	(C3-H6)n
2. Bezeichnung	Poly(1-methylethylen)
3. Bezeichnung	Polypropylen
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7359; Polypropylen; ROMP7; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polypropen
ASK #12457	
Chemical Abstract Service Nr.	23713-46-4
Molgewicht	208.9804
Bruttoformel	Bi
2. Bezeichnung	Bismut()-Ion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Wismut(III)-Ion; Bismut(3+)-Ion
ASK #12460	
Chemical Abstract Service Nr.	31065-89-1
Formelstamm	(C18-H24-N-O)+ Br ⁻

Molgewicht	350.2933
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Diphenhydraminmethylbromid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	[2-(Diphenylmethoxy)ethyl]trimethylammoniumbromid
ASK #12463	
Chemical Abstract Service Nr.	61790-81-6
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-lanolin
3. Bezeichnung	Lanolin-poly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #12464	
Chemical Abstract Service Nr.	50-89-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	157049-39-3; 157049-40-6; 35902-13-7
Molgewicht	242.2286
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Doxribtimin
International Nonproprietary Name	INN.L87
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-methyluracil; Thymin-2-desoxyribosid; 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-methyl-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-pyrimidindion; 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; Desoxythymidin; Thymidin
ASK #12467	
Chemical Abstract Service Nr.	4618-47-7
Formelstamm	C18-H21-N-O3 . C14-H12-O3
Molgewicht	527.6075
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ NO ₆
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)benzilat-benzilat (1:1)
ASK #12468	
Chemical Abstract Service Nr.	4140-20-9
Molgewicht	433.5393
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Estrapronicat
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	[3-(Propanoyloxy)estra-1,3,5(10)-trien-17 -yl](pyridin-3-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diyl-17-nicotinat-3-propionat
ASK #12469

Chemical Abstract Service Nr. 862-89-5

Molgewicht 442.6737

Bruttoformel $C_{29}H_{46}O_3$

Vorzugsbezeichnung Nandrolonundecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -ylundecanoat

ASK #12470

Chemical Abstract Service Nr. 4596-16-1

Molgewicht 442.6307

Bruttoformel $C_{28}H_{42}O_4$

Vorzugsbezeichnung Hydroxyprogesteronenantat

International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 3,20-Dioxopregn-4-en-17-ylheptanoat

ASK #12471

Chemical Abstract Service Nr. 1012-86-8

Formelstamm $(C_{11}H_{13}O_3)^- Na^+$

Molgewicht 216.2089

Bruttoformel $C_{11}H_{13}NaO_3$

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-isopropyl-6-methylbenzoesäure-Natriumsalz

ASK #12502

Chemical Abstract Service Nr. 19237-84-4

Formelstamm $C_{19}H_{21}N_5O_4 \cdot Cl-H$

Molgewicht 419.8621

Bruttoformel $C_{19}H_{22}ClN_5O_4$

Vorzugsbezeichnung Prazosinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L10)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/856; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/856; USMI9.7509; Ph.Eur.2005,5.0/856

2. Bezeichnung [4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl](furan-2-yl)methanon-hydrochlorid

ASK #12504

Chemical Abstract Service Nr. 35604-67-2

Formelstamm $C_{13}H_{19}N-O_3 \cdot Cl-H$

Molgewicht 273.7558

Bruttoformel $C_{13}H_{20}ClNO_3$

Vorzugsbezeichnung Viloxazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; USMI10
2. Bezeichnung	2-[(2-Ethoxyphenoxy)methyl]morpholin-hydrochlorid
ASK #12505	
Chemical Abstract Service Nr.	27833-64-3
Formelstamm	C18-H18-Cl-N3-O . C4-H6-O4
Molgewicht	445.8961
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Loxapinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	2-Chlor-11-(4-methylpiperazin-1-yl)dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]oxazepin-butandioat (1:1)

ASK #12506

Chemical Abstract Service Nr.	80495-46-1
Formelstamm	(C21-H24-N5-O8-S2) ⁻ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	579.579
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₅ NaO ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Mezlocillin-Natrium-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1	(IINN.L16); (IINNv.L34)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-(3-Methansulfonyl-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mezlocillin-Natrium 1 HO

ASK #12507

Chemical Abstract Service Nr.	22199-08-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	216252-08-3; 38834-97-8; 57484-89-6; 57533-85-4; 61906-15-8
Formelstamm	(C10-H9-N4-O2-S) ⁻ Ag ⁺
Molgewicht	357.1373
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ AgN ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadiazin-Silber
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(pyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Silbersalz

ASK #12508

Chemical Abstract Service Nr.	30544-47-9
Molgewicht	369.335
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ F ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Etofenamat

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1513; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1513; GII; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1513

2. Bezeichnung [2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl][2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}

ASK #12510

Molgewicht 140.1366

Bruttoformel C₇H₈O₃

2. Bezeichnung 2-Ethyl-3-hydroxy-4*H*-pyran-4-on

ASK #12511

Chemical Abstract Service Nr. 105030-28-2

Formelstamm (C2-H6-Cl-N)_n

2. Bezeichnung Poly(azandiylethan-1,2-diyl-hydrochlorid)

3. Bezeichnung Poly(ethylenimin-hydrochlorid)

ASK #12512

Chemical Abstract Service Nr. 5882-48-4

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

Molgewicht 173.64

Bruttoformel C₈H₁₂ClNO

2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)phenol-hydrochlorid

ASK #12513

Molgewicht 516.7077

Bruttoformel C₂₈H₅₂O₈

2. Bezeichnung (Isooctadecyl)[3,3'-oxybis(propan-1,2-diol)]butandioat

ASK #12514

Chemical Abstract Service Nr. 66085-00-5

Molgewicht 358.5558

Bruttoformel C₂₁H₄₂O₄

2. Bezeichnung Glycerolmonoisostearat

Zitat Bezeichnung 2 DAC2004,2005

ASK #12515

Chemical Abstract Service Nr. 68958-48-5

Molgewicht 625.0177

Bruttoformel C₃₉H₇₆O₅

2. Bezeichnung Glyceroldiisostearat

ASK #12519

Chemical Abstract Service Nr. 1037-50-9

Formelstamm (C12-H13-N4-O4-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 332.3108

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₄NaO₄S

Vorzugsbezeichnung	Sulfadimethoxin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8696
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(2,6-dimethoxypyrimidin-4-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(2,6-Dimethoxypyrimidin-4-yl)sulfanilamid-Natriumsalz
ASK #12521	
Chemical Abstract Service Nr.	112-60-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	194.2255
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 200
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUTCT; FDA-SRS; EAB10.4(2021)R
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-200
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetraethylenglycol; 3,6,9-Trioxaundecan-1,11-diol
ASK #12522	
Chemical Abstract Service Nr.	106-42-3
Molgewicht	106.165
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀
2. Bezeichnung	1,4-Dimethylbenzol
3. Bezeichnung	<i>p</i> -Xylol
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11
ASK #12523	
Formelstamm	C20-H29-N-O4 . C4-H4-O4
Molgewicht	463.5207
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Fedrilatmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	[4-(Morpholin-4-yl)butan-2-yl](4-phenyloxan-4-carboxylat)-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Morpholinobutan-2-yl)(4-phenyltetrahydropyran-4-carboxylat)-maleat (1:1)
ASK #12524	
Chemical Abstract Service Nr.	25126-32-3
Molgewicht	1143.269

Bruttoformel	C ₄₉ H ₆₂ N ₁₀ O ₁₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sincalid
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	L-Aspartyl-O-sulfo-L-tyrosyl-L-methionylglycyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-phenylalaninamid
ASK #12525	
Chemical Abstract Service Nr.	30484-77-6
Formelstamm	C26-H26-F2-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht	477.4167
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ F ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Flunarizindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	GII(2); EAB4.7,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2004-2018)/1722
2. Bezeichnung	1-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]-4-[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(E)-Cinnamyl]-4-(4,4'-difluorbenzhydryl)piperazin-dihydrochlorid
ASK #12526	
Chemical Abstract Service Nr.	37091-65-9
Formelstamm	(C20-H22-N5-O6-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	483.4734
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₅ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Azlocillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(2 <i>R</i>)-2-(2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #12527	
Chemical Abstract Service Nr.	24169-02-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68797-31-9
Formelstamm	C18-H15-Cl3-N2-O . H-N-O3
Molgewicht	444.6963
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ Cl ₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Econazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3472; EAB3.0+3,4.0+5,5.0,6.0+8,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0665
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[2-(4-Chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-nitrat (1:1)
ASK #12528	
Chemical Abstract Service Nr.	1881-20-5

	Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₀ -F-O ₉ -P) ²⁻ 2K ⁺
	Molgewicht	590.6584
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ FK ₂ O ₉ P
	Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonacetamid-21-dihydrogenphosphat-Dikaliumsalz
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat-Dikaliumsalz
ASK #12529	Chemical Abstract Service Nr.	518-63-8
	Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₂ -N ₂ -O ₃ -S . Cl-H
	Molgewicht	394.9155
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Dimethoxanathydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3209
	2. Bezeichnung	[2-(2-Dimethylaminoethoxy)ethyl](10 <i>H</i> -phenothiazin-10-carboxylat)-hydrochlorid
ASK #12530	Chemical Abstract Service Nr.	60-23-1
	Molgewicht	77.1487
	Bruttoformel	C ₂ H ₇ NS
	Vorzugsbezeichnung	Mercaptamin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	2-Aminoethanthiol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cysteamin
ASK #12533	Chemical Abstract Service Nr.	34381-68-5
	Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₈ -N ₂ -O ₄ . Cl-H
	Molgewicht	372.8869
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ ClN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Acebutololhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L13)
	Zitat Bezeichnung 1	DAB10; USMI10; GII; EAB4.6+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2004-2017)R; EAB3.0,4.0+2+6,5.0+4,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/0871; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> - <i>N</i> -(3-Acetyl-4-{(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)butanamid-hydrochlorid
ASK #12534	Chemical Abstract Service Nr.	24868-20-0
	Formelstamm	(C ₁₄ -H ₉ -N ₄ -O ₅) ⁻ Na ⁺ . 3.5 H ₂ O

Molgewicht	399.2883
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ N ₄ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Dantrolen-Natrium-3,5-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	1-({[5-(4-Nitrophenyl)furan-2-yl]methyliden}amino)imidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz 3.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dantrolen-Natrium 3.5 HO
ASK #12535	
Chemical Abstract Service Nr.	138-65-8
Molgewicht	169.1778
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>rac</i> -Norepinephrin
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-Noradrenalin; (RS)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol
ASK #12536	
Chemical Abstract Service Nr.	54063-54-6
Molgewicht	389.4057
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Reproterol
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	7-(3-{[2-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxyethyl]amino}propyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #12537	
Chemical Abstract Service Nr.	370-14-9
Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Pholedrin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(2 <i>R</i>)-2-(Methylamino)propyl]phenol
ASK #12538	
Chemical Abstract Service Nr.	10034-99-8
Molgewicht	246.4746
Bruttoformel	MgO ₄ S
3. Bezeichnung	Magnesiumsulfat-Heptahydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/44; Ph.Eur.2008,6.0/44; Ph.Eur.2002,4.00/44

ASK #12539

Chemical Abstract Service Nr.	2081-65-4
Formelstamm	C13-H19-Cl-N2-O . H3-O4-P
Molgewicht	352.7509
Bruttoformel	$C_{13}H_{22}ClN_2O_5P$
Vorzugsbezeichnung	Butanilicainphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-Butylamino- <i>N</i> -(2-chlor-6-methylphenyl)acetamid-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Butylamino-2'-chlor-6'-methylacetanilid-phosphat (1:1)

ASK #12540

Molgewicht	334.5914
Bruttoformel	$AlH_7MgO_{12}Si_3$
2. Bezeichnung	Aluminium-magnesium-trisilicat

ASK #12541

Molgewicht	296.7962
Bruttoformel	$AlH_5Mg_2O_{10}Si_2$
2. Bezeichnung	Aluminium-dimagnesium-dihydrogen-trihydroxid-disilicat

ASK #12542

Chemical Abstract Service Nr.	22664-55-7
Molgewicht	309.4006
Bruttoformel	$C_{17}H_{27}NO_4$
Vorzugsbezeichnung	Metipranolol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; BP2001,2002,2003; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-2,3,6-trimethylphenyl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-2,3,6-trimethylphenyl}acetat

ASK #12544

Chemical Abstract Service Nr.	9039-53-6
Molgewicht	31000
Vorzugsbezeichnung	Urokinase
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28; USMI9.9549; Ph.Eur.2002,4.00/695; EC3.4.21.31[alt]; Ph.Eur.2005,5.0/695; GII; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/695

ASK #12545

Chemical Abstract Service Nr.	9005-49-6
Vorzugsbezeichnung	Heparin ((mit Angaben zur Herkunft))

International Nonproprietary Name (INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; CAS; USMI2024; EUTCT; MAR2024; GlnAS; BAN; ROMP2024
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N,O-sulfonierte D-Glucosamin-D-Glucuronsäure-L-Iduronsäure-Mucopolysaccharide

ASK #12546

Chemical Abstract Service Nr. 19881-18-6
Molgewicht 272.2792
Bruttoformel $C_{13}H_8N_2O_3S$
Vorzugsbezeichnung Nitroscanat
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4-(4-Nitrophenoxy)phenylisothiocyanat

ASK #12548

Chemical Abstract Service Nr. 13463-41-7
Formelstamm $2(C_5H_4N-O-S)^- Zn^{2+}$
Molgewicht 317.6927
Bruttoformel $C_{10}H_8N_2O_2S_2Zn$
Vorzugsbezeichnung Pyrithion-Zink
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII; USMI9.7775
2. Bezeichnung Bis[1-hydroxypyridin-2(1*H*)-thionato]zink
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pyrithion-Hemizink

ASK #12550

Chemical Abstract Service Nr. 13115-03-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13548-27-1; 41559-38-0; 50515-29-2
Formelstamm $C_{63}H_{88}(^{57}Co-N_{14}-O_{14}-P$
Molgewicht 1354.3762
Bruttoformel $C_{63}H_{88}CoN_{14}O_{14}P$
Vorzugsbezeichnung Cyanocobalamin (^{57}Co)
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 CAS; RPS15
2. Bezeichnung Vitamin-B₁₂-Cyanokomplex mit Cobalt-57
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(57)Co]Cyanocobalamin-Kapseln

ASK #12551

Chemical Abstract Service Nr. 18195-32-9

Formelstamm	C63-H88-(58)Co-N14-O14-P
Molgewicht	1354.3702
Bruttoformel	C ₆₃ H ₈₈ CoN ₁₄ O ₁₄ P
Vorzugsbezeichnung	Cyanocobalamin (⁵⁸ Co)
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	Vitamin-B ₁₂ -Cyanokomplex mit Cobalt-58
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(58)Co]Cyanocobalamin-Kapseln

ASK #12552

Chemical Abstract Service Nr.	13422-53-2
Formelstamm	C63-H88-(60)Co-N14-O14-P
Molgewicht	1356.3658
Bruttoformel	C ₆₃ H ₈₈ CoN ₁₄ O ₁₄ P
Vorzugsbezeichnung	Cyanocobalamin (⁶⁰ Co)
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	RPS15
2. Bezeichnung	Vitamin-B ₁₂ -Cyanokomplex mit Cobalt-60
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Radiocyanocobalamin ((60)Co)

ASK #12553

Chemical Abstract Service Nr.	16413-89-1
Formelstamm	Cl2-(57)Co
Molgewicht	127.842
Bruttoformel	Cl ₂ Co
2. Bezeichnung	(⁵⁷ Co)Cobalt()-chlorid

ASK #12556

Formelstamm	C12-H12-N4 . 2 H-I
Molgewicht	468.0753
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ I ₂ N ₄
2. Bezeichnung	4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin-dihydroiodid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Phenyldiazenyl-1,3-phenylenbis(azan)-dihydroiodid

ASK #12558

Chemical Abstract Service Nr.	93918-97-9
Formelstamm	2(C13-H29-N) . C6-H10-O8
Molgewicht	608.8909
Bruttoformel	C ₃₂ H ₆₈ N ₂ O ₈

Vorzugsbezeichnung	Octamylaminhemigalactarat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	6-Methyl- <i>N</i> -(3-methylbutyl)heptan-2-amin-galactarat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Octamylaminhemimucac; (Isopentyl)(6-methylheptan-2-yl)azan-galactarat (2:1)
ASK #12559	
Chemical Abstract Service Nr.	2784-55-6
Formelstamm	C17-H22-N2-S . C4-H6-O6
Molgewicht	436.5218
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Thenalidin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[(thiophen-2-yl)methyl]-1-methylpiperidin-4-amin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1-Methyl-4-piperidyl)(phenyl)(2-thienylmethyl)azan-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #12560	
Chemical Abstract Service Nr.	304903-81-9
Formelstamm	C8-H11-N-O3 . C4-H6-O6 . H2-O
Molgewicht	337.28
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	<i>rac</i> -Norepinephrin[(<i>R,R</i>)-tartrat] 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1) 1 HO
ASK #12561	
Chemical Abstract Service Nr.	147-14-8
Formelstamm	(C32-H16-N8)2 ⁻ Cu2+
Molgewicht	576.069
Bruttoformel	C ₃₂ H ₁₆ CuN ₈
Vorzugsbezeichnung	Ciaftalan-Kupfer
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-1)-[29 <i>H</i> ,31 <i>H</i> -Phthalocyaninato(2-)- <i>N</i> ²⁹ , <i>N</i> ⁶⁰ , <i>N</i> ³¹ , <i>N</i> ³²]kupfer
ASK #12562	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-98-6
Formelstamm	(C2-H5-N)n

2. Bezeichnung Poly(azandiylethan-1,2-diyl)

3. Bezeichnung Polyethylenimin

ASK #12568

Chemical Abstract Service Nr. 14107-37-0

Molgewicht 348.4764

Bruttoformel C₂₁H₃₂O₄

Vorzugsbezeichnung Alfadolon

International Nonproprietary Name INN.L12

2. Bezeichnung 3 ,21-Dihydroxy-5 -pregnan-11,20-dion

ASK #12569

Chemical Abstract Service Nr. 77-27-0

Formelstamm (C12-H17-N2-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 254.3485

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₂S

2. Bezeichnung 5-(Pentan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion

3. Bezeichnung Thiamylal

Zitat Bezeichnung 3 USP23; USMI9.9035; MAR28

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

Synonym 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure; 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion

ASK #12603

Chemical Abstract Service Nr. 4419-39-0

Molgewicht 408.9157

Bruttoformel C₂₂H₂₉ClO₅

Vorzugsbezeichnung Beclometason

International Nonproprietary Name INN.L10

2. Bezeichnung 9-Chlor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #12604

Chemical Abstract Service Nr. 3836-23-5

Molgewicht 410.5888

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₃

Vorzugsbezeichnung Norethisteronenantat

International Nonproprietary Name INNv.L6,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 3-Oxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylheptanoat

ASK #12605

Chemical Abstract Service Nr. 3717-88-2

Formelstamm C24-H25-N-O4 . Cl-H

Molgewicht	427.9205
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Flavoxathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1692; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[2-(Piperidin-1-yl)ethyl](3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-8-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #12606

Molgewicht	436.4093
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ O ₉
2. Bezeichnung	(10 <i>R</i>)-10- ^{-D} -Glucopyranosyl-1,8-dihydroxy-3-(hydroxymethyl)anthracen-9(10 <i>H</i>)-on 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Aloin 1 H ₂ O

ASK #12607

Chemical Abstract Service Nr.	10449-30-6
Molgewicht	237.2949
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)-3-methoxypropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)(3-methoxypropyl)azan

ASK #12608

Chemical Abstract Service Nr.	41621-49-2
Formelstamm	C12-H17-N-O2 . C2-H7-N-O
Molgewicht	268.352
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciclopirox-Olamin
International Nonproprietary Name	INN.L12,v.L22
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1302; Ph.Eur.2005,5.0/1302; Ph.Eur.2002,4.00/1302
2. Bezeichnung	6-Cyclohexyl-1-hydroxy-4-methylpyridin-2(1 <i>H</i>)-on-2-Aminoethan-1-ol-Salz (1:1)

ASK #12609

Chemical Abstract Service Nr.	56614-95-0
Molgewicht	241.2851
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ NO ₂
2. Bezeichnung	[1-(<i>p</i> -Tolyl)ethyl]nicotinat

ASK #12610

Chemical Abstract Service Nr.	86-87-3
Formelstamm	(C12-H9-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	186.2066
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ O ₂

2. Bezeichnung (Naphthalin-1-yl)essigsäure

ASK #12611

2. Bezeichnung Bezeichnung: Newcastle-Disease-Virus, Stamm Hitchner B1, lebend, lentogen

3. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Hitchner B1, lebend

ASK #12614

Chemical Abstract Service Nr. 154-23-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 159761-73-6; 16198-00-8; 321-01-7; 379227-23-3; 4211-28-3; 523994-21-0; 5323-80-8

Molgewicht 290.2681

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₆

Vorzugsbezeichnung Cianidanol

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.C06562; JAN; Hager2008; CAS; IGS; MAR2012; DAB2001R; EINECS; MeSH

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3,5,7-triol

Zitat Bezeichnung 2 CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Catechin; (2*R*,3*S*)-Flavan-3,3',4',5,7-pentol; Cianidol; (+)-Catechin

ASK #12615

Chemical Abstract Service Nr. 68890-05-1

Formelstamm (C₂₂-H₁₆-I₆-N₂-O₉)²⁻ . 2(C₇-H₁₈-N-O₅)+

Molgewicht 1606.2403

Bruttoformel C₃₆H₅₂I₆N₄O₁₉

Vorzugsbezeichnung Iotroxat-Dimeglumin

International Nonproprietary Name INN.L15,L6

2. Bezeichnung 3,3'-[2,2'-(2,2'-Oxydiethoxy)diacetamido]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimegluminiotroxat

ASK #12616

Formelstamm (C₂₂-H₁₆-I₆-N₂-O₉)²⁻ 2Na+

Molgewicht 1259.7768

Bruttoformel C₂₂H₁₆I₆N₂Na₂O₉

Vorzugsbezeichnung Dinatriumiotroxat

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 3,3'-[2,2'-(2,2'-Oxydiethoxy)diacetamido]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Iotroxinsäure-Dinatriumsalz

ASK #12620

Chemical Abstract Service Nr. 7009-43-0

Molgewicht	344.5373
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Methiomeprazin
International Nonproprietary Name	INNv.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N,N</i> ,2-Trimethyl-3-(2-methylsulfanyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[2-methyl-3-(2-methylsulfanyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan

ASK #12622

Chemical Abstract Service Nr.	17671-49-7
Molgewicht	458.761
Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	2,2'-{3-[(2-Hydroxyethyl)(octadecyl)amino]propylazandiyl}diethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2',2''-(<i>N</i> -Octadecyl)propan-1,3-diylidinitrilo)triethanol

ASK #12623

Formelstamm	3(C ₄ -H ₁₁ -N-O) . C ₆ -H ₈ -O ₇
Molgewicht	459.5322
Bruttoformel	C ₁₈ H ₄₁ N ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Deanol-0.33-citrat
International Nonproprietary Name	(INNv.L15)
2. Bezeichnung	2-Dimethylaminoethanol-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (3:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Dimethylaminoethanol-citrat (3:1)

ASK #12624

Formelstamm	C ₄ -H ₁₁ -N-O . C ₄ -H ₆ -O ₄
Molgewicht	207.2243
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Deanolsuccinat
International Nonproprietary Name	(INNv.L15)
2. Bezeichnung	2-Dimethylaminoethanol-butandioat (1:1)

ASK #12625

Chemical Abstract Service Nr.	25717-80-0
Molgewicht	242.2319
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Molsidomin
International Nonproprietary Name	INN.L12

Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.1,6.5/1701
2. Bezeichnung	(Ethoxycarbonyl)[3-(morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl(3-morpholinosydnonimincarboxylat)

ASK #12626

Chemical Abstract Service Nr.	51-45-6
Molgewicht	111.1451
Bruttoformel	C ₅ H ₉ N ₃
2. Bezeichnung	2-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)ethanamin
3. Bezeichnung	Histamin
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; USMI9.4595
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2-(Imidazol-4-yl)ethylazan

ASK #12627

Chemical Abstract Service Nr.	551-11-1
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.481
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dinoprost
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; MAR27
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-({(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentan-1-yl})hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>S</i>)-9alpha,11alpha,15-Trihydroxyprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #12628

Chemical Abstract Service Nr.	156-06-9
Formelstamm	(C ₉ -H ₇ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	164.158
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	2-Oxo-3-phenylpropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Phenylbrenztraubensäure

ASK #12629

Chemical Abstract Service Nr.	19794-93-5
Molgewicht	371.8639
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Trazodon

International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9266; MAR28
2. Bezeichnung	2-[3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyridin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #12630	
Chemical Abstract Service Nr.	42794-76-3
Molgewicht	254.2823
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Midodrin
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-Amino- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2-(2,5-dimethoxyphenyl)-2-hydroxyethyl]acetamid
ASK #12631	
Chemical Abstract Service Nr.	33605-94-6
Molgewicht	340.3716
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pirisudanol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl][[(5-hydroxy-4-hydroxymethyl-6-methylpyridin-3-yl)methyl]butandioat}
ASK #12632	
Chemical Abstract Service Nr.	22316-47-8
Molgewicht	300.7396
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Clobazam
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1974; GLST; GII; USMI9.2327; BP2001-2010; PHARMEUROPA13.1; USAN; Ph.Eur.2002,4.05/1974; Ph.Eur.2005,5.0/1974; MAR27
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepin-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
ASK #12633	
Chemical Abstract Service Nr.	40665-92-7
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₈ ClO ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	424.9151
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClO ₆
Vorzugsbezeichnung	Cloprostenol
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-4-(3-Chlorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentan-1-yl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -9 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-16-(3-Chlorphenoxy)-9,11,15-trihydroxy-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #12635	

Chemical Abstract Service Nr. 7718-54-9

Molgewicht 129.5994

Bruttoformel Cl_2Ni

2. Bezeichnung Nickel()-chlorid

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #12637

Chemical Abstract Service Nr. 21215-62-3

Molgewicht 3417.8461

Bruttoformel $\text{C}_{151}\text{H}_{226}\text{N}_{40}\text{O}_{45}\text{S}_3$

Vorzugsbezeichnung Calcitonin vom Menschen

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; Helv8/97,9/2003

2. Bezeichnung Cys(1 S 7S)-Gly-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7S 1S)-Met-Leu-Gly-Thr-Tyr-Thr-Gln-Asp-Phe-Asn-Lys-Phe-His-Thr-Phe-Pro-Gln-Thr-Ala-Ile-Gly-Val-Gly-Ala-Pro-NH₂

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Calcitonin, human

ASK #12639

Chemical Abstract Service Nr. 12042-91-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1327-41-9; 183257-07-0

Formelstamm $2 \text{Al}^{3+} \cdot \text{Cl}^- \cdot 5 (\text{H-O})^-$

Molgewicht 174.4528

Bruttoformel $\text{Al}_2\text{ClH}_5\text{O}_5$

2. Bezeichnung Chlorodi-μ-hydroxotrihydroxodialuminium im Gemisch mit oligomeren und polymeren Kondensationsprodukten, Hydrate

3. Bezeichnung Dialuminiumchloridpentahydroxid ((mit Angaben zum Wassergehalt))

Zitat Bezeichnung 3 UB-WGK; ETOX; EINECS; GSBL; IGS

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

Synonym Aluminiumchlorohydrat; Basisches Aluminiumchlorid; Aluminiumchlorhydrat; Dialuminiummonochloridpentahydroxid; Aluminiumchlorid, basisch; Aluminiumchlorhydroxyd; Aluminiumhydroxychlorid; Aluminiumchloridhydroxid (2:1:5); Chloropentahydroxydialuminium

ASK #12641

Chemical Abstract Service Nr. 74978-16-8

Molgewicht 1115.326

Bruttoformel $\text{Al}_5\text{H}_{31}\text{Mg}_{10}\text{O}_{39}\text{S}_2$

Vorzugsbezeichnung Magaldrat

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1539; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1539; Ph.Eur.2005,5.0/1539

2. Bezeichnung Pentaaluminium-decamagnesium-hentriacontahydroxid-bis(sulfat) x H₂O

ASK #12642

Chemical Abstract Service Nr. 13477-75-3

Molgewicht	157.9835
Bruttoformel	AlO ₄ P
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Aluminiumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Aluminiumphosphat 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	MAR28

ASK #12643

Chemical Abstract Service Nr.	2137-18-0
Molgewicht	316.4345
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gestonoron
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-norpregn-4-en-3,20-dion

ASK #12644

Chemical Abstract Service Nr.	33124-50-4
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₆ F-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	390.4452
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Fluocortin
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-säure

ASK #12645

Chemical Abstract Service Nr.	18719-09-0
Formelstamm	C ₁₇ H ₂₁ N . Cl-H
Molgewicht	275.8163
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Demelverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-phenyl- <i>N</i> -(2-phenylethyl)ethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)diphenethylazan-hydrochlorid

ASK #12646

Chemical Abstract Service Nr.	87-00-3
Molgewicht	275.3428
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(<i>RS</i>)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
3. Bezeichnung	Homatropin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.4606; MAR27

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	[(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(RS)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #12647		
	Chemical Abstract Service Nr.	53-43-0
	Molgewicht	288.4244
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Prasteron
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	2. Bezeichnung	3 -Hydroxyandrost-5-en-17-on
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	DHEA; Dehydroepiandrosteron
ASK #12648		
	Chemical Abstract Service Nr.	520-85-4
	Molgewicht	344.4877
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Medroxyprogesteron
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-6 -methylpregn-4-en-3,20-dion
ASK #12649		
	Chemical Abstract Service Nr.	5534-05-4
	Molgewicht	504.5876
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ FO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Betamethasonacibutat
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	2. Bezeichnung	9-Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-(2-methylpropanoat)
ASK #12650		
	Vorzugsbezeichnung	Diphenhydramin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)-N,N-dimethylethanamin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #12651		
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
	3. Bezeichnung	Codein-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	Zitat Bezeichnung 3	YLST; GII
ASK #12652		
	Chemical Abstract Service Nr.	36104-80-0

Molgewicht	371.8175
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Camazepam
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GLST
2. Bezeichnung	(7-Chlor-1-methyl-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-yl)(dimethylcarbamat)

ASK #12658

Chemical Abstract Service Nr.	12441-09-7
Molgewicht	164.1565
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₅
2. Bezeichnung	Anhydro-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2	CAS
3. Bezeichnung	Sorbitan
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; FDA-SRS; CAS; FIE96; Romp8; MAR28; GlnAS

ASK #12667

Chemical Abstract Service Nr.	3387-36-8
Formelstamm	(C9-H11-N2-O9-P)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	368.1449
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ N ₂ Na ₂ O ₉ P
2. Bezeichnung	5'-Uridylsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Uridin-5'-phosphat-Dinatriumsalz
Zitat Bezeichnung 3	USMI11

ASK #12670

Chemical Abstract Service Nr.	131385-59-6
Molgewicht	1123.6714
Bruttoformel	Al ₁₀ H ₂₆ Mg ₅ O ₃₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Almagodrat
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	Decaaluminium-pentamagnesium-hexacosahydroxid-pentaoxid-bis(sulfat) x H ₂ O

ASK #12671

Chemical Abstract Service Nr.	9011-18-1
Molgewicht	468.276
Bruttoformel	C ₆ H ₇ Na ₃ O ₁₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Dextran-poly(hydrogensulfat)-Natriumsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L16)

ASK #12672

Chemical Abstract Service Nr.	138-84-1
--------------------------------------	----------

Formelstamm	(C ₇ H ₆ N-O ₂) ⁻ K ⁺
Molgewicht	175.2263
Bruttoformel	C ₇ H ₆ KNO ₂
2. Bezeichnung	4-Aminobenzoessäure-Kaliumsalz

ASK #12674

Chemical Abstract Service Nr. 563-63-3

Formelstamm	(C ₂ H ₃ O ₂) ⁻ Ag ⁺
Molgewicht	166.9122
Bruttoformel	C ₂ H ₃ AgO ₂
2. Bezeichnung	Essigsäure-Silbersalz
3. Bezeichnung	Silberacetat
Zitat Bezeichnung 3	MAR28; USMI10

ASK #12676

Chemical Abstract Service Nr. 624-49-7

Molgewicht	144.1253
Bruttoformel	C ₆ H ₈ O ₄
2. Bezeichnung	Dimethyl[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat]
3. Bezeichnung	Dimethylfumarat
Zitat Bezeichnung 3	GII; DAC2004,2005; DAC2004R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Dimethyl fumarat

ASK #12678

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 1500
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GII
2. Bezeichnung	-Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-30
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-30-stearat

ASK #12680

Chemical Abstract Service Nr. 1173163-10-4

Formelstamm	3(C ₂₇ H ₃₁ N ₂ O ₇ S ₂) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	1706.0043
Bruttoformel	C ₈₁ H ₉₃ AlN ₆ O ₂₁ S ₆
2. Bezeichnung	4-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dienyliden]methyl]-6-hydroxy-3-sulfobenzolsulfonat-Aluminiumsalz (3:1)
3. Bezeichnung	Patentblau- -Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3	E131

ASK #12682

Molgewicht	1097.3104
Bruttoformel	$\text{Al}_5\text{H}_{31}\text{Mg}_{10}\text{O}_{39}\text{S}_2$
Vorzugsbezeichnung	Magaldrat, wasserfrei
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	Pentaaluminium-decamagnesium-hentriacontahydroxid-bis(sulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Magaldrat, HO-frei

ASK #12686

Chemical Abstract Service Nr.	126-73-8
Molgewicht	266.3141
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{27}\text{O}_4\text{P}$
2. Bezeichnung	Tributylphosphat
Zitat Bezeichnung 2	HAB2001R-2010R
3. Bezeichnung	Tri- <i>n</i> -butylphosphat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Tri- <i>n</i> -butylphosphat

ASK #12700

Chemical Abstract Service Nr.	360-63-4
Formelstamm	$(\text{C}_{22}\text{H}_{28}\text{F}\text{O}_8\text{P})_2 \cdot 2\text{H}^+$
Molgewicht	472.441
Bruttoformel	$\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{FO}_8\text{P}$
Vorzugsbezeichnung	Betamethason-21-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Betamethasonphosphat; 9-Fluor-11 β ,17,21-trihydroxy-16 α -methyl-1,4-pregnadien-3,20-dion-21-dihydrogenphosphat

ASK #12701

Chemical Abstract Service Nr.	388-51-2
Molgewicht	598.1526
Bruttoformel	$\text{C}_{31}\text{H}_{36}\text{ClN}_3\text{O}_5\text{S}$
Vorzugsbezeichnung	Metofenazat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #12702

Chemical Abstract Service Nr.	522-23-6
--------------------------------------	----------

Formelstamm	C31-H36-Cl-N3-O5-S . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	830.297
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₄ ClN ₃ O ₁₃ S
Vorzugsbezeichnung	Metofenazatdifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)-fumarat (1:2)
ASK #12703	
Chemical Abstract Service Nr.	5968-11-6
Molgewicht	124.0037
Bruttoformel	CNa ₂ O ₃
3. Bezeichnung	Natriumcarbonat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; ROMP7; MAR27; USMI9.8340; E500; EAB4.00,5.0+1,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0192
ASK #12704	
Chemical Abstract Service Nr.	6132-02-1
Molgewicht	286.1412
Bruttoformel	CNa ₂ O ₃
3. Bezeichnung	Natriumcarbonat-Decahydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0,5.1/191; MAR27; USMI9.8340; E500; Ph.Eur.2002,4.00/191; Ph.Eur.2008,6.0/191; ROMP7
ASK #12705	
Chemical Abstract Service Nr.	68-04-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000844-65-4; 183748-56-3; 8055-55-8; 856354-90-0
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ 3Na ⁺
Molgewicht	258.069
Bruttoformel	C ₆ H ₅ Na ₃ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trinatriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumcitrat
Zitat Bezeichnung 3	IGS; MAR2011
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Trinatriumsalz
ASK #12706	
Chemical Abstract Service Nr.	6858-44-2
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ 3Na ⁺ . 5.5 H ₂ O
Molgewicht	357.1531
Bruttoformel	C ₆ H ₅ Na ₃ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trinatriumsalz 5.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumcitrat 5.5 H ₂ O

Zitat Bezeichnung 3 E331; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Trinatriumsalz 5.5 HO

ASK #12707

Chemical Abstract Service Nr. 1231-93-2
Molgewicht 300.4351
Bruttoformel $C_{20}H_{28}O_2$
Vorzugsbezeichnung Etynodiol
International Nonproprietary Name INNv.L13
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregn-4-en-20-in-3 ,17-diol

ASK #12708

Chemical Abstract Service Nr. 13472-36-1
Molgewicht 446.0552
Bruttoformel $Na_4O_7P_2$
2. Bezeichnung Diphosphorsäure-Tetranatriumsalz 10 H₂O
3. Bezeichnung Natriumdiphosphat-Decahydrat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0,11.0(2018-2020)/2552
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Tetranatriumdiphosphat-Decahydrat; Natriumdiphosphat 10 HO

ASK #12709

Chemical Abstract Service Nr. 7681-53-0
Molgewicht 87.9782
Bruttoformel H_2NaO_2P
2. Bezeichnung Phosphinsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumphosphinat

ASK #12710

Chemical Abstract Service Nr. 10039-32-4
Molgewicht 358.1422
Bruttoformel HNa_2O_4P
2. Bezeichnung Dinatriumhydrogenphosphat 12 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 E339
3. Bezeichnung Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat / Dinatrii phosphas dodecahydricus
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dinatriumhydrogenphosphat-Dodecahydrat; Phosphorsäure-Dinatriumsalz 12 HO; E 339 (ii); Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat; Dinatriumphosphat 12 HO; Natriummonohydrogenphosphat 12 HO

ASK #12711

Chemical Abstract Service Nr.	10028-24-7
Molgewicht	177.9894
Bruttoformel	HNa ₂ O ₄ P
2. Bezeichnung	Dinatriumhydrogenphosphat 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Dinatriumhydrogenphosphat-Dihydrat; Natriummonohydrogenphosphat 2 HO; Phosphorsäure-Dinatriumsalz 2 HO; Dibasisches Natriumphosphat-Dihydrat; Natriumphosphat (2:1) 2 HO; Natriumphosphat, dibasisch 2 HO; Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat; Dinatriumphosphat 2 HO; Phosphorsäure-Natriumsalz (1:2) 2 HO; Sekundäres Natriumphosphat 2 HO; E 339 [Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat (Ph.Eur.)]

ASK #12712

Chemical Abstract Service Nr.	7782-85-6
Molgewicht	268.0658
Bruttoformel	HNa ₂ O ₄ P
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Dinatriumsalz 7 H ₂ O
3. Bezeichnung	Dinatriumhydrogenphosphat-Heptahydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriummonohydrogenphosphat 7 HO; Dinatriumhydrogenphosphat 7 HO

ASK #12713

Chemical Abstract Service Nr.	65-86-1
Formelstamm	(C ₅ -H ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	156.0963
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Orotsäure
International Nonproprietary Name	INNv.L41
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DAC1999-2004,2005; DAC2004R; ROMP7; USMI10
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure

ASK #12714

Chemical Abstract Service Nr.	79-57-2
Molgewicht	460.434
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Oxytetracyclin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; ISO; MAR27; USMI9.6791
2. Bezeichnung	(4S,4aR,5S,5aR,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12a-hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #12715

Formelstamm	(C ₇ -H ₅ -O ₄) ⁻ Na ⁺ . 5.5 H ₂ O
Molgewicht	275.186

Bruttoformel	C ₇ H ₅ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumgentisat 5.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2,5-Dihydroxybenzoesäure-Natriumsalz 5.5 H ₂ O
ASK #12716	
Chemical Abstract Service Nr.	6106-04-3
Formelstamm	(C ₅ H ₈ N-O ₄) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	187.1264
Bruttoformel	C ₅ H ₈ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumhydroglutamat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	E621; DAC2000-2004,2005; GII
2. Bezeichnung	L-Glutaminsäure-Mononatriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 621 [Natriumhydroglutamat 1 HO]; Natriumhydroglutamat 1 HO
ASK #12717	
Chemical Abstract Service Nr.	6106-24-7
Formelstamm	(C ₄ H ₄ -O ₆) ²⁻ 2Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	230.0811
Bruttoformel	C ₄ H ₄ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(<i>R,R</i>)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Dinatriumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natrium-(<i>R,R</i>)-tartrat 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	E335; USMI11; MAR29
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R,R</i>)-Weinsäure-Dinatriumsalz 2 HO; E 335 [Natrium-(<i>R,R</i>)-tartrat 2 HO]
ASK #12718	
Chemical Abstract Service Nr.	6106-21-4
Formelstamm	(C ₄ H ₄ -O ₄) ²⁻ 2Na ⁺ . 6 H ₂ O
Molgewicht	270.1434
Bruttoformel	C ₄ H ₄ Na ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Butandisäure-Dinatriumsalz 6 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumsuccinat 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumbutandioat 6 HO; Bernsteinsäure-Dinatriumsalz 6 HO
ASK #12719	
Chemical Abstract Service Nr.	1330-43-4

Molgewicht 201.2193
Bruttoformel $B_4Na_2O_7$
2. Bezeichnung Tetraborsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumtetraborat
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; E285

ASK #12720

Chemical Abstract Service Nr. 10102-15-5
Molgewicht 252.1497
Bruttoformel Na_2O_3S
2. Bezeichnung Schwefligsäure-Dinatriumsalz 7 H_2O
3. Bezeichnung Natriumsulfit-Heptahydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.3.0,4.0,5.0+6,6.0(1997-2008)/0776; IGS; Hager2008; ROMP2011

ASK #12721

Chemical Abstract Service Nr. 7727-73-3
Molgewicht 322.1949
Bruttoformel Na_2O_4S
2. Bezeichnung Natriumsulfat 10 H_2O
3. Bezeichnung Natriumsulfat-Decahydrat
Zitat Bezeichnung 3 E514; DAC2004R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/100; USMI9.8449; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/100; Ph.Eur.2008,6.0/100
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 514 [Natriumsulfat-Decahydrat]; Glaubersalz

ASK #12722

Chemical Abstract Service Nr. 10101-98-1
Molgewicht 280.863
Bruttoformel NiO_4S
2. Bezeichnung Nickel()-sulfat 7 H_2O
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; DAB1998R

ASK #12723

Chemical Abstract Service Nr. 7791-07-3
Molgewicht 140.4557
Bruttoformel $ClNaO_4$
3. Bezeichnung Natriumperchlorat-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natriumperchlorat 1 HO

ASK #12726

Chemical Abstract Service Nr. 7772-98-7

Molgewicht	158.1077
Bruttoformel	Na ₂ O ₃ S ₂
2. Bezeichnung	Natriumthiosulfat
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.8468; ROMP7; MAR27

ASK #12727

Chemical Abstract Service Nr.	7558-80-7
Molgewicht	119.977
Bruttoformel	H ₂ NaO ₄ P
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Mononatriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumdihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 3	E339

ASK #12728

Chemical Abstract Service Nr.	10049-21-5
Molgewicht	137.9923
Bruttoformel	H ₂ NaO ₄ P
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Mononatriumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumdihydrogenphosphat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; E339; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumdihydrogenphosphat 1 HO

ASK #12729

Chemical Abstract Service Nr.	12558-51-9
Formelstamm	(C10-H12-N2-O8)4 ⁻ Ca2+ 2Na+ . 6 H2-O
Molgewicht	482.3601
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ CaN ₂ Na ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Natriumcalciumedetat 6 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(Ethan-1,2-diyl)bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Dinatrium-Salz 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Calcium-Dinatrium-Salz 6 HO; Edetinsäure-Calcium-Dinatrium-Salz 6 HO

ASK #12730

Chemical Abstract Service Nr.	15120-21-5
Molgewicht	99.8143
Bruttoformel	BH ₂ NaO ₄
2. Bezeichnung	Natriumdihydrogenperoxoborat
Zitat Bezeichnung 2	MAR29; USMI11

ASK #12731

Chemical Abstract Service Nr.	127-09-3
Formelstamm	$(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)^- \text{Na}^+$
Molgewicht	82.0338
Bruttoformel	$\text{C}_2\text{H}_3\text{NaO}_2$
2. Bezeichnung	Essigsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumacetat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8309; EAB4.7-11.0(2004-2023)/R; E262; MAR27
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Sodium acetate

ASK #12732

Chemical Abstract Service Nr.	51-40-1
Formelstamm	$\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}\text{O}_3$. $\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6$
Molgewicht	319.2647
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{NO}_9$
Vorzugsbezeichnung	Norepinephrin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	Norepinephrinhydrogentartrat H(2)O-frei
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1); Levarterenol-(<i>R,R</i>)-hydrogentartrat

ASK #12733

Chemical Abstract Service Nr.	1415-97-0
Molgewicht	684.9074
Bruttoformel	$\text{C}_{34}\text{H}_{31}\text{MgN}_4\text{Na}_3\text{O}_6$
2. Bezeichnung	Chlorophyllin-Natriumsalz

ASK #12734

2. Bezeichnung Chlorophyllin-Kaliumsalz

ASK #12735

Chemical Abstract Service Nr.	60491-10-3
Formelstamm	$2(\text{C}_{21}\text{H}_{22}\text{N}_2\text{O}_2)$. $\text{H}_2\text{O}_4\text{S}$. 5 H_2O
Molgewicht	856.978
Bruttoformel	$\text{C}_{42}\text{H}_{46}\text{N}_4\text{O}_8\text{S}$
2. Bezeichnung	Strychnidin-10-on-sulfat (2:1) 5 H_2O
3. Bezeichnung	Strychninhemisulfat-2,5-Hydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Strychninhemisulfat 2.5 HO

ASK #12736

Chemical Abstract Service Nr. 5743-12-4
Molgewicht 212.2059
Bruttoformel $C_8H_{10}N_4O_2$
2. Bezeichnung 1,3,7-Trimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion 1 H₂O
3. Bezeichnung Coffein-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1623; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0268; Ph.Eur.2005,5.0/0268; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.06/268

ASK #12737

Chemical Abstract Service Nr. 5626-34-6
Molgewicht 473.6017
Bruttoformel $C_{27}H_{39}NO_6$
Vorzugsbezeichnung Prednisolamat
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl[2-(diethylamino)acetat]

ASK #12738

Chemical Abstract Service Nr. 522-00-9
Molgewicht 312.4723
Bruttoformel $C_{19}H_{24}N_2S$
Vorzugsbezeichnung Profenamin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl[1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan

ASK #12739

Chemical Abstract Service Nr. 6254-99-5
Molgewicht 416.5106
Bruttoformel $C_{23}H_{30}N_2O_4$
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methyl-3-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]morphin-7-en-6 -ol 1 H₂O
3. Bezeichnung Pholcodin-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.1,10.0,11.0(2017-2023)/0522; Pholcodin 1 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Pholcodin ' ; 17-Methyl-3-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-7,8-Didehydro-4,5alpha-epoxymorphinan-6alpha-ol-Monohydrat; Pholcodin 1 HO

ASK #12740

Chemical Abstract Service Nr. 82-00-8
Molgewicht 342.4552
Bruttoformel $C_{19}H_{22}N_2O_2S$
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(10*H*-phenothiazin-10-carboxylat)

ASK #12741

Chemical Abstract Service Nr. 114-49-8

Formelstamm C17-H21-N-O4 . Br-H

Molgewicht 384.2649

Bruttoformel C₁₇H₂₂BrNO₄

2. Bezeichnung (6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrobromid

3. Bezeichnung Scopolaminhydrobromid

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.8159; RPS15

ASK #12742

Chemical Abstract Service Nr. 55-16-3

Formelstamm C17-H21-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 339.8139

Bruttoformel C₁₇H₂₂ClNO₄

2. Bezeichnung (6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Scopolaminhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8158

ASK #12743

Chemical Abstract Service Nr. 299-39-8

Formelstamm C15-H26-N2 . H2-O4-S

Molgewicht 332.4588

Bruttoformel C₁₅H₂₈N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Sparteinsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (7S,7aS,14S,14aR)-Dodecahydro-7,14-methano-2*H*,6*H*-dipyrido[1,2-*a*:1',2'-*e*][1,5]diazocin-sulfat (1:1)

ASK #12744

Chemical Abstract Service Nr. 21736-83-4

Formelstamm C14-H24-N2-O7 . 2 Cl-H

Molgewicht 405.2714

Bruttoformel C₁₄H₂₆Cl₂N₂O₇

Vorzugsbezeichnung Spectinomycindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-dihydrochlorid

ASK #12745

Chemical Abstract Service Nr. 1695-77-8

Molgewicht 332.3496

Bruttoformel C₁₄H₂₄N₂O₇

Vorzugsbezeichnung Spectinomycin

International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.8513
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-4 <i>a</i> ,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on
ASK #12746	
Chemical Abstract Service Nr.	1404-66-6
Formelstamm	C14-H24-N2-O7 . H2-O4-S
Molgewicht	430.428
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ N ₂ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Spectinomycinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-4 <i>a</i> ,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1)
ASK #12748	
Chemical Abstract Service Nr.	1311-10-0
Molgewicht	265.7569
Bruttoformel	H ₂ O ₂ Sr
2. Bezeichnung	Strontiumhydroxid 8 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI10
ASK #12749	
Chemical Abstract Service Nr.	6160-35-6
Formelstamm	2(C3-H5-O3) ⁻ Sr2+ . 3 H2-O
Molgewicht	319.8058
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₆ Sr
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Hydroxypropansäure-Strontiumsalz (2:1) 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Strontium-(<i>RS</i>)-lactat 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>RS</i>)-Milchsäure-Strontiumsalz (2:1) 3 HO
ASK #12751	
Chemical Abstract Service Nr.	12027-67-7
Molgewicht	1163.9364
Bruttoformel	H ₂₄ Mo ₇ N ₆ O ₂₄
2. Bezeichnung	Ammoniumheptamolybdat()
3. Bezeichnung	Ammoniumheptamolybdat
ASK #12752	
Chemical Abstract Service Nr.	124-68-5
Molgewicht	89.1362
Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ NO

2. Bezeichnung	2-Amino-2-methylpropan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	FDA-SRS; GlnAS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Amino-2-methyl-1-propanol

ASK #12753

Chemical Abstract Service Nr.	25614-03-3
Molgewicht	654.5945
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ BrN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Bromocriptin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR27
2. Bezeichnung	(5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion

ASK #12754

Chemical Abstract Service Nr.	66788-41-8
Molgewicht	355.5168
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ NOS ₂
Vorzugsbezeichnung	Tinofedrin
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-[[3,3-Bis(thiophen-3-yl)prop-2-en-1-yl]amino]-1-phenylpropan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(3,3-Di-3-thienylallylamino)-1-phenylpropan-1-ol

ASK #12755

Chemical Abstract Service Nr.	42200-33-9
Molgewicht	309.4006
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nadolol
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0.7.1/1789; Ph.Eur.2005,5.0/1789; PHARMEUROPA11.4,21.3; MAR28; GII; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/1789; BP2002-2011; Ph.Eur.2002,4.02/1789
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-5-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol

ASK #12756

Chemical Abstract Service Nr.	74-11-3
Formelstamm	(C7-H4-Cl-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	156.5664
Bruttoformel	C ₇ H ₅ ClO ₂

2. Bezeichnung 4-Chlorbenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #12757

Chemical Abstract Service Nr. 1961-77-9

Molgewicht 362.8903

Bruttoformel $C_{21}H_{27}ClO_3$

Vorzugsbezeichnung Chlormadinon

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 6-Chlor-17-hydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #12758

Chemical Abstract Service Nr. 17243-57-1

Molgewicht 211.731

Bruttoformel $C_{12}H_{18}ClN$

2. Bezeichnung 3-Chlor-N-(1-phenylpropan-2-yl)propan-1-amin

3. Bezeichnung Mefenorex

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; GlnAS; CAS; USMI10; GLST; MAR28

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

Synonym (3-Chlorpropyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan

ASK #12759

Chemical Abstract Service Nr. 25122-41-2

Molgewicht 410.9067

Bruttoformel $C_{22}H_{28}ClFO_4$

Vorzugsbezeichnung Clobetasol

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2332; MAR28

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 α -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #12760

Chemical Abstract Service Nr. 2156-27-6

Molgewicht 309.4452

Bruttoformel $C_{21}H_{27}NO$

Vorzugsbezeichnung Benproperin

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.1051

2. Bezeichnung 1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin

ASK #12761

Chemical Abstract Service Nr. 13669-70-0

Molgewicht 253.3389

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Nefopam
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6265; MAR27
2. Bezeichnung	5-Methyl-1-phenyl-3,4,5,6-tetrahydro-1 <i>H</i> -2,5-benzoxazocin

ASK #12763

Chemical Abstract Service Nr.	133-36-8
Formelstamm	C4-H10-N2 . C4-H6-O6
Molgewicht	236.2224
Bruttoformel	C ₈ H ₁₆ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	Piperazin-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #12764

Formelstamm	C4-H10-N2 . 2(C12-H24-O2)
Molgewicht	486.7711
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₈ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Piperazindidodecanoat

ASK #12765

Chemical Abstract Service Nr.	4310-35-4
Formelstamm	(C21-H36-N-O)+ Cl ⁻
Molgewicht	353.9696
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Tridihexethylchlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3-Cyclohexyl-3-hydroxy-3-phenylpropyl)triethylammoniumchlorid

ASK #12766

Chemical Abstract Service Nr.	469-21-6
Molgewicht	270.3694
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Doxylamin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -Dimethyl-2-[(1 <i>R</i>)-1-phenyl-1-(pyridin-2-yl)ethoxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{2-[(<i>RS</i>)-1-phenyl-1-(2-pyridyl)ethoxy]ethyl}azan

ASK #12767

Chemical Abstract Service Nr.	36199-78-7
Molgewicht	297.3899

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Guafecainol
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	1-[2-(Diethylamino)ethoxy]-3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol
ASK #12768	
Chemical Abstract Service Nr.	99-86-5
Molgewicht	136.234
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆
2. Bezeichnung	1-Methyl-4-(propan-2-yl)cyclohexa-1,3-dien
3. Bezeichnung	-Terpinen
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.8885; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP7
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	p-Mentha-1,3-dien; 1-Isopropyl-4-methylcyclohexa-1,3-dien
ASK #12770	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-61-9
2. Bezeichnung	Poly[N-acetyl- -D-glucosamin-(1 4)- -D-glucuronsäure-(1 3)]
3. Bezeichnung	Hyaluronsäure ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; ROMP8
ASK #12773	
Chemical Abstract Service Nr.	25377-92-8
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₃ O ₃ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	320.4464
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	3,6/7-Di- <i>tert</i> -butylnaphthalin-1-sulfonsäure
ASK #12778	
Chemical Abstract Service Nr.	870-72-4
Formelstamm	(C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	134.0869
Bruttoformel	CH ₃ NaO ₄ S
2. Bezeichnung	Hydroxymethansulfonsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Formaldehyd-Natriumhydrogensulfit
ASK #12779	
Chemical Abstract Service Nr.	7460-12-0
Formelstamm	2(C ₁₀ -H ₁₅ -N-O) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	428.5429

Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pseudoephedrinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(1S,2S)-2-(Methylamino)-1-phenylpropan-1-ol-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pseudoephedrinsulfat (2:1)
ASK #12783	
Chemical Abstract Service Nr.	23784-10-3
Formelstamm	C21-H31-Cl-N2-O . C7-H6-O3
Molgewicht	501.0574
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Viminol(4-hydroxybenzoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	1-{1-[(2-Chlorphenyl)methyl]pyrrol-2-yl}-2-[bis(butan-2-yl)amino]ethanol-(4-hydroxybenzoat) (1:1)
ASK #12784	
Chemical Abstract Service Nr.	42540-40-9
Formelstamm	(C19-H17-N6-O6-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	512.4947
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ N ₆ NaO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefamandolformiat-Natriumsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz; Cefamandolnafat; Cephamandolformiat(Ester)-Natriumsalz
ASK #12785	
Chemical Abstract Service Nr.	22437-79-2
Formelstamm	(C4-H4-O4-S)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	194.1167
Bruttoformel	C ₄ H ₄ Na ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	2-Sulfanylbutandisäure-Dinatriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Thioäpfelsäure-Dinatriumsalz
ASK #12786	

Andere Chemical Abstract Service Nr.	62152-49-2; 71247-25-1
Formelstamm	C58-H73-N13-O21-S2 . 3(C4-H11-N) . 3 H2-O
Molgewicht	1625.8611
Bruttoformel	C ₇₀ H ₁₀₆ N ₁₆ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceruletid-Tris(<i>N</i> -ethylethanamin) 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-glutaminyll-aspartyl- <i>O</i> -sulfo-L-tyrosyl-L-threonylglycyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-phenylalaninamid- <i>N</i> -Ethylethanamin-Salz (1:3) 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ceruletid-Tris(diethylazan) 3 HO

ASK #12787

Chemical Abstract Service Nr.	34183-22-7
Formelstamm	C21-H27-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	377.9049
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Propafenonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.1/2103; Ph.Eur.2008,6.0/2103; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-{2-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-(propylamino)propoxy]phenyl}-3-phenylpropan-1-on-hydrochlorid

ASK #12789

Chemical Abstract Service Nr.	33564-30-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	35607-66-0
Formelstamm	(C16-H16-N3-O7-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	449.4339
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₃ NaO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefoxitin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0990; Ph.Eur2005,5.0/0990; MAR29; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/990
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>S</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-7-methoxy-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #12792

Chemical Abstract Service Nr.	33876-97-0
Molgewicht	170.1692
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Linsidomin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	[3-(Morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-Morpholinosydnominin
ASK #12800		
	Chemical Abstract Service Nr.	116-43-8
	Formelstamm	(C13-H12-N3-O5-S2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	355.3894
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Succinylsulfathiazol
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
	2. Bezeichnung	4-{4-[(1,3-Thiazol-2-yl)sulfamoyl]anilino}-4-oxobutansäure
ASK #12801		
	Chemical Abstract Service Nr.	71-27-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	10168-63-5
	Formelstamm	(C14-H30-N2-O4) ₂ ⁺ 2Cl ⁻
	Molgewicht	361.305
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ Cl ₂ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Suxamethoniumchlorid
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumchlorid)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N,N'-[2,2'-(Succinyldioxy)diethyl]bis(trimethylammonium)dichlorid
ASK #12802		
	Chemical Abstract Service Nr.	57-67-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	61116-95-8
	Molgewicht	214.2449
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulfaguanidin ((enthält laut Ph.Eur. bis zu 8,0 % = 1 mol Wasser))
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1476; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1476; CAS; Ph.Eur.2002,4.00/1476
	2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -carbamimidoylbenzolsulfonamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Sulfanilylguanidin; N(1)-Carbamimidoylsulfanilamid
ASK #12803		
	Chemical Abstract Service Nr.	6209-17-2
	Formelstamm	(C8-H9-N2-O3-S) ⁻ Na ⁺ . H2-O

Molgewicht	254.2387
Bruttoformel	C ₈ H ₉ N ₂ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Aminobenzolsulfonyl)acetamid-Natriumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Sulfacetamid-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Sulfacetamid-Natrium 1 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Sulfacetamid-Natrium ' ; Sulfacetamid-Natrium 1 HO

ASK #12804

Chemical Abstract Service Nr.	23940-36-5
Formelstamm	(C12-H4-O16-S4-Sb)5 ⁻ 5Na ⁺
Molgewicht	769.1194
Bruttoformel	C ₁₂ H ₄ Na ₅ O ₁₆ S ₄ Sb
2. Bezeichnung	(<i>T</i> -4)-Bis[4,5-di(hydroxy- <i>O</i>)benzol-1,3-disulfonato(4-)]antimonat(5-)-Pentanatriumsalz
3. Bezeichnung	Stibophen
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; MAR29

ASK #12805

Chemical Abstract Service Nr.	6416-04-2
Molgewicht	498.4804
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tetracyclin 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8913; MAR27
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid 3 H ₂ O

ASK #12806

Chemical Abstract Service Nr.	5967-84-0
Molgewicht	198.1793
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Theophyllin-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/302; Ph.Eur.2005,5.0/302; USMI9.9004; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/302

ASK #12807

Chemical Abstract Service Nr.	7791-20-0
Molgewicht	237.6911
Bruttoformel	Cl ₂ Ni
2. Bezeichnung	Nickel()-chlorid 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI11

ASK #12808

Chemical Abstract Service Nr. 5970-56-9

Formelstamm $2(\text{C}_5\text{H}_9\text{O}_2)^- \text{Zn}^{2+} \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 303.6581

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{O}_4\text{Zn}$

2. Bezeichnung Pentansäure-Zinksalz (2:1)
2 H_2O

3. Bezeichnung Zinkpentanoat 2 H_2O

ASK #12809

Chemical Abstract Service Nr. 57-94-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1406-69-5; 29132-50-1; 303-11-7; 64780-74-1

Formelstamm $(\text{C}_{37}\text{H}_{41}\text{N}_2\text{O}_6)^+ \text{Cl}^- \cdot \text{Cl}\cdot\text{H}$

Molgewicht 681.6452

Bruttoformel $\text{C}_{37}\text{H}_{42}\text{Cl}_2\text{N}_2\text{O}_6$

Vorzugsbezeichnung Tubocurarinchlorid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 7',12'-Dihydroxy-6,6'-dimethoxy-2,2',2'-trimethyltubocuraran-2'-iumchlorid-hydrochlorid

ASK #12810

Chemical Abstract Service Nr. 7733-02-0

Molgewicht 161.4426

Bruttoformel O_4SZn

2. Bezeichnung Zinksulfat

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #12811

Chemical Abstract Service Nr. 7446-19-7

Molgewicht 179.4579

Bruttoformel O_4SZn

3. Bezeichnung Zinksulfat-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2159; Ph.Eur.2005,5.4/2159; FIE96

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Zinksulfat 1 HO

ASK #12812

Chemical Abstract Service Nr. 7543-51-3

Formelstamm $3\text{Zn}^{2+} 2(\text{O}_4\text{P})^- \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 458.1438

Bruttoformel $\text{O}_8\text{P}_2\text{Zn}_3$

2. Bezeichnung Zinkphosphat 4 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #12813

Chemical Abstract Service Nr. 5970-45-6

Formelstamm $2(\text{C}_2\text{-H}_3\text{-O}_2)^- \text{Zn}^{2+} \cdot 2 \text{H}_2\text{-O}$

Molgewicht 219.4986

Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_4\text{Zn}$

2. Bezeichnung Essigsäure-Zinksalz (2:1) $2 \text{H}_2\text{O}$

3. Bezeichnung Zinkacetat-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0+6,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1482; DAC99

ASK #12814

Chemical Abstract Service Nr. 29426-92-4

Molgewicht 208.3471

Bruttoformel Cl_2Zn

2. Bezeichnung Zinkchlorid $4 \text{H}_2\text{O}$

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #12815

Chemical Abstract Service Nr. 666-99-9

Formelstamm $(\text{C}_{22}\text{-H}_{37}\text{-O}_7)^{3-} 3\text{H}^+$

Molgewicht 416.5488

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{40}\text{O}_7$

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

3. Bezeichnung Agaricinsäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28

ASK #12816

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56-81-5

Formelstamm $\text{C}_3\text{-H}_8\text{-O}_3 \cdot 0.90 \text{H}_2\text{-O}$

Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_8\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung Glycerol 85%

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0497; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; EUTCT; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0497; Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.07/497

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 422 [Glycerol 85%]

ASK #12817

Molgewicht 385.4268

Bruttoformel AlCl_3O_9

2. Bezeichnung

Chlorsäure-Aluminiumsalz 6
H₂O

3. Bezeichnung Aluminiumchlorat 6 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #12819

Chemical Abstract Service Nr. 7784-13-6

Molgewicht 241.4322

Bruttoformel AlCl₃

3. Bezeichnung Aluminiumchlorid-Hexahydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0971; Ph.Eur.2008,6.0/0971; DAC86; Ph.Eur.2002,4.00/971

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Aluminiumchlorid 6 HO

ASK #12820

Chemical Abstract Service Nr. 21645-51-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106152-09-4; 12040-59-4; 12252-70-9; 128083-27-2; 1302-29-0; 1333-84-2; 13783-16-9; 151393-94-1; 159704-77-5; 16657-47-9; 51330-22-4; 546141-62-2; 546141-68-8; 8012-63-3; 8064-00-4

Molgewicht 78.0036

Bruttoformel AlH₃O₃

2. Bezeichnung Aluminiumtrihydroxid

3. Bezeichnung Aluminiumhydroxid

ASK #12821

Chemical Abstract Service Nr. 60687-54-9

Formelstamm (C₁₈H₂₅O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 354.461

Bruttoformel C₁₈H₂₆O₅S

Vorzugsbezeichnung Nandrolonhydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -ylhydrogensulfat

ASK #12823

Chemical Abstract Service Nr. 41859-67-0

Formelstamm (C₁₉H₁₉ClN₄O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 361.8194

Bruttoformel C₁₉H₂₀ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Bezafibrat

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1394; Ph.Eur.2005,5.0/1394; Ph.Eur.2002,4.00/1394; GII

2. Bezeichnung 2-[4-[2-(4-Chlorbenzamido)ethyl]phenoxy]-2-methylpropansäure

ASK #12824

Chemical Abstract Service Nr. 6843-97-6

Formelstamm (C18-H38-N3-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 329.5212

Bruttoformel C₁₈H₃₉N₃O₂

2. Bezeichnung *N*-(2-[[2-(Dodecylamino)ethyl]amino]ethyl)glycin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,6,9-Triazahenicosansäure; Dodicin

ASK #12825

Chemical Abstract Service Nr. 22632-00-4

Formelstamm C16-H17-Cl-N2-S . Cl-H

Molgewicht 341.2985

Bruttoformel C₁₆H₁₈Cl₂N₂S

2. Bezeichnung 2-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*-dimethylethanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #12826

Chemical Abstract Service Nr. 11000-17-2

Vorzugsbezeichnung Vasopressin

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; USAN;
USP25(2002),26(2003),27(2004); RPS15

2. Bezeichnung [8-*L*-Arginin/8-*L*-Lysin]vasopressin

ASK #12827

Chemical Abstract Service Nr. 14636-12-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 119261-95-9

Molgewicht 1227.3722

Bruttoformel C₅₂H₇₄N₁₆O₁₅S₂

Vorzugsbezeichnung Terlipressin

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 Hager2008; USAN; MAR2012; EUTCT; GlnAs; ATC; BAN; CAS; (JAN); FDA-SRS; ROMP2024; EINECS; USMI2024; MeSH; KEGG.D06672

2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-*L*-cysteinyl-*L*-tyrosyl-*L*-phenylalanyl-*L*-glutaminyl-*L*-asparaginy-*L*-cysteinyl-*L*-prolyl-*L*-lysylglycinamid-4,9-disulfid

ASK #12828

Chemical Abstract Service Nr. 298-00-0

Molgewicht 263.2075

Bruttoformel C₈H₁₀NO₅PS

2. Bezeichnung *O,O*-Dimethyl-*O*-(4-nitrophenyl)phosphorothioat

3. Bezeichnung Parathion-Methyl

Zitat Bezeichnung 3	ISO
ASK #12829	
Chemical Abstract Service Nr.	50-99-7
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	D-Glucose
Zitat Bezeichnung 2	GlnAS; FDA-SRS; CAS
3. Bezeichnung	Glucose
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.4290; DAB9R; DAB7R; DAB1998R; GlnAS; EUTCT; DAB9; EABBd.IIR; BP2017-2018; FDA-SRS; RPS15; CAS; EAB9.0(2017-2018)/0177; EAB3.0-9.0(1997-2018)R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Dextrose; Wasserfreie Glucose; Wasserfreie Glucose (Ph.Eur.); Glucose, Wasserfreie; alpha-D-Glucopyranose

ASK #12832

Formelstamm	(C3-H7-O6-P)2 ⁻ Ca2+ . 2 H2-O
Molgewicht	246.1664
Bruttoformel	C ₃ H ₇ CaO ₆ P
2. Bezeichnung	(RS)-(2,3-Dihydroxypropyl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Glycerol-1-dihydrogenphosphat-Calciumsalz 2 H ₂ O

ASK #12833

Chemical Abstract Service Nr.	126-95-4
Formelstamm	(C3-H7-O6-P)2 ⁻ Ca2+
Molgewicht	210.1358
Bruttoformel	C ₃ H ₇ CaO ₆ P
2. Bezeichnung	(RS)-(2,3-Dihydroxypropyl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Glycerol-1-dihydrogenphosphat-Calciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Calciumglycerophosphat (alpha-Form)

ASK #12834

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7647-01-0
Formelstamm	Cl-H . 3.30 H2-O
Bruttoformel	ClH
2. Bezeichnung	Chlorwasserstoffsäure 36%
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2020
3. Bezeichnung	Salzsäure 36%
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; E507; EAB4.0;5.0;6.0;7.0;8.0;9.0(2002-2019)/0002
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Salzsäure R; E 507 [Salzsäure 36%]

ASK #12835

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7647-01-0

Formelstamm Cl-H . 18.21 H₂-O

Bruttoformel ClH

2. Bezeichnung Chlorwasserstoffsäure 10%

3. Bezeichnung Salzsäure 10%

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/0003; MAR2020; E507

ASK #12836

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7664-38-2

Formelstamm H₃-O₄-P . 0.60 H₂-O

Bruttoformel H₃O₄P

3. Bezeichnung Phosphorsäure 85%

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; FIE96; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0004; USMI9; E338

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 338 [Phosphorsäure 85%]

ASK #12839

Chemical Abstract Service Nr. 92829-50-0

Formelstamm 3(C-H-O₂)⁻ Al₃⁺ . 3 H₂-O

Molgewicht 216.0797

Bruttoformel C₃H₃AlO₆

2. Bezeichnung Ameisensäure-Aluminiumsalz (3:1) 3 H₂O

3. Bezeichnung Aluminiumformiat-Trihydrat

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

Synonym Aluminiumformiat 3 HO

ASK #12842

Chemical Abstract Service Nr. 1201-56-5

Molgewicht 179.2588

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO

Vorzugsbezeichnung *N*-Methylracedrin

International Nonproprietary Name (INN.L32)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol

ASK #12843

Chemical Abstract Service Nr. 15537-71-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7672-80-2

Molgewicht 191.248

Bruttoformel C₇H₁₃NO₃S

Vorzugsbezeichnung *N*-Acetylpenicillamin

International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (S)-2-Acetamido-3-methyl-3-sulfanylbutansäure

ASK #12844

Chemical Abstract Service Nr. 60991-48-2
Formelstamm C₂₀-H₂₆-N₂-O₂ . C₂-H₆-O
Molgewicht 372.5011
Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₃
2. Bezeichnung (17*R*,21*R*)-Ajmalan-17,21-diol-Ethanol (1:1)
3. Bezeichnung Ajmalin-Ethanol (1:1)

ASK #12845

Chemical Abstract Service Nr. 60991-47-1
Molgewicht 344.4479
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₂
2. Bezeichnung (17*R*,21*R*)-Ajmalan-17,21-diol 1 H₂O
3. Bezeichnung Ajmalin 1 H₂O

ASK #12848

Formelstamm (C₂₀-H₁₂-I₆-N₂-O₆)²⁻ 2(C₇-H₁₈-N-O₅)⁺ . 3 H₂-O
Molgewicht 1584.2348
Bruttoformel C₃₄H₄₈I₆N₄O₁₆
Vorzugsbezeichnung Adipidon-Dimeglumin 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3,L6)
2. Bezeichnung 3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2) 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2) 3 HO

ASK #12849

Chemical Abstract Service Nr. 16679-58-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 55479-19-1; 57393-40-5; 67259-07-8; 70368-29-5; 74341-59-6; 79050-01-4; 81873-22-5; 90242-66-3; 92008-55-4
Molgewicht 1069.217
Bruttoformel C₄₆H₆₄N₁₄O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Desmopressin

International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; PHARMEUROPA7.2; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0712; USMI10; Eur.Ph.2011,7.0/0712; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0712; BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00/712
2. Bezeichnung 2-{*N*-[(4*R*,7*S*,10*S*,13*S*,16*S*)-7-(2-Amino-2-oxoethyl)-10-(3-amino-3-oxopropyl)-13-benzyl-16-[(4-hydroxyphenyl)methyl]-6,9,12,15,18-pentoxo-1,2-dithia-5,8,11,14,17-pentaazacycloicosan-4-yl]-L-prolyl-D-
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(4R,7S,10S,13S,16S)-7-(2-Amino-2-oxoethyl)-10-(3-amino-3-oxopropyl)-13-benzyl-16-[(4-hydroxyphenyl)methyl]-6,9,12,15,18-pentoxo-1,2-dithia-5,8,11,14,17-pentaazacyclodocosan-4-yl]-L-prolyl-D-ASK #12851

Chemical Abstract Service Nr. 51012-33-0
Formelstamm C15-H24-N2-O4-S . Cl-H
Molgewicht 364.888
Bruttoformel C₁₅H₂₅ClN₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Tiapridhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1575; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1575; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1575
2. Bezeichnung N-(2-Diethylaminoethyl)-5-mesyl-2-methoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #12853
Chemical Abstract Service Nr. 965-52-6
Molgewicht 275.217
Bruttoformel C₁₂H₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Nifuroxazid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1999; Ph.Eur.2002,4.04,4.08/1999; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1999
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-N-(5-nitrofuran-2-ylmethyliden)benzohydrazid

ASK #12857
Chemical Abstract Service Nr. 54120-61-5
Molgewicht 380.5182
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₅
Vorzugsbezeichnung Prostalen
International Nonproprietary Name INNv.L34
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII
2. Bezeichnung *rac*-Methyl(7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-dihydroxy-2-[(1*E*)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hepta-4,5-dienoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+/-)-Methyl[(13*E*-15*R*)-9alpha,11alpha,15-trihydroxy-15-methylprosta-4,5,13-trien-1-oat]

ASK #12858
Chemical Abstract Service Nr. 5949-44-0
Molgewicht 456.7003
Bruttoformel C₃₀H₄₈O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteronundecanoat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -ylundecanoat

ASK #12860

Chemical Abstract Service Nr. 25608-33-7

Formelstamm (C₈-H₁₄-O₂)_x . (C₅-H₈-O₂)_y

2. Bezeichnung Poly(butylmethacrylat-co-methylmethacrylat) (x:y)

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #12862

Chemical Abstract Service Nr. 16830-15-2

Molgewicht 959.1215

Bruttoformel C₄₈H₇₈O₁₉

2. Bezeichnung [O- -L-Rhamnopyranosyl-(1 4)-O- -D-glucopyranosyl-(1 6)-O- -D-glucopyranosyl](2 ,3 ,23-trihydroxyurs-12-en-28-oat)

3. Bezeichnung Asiaticosid

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #12864

Chemical Abstract Service Nr. 464-92-6

Formelstamm (C₃₀-H₄₇-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 488.6991

Bruttoformel C₃₀H₄₈O₅

2. Bezeichnung 2 ,3 ,23-Trihydroxyurs-12-en-28-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Asiatsäure

ASK #12865

Chemical Abstract Service Nr. 18449-41-7

Formelstamm (C₃₀-H₄₇-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 504.6985

Bruttoformel C₃₀H₄₈O₆

2. Bezeichnung 2 ,3 ,6 ,23-Tetrahydroxyurs-12-en-28-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Madecass-Säure

ASK #12866

Formelstamm (C₃₀-H₄₇-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 488.6991

Bruttoformel C₃₀H₄₈O₅

2. Bezeichnung 2 ,3 ,6 -Trihydroxyurs-12-en-28-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Madasiatsäure

ASK #12873

Chemical Abstract Service Nr. 95-14-7

Molgewicht 119.124

Bruttoformel C₆H₅N₃
2. Bezeichnung 1*H*-Benzotriazol
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.1119

ASK #12874

Chemical Abstract Service Nr. 130066-44-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1384450-22-9; 31906-04-4; 56493-02-8; 80449-98-5

Molgewicht 210.3126

Bruttoformel C₁₃H₂₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-3- und/oder 4-(4-Hydroxy-4-methylpentyl)cyclohex-3-en-1-carbaldehyd

ASK #12877

Chemical Abstract Service Nr. 434-16-2

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel C₂₇H₄₄O

2. Bezeichnung Cholesta-5,7-dien-3 -ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Provitamin D; 7-Dehydrocholesterol; 5,7-Cholestadien-3beta-ol; 7,8-Didehydrocholesterol; Dehydrocholesterol

ASK #12878

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138860-92-1; 51158-08-8; 53715-28-9; 83931-39-9; 90803-29-5

Vorzugsbezeichnung Macrogol-20-glycerolmonostearat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 DAC2002; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/2044; Ph.Eur.2008,6.0/2044; Ph.Eur.2002,4.01/2044

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-glycerolmonostearat

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Macrogol-1000-glycerolmonostearat

ASK #12881

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₈)octanoat

ASK #12882

Chemical Abstract Service Nr. 32222-75-6

Formelstamm 2(C₂₄-H₂₆-Br-N₃-O₃) . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 1118.8579

Bruttoformel C₅₂H₅₈Br₂N₆O₁₂

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

International Nonproprietary Name (INN.L12)

2. Bezeichnung (10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)-(*R,R*)-tartrat (2:1)

ASK #12883

Chemical Abstract Service Nr. 27848-84-6

Molgewicht 484.3855

Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ BrN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nicergolin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1998; Ph.Eur.2005,5.0/1998; Ph.Eur.2002,4.05/1998; GII; USMI9.6310
2. Bezeichnung	[(10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -yl)methyl](5-brompyridin-3-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(6aR,9R,10aS)-10a-Methoxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)
ASK #12884	
Chemical Abstract Service Nr.	4093-35-0
Molgewicht	344.2474
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ BrN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromoprid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; USMI10
2. Bezeichnung	4-Amino-5-brom- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid
ASK #12885	
Chemical Abstract Service Nr.	71652-07-8
Formelstamm	C14-H22-Br-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	380.7083
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ BrClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromopridhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
2. Bezeichnung	4-Amino-5-brom- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid-hydrochlorid
ASK #12886	
Chemical Abstract Service Nr.	58580-55-5
Formelstamm	C18-H37-N5-O8 . x H2-O4-S
Molgewicht	549.594
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₉ N ₅ O ₁₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dibekacinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>O</i> -3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 6)- <i>O</i> -[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D- <i>erythro</i> -hexopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)
ASK #12887	
Chemical Abstract Service Nr.	487-27-4
Molgewicht	155.1943
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6 <i>aS</i>)-4-Methylhexahydro-2,5-methano-2 <i>H</i> -furo[3,2- <i>b</i>]pyrrol-6-ol

3. Bezeichnung	3,6-Epoxytropan-7-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Oscin
ASK #12888	
Chemical Abstract Service Nr.	104564-71-8
Formelstamm	C18-H23-N-O3 . C12-H22-O12
Molgewicht	659.676
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₅ NO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Dobutaminlactobionat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-{2-[3-(4-Hydroxyphenyl)-1-methylpropylamino]ethyl}benzol-1,2-diol-(4- <i>O</i> -D-galactopyranosyl-D-gluconat) (1:1)
ASK #12890	
Chemical Abstract Service Nr.	49745-95-1
Formelstamm	C18-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	337.8411
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dobutaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1200; Ph.Eur.2008,6.0/1200; Ph.Eur.2002,4.00/1200; USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-{2-[3-(4-Hydroxyphenyl)-1-methylpropylamino]ethyl}benzol-1,2-diol-hydrochlorid
ASK #12892	
Chemical Abstract Service Nr.	5868-06-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	129742-90-1; 29315-48-8
Formelstamm	(C31-H34-N-O4)+ Br ⁻
Molgewicht	564.51
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₄ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fentoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	8-[2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-2-oxoethyl]-3-[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-(Biphenyl-4-ylcarbonylmethyl)-3-[(<i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid
ASK #12895	
Chemical Abstract Service Nr.	1887258-71-0
Formelstamm	C18-H19-(2)H6-N-O . Br-H (C18-H19-D6-N-O . Br-H, M = 358,3461 g/mol)
Molgewicht	376.3616
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ BrNO

Vorzugsbezeichnung	Deudextromethorphanhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	3-(² H ₃)Methoxy-17-(² H ₃)methyl- <i>ent</i> -morphinan-hydrobromid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(Trideuteriomethoxy)-17-(trideuteriomethyl)- <i>ent</i> -morphinan-hydrobromid; 3-(((2)H)Methoxy)-17-(((2)H)methyl)- <i>ent</i> -morphinan-hydrobromid

ASK #12897

2. Bezeichnung	Polyethylenglycol-4-polypropylenglycol-6-monoalkyl(C ₁₀ -C ₁₂)-ether
3. Bezeichnung	-Alkyl(C ₁₀ -C ₁₂)- -hydroxypoly(oxyethylen)-4-poly(oxypropylen)-6

Zitat Bezeichnung 3 Gll

ASK #12904

Chemical Abstract Service Nr.	6780-13-8
Molgewicht	78.1136
Bruttoformel	C ₂ H ₈ N ₂
2. Bezeichnung	Ethan-1,2-diamin 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ethylendiamin 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	FIE96; Ph.Eur.Bd.IIIR; DAC79; USMI9
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ethylenbis(azan) 1 HO; Edamin 1 HO

ASK #12905

Chemical Abstract Service Nr.	577-33-3
Molgewicht	226.2274
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	Anthracen-1,2,10-triol
3. Bezeichnung	Anthrarobin
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #12907

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7631-86-9
Molgewicht	60.0843
Bruttoformel	O ₂ Si
2. Bezeichnung	Siliciumdioxid x H ₂ O
3. Bezeichnung	Gefälltes Siliciumdioxid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1999-2015; DAB10
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Siliciumdioxid, gefällt; Gefällte Kieselsäure; Hydratisierte Kieselsäure

ASK #12909

Chemical Abstract Service Nr.	464-49-3
Molgewicht	152.2334

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on
Zitat Bezeichnung 2	Hager2008
3. Bezeichnung	D-Campher
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; Hager2008; EAB3.3,4.0+1,5.0+3,6.0,7.0,8.0+3(2000-2017)/1400; DAB2002R; USMI9.1734
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Campher

ASK #12910

Chemical Abstract Service Nr.	50-54-4
Formelstamm	2(C20-H24-N2-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	746.912
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₄ O ₈ S
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Chinidinhemisulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>S</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1)

ASK #12911

Chemical Abstract Service Nr.	6151-51-5
Molgewicht	378.4626
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Chinin 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol 3 HO

ASK #12912

Chemical Abstract Service Nr.	130-89-2
Formelstamm	C20-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	360.8777
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Chininhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7871; MAR27
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-hydrochlorid

ASK #12913

Chemical Abstract Service Nr.	60-93-5
Formelstamm	C20-H24-N2-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht	397.3386
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-dihydrochlorid
3. Bezeichnung	Chinindihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	DAC2003-2005; USMI9.7863; MAR27; DAC2004R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-dihydrochlorid

ASK #12914

Chemical Abstract Service Nr.	804-63-7
Formelstamm	2(C20-H24-N2-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	746.912
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₄ O ₈ S
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Chininhemisulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1)

ASK #12915

Chemical Abstract Service Nr.	68-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	57904-20-8
Formelstamm	(C13-H16-N3-O4-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	333.3386
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₃ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Metamizol-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.Cumul.L7-16(1988-2015)
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2017; ATC-DE
2. Bezeichnung	[(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(EAB.CN2014-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure-Natriumsalz; Noramidopyrinmethansulfonat-Natrium, wasserfrei; Noramidopyrinmethansulfonat-Natrium; Metamizol ¹ ; Sulpyrin; Noramidopyriniummethansulfonat-Natrium

ASK #12916

Chemical Abstract Service Nr.	7081-38-1
Molgewicht	342.389
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyphenbutazon 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/418

2. Bezeichnung 4-Butyl-1-(4-hydroxyphenyl)-2-phenylpyrazolidin-3,5-dion 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Butyl-1-(4-hydroxyphenyl)-2-phenyl-3,5-pyrazolidindion 1 HO; Hydroxyphenylbutazon 1 HO; Oxyphenbutazon (Ph.Eur.)

ASK #12917

Chemical Abstract Service Nr. 7783-85-9

Molgewicht 392.1388

Bruttoformel FeH₈N₂O₈S₂

2. Bezeichnung Ammoniumeisen()-sulfat-Hexahydrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ammoniumeisen(II)-sulfat 6 HO; Mohr'sches Salz

ASK #12918

Chemical Abstract Service Nr. 50972-17-3

Molgewicht 465.52

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₃O₇S

Vorzugsbezeichnung Bacampicillin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung [1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl]{{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl]{{(3*S*,6*R*)-6-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat}}

ASK #12919

Chemical Abstract Service Nr. 127-65-1

Formelstamm (C₇-H₇-Cl-N-O₂-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 227.6438

Bruttoformel C₇H₇ClNNaO₂S

Vorzugsbezeichnung Tosylchloramid-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung *N*-Chlor-4-methylbenzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #12920

Chemical Abstract Service Nr. 17181-54-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138452-50-3; 15963-79-8

Formelstamm (C₃-H₇-O₆-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 172.0737

Bruttoformel C₃H₉O₆P

Vorzugsbezeichnung Glycerol-2-(dihydrogenphosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat

ASK #12922

Chemical Abstract Service Nr. 5949-29-1

Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ 3H⁺ . H2-O

Molgewicht 210.1388

Bruttoformel C₆H₈O₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure 1 H₂O

3. Bezeichnung Citronensäure-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.06/456; Ph.Eur.2008,6.0/0456; USMI9.2307; RPS15; Ph.Eur.2005,5.0/0456; MAR27

ASK #12923

Chemical Abstract Service Nr. 52-28-8

Formelstamm C18-H21-N-O3 . H3-O4-P

Molgewicht 397.3594

Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₇P

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

3. Bezeichnung Codeinphosphat

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; YLST; MAR28

ASK #12924

Chemical Abstract Service Nr. 5913-76-8

Formelstamm C18-H21-N-O3 . H3-O4-P . 1.5 H2-O

Molgewicht 424.3823

Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₇P

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-phosphat (1:1) 1.5 H₂O

3. Bezeichnung Codeinphosphat-Sesquihydrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2426; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/75; Ph.Eur.2008,6.0/0075; YLST; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/0075

ASK #12925

Chemical Abstract Service Nr. 19793-20-5

Molgewicht 276.4137

Bruttoformel C₁₈H₂₈O₂

Vorzugsbezeichnung Bolandiol

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung Estr-4-en-3 ,17 -diol

ASK #12926

Chemical Abstract Service Nr. 4267-81-6

Molgewicht 604.9484

Bruttoformel C₄₀H₆₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Bolazin

International Nonproprietary Name INNv.L21

2. Bezeichnung 3,3'-(Hydrazindyliden)bis(2 -methyl-5 -androstan-17 -ol)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3,3'-(Diazandyliden)bis(2alpha-methyl-5alpha-androstan-17beta-ol); 3,3'-Azinobis(2alpha-methyl-5alpha-androstan-17beta-ol)

ASK #12927

Vorzugsbezeichnung Benzalkoniumsaccharinat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung Alkylbenzyltrimethylammonium(1,1,3-trioxo-2,3-dihydro-1⁶,2-benzothiazol-2-id)

ASK #12928

Chemical Abstract Service Nr. 1229-35-2

Formelstamm C₁₈-H₂₀-N₂-S . Cl-H

Molgewicht 332.8907

Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₂S

Vorzugsbezeichnung Methdilazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 10-(1-Methylpyrrolidin-3-ylmethyl)-10*H*-phenothiazin-hydrochlorid

ASK #12929

Chemical Abstract Service Nr. 7758-98-7

Molgewicht 159.6086

Bruttoformel CuO₄S

3. Bezeichnung Kupfer()-sulfat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0(2017-2018)/0893

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserfreies Kupfer(II)-sulfat; Wasserfreies Kupfer(II)-sulfat (Ph.Eur.)

ASK #12931

Chemical Abstract Service Nr. 16915-78-9

Molgewicht 288.4675

Bruttoformel C₂₀H₃₂O

Vorzugsbezeichnung Bolenol

International Nonproprietary Name INNv.L19

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregn-5-en-17-ol

ASK #12932

Chemical Abstract Service Nr. 6055-19-2

Molgewicht 279.1012

Bruttoformel C₇H₁₅Cl₂N₂O₂P

2. Bezeichnung (*RS*)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid 1 H₂O

3. Bezeichnung	Cyclophosphamid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Cyclophosphamid 1 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cyclophosphamid 1 HO; Cyclophosphamid '
ASK #12934	
Chemical Abstract Service Nr.	12569-38-9
Formelstamm	(C ₁₂ H ₂₁ O ₁₂) ⁻ (C ₆ H ₁₁ O ₇) ⁻ Ca ₂ + . H ₂ O
Molgewicht	610.5286
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ CaO ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Calciumglubionat
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	4- <i>O</i> - ^{-D} -Galactopyranosyl- ^{-D} -gluconsäure- ^{-D} -Gluconsäure-Calciumsalz (1:1:1) 1 H ₂ O
ASK #12935	
Chemical Abstract Service Nr.	7720-78-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139939-63-2; 56172-58-8; 8060-18-2; 8063-79-4
Formelstamm	Fe ₂ + (O ₄ -S) ₂ ⁻
Molgewicht	151.9076
Bruttoformel	FeO ₄ S
2. Bezeichnung	Eisen()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2014; Pharmavista; EUTCT; LB; MAR2014
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Eisen(II)-sulfat, wasserfrei; Eisen(2+)-sulfat; Schwefelsäure-Eisen(II)-Salz; Ferrosulfat
ASK #12936	
Chemical Abstract Service Nr.	17375-41-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14567-68-1
Formelstamm	Fe ₂ + (O ₄ -S) ₂ ⁻ . H ₂ O
Molgewicht	169.9229
Bruttoformel	FeO ₄ S
2. Bezeichnung	Eisen(II)-sulfat-Monohydrat [0,9-1,1 H ₂ O; für anders spezifizierte Hydrate gemäß Pharmakopöen-Monographien ist ASK-Nr. 33825-0 (Getrocknetes Eisen()-sulfat) zu verwenden]
3. Bezeichnung	Eisen()-sulfat-Monohydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Eisen(II)-sulfat-1-Wasser; Eisen(II)-sulfat 1 HO; Szomolnokit; Eisen(2+)-sulfat-Hydrat (1:1:1)
ASK #12938	
Chemical Abstract Service Nr.	52080-57-6
Molgewicht	392.8732

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClO ₅
Vorzugsbezeichnung	Chloroprednison
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	6 -Chlor-17,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,11,20-trion
ASK #12939	
Chemical Abstract Service Nr.	9032-43-3
2. Bezeichnung	Cellulosepoly(hydrogensulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cellulosesulfat
ASK #12940	
Chemical Abstract Service Nr.	37148-27-9
Molgewicht	277.1901
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clenbuterol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)-2-(<i>tert</i> -butylamino)ethanol
ASK #12941	
Chemical Abstract Service Nr.	3006-10-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50641-13-9
Formelstamm	(C ₂₀ H ₄₄ N) ⁺ (C ₂ H ₅ O ₄ S) ⁻
Molgewicht	423.6938
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Mecetroniumetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethylhexadecan-1-aminium(ethylsulfat)
ASK #12942	
Chemical Abstract Service Nr.	2095-24-1
Molgewicht	304.8376
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ ClN ₂ S
2. Bezeichnung	2-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethyl]dimethylazan
ASK #12943	
Chemical Abstract Service Nr.	7705-08-0
Molgewicht	162.204

Bruttoformel	Cl ₃ Fe
2. Bezeichnung	Eisen()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10; MAR28

ASK #12944

Chemical Abstract Service Nr.	54063-33-1
Molgewicht	419.7697
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ Cl ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cloxestradiol
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	17 -(2,2,2-Trichlor-1-hydroxyethoxy)estra-1,3,5(10)-trien-3-ol

ASK #12945

Chemical Abstract Service Nr.	56583-43-8
Formelstamm	C20-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	347.8789
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Fomocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004,2005; DAC2004R
2. Bezeichnung	4-(3-{4-[(Phenoxy)methyl]phenyl}propyl)morpholin-hydrochlorid

ASK #12946

Chemical Abstract Service Nr.	632-99-5
Formelstamm	x(C19-H17-N3 . Cl-H) . y(C20-H19-N3 . Cl-H)
Molgewicht	337.846
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClN ₃
2. Bezeichnung	Tris(4-aminophenyl)methylumchlorid-(4-Amino-3-methylphenyl)bis(4-aminophenyl)methylumchlorid-Gemisch
3. Bezeichnung	Fuchsin-Parafuchsin-Gemisch
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Fuchsin '

ASK #12947

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7722-84-1
Formelstamm	H2-O2 . x H2-O, x = 61 +/- 10
2. Bezeichnung	Dioxidan-Lösung in Wasser (25-35 g/kg)
3. Bezeichnung	Wasserstoffperoxid-Lösung 3%
Zitat Bezeichnung 3	DAC1998-2004; MAR2012; DAB1998R; Ph.Eur.3.0+4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0395; Ph.Eur.3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(1997-2011)R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Verdünnte Wasserstoffperoxid-Lösung; Oxydol; Hydrogenperoxid-Lösung 3%; Hydrogendioxid-Lösung 3%; Wasserstoffperoxid-Lösung, verdünnte

ASK #12948

Chemical Abstract Service Nr.	63-42-3
Molgewicht	342.2965
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	-D-Galactopyranosyl-(1 4)-D-glucose
3. Bezeichnung	Lactose
Zitat Bezeichnung 3	EP9.0+3,10.0+3,11.0+1+3(2017-2024); EAB9.0+3,10.0+3(2017-2021)/1061; FDA-SRS; MAR27; BP2017-2024; GlnAs; CAS; USMI2024
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreie Lactose; Wasserfreie Lactose (Ph.Eur.)

ASK #12949

Chemical Abstract Service Nr.	4317-14-0
Molgewicht	293.4027
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Amitriptylinoxid
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-aminoxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazanoxid

ASK #12951

Chemical Abstract Service Nr.	54-92-2
Molgewicht	179.219
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	lproniazid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Propan-2-yl)pyridin-4-carbohydrazid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N'</i> -Isopropylisonicotinohydrazid

ASK #12952

Formelstamm	C20-H24-N2-O2 . C10-H16-O4-S
Molgewicht	556.7134
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4,7,7-trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonat (1:1)
3. Bezeichnung	Chinin-(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-campher-3-sulfonat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4,7,7-trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonat (1:1)

ASK #12953

Chemical Abstract Service Nr. 27555-34-6

2. Bezeichnung Chinidinpolygalacturonat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 2 MAR29

ASK #12954

Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₂ . H-N-O₂

Molgewicht 371.4302

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₄

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

3. Bezeichnung Chinidinnitrit

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

Synonym (S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-nitrit (1:1)

ASK #12958

Formelstamm (C₁₀-H₁₂-Cl-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 264.7258

Bruttoformel C₁₀H₁₃ClO₄S

2. Bezeichnung 5-Chlor-2-hydroxy-6-methyl-3-(propan-2-yl)benzolsulfonsäure

ASK #12959

Chemical Abstract Service Nr. 29342-05-0

Molgewicht 207.2689

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Ciclopirox

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1407; Ph.Eur.2002,4.00/1407; Eur.Ph.2011,7.0; USAN; USP27(2004); BP2001-2011; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1407

2. Bezeichnung 6-Cyclohexyl-1-hydroxy-4-methylpyridin-2(1*H*)-on

ASK #12962

Chemical Abstract Service Nr. 5949-17-7

Formelstamm 2(C₁₉-H₂₂-N₂-O) . H₂-O₄-S . 2 H₂-O

Molgewicht 722.8906

Bruttoformel C₃₈H₄₆N₄O₆S

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

3. Bezeichnung Cinchoninhemisulfat 1 H₂O

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

Synonym (S)-(4-Chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1) 2 HO

ASK #12964

Chemical Abstract Service Nr. 55-38-9

Molgewicht 278.3281

Bruttoformel C₁₀H₁₅O₃PS₂

2. Bezeichnung	<i>O,O'</i> -Dimethyl- <i>O'</i> -[3-methyl-4-(methylsulfanyl)phenyl]phosphorothioat
3. Bezeichnung	Fenthion
Zitat Bezeichnung 3	BPV2001,2002,2003; USMI9.3919; BUECHEL; MAR27; ISO
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	O,O'-Dimethyl-O''-[3-methyl-4-(methylsulfanyl)phenyl]thiophosphat
ASK #12967	
Chemical Abstract Service Nr.	37526-80-0
Molgewicht	456.3317
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ AsN ₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Melarsonyl
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-[4-(4,6-Diamino-1,3,5-triazin-2-ylamino)phenyl]-1,3,2-dithiarsolan-4,5-dicarbonsäure
ASK #12968	
Chemical Abstract Service Nr.	13355-00-5
Molgewicht	532.5124
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ AsK ₂ N ₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Melarsonyl-Kalium
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-{4-[(4,6-Diamino-1,3,5-triazin-2-yl)amino]phenyl}-1,3,2-dithiarsolan-4,5-carbonsäure-Kaliumsalz (1:2)
ASK #12969	
Chemical Abstract Service Nr.	494-79-1
Molgewicht	398.3387
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ AsN ₆ OS ₂
Vorzugsbezeichnung	Melarsoprol
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	{2-[4-(4,6-Diamino-1,3,5-triazin-2-ylamino)phenyl]-1,3,2-dithiarsolan-4-yl}methanol
ASK #12970	
Chemical Abstract Service Nr.	100-95-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53988-34-4
Formelstamm	(C23-H41-N2-O)+ Cl ⁻
Molgewicht	397.0374
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Metalkoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-2-dodecylamino-2-oxo- <i>N,N</i> -dimethylethanaminiumchlorid
ASK #12971	
Chemical Abstract Service Nr.	71872-91-8

	Formelstamm	(C19-H9-Hg-I2-O7-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	836.7424
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₀ HgI ₂ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Meralein
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	2. Bezeichnung	2-(5-Hydroxomercurio-6-hydroxy-2,7-diiod-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzolsulfonsäure
ASK #12972	Chemical Abstract Service Nr.	4386-35-0
	Formelstamm	(C19-H9-Hg-I2-O7-S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	858.7243
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₉ HgI ₂ NaO ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Meralein-Natrium
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	2-(5-Hydroxomercurio-6-hydroxy-2,7-diiod-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz
ASK #12974	Chemical Abstract Service Nr.	8069-64-5
	Formelstamm	(C9-H15-Hg-N2-O6) ⁻ H ⁺ . (C7-H8-N4-O2) ca.
	Molgewicht	650.97
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ HgN ₆ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Merallurid
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	2. Bezeichnung	4-({[3-(Hydroxomercurio)-2-methoxypropyl]carbamoyl}amino)-4-oxobutansäure - 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion (ca. 1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-[3-(3-Hydroxomercurio-2-methoxypropyl)ureido]-4-oxobuttersäure - Theophyllin
ASK #12975	Chemical Abstract Service Nr.	20223-84-1
	Formelstamm	(C16-H25-Hg-N-O6-S) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	562.0437
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ HgNO ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Mercaptomerin (Disäure)
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	3-({3-[(Carboxymethyl)sulfanylmercurio]-2-methoxypropyl}carbamoyl)-1,2,2-trimethylcyclopentan-1-carbonsäure
ASK #12976	Chemical Abstract Service Nr.	8018-15-3
	Formelstamm	(C14-H13-Hg-O6) ⁻ Na ⁺ . C7-H8-N4-O2

Molgewicht	680.9932
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ HgN ₄ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Mercumatilin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	8-(3-Hydroxomercurio-2-methoxypropyl)-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-carbonsäure-Natriumsalz - 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mercumallylsäure-Natriumsalz - Theophyllin (1:1)
ASK #12978	
Chemical Abstract Service Nr.	498-73-7
Molgewicht	385.2526
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClHgO
Vorzugsbezeichnung	Mercurobutol
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butyl-2-(chloromercurio)phenol
ASK #12979	
Chemical Abstract Service Nr.	8012-34-8
Formelstamm	C7-H8-N4-O2 . C14-H24-Hg-N-Na-O5
Molgewicht	690.09
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ HgN ₅ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Mercurophyllin
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	3-[[3-(Hydroxomercurio)-2-methoxypropyl]carbamoyl]-1,2,2-trimethylcyclopentan-1-carbonsäure-Natriumsalz - 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #12980	
Chemical Abstract Service Nr.	95-48-7
Molgewicht	108.1378
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O
2. Bezeichnung	2-Methylphenol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	<i>o</i> -Cresol
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #12981	
Chemical Abstract Service Nr.	10028-23-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11118-54-0; 14567-67-0
Formelstamm	2(O4-P)3 ⁻ 3Fe2 ⁺ . 8 H2-O
Molgewicht	501.6
Bruttoformel	Fe ₃ O ₈ P ₂

2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Eisen()-Salz (2:3) 8 H ₂ O
3. Bezeichnung	Eisen()-phosphat 8 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Vivianit; Ferrophosphat ' ; Blaueisenerz; Eisen-Phyllit; Mullicit; Mullinit; Eisenblau; Blaueisenerde; Glaukosiderit; Natürliches Berlinblau

ASK #12982

Chemical Abstract Service Nr.	1982-37-2
Molgewicht	296.4298
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Methdilazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -10-[[{(3 <i>R</i>)-1-Methylpyrrolidin-3-yl]methyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	10-(1-Methylpyrrolidin-3-ylmethyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin

ASK #12985

Chemical Abstract Service Nr.	129-99-7
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₅ -Hg-N ₂ -O ₆) ⁻ Na ⁺ . (C ₇ -H ₈ -N ₄ -O ₂) ca.
Molgewicht	650.97
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ HgN ₆ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Merallurid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-([{3-(Hydroxomercurio)-2-methoxypropyl}carbamoyl]amino)-4-oxobutansäure-Natriumsalz - 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion (ca. 1:1)

ASK #12986

Chemical Abstract Service Nr.	113-42-8
Molgewicht	339.4314
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Methylergometrin
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Hydroxybutan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #12987

Chemical Abstract Service Nr.	21259-76-7
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₅ -Hg-N-O ₆ -S) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	606.0073
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ HgNNa ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Mercaptomerin
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	3-([{3-[(Carboxymethyl)sulfanylmercurio]-2-methoxypropyl}carbamoyl]-1,2,2-trimethylcyclopentan-1-carbonsäure-Dinatriumsalz

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Mercaptomerin-Natrium
ASK #12988		
	Chemical Abstract Service Nr.	14008-44-7
	Molgewicht	445.5981
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₃ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Metopimazin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	1-[3-(2-Methansulfonyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperidin-4-carboxamid
ASK #12990		
	Chemical Abstract Service Nr.	46817-91-8
	Molgewicht	237.2949
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Viloxazin
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	2-[(2-Ethoxyphenoxy)methyl]morpholin
ASK #12993		
	Formelstamm	C20-H27-N . Cl-H
	Molgewicht	317.896
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Alverinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-3-phenyl- <i>N</i> -(3-phenylpropyl)propan-1-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan-hydrochlorid
ASK #12994		
	Molgewicht	181.2316
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	(+)-Etilefrin
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	2. Bezeichnung	(+)-3-[(RS)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+)-2-Ethylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #12995		
	Chemical Abstract Service Nr.	913957-87-6
	Formelstamm	C3-H8-O3 . x C2-H2-O . y C(2n)-H(4n-2z)-O; x = 0-3; y = 0-3; n = ca. 5-10; z = ca. 1-4

2. Bezeichnung	Partiell acetylierte Glycerol-Speisefettsäure-Mono- und Diester [mögliche Nebenbestandteile: Essigsäure, Fettsäuren, Glycerol]
3. Bezeichnung	Essigsäureester von Mono- und Diglyceriden von Speisefettsäuren
Zitat Bezeichnung 3	E472a; GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Acetylierte Monoacylglycerole und Diacylglycerole der Speisefettsäuren; Essigsäureester von Mono- und Diglyceriden von Fettsäuren; E 472a; Acetofette; Essigsäureester von Monoacylglycerolen und Diacylglycerolen von Speisefettsäuren
ASK #12996	
Formelstamm	C ₂₄ -H ₃₄ -N ₂ -O ₂ . 2 Cl-H . H ₂ -O
Molgewicht	473.4761
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Euprocindihydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(3-methylbutoxy)chinolin-4-yl]methanol-dihydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(3-methylbutyl)chinolin-4-yl]methanol-dihydrochlorid 1 HO; (<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethylchinuclidin-2-yl][6-isopentyloxy-4-chinoly]methanol-dihydrochlorid 1 HO
ASK #12997	
Chemical Abstract Service Nr.	15301-69-6
Molgewicht	391.4596
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Flavoxat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	[2-(Piperidin-1-yl)ethyl](3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-8-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Piperidinoethyl)(3-methylflavon-8-carboxylat)
ASK #12998	
Chemical Abstract Service Nr.	3064-61-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	133-94-8
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₆ -O ₁₂ -S ₆ -Sb ₂) ⁶⁻ 6 Na ⁺
Molgewicht	916.0175
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ Na ₆ O ₁₂ S ₆ Sb ₂
Vorzugsbezeichnung	Natriumstibocaptat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2,2'-[1,2-Dicarboxyethan-1,2-diylbis(sulfandiyl)]bis(1,3,2-dithiastibolan-4,5-dicarbonsäure)-Hexanatriumsalz
ASK #12999	
Chemical Abstract Service Nr.	16037-91-5

	Formelstamm	(C12-H17-O17-Sb2)3 ⁻ 3Na ⁺ . 9 H2-O
	Molgewicht	907.88
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ Na ₃ O ₁₇ Sb ₂
	Vorzugsbezeichnung	Natriumstibogluconat 9 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	2,2'-Oxybis((4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1,2-dihydroxyethyl]-5-hydroxy-2-oxo-1,3,2 ⁵ -dioxastibinan-4-carbonsäure)-Trinatriumsalz 9 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Antimon(V)-D-gluconsäure-Trinatriumsalz 9 HO
ASK #13000	Chemical Abstract Service Nr.	73-78-9
	Formelstamm	C14-H22-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	270.7982
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Lidocainhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2024; RPS15; MAR2021
	2. Bezeichnung	2-(Diethylamino)- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(diethylamino)-2',6'-acetoxylicide monohydrochloride; Lidocain-Hydrochlorid
ASK #13001	Chemical Abstract Service Nr.	6147-37-1
	Formelstamm	(C11-H9-O5-S) ⁻ Na ⁺ . 3 H2-O
	Molgewicht	330.2868
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ NaO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Menadion-Natriumbisulfit 3 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	2-Methyl-1,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-sulfonsäure-Natriumsalz 3 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,2,3,4-Tetrahydro-2-methyl-1,4-dioxo-2-naphthalinsulfonsäure-Natriumsalz 3 HO
ASK #13002	Chemical Abstract Service Nr.	133-10-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	8031-28-5; 857363-33-8
	Formelstamm	(C7-H6-N-O3) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	175.1172
Bruttoformel	$C_7H_6NNaO_3$
2. Bezeichnung	4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natrium-p-aminosalicylat; 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1), wasserfrei; Natrium-4-aminosalicylat; PASNa; 4-Aminosalicylsäure-Natriumsalz; Natriumaminosalicylat; 2-Hydroxy-4-aminobenzoessäure-Natriumsalz; Na-PAS; Natrium-4-amino-2-hydroxybenzoat

ASK #13003

Chemical Abstract Service Nr.	133-15-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53741-47-2
Formelstamm	$2(C_7H_6N-O_3)^- Ca^{2+}$
Molgewicht	344.3329
Bruttoformel	$C_{14}H_{12}CaN_2O_6$
2. Bezeichnung	4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	PAS-Ca; PAS-Calcium; Calcium-4-amino-2-hydroxybenzoat; Aminosalicylat-Calcium; Calciumaminosalicylat; Ca-PAS; 4-Aminosalicylsäure-Calciumsalz; Calciumbis(4-aminosalicylat); Calcium-p-aminosalicylat

ASK #13006

Chemical Abstract Service Nr.	10043-01-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10124-29-5
Molgewicht	342.1509
Bruttoformel	$Al_2O_{12}S_3$
2. Bezeichnung	Aluminiumsulfat
Zitat Bezeichnung 2	MAR29; E520; USMI11; ROMP9

ASK #13007

Chemical Abstract Service Nr.	7784-31-8
Molgewicht	666.4259
Bruttoformel	$Al_2O_{12}S_3$
2. Bezeichnung	Aluminiumsulfat 18 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI11; E520; MAR29; ROMP9

ASK #13008

Chemical Abstract Service Nr.	7778-18-9
Molgewicht	136.1406
Bruttoformel	CaO_4S
2. Bezeichnung	Calciumsulfat
Zitat Bezeichnung 2	E516; RPS15; USMI9.1709

ASK #13009

Chemical Abstract Service Nr.	10101-41-4
--------------------------------------	------------

Molgewicht	172.1712
Bruttoformel	CaO ₄ S
3. Bezeichnung	Calciumsulfat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00,5.0,6.0+4,7.0,8.0(2002-2014)/0982
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calciumsulfat 2 HO; Gips

ASK #13010

Chemical Abstract Service Nr.	23325-78-2
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	365.4042
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Cefalexin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.3,5.0,6.0+1,7.0,8.0(2003-2017)/0708
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephalexin 1 HO; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO

ASK #13011

Chemical Abstract Service Nr.	7177-48-2
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₈ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	403.4506
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ampicillin-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0168; Ph.Eur.2008,6.0/0168; Ph.Eur.2002,4.00/168; USMI10
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure 3 H ₂ O

ASK #13012

Chemical Abstract Service Nr.	41372-20-7
Formelstamm	C ₁₇ -H ₁₇ -N-O ₂ . Cl-H . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	312.791
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClNO ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>aR</i>)-6-Methyl-5,6,6 <i>a</i> ,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -dibenzo[<i>de,g</i>]chinolin-10,11-diol-hydrochlorid (1:1) 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Apomorphinhydrochlorid-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.5,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/0136
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	(6aR)-6-Methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4H-dibenzo[de,g]chinolin-10,11-diol-hydrochlorid-Hemihydrat; Apomorphinhydrochlorid (Ph.Eur.); Apomorphinhydrochlorid '; Apomorphinhydrochlorid 0.5 HO
ASK #13014	
Formelstamm	C17-H17-N-O2 . Cl-H . 0.75 H2-O
Molgewicht	317.2948
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClNO ₂
2. Bezeichnung	(6aR)-6-Methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4H-dibenzo[de,g]chinolin-10,11-diol-hydrochlorid 0.75 H ₂ O
3. Bezeichnung	Apomorphinhydrochlorid 0.75 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	DAB6
ASK #13015	
Chemical Abstract Service Nr.	13754-56-8
Molgewicht	316.4179
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	10-(2-Dimethylaminopropyl)-10H-phenothiazin-5,5-dioxid
ASK #13016	
Chemical Abstract Service Nr.	1157-87-5
Molgewicht	283.4079
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Etoloxamin
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	2-(2-Benzylphenoxy)-N,N-diethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]diethylazan
ASK #13017	
Chemical Abstract Service Nr.	41372-02-5
Formelstamm	2(C16-H17-N2-O4-S) ⁻ 2H ⁺ . C16-H20-N2 . 4 H2-O
Molgewicht	981.1848
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₆ N ₆ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-N,N-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1) 4 H ₂ O [BP, Ph.Eur., 5,0-8,0 % H ₂ O, x = 2,65-4,38. Ein geeignetes Dispergier- oder Suspendiermittel wie Lecithin und Polysorbat 80 kann zugesetzt werden.]
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Benzylpenicillin-Benzathin-Tetrahydrat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Dispergier- oder Suspendiermittel))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Benzylpenicillin-Benzathin 4 HO; Benzathin-Benzylpenicillin 4 HO; Benzylpenicillin-Benzathin '; [N(1),N(2)-Dibenzylethan-1,2-diamin]bis[(2S,5R,6R)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]-Tetrahydrat; Benzylpenicillin-Benzathin-Tetrahydrat
ASK #13018	

Chemical Abstract Service Nr.	522-24-7
Molgewicht	270.3925
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fenethazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethyl]azan
ASK #13019	
Chemical Abstract Service Nr.	114-85-2
Formelstamm	2(C10-H15-N3) . H2-O4-S
Molgewicht	452.5709
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Betanidinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INNv.L13)
2. Bezeichnung	1-Benzyl-2,3-dimethylguanidin-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Betanidinsulfat (Ph.Eur.)
ASK #13020	
Chemical Abstract Service Nr.	57-15-8
Molgewicht	177.4568
Bruttoformel	C ₄ H ₇ Cl ₃ O
2. Bezeichnung	1,1,1-Trichlor-2-methylpropan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Chlorobutanol
Zitat Bezeichnung 3	NF15-37(1980-2019); DAB1998R; USMI2024; CAS; EAB9.0+6,10.0,11.0(2018-2023)/0382; EUTCT; FDA-SRS; BP2017-2024; EP9.0+6,10.0,11.0(2017-2023); USAN; GlnAs; EAB3.0-9.0(1997-2018)R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Chlorobutanol; Wasserfreies Chlorobutanol (Ph.Eur.)
ASK #13021	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12557-04-9
Formelstamm	2(C9-H6-N-O) ⁻ 2H ⁺ . H2-O4-S . K2-O4-S . H2-O
Molgewicht	580.6689
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ K ₂ N ₂ O ₁₀ S ₂
2. Bezeichnung	Chinolin-8-ol-sulfat (2:1) 1 H ₂ O-Kaliumsulfat-Feststoffgemisch (1:1)
3. Bezeichnung	Chinolinolsulfat-Kaliumsulfat (DAB)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hydroxychinolin-Kalium-Sulfat; Chinolin-8-ol-hemisulfat-0,5-Wasser-Kaliumsulfat (2:1); Chinolin-8-ol-sulfat (2:1)-1-Wasser-Kaliumsulfat (1:1); 8-Chinolinolsulfat-Monohydrat-Kaliumsulfat-Gemisch (1:1); Bis(8-hydroxychinolin-1-ium)sulfat 1 HO-Kaliumsulfat (1:1); Chinolin-8-ol-sulfat (2:1)-Monohydrat und Kaliumsulfat (äquimolares Gemisch); Kaliumhydroxychinolinsulfat; 8-Chinolinolsulfat 1 HO-Kaliumsulfat (1:1); Oxychinolinkaliumsulfat; Chinolin-8-ol-hemisulfat 0,5 HO-Kaliumsulfat (2:1); 8-Chinolinol-hemisulfat-0,5-Wasser-Kaliumsulfat (2:1); Chinolinolsulfat-Kaliumsulfat

ASK #13022

Chemical Abstract Service Nr.	51-65-0
Molgewicht	183.1796
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ FNO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-(4-fluorphenyl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	p-Fluor-DL-phenylalanin

ASK #13023

Chemical Abstract Service Nr.	16498-21-8
Molgewicht	507.6114
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ F ₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Oxaflumazin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	10-(3-{4-[2-(1,3-Dioxan-2-yl)ethyl]piperazin-1-yl}propyl)-2-trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin

ASK #13024

Chemical Abstract Service Nr.	651-48-9
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₇ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	368.4876
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Prasteronhydrogensulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	17-Oxoandrost-5-en-3 -ylhydrogensulfat

ASK #13025

Chemical Abstract Service Nr.	554-18-7
Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₄ N ₂ O ₁₈ S ₃) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	780.7039
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₂ Na ₂ O ₁₈ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Glucosulfon
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	1,1'-(4,4'-Sulfonyldianilino)bis(1-desoxy-1-sulfo-D-glucitol)-Dinatriumsalz

ASK #13026

Chemical Abstract Service Nr.	10043-52-4
Molgewicht	110.984

Bruttoformel	CaCl ₂
2. Bezeichnung	Calciumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	E509; MAR29
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Kalziumchlorid

ASK #13027

Chemical Abstract Service Nr.	7774-34-7
Molgewicht	219.0757
Bruttoformel	CaCl ₂
3. Bezeichnung	Calciumchlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/0707; Ph.Eur.2005,5.0/0707; Ph.Eur.2002,4.00/707
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calciumchlorid 6 HO

ASK #13028

Chemical Abstract Service Nr.	107-73-3
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₅ -N-O ₄ -P) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	219.6037
Bruttoformel	C ₅ H ₁₅ ClNO ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Cholinchlorid-phosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(2-Phosphonooxyethyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #13030

Chemical Abstract Service Nr.	10035-02-6
Formelstamm	Ca ²⁺ (S ₂ -O ₃) ²⁻ · 6 H ₂ O
Molgewicht	260.2979
Bruttoformel	CaO ₃ S ₂
2. Bezeichnung	Calciumthiosulfat 6 H ₂ O

ASK #13031

Chemical Abstract Service Nr.	3538-57-6
Molgewicht	411.3482
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ BrFO ₂
Vorzugsbezeichnung	Haloprogesteron
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	17-Brom-6 -fluorpregn-4-en-3,20-dion

ASK #13033

Chemical Abstract Service Nr.	76-22-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	21368-68-3

Molgewicht	152.2334
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	(1 <i>RS</i> ,4 <i>RS</i>)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on
3. Bezeichnung	Racemischer Campher
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/655; Ph.Eur.2005,5.0/0655; Ph.Eur.2008,6.0/0655
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(1 <i>RS</i> ,4 <i>RS</i>)-Bornan-2-on; Synthetischer Campher

ASK #13034

Chemical Abstract Service Nr.	80-49-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	42522-67-8; 55198-66-8; 58725-74-9
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₂₄ -N-O ₃) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	370.2814
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Homatropinmethylbromid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; Ph.Eur.2005,5.0/0720; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00,4.07,4.08/720; Ph.Eur.2008,6.0/0720
2. Bezeichnung	3 -[(2 <i>RS</i>)-2-Hydroxy-2-phenylacetyloxy]-8-methyltropaniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-[(2 <i>RS</i>)-2-Hydroxy-2-phenylacetyloxy]-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-iumbromid; 3alpha-[(<i>RS</i>)-(Hydroxy)(phenyl)acetoxy]-8-methyltropaniumbromid; Methylhomatropiniumbromid

ASK #13035

Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₅ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	232.2966
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O ₄ S
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4,7,7-Trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonsäure
3. Bezeichnung	(+)-Campher-3-sulfonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-Oxobornan-3-sulfonsäure

ASK #13036

Chemical Abstract Service Nr.	3144-16-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1300-83-0; 26637-28-5; 27457-20-1; 36408-79-4; 46471-65-2; 51018-95-2; 57564-99-5; 61380-66-3
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₅ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	232.2966
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O ₄ S
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-Dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonsäure
3. Bezeichnung	(+)-Campher-10-sulfonsäure

Zitat Bezeichnung 3	USMI9.1736
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1S,4R)-2-Oxobornan-10-sulfonsäure

ASK #13037

Chemical Abstract Service Nr.	76-47-1
Molgewicht	475.6175
Bruttoformel	$C_{27}H_{41}NO_6$
Vorzugsbezeichnung	Hydrocortamat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl(2-diethylaminoacetat)

ASK #13039

Chemical Abstract Service Nr.	16469-74-2
Molgewicht	364.9062
Bruttoformel	$C_{21}H_{29}ClO_3$
Vorzugsbezeichnung	Hydromadinon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	6 -Chlor-17-hydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #13040

Chemical Abstract Service Nr.	80-96-6
Formelstamm	$(C_{25}H_{35}O_6)^- H^+$
Molgewicht	432.5497
Bruttoformel	$C_{25}H_{36}O_6$
Vorzugsbezeichnung	Hydroxydionhydrogensuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	3,20-Dioxo-5 -pregnan-21-ylhydrogensuccinat

ASK #13041

Chemical Abstract Service Nr.	53-10-1
Formelstamm	$(C_{25}H_{35}O_6)^- Na^+$
Molgewicht	454.5316
Bruttoformel	$C_{25}H_{35}NaO_6$
Vorzugsbezeichnung	Hydroxydion-Natriumsuccinat
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3,20-Dioxo-5 -pregnan-21-ylhydrogensuccinat-Natriumsalz

ASK #13042

Chemical Abstract Service Nr.	14987-04-3
Molgewicht	260.8617
Bruttoformel	$Mg_2O_8Si_3$

2. Bezeichnung Siliciumsäure(H₄Si₃O₈)-Magnesiumsalz (1:2)

3. Bezeichnung Magnesiumtrisilicat

Zitat Bezeichnung 3 E553a; MAR27; USMI9.5514

ASK #13043

Chemical Abstract Service Nr. 33125-90-5

Molgewicht 406.9428

Bruttoformel C₂₃H₃₁ClO₄

Vorzugsbezeichnung Hydromadinonacetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 6 -Chlor-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #13044

Chemical Abstract Service Nr. 3598-37-6

Formelstamm C19-H22-N2-O-S . C4-H4-O4

Molgewicht 442.5279

Bruttoformel C₂₃H₂₆N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Acepromazinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.23; MAR28

2. Bezeichnung 1-[10-(3-Dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-2-yl]ethanon-maleat (1:1)

ASK #13046

Chemical Abstract Service Nr. 595-91-5

Formelstamm (C20-H15-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 288.3398

Bruttoformel C₂₀H₁₆O₂

2. Bezeichnung Triphenylelessigsäure

Zitat Bezeichnung 2 LB; EINECS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Triphenylmethan-alpha-carbonsäure; Hydrogentrifanat; Trifensäure; alpha,alpha-Diphenylbenzolessigsäure; Hydrogentrifanat; Trifenatsäure

ASK #13047

Chemical Abstract Service Nr. 22150-76-1

Molgewicht 237.2153

Bruttoformel C₉H₁₁N₅O₃

2. Bezeichnung 2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]pteridin-4(1*H*)-on

3. Bezeichnung Bioplerin

Zitat Bezeichnung 3 HPP4,III; USMI9.1241

ASK #13048

Chemical Abstract Service Nr. 303-01-5

	Molgewicht	332.477
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Hydroxydion
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	21-Hydroxy-5 -pregnan-3,20-dion
ASK #13049	Chemical Abstract Service Nr.	25827-76-3
	Formelstamm	(C12-H12-I3-N2-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	613.9566
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ I ₃ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	lomeglaminsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	2. Bezeichnung	5-[(3-Amino-2,4,6-triiodophenyl)(methyl)amino]-5-oxopentansäure
ASK #13050	Chemical Abstract Service Nr.	50906-05-3
	Molgewicht	174.2398
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol 0.5 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Ephedrin-Hemihydrat
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/0489; Ph.Eur.2002,4.00/489; USMI9.3534; RPS15; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0489
ASK #13051	Molgewicht	355.4706
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₃
	2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[3-(4-methoxyphenyl)-2-phenylpropanoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Anisohydrocinnamol
ASK #13052	Chemical Abstract Service Nr.	3820-14-2
	Formelstamm	C22-H29-N-O3 . Cl-H
	Molgewicht	391.9315
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ ClNO ₃
	2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[3-(4-methoxyphenyl)-2-phenylpropanoat]-hydrochlorid
ASK #13053	Formelstamm	C22-H29-N-O3 . C18-H34-O2
	Molgewicht	637.9319
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₆₃ NO ₅
	2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[3-(4-methoxyphenyl)-2-phenylpropanoat]-oleat (1:1)
ASK #13054		

Chemical Abstract Service Nr. 2321-07-5

Formelstamm (C₂₀-H₁₀-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 332.3063

Bruttoformel C₂₀H₁₂O₅

2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure

3. Bezeichnung Fluorescein

Zitat Bezeichnung 3 USP20/S1-42(1980-2019); EAB6.0,7.0+5,8.0,9.0(2008-2018)/2348; USAN; Phpa18.1(2006); DAB1998R; EP6.0,7.0+5,8.0,9.0(2008-2018); BP2009-2020; EAB4.0-9.0(2002-2018)R; BAN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 3',6'-Dihydroxy-3H-spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-3-on; 3',6'-Dihydroxy-1,3-dihydrospiro[2-benzofuran-1,9'-[9H]xanthen]-3-on

ASK #13055

Molgewicht 196.1999

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₄

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #13056

Chemical Abstract Service Nr. 554-72-3

Formelstamm (C₈-H₁₀-As-N₂-O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 296.0874

Bruttoformel C₈H₁₀AsN₂NaO₄

Vorzugsbezeichnung Tryparsamid

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung 4-[(2-Amino-2-oxoethyl)amino]phenylarsonsäure-Mononatriumsalz

ASK #13057

Chemical Abstract Service Nr. 57432-61-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7054-07-1

Formelstamm C₂₀-H₂₅-N₃-O₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 455.5036

Bruttoformel C₂₄H₂₉N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Methylergometrinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1788

2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

ASK #13058

Chemical Abstract Service Nr. 24643-94-5

Molgewicht 350.4077

Bruttoformel C₂₂H₂₂O₄

2. Bezeichnung {2-[4-(Acetyloxy)phenyl]-3-ethyl-1-methyl-1*H*-inden-6-yl}acetat

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Indenestroldiacetat
ASK #13059		
	Chemical Abstract Service Nr.	130-87-0
	Molgewicht	424.6187
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ N ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(6-methylheptyloxy)chinolin-4-yl]methanol
	3. Bezeichnung	Isooctyldihydrocuprein
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(8 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-6'-(6-Methylheptyloxy)-10,11-dihydrocinchonan-9-ol; (<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethylchinuclidin-2-yl][6-(6-methylheptyloxy)-4-chinoly]methanol
ASK #13060		
	Chemical Abstract Service Nr.	14149-43-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	124-86-7; 7009-82-7
	Formelstamm	(C ₁₇ -H ₃₆ -N ₂) ₂ + 2(C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻
	Molgewicht	490.6754
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₄₂ N ₂ O ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Trimethidiniummethosulfat
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	1,3,8,8-Tetramethyl-3-[3-(trimethylazaniumyl)propyl]-3-azabicyclo[3.2.1]octan-3-ium-methylsulfat (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-[3-(1,3,8,8-Tetramethyl-3-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)propyl]-N,N,N-trimethylammoniumbis(methylsulfat)
ASK #13062		
	Chemical Abstract Service Nr.	84-08-2
	Molgewicht	296.4298
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Parathiazin
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	2. Bezeichnung	10-[2-(Pyrrolidin-1-yl)ethyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #13064		
	Chemical Abstract Service Nr.	5634-39-9
	Molgewicht	258.0542
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ IO ₃
	2. Bezeichnung	[2-(1-Iodethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methanol
ASK #13065		
	Chemical Abstract Service Nr.	7450-97-7
	Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₂ -F ₃ -N ₃ -O ₂ -S) . 2(C ₄ -H ₆ -O ₄)

	Molgewicht	743.7875
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₄ F ₃ N ₃ O ₁₀ S
	Vorzugsbezeichnung	Oxaflumazindisuccinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	10-(3-{4-[2-(1,3-Dioxan-2-yl)ethyl]piperazin-1-yl}propyl)-2-trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-butandioat (1:2)
ASK #13066	Chemical Abstract Service Nr.	15421-84-8
	Molgewicht	205.2596
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₅
	Vorzugsbezeichnung	Trapidil
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1576; PHARMEUROPA11.1; Ph.Eur.2008,6.0/1576; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1576; BP20010; USMI10
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Diethyl(5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-yl)azan
ASK #13067	Chemical Abstract Service Nr.	19855-40-4
	Molgewicht	927.0797
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₄ O ₁₈
	2. Bezeichnung	3 -[-D-Glucopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D- <i>ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D- <i>ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy]-14-hydroxy-5 -card-20(22)-enolid
	3. Bezeichnung	Purpureaglycosid A
ASK #13068	Chemical Abstract Service Nr.	19855-39-1
	Molgewicht	943.0791
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₄ O ₁₉
	2. Bezeichnung	3 -[-D-Glucopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D- <i>ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D- <i>ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy]-14,16 -dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
	3. Bezeichnung	Purpureaglycosid B
ASK #13069	Vorzugsbezeichnung	Tosactid-Natrium-Alginat
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	2. Bezeichnung	H-Ser-Tyr-Ser-Met-Glu-His-Phe-Arg-Trp-Gly-Lys-Pro-Val-Gly-Lys-Lys-Arg-Arg-Pro-Val-Lys-Val-Tyr-Pro-Asp-Ala-Gly-Glu-OH-Poly[-D-mannopyranuronsäure-(1 4), -L-gulopyranuronsäure-(1 4)]-(1:1)-Natriumsalz
ASK #13070		

Chemical Abstract Service Nr.	541-20-8
Formelstamm	(C ₁₁ H ₂₈ N ₂) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	348.1614
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₈ Br ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Pentamethoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N,N,N</i> -Hexamethylpentan-1,5-diaminiumdibromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-(Pentan-1,5-diyl)bis(trimethylammoniumbromid)
ASK #13071	
Chemical Abstract Service Nr.	100-33-4
Molgewicht	340.4195
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pentamidin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4,4'-[Pentan-1,5-diylbis(oxy)]bis(benzimidamid)
ASK #13072	
Chemical Abstract Service Nr.	52-62-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	56614-93-8
Formelstamm	(C ₁₅ H ₃₂ N ₂) ₂ + 2H+ 2(C ₄ H ₄ O ₆) ₂ ⁻
Molgewicht	538.5858
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Pentoloniumtartrat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	1,1'-(Pentan-1,5-diyl)bis(1-methylpyrrolidin-1-ium)-[hydrogen-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:2)
ASK #13073	
Chemical Abstract Service Nr.	13093-88-4
Molgewicht	384.5349
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Perimetazin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[3-(2-Methoxy-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)-2-methylpropyl]piperidin-4-ol
ASK #13074	
Chemical Abstract Service Nr.	3137-73-3

Molgewicht	372.5408
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anagestonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	6 -Methyl-20-oxopregn-4-en-17-ylacetat
ASK #13075	
Chemical Abstract Service Nr.	63-98-9
Molgewicht	178.1879
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenacemid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamoyl-2-phenylacetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Phenylacetyl)harnstoff
ASK #13076	
Chemical Abstract Service Nr.	728-88-1
Molgewicht	245.3599
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Tolperison
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2-Methyl-1-(4-methylphenyl)-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-3-piperidino-1-(p-tolyl)propan-1-on; 2-Piperidinomethyl-1-(p-tolyl)propan-1-on
ASK #13077	
Chemical Abstract Service Nr.	55-52-7
Molgewicht	150.2209
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Pheniprazin
International Nonproprietary Name	INNv.L11
2. Bezeichnung	(1-Phenylpropan-2-yl)hydrazin
ASK #13078	
Chemical Abstract Service Nr.	66-05-7
Formelstamm	C9-H14-N2 . Cl-H
Molgewicht	186.6818
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ ClN ₂

Vorzugsbezeichnung	Pheniprazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L11)
2. Bezeichnung	(1-Phenylpropan-2-yl)hydrazin-hydrochlorid
ASK #13079	
Chemical Abstract Service Nr.	5634-42-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1400-24-4; 28634-90-4; 4383-28-2
Formelstamm	C19-H26-O4 . C4-H11-N-O2
Molgewicht	423.543
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₇ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Tocamphyl
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,2,3-Trimethyl-3-[1-(4-methylphenyl)ethoxycarbonyl]cyclopentan-1-carbonsäure-2,2'-Azandiyldiethanol-Salz (1:1)
ASK #13080	
Formelstamm	(C4-H5-N-O4)2 ⁻ H ⁺ Li ⁺ . H2-O
Molgewicht	157.051
Bruttoformel	C ₄ H ₆ LiNO ₄
2. Bezeichnung	DL-Asparaginsäure-Monolithiumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Lithiumhydrogen-DL-aspartat 1 H ₂ O
ASK #13081	
2. Bezeichnung	Aluminium-bismut-carbonat-hydroxid
ASK #13082	
Chemical Abstract Service Nr.	357-67-5
Formelstamm	(C14-H15-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	260.2884
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phetharbital
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	5,5-Diethyl-1-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5-Diethyl-1-phenylbarbitursäure
ASK #13083	
Chemical Abstract Service Nr.	444-27-9
Formelstamm	(C4-H6-N-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	133.1689
Bruttoformel	C ₄ H ₇ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Timonac

International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	1,3-Thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #13084	
Chemical Abstract Service Nr.	485-24-5
Formelstamm	(C17-H13-N4-O5-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	418.4469
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ N ₄ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Phthalylsulfamethizol
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	2-({4-[(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfamoyl]phenyl}carbamoyl)benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[4-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfamoylphenyl]phthalamidsäure
ASK #13085	
Chemical Abstract Service Nr.	578-89-2
Molgewicht	270.3263
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimetremid
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	3-Hydroxy- <i>N</i> -methyl-2-phenyl- <i>N</i> -[(pyridin-3-yl)methyl]propanamid
ASK #13086	
Chemical Abstract Service Nr.	84-04-8
Molgewicht	401.9528
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Pipamazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	1-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperidin-4-carboxamid
ASK #13087	
Chemical Abstract Service Nr.	59-39-2
Molgewicht	233.3062
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Piperoxan
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methyl]piperidin
ASK #13088	
Chemical Abstract Service Nr.	51012-32-9

Molgewicht	328.4271
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaprid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-5-methansulfonyl-2-methoxybenzamid
ASK #13089	
Chemical Abstract Service Nr.	5266-20-6
Formelstamm	(C5-H3-N2-O4) ⁻ Li ⁺ · H2O
Molgewicht	180.0446
Bruttoformel	C ₅ H ₃ LiN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lithiumorotat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Lithiumsalz 1 H ₂ O
ASK #13090	
Chemical Abstract Service Nr.	110-85-0
Molgewicht	86.1356
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ N ₂
2. Bezeichnung	Piperazin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005; USMI9.7254
ASK #13091	
Chemical Abstract Service Nr.	50-35-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14088-68-7; 731-40-8
Molgewicht	258.2295
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Thalidomid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dioxopiperidin-3-yl)isoindol-1,3(2 <i>H</i>)-dion
ASK #13092	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-71-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-84-1; 9015-90-1
Molgewicht	23700
Vorzugsbezeichnung	Thyrotrophin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; MAR28
2. Bezeichnung	Thyrotropes Hormon

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Thyrotropin
ASK #13093		
	Chemical Abstract Service Nr.	51022-74-3
	Formelstamm	(C ₂₂ -H ₁₆ -I ₆ -N ₂ -O ₉) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	1215.8131
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ I ₆ N ₂ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Iotroxinsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	3,3'-[2,2'-(2,2'-Oxydiethoxy)diacetamido]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)
ASK #13094		
	Formelstamm	C ₅ -H ₉ -N ₃ . C ₆ -H ₅ -N-O ₂
	Molgewicht	234.2545
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Histaminnicotinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	2-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)ethanamin-(pyridin-3-carboxylat) (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(Imidazol-4-yl)ethylazan-nicotinat (1:1)
ASK #13095		
	Chemical Abstract Service Nr.	145-54-0
	Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₃ -N ₂ -O-S) ⁺ Br ⁻
	Molgewicht	419.3784
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ BrN ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Propyromazinbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	1-Methyl-1-[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)-1-oxopropan-2-yl]pyrrolidin-1-iumbromid
ASK #13096		
	Chemical Abstract Service Nr.	10098-82-5
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	649.922
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ I ₃ N ₂ NaO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Iodamid-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28

	Formelstamm	(C16-H15-N4-O8-S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	446.3671
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₄ NaO ₈ S
	Vorzugsbezeichnung	Cefuroxim-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0992; GII; Ph.Eur.2008,6.0/0992; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.06/992
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #13104	Chemical Abstract Service Nr.	76898-59-4
	Formelstamm	(C13-H11-I3-N3-O5) ⁻ . (C7-H18-N-O5) ⁺
	Molgewicht	866.1785
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ I ₃ N ₄ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	loglicat-Meglumin
	International Nonproprietary Name	INN.L15,L6
	2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-[[[(methylcarbamoyl)methyl]carbamoyl]benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-(methylcarbamoylmethyl)isophthalamidsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); Megluminoglicat
ASK #13105	Formelstamm	(C13-H11-I3-N3-O5) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	692.9467
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ I ₃ N ₃ NaO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Natriumloglicat
	International Nonproprietary Name	(INN.L15)
	2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-[[[(methylcarbamoyl)methyl]carbamoyl]benzoesäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-(methylcarbamoylmethyl)isophthalamidsäure-Natriumsalz; loglicinsäure-Natriumsalz
ASK #13107	Chemical Abstract Service Nr.	70280-88-5
	Formelstamm	C20-H25-N-O3 . Cl-H
	Molgewicht	363.8783
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Difemerinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.3120
	2. Bezeichnung	(2-Dimethylamino-2-methylpropyl)(2-hydroxy-2,2-diphenylacetat)-hydrochlorid

ASK #13109

Chemical Abstract Service Nr.	30418-38-3
Molgewicht	345.3896
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tretoquinol
International Nonproprietary Name	INNv.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(1S)-1-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6,7-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-1-(3,4,5-Trimethoxybenzyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6,7-diol

ASK #13110

Chemical Abstract Service Nr.	49562-28-9
Molgewicht	360.8313
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fenofibrat
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1322; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1322; Ph.Eur.2002,4.00/1322
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl{2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}

ASK #13112

Chemical Abstract Service Nr.	18559-59-6
Formelstamm	C19-H23-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	381.8506
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tretoquinolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L21)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(1S)-1-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6,7-diol-hydrochlorid

ASK #13113

Chemical Abstract Service Nr.	33396-37-1
Molgewicht	544.6763
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Meproscillarin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	14 -Hydroxy-3 -(4- O-methyl- -L-rhamnopyranosyloxy)bufa-4,20,22-trienolid

ASK #13115

Formelstamm x C47-H74-O18 . y C47-H74-O19

2. Bezeichnung 3 -[-D-Glucopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D-*ribo*-hexopyranosyloxy]-14-hydroxy- und -14,16 -dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid

3. Bezeichnung Purpureaglycoside A und B

Zitat Bezeichnung
3 Hager2008

ASK #13116

Chemical Abstract Service Nr. 32780-64-6

Formelstamm C19-H24-N2-O3 . Cl-H

Molgewicht 364.8664

Bruttoformel C₁₉H₂₅ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Labetalolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0923; Ph.Eur.2008,6.0/0923; Ph.Eur.2002,4.00/923; GII

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[1-hydroxy-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)ethyl]benzamid-hydrochlorid

ASK #13119

Chemical Abstract Service Nr. 528-94-9

Formelstamm (C7-H5-O3)⁻ (H4-N)+

Molgewicht 155.1513

Bruttoformel C₇H₉NO₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Ammoniumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ammonium(2-hydroxybenzoat)

ASK #13120

Chemical Abstract Service Nr. 28657-80-9

Formelstamm (C12-H9-N2-O5)⁻ H+

Molgewicht 262.2182

Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Cinoxacin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27

2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-oxo-1,4-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]cinnolin-3-carbonsäure

ASK #13135

Chemical Abstract Service Nr. 13010-47-4

Molgewicht 233.6952

Bruttoformel C₉H₁₆ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Lomustin

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/928; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/928; Ph.Eur.2005,5.0/928
2. Bezeichnung	1-(2-Chlorethyl)-3-cyclohexyl-1-nitrosoharnstoff
ASK #13136	
Chemical Abstract Service Nr.	154-93-8
Molgewicht	214.0499
Bruttoformel	C ₅ H ₉ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Carmustin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1187; Ph.Eur.2008,6.0/1187; USMI9.1845; Ph.Eur.2005,5.0/1187; Gil; MAR27
2. Bezeichnung	1,3-Bis(2-chlorethyl)-1-nitrosoharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	BCNU
ASK #13137	
Chemical Abstract Service Nr.	35607-36-4
Formelstamm	C28-H28-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	460.9951
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Difenoxinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; YLST
2. Bezeichnung	1-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #13138	
Chemical Abstract Service Nr.	41733-55-5
Formelstamm	(C12-H10-Cl-N2-O5-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	352.726
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ ClN ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Furosemid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-Chlor-2-[[[(furan-2-yl)methyl]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure-Natriumsalz
ASK #13141	
Chemical Abstract Service Nr.	53797-35-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52050-24-5
Formelstamm	C17-H34-N4-O10 . x H2-O4-S, x = 1.4-1.7 ca.
Molgewicht	1203.1808
Bruttoformel	C ₃₄ H ₇₄ N ₈ O ₃₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Ribostamycinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)

	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8000; MAR27
	2. Bezeichnung	O-2,6-Diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 4)-O[β -D-ribofuranosyl-(1 5)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:1.4-1.7)
ASK #13142	Chemical Abstract Service Nr.	73816-42-9
	Formelstamm	C22-H21-Cl-N2-O8 . C7-H6-O6-S
	Molgewicht	695.0477
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₇ ClN ₂ O ₁₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Meclocyclin(5-sulfo-2-hydroxybenzoat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	(4S,4aR,5S,5aR,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methylen-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-5-sulfo-2-hydroxybenzoat (1:1)
ASK #13143	Chemical Abstract Service Nr.	37296-80-3
	Vorzugsbezeichnung	Colestipolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29
ASK #13144	Chemical Abstract Service Nr.	19562-30-2
	Formelstamm	(C14-H15-N4-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	288.3018
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Piromidsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	MAR30; USMI11
	2. Bezeichnung	8-Ethyl-5-oxo-2-(pyrrolidin-1-yl)-5,8-dihydropyrido[2,3-d]pyrimidin-6-carbonsäure
ASK #13147	Chemical Abstract Service Nr.	72571-82-5
	Formelstamm	(C14-H16-N5-O3) ⁻ H ⁺ . 3 H ₂ O
	Molgewicht	357.3623
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₅ O ₃
	2. Bezeichnung	8-Ethyl-5-oxo-2-(piperazin-1-yl)-5,8-dihydropyrido[2,3-d]pyrimidin-6-carbonsäure 3 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Pipemidsäure-Trihydrat
	Zitat Bezeichnung 3	Pipemidsaeure 3 H(2)O; EAB4.1,5,0,6,0(2002-2008)/1743
ASK #13149	Chemical Abstract Service Nr.	103-43-5
	Molgewicht	298.3331
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ O ₄

2. Bezeichnung Dibenzylobutandioat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dibenzylsuccinat

ASK #13150

Chemical Abstract Service Nr. 17693-51-5
Formelstamm C₁₇-H₂₀-N₂-S . C₇-H₇-Cl-N₄-O₂
Molgewicht 499.0282
Bruttoformel C₂₄H₂₇ClN₆O₂S
Vorzugsbezeichnung Promethazinteoclat
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (*RS*)-*N,N*-Dimethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-Salz (1:1)

ASK #13151

2. Bezeichnung wässrige Lösung eines hydrierten, partiellen Hydrolysats von Stärke
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Sorbitol-Lösung 70% (kristallisierend) (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hexitole - Wasser (70:30); Sorbitol-Lösung 70% (kristallisierend)

ASK #13152

Chemical Abstract Service Nr. 362-29-8
Molgewicht 340.4824
Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂OS
Vorzugsbezeichnung Propiomazin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-{10-[2-(Dimethylamino)propyl]-10*H*-phenothiazin-2-yl}propan-1-on

ASK #13154

Chemical Abstract Service Nr. 302-25-0
Formelstamm (C₂₁-H₂₇-O₈-P)₂⁻ 2H⁺
Molgewicht 440.4239
Bruttoformel C₂₁H₂₉O₈P
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat

ASK #13155

Formelstamm 2(C₆-H₇-O₆)⁻ Mn₂⁺
Molgewicht 405.1704

	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ MnO ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Mangan()-diascorbat
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-5-[(1 <i>S</i>)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5 <i>H</i>)-on-Mangan()-Salz (2:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ascorbinsäure-Mangan(II)-Salz (2:1)
ASK #13156		
	Chemical Abstract Service Nr.	5060-55-9
	Molgewicht	684.9421
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₄ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Prednisolonsteaglat
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(octadecanoyloxyacetat)
ASK #13158		
	Chemical Abstract Service Nr.	34427-79-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	8072-06-8
	Formelstamm	C22-H29-N-O2 . C19-H20-N2-O2
	Molgewicht	647.8455
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₉ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Proxifezon
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propionat-4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-Salz (1:1)
ASK #13160		
	Chemical Abstract Service Nr.	57460-41-0
	Molgewicht	363.4943
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Talinolol
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-{4-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}-3-cyclohexylharnstoff
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[(<i>RS</i>)-4-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-3-cyclohexylharnstoff
ASK #13161		
	Chemical Abstract Service Nr.	1018-71-9
	Molgewicht	257.0728

Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pyrrolnitrin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9.7806; MAR27
2. Bezeichnung	3-Chlor-4-(3-chlor-2-nitrophenyl)-1 <i>H</i> -pyrrol
ASK #13163	
Chemical Abstract Service Nr.	16188-61-7
Molgewicht	307.3895
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Talastin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8816
2. Bezeichnung	4-Benzyl-2-[2-(dimethylamino)ethyl]phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on
ASK #13164	
Chemical Abstract Service Nr.	16188-76-4
Formelstamm	C19-H21-N3-O . Cl-H
Molgewicht	343.8505
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Talastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8816
2. Bezeichnung	4-Benzyl-2-(2-dimethylaminoethyl)phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #13165	
Chemical Abstract Service Nr.	15766-94-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51248-62-5; 58784-28-4
Formelstamm	C7-H8-N4-O2 . C10-H15-N-O
Molgewicht	345.3962
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Theophyllin-Ephedrin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion - (1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol (1:1)
ASK #13166	
Chemical Abstract Service Nr.	1169-79-5
Molgewicht	356.4984
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Quinestradol
International Nonproprietary Name	INN.L6

	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	3-(Cyclopentyloxy)estra-1,3,5(10)-trien-16 ,17 -diol
ASK #13167	Formelstamm	C15-H24-N2-O2 . H-N-O3
	Molgewicht	327.3761
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Tetracainnitrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl][4-(butylamino)benzoat]-nitrat (1:1)
ASK #13169	Chemical Abstract Service Nr.	1155-49-3
	Formelstamm	C17-H25-N-O2 . Cl-H
	Molgewicht	311.8468
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Propipocainhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	3-(Piperidin-1-yl)-1-(4-propoxyphenyl)propan-1-on-hydrochlorid
ASK #13170	Chemical Abstract Service Nr.	5579-08-8
	Molgewicht	640.9787
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ I ₃ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Propyl docetrizotat
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7637
	2. Bezeichnung	Propyl[3-(<i>N</i> -acetylacetamido)-2,4,6-triiodbenzoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Propyl(3-diacetyl-amino-2,4,6-triiodbenzoat)
ASK #13171	Chemical Abstract Service Nr.	3670-68-6
	Molgewicht	275.3859
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Propipocain
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	3-(Piperidin-1-yl)-1-(4-propoxyphenyl)propan-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-Piperidino-4'-propoxypropiofenon
ASK #13172		

Chemical Abstract Service Nr.	457-60-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11083-73-1
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₃ -As ₂ -N ₂ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	466.1513
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ As ₂ N ₂ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Neoarsphenamin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.6269
2. Bezeichnung	2-Amino-2'-[[[(hydroxysulfanyloxy)methyl]amino]-4,4'-diarsendiylbis(phenol)-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{[5-(3-Amino-4-hydroxyphenyldiarsenyl)-2-hydroxyanilino]methyl)sulfoxylat-Natriumsalz; [5-(3-Amino-4-hydroxyphenyldiarsenyl)-2-hydroxyanilino]methansulfinsäure-Natriumsalz
ASK #13173	
Chemical Abstract Service Nr.	6693-90-9
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₉ -O ₈ -P . C ₁₃ -H ₁₈ -N ₂ -O
Molgewicht	658.7187
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₇ N ₂ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Prednazolin
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat - 2-[[2-(Propan-2-yl)phenoxy]methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol (1:1)
ASK #13174	
Chemical Abstract Service Nr.	461-06-3
Molgewicht	161.1989
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Carnitin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1849; MAR27
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Hydroxy-4-(trimethylammonio)butanoat
ASK #13177	
Chemical Abstract Service Nr.	1187-56-0
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₀ -N-O ₂ -(⁷⁵ Se) ⁻ H ⁺
Molgewicht	192.0689
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂ Se
Vorzugsbezeichnung	Selenomethionin (⁷⁵ Se)
International Nonproprietary Name	INN.L11

Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-4-(methyl(⁷⁵ Se)selanyl)butansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Radioselenomethionin ((⁷⁵ Se)

ASK #13180

Chemical Abstract Service Nr.	13754-57-9
Formelstamm	C17-H20-N2-O2-S . Cl-H
Molgewicht	352.8788
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	10-(2-Dimethylaminopropyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-5,5-dioxid-hydrochlorid

ASK #13181

Formelstamm	4(C6-H11-O7) ⁻ Co3+ Na+
Molgewicht	862.5123
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₄ CoNaO ₂₈
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Cobalt()-Natrium-Salz
3. Bezeichnung	Cobalt()-natrium-D-gluconat

ASK #13183

Chemical Abstract Service Nr.	49755-67-1
Formelstamm	(C13-H11-I3-N3-O5) ⁻ H+
Molgewicht	670.9649
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ I ₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	loglicinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-[[[(methylcarbamoyl)methyl]carbamoyl]benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-(methylcarbamoylmethyl)isophthalamidsäure

ASK #13184

Chemical Abstract Service Nr.	485-41-6
Formelstamm	(C13-H12-N5-O4-S) ⁻ H+
Molgewicht	335.3384
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfachrysoidin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3,5-Diamino-2-(4-sulfamoylphenyldiazenyl)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.2944

ASK #13185

Chemical Abstract Service Nr.	3772-76-7
Molgewicht	294.3296
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfametomidin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8708
2. Bezeichnung	N ¹ -(6-Methoxy-2-methylpyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #13186

Chemical Abstract Service Nr.	16893-85-9
Molgewicht	188.0555
Bruttoformel	F ₆ Na ₂ Si
2. Bezeichnung	Hexafluorokieselsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Dinatrium-hexafluorosilicat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natrium-hexafluorosilicat

ASK #13187

Chemical Abstract Service Nr.	55268-75-2
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₅ N ₄ O ₈ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	424.3852
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₄ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Cefuroxim
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #13188

Chemical Abstract Service Nr.	618-82-6
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₄ As ₂ N ₂ O ₈ S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	598.2223
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ As ₂ N ₂ Na ₂ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfarsphenamin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	1,1'-[(Diarsendiyl)bis(6-hydroxy-3,1-phenylenazandiyl)]bis(methansulfonsäure)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[5,5'-[(Diarsendiyl)bis(2-hydroxyanilino)]bis(methansulfonsäure)-Dinatriumsalz

ASK #13189

Chemical Abstract Service Nr.	632-00-8
Molgewicht	269.3432
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ N ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfasomizol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8737
2. Bezeichnung	N ¹ -(3-Methyl-1,2-thiazol-5-yl)sulfanilamid
ASK #13191	
Chemical Abstract Service Nr.	52365-63-6
Molgewicht	351.4373
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Dipivefrin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}bis(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #13193	
Chemical Abstract Service Nr.	57821-32-6
Formelstamm	(C ₂ -H ₄ -O) _n . C ₁₆ -H ₂₄ -O ca.
Vorzugsbezeichnung	Menfegol
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	-Hydro- -[4-(<i>p</i> -menthyl)phenoxy]poly(oxyethylen)
ASK #13198	
Chemical Abstract Service Nr.	3590-16-7
Molgewicht	358.6037
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Feclemin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	2-[(Cyclohexyl)(phenyl)methyl]- <i>N,N,N,N</i> -tetraethylpropan-1,3-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[(Cyclohexyl)(phenyl)methyl]propan-1,3-diyl}bis(diethylazan)
ASK #13199	
Chemical Abstract Service Nr.	53188-82-2
Molgewicht	189.2536
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N</i> -phenylbut-2-enamid
ASK #13200	
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N ₄ -O ₈ -S ₃) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	556.6323

Bruttoformel $C_{21}H_{24}N_4O_8S_3$

2. Bezeichnung 1-[4-(2,6-Dimethylpyrimidin-4-ylsulfamoyl)anilino]-3-phenylpropan-1,3-disulfonsäure

ASK #13201

Chemical Abstract Service Nr. 82-98-4
Molgewicht 323.4287
Bruttoformel $C_{21}H_{25}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Piperidolat
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (1-Ethylpiperidin-3-yl)(2,2-diphenylacetat)

ASK #13202

Chemical Abstract Service Nr. 135-87-5
Formelstamm C14-H19-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 269.7671
Bruttoformel $C_{14}H_{20}ClNO_2$
Vorzugsbezeichnung Piperoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)piperidin-hydrochlorid

ASK #13205

Chemical Abstract Service Nr. 3688-62-8
Formelstamm 2(C19-H25-N3-S) . C4-H4-O4
Molgewicht 771.046
Bruttoformel $C_{42}H_{54}N_6O_4S_2$
Vorzugsbezeichnung Aminopromazinhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *N,N,N,N*-Tetramethyl-3-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-1,2-diamin-[(2*E*)-but-2-endoat] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10*H*-Phenothiazin-10-yl)propan-1,2-diyl]bis(dimethylazan)-fumarat (2:1)

ASK #13206

Chemical Abstract Service Nr. 24622-52-4
Formelstamm C17-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht 297.8633
Bruttoformel $C_{17}H_{28}ClNO$
Vorzugsbezeichnung Amixetrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.505
2. Bezeichnung 1-[2-(3-Methylbutoxy)-2-phenylethyl]pyrrolidin-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-(2-Isopentyloxy-2-phenylethyl)pyrrolidin-hydrochlorid
ASK #13207		
	Chemical Abstract Service Nr.	6398-98-7
	Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₂ -Cl-N ₃ -O . 2 Cl-H . 2 H ₂ -O
	Molgewicht	464.8136
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ Cl ₃ N ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Amodiaquindihydrochlorid 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	4-[(7-Chlorchinolin-4-yl)amino]-2-(diethylaminomethyl)phenol-dihydrochlorid 2 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Amodiaquinhydrochlorid 2 HO
ASK #13208		
	Chemical Abstract Service Nr.	9014-72-6
	Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₄ -O ₅ . x H ₃ -O ₄ -P)y
	2. Bezeichnung	Poly[3-(4-hydroxyphenyl)-1-(2,4,6-trihydroxyphenyl)propan-1-on-phosphat]
	3. Bezeichnung	Polyphloretinphosphat
ASK #13209		
	Chemical Abstract Service Nr.	61336-70-7
	Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₈ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺ . 3 H ₂ -O
	Molgewicht	419.45
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Amoxicillin-Trihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L12)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9; RPS15; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.07/260; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0260; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/0260
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure 3 H ₂ O
ASK #13210		
	Chemical Abstract Service Nr.	9002-62-4
	Molgewicht	22900
	2. Bezeichnung	Mammotropin
	3. Bezeichnung	Prolactin
	Zitat Bezeichnung 3	USMI11; RPS15; MAR29
ASK #13212		
	Chemical Abstract Service Nr.	478-73-9
	Molgewicht	303.3529

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₄
2. Bezeichnung Methyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]
3. Bezeichnung *α*-Cocain
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-3-benzoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #13213

Chemical Abstract Service Nr. 1176-03-0
Formelstamm C17-H21-N-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht 453.4398
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₁₀
2. Bezeichnung Methyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]-(*R,R*)-tartrat (1:1)
3. Bezeichnung *α*-Cocain[(*R,R*)-tartrat]

ASK #13214

Formelstamm (C11-H7-I3-N-O4)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 794.1125
Bruttoformel C₁₈H₂₅I₃N₂O₉
Vorzugsbezeichnung 3-(*N*-Acetylacetamido)-2,4,6-triiodbenzoesäure-Megluminsalz (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 3-(*N*-Acetylacetamido)-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-*D*-glucitol-Salz (1:1)

ASK #13216

Chemical Abstract Service Nr. 36894-69-6
Molgewicht 328.4055
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Labetalol
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(4-phenylbutan-2-yl)amino]ethyl}benzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Hydroxy-5-[1-hydroxy-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)ethyl]benzamid

ASK #13217

Chemical Abstract Service Nr. 52730-36-6
Formelstamm (C42-H36-O20)2⁻ Ca2⁺
Molgewicht 900.8012
Bruttoformel C₄₂H₃₆CaO₂₀
2. Bezeichnung *rel*-(9*R*,9'*R*)-5,5'-Bis(-*D*-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Sennosid-A-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; RPS15

ASK #13218

Chemical Abstract Service Nr. 52730-37-7

Formelstamm (C₄₂-H₃₆-O₂₀)²⁻ Ca²⁺
Molgewicht 900.8012
Bruttoformel C₄₂H₃₆CaO₂₀
2. Bezeichnung (9*R*,9'*S*)-5,5'-Bis(-D-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Sennosid-B-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; RPS15

ASK #13219

Chemical Abstract Service Nr. 68060-64-0

Formelstamm C₂₇-H₃₃-N₃-O₈ . Cl-H
Molgewicht 564.0272
Bruttoformel C₂₇H₃₄ClN₃O₈
Vorzugsbezeichnung Rolitetracyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-*N*-(pyrrolidin-1-ylmethyl)-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #13220

Chemical Abstract Service Nr. 50-67-9

Molgewicht 176.2151
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O
2. Bezeichnung 3-(2-Aminoethyl)-1*H*-indol-5-ol
3. Bezeichnung Serotonin
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #13221

Chemical Abstract Service Nr. 1997-15-5

Formelstamm (C₂₄-H₃₀-F-O₉-P)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 558.4413
Bruttoformel C₂₄H₃₀FNa₂O₉P
Vorzugsbezeichnung Dinatrium(triamcinolonacetamid-21-phosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (16 *H*)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Triamcinolonacetamid-21-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #13223

Chemical Abstract Service Nr. 12284-76-3

Molgewicht 771.8428

Bruttoformel $\text{Al}_6\text{Bi}_2\text{O}_{12}$
2. Bezeichnung Bismut()-tetraoxodialuminat

ASK #13224

Chemical Abstract Service Nr. 1315-04-4

Molgewicht 403.845

Bruttoformel S_5Sb_2

2. Bezeichnung Antimon()-sulfid

ASK #13226

Chemical Abstract Service Nr. 967-80-6

Formelstamm $(\text{C}_{14}\text{H}_{11}\text{N}_4\text{O}_2\text{S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 322.3175

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{11}\text{N}_4\text{NaO}_2\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Sulfaquinoxalin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L22)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8734

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(chinoxalin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(Chinoxalin-2-yl)sulfanilamid-Natriumsalz

ASK #13227

Chemical Abstract Service Nr. 28782-42-5

Formelstamm $(\text{C}_{28}\text{H}_{27}\text{N}_2\text{O}_2)^- \text{H}^+$

Molgewicht 424.5341

Bruttoformel $\text{C}_{28}\text{H}_{28}\text{N}_2\text{O}_2$

Vorzugsbezeichnung Difenoxin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; YLST; USAN

2. Bezeichnung 1-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Difenoxilinsäure

ASK #13229

Chemical Abstract Service Nr. 81-24-3

Formelstamm $(\text{C}_{26}\text{H}_{44}\text{N}\text{O}_7\text{S})^- \text{H}^+$

Molgewicht 515.703

Bruttoformel $\text{C}_{26}\text{H}_{45}\text{NO}_7\text{S}$

2. Bezeichnung 2-[(3,7,12-Trihydroxy-24-oxo-5 α -cholan-24-yl)amino]ethansulfonsäure

3. Bezeichnung Taurocholsäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8851; RPS15

ASK #13230

Chemical Abstract Service Nr.	145-42-6
Formelstamm	(C ₂₆ H ₄₄ N-O ₇ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	537.6848
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ NNaO ₇ S
2. Bezeichnung	2-(3 ,7 ,12 -Trihydroxy-24-oxo-5 -cholan-24-ylamino)ethansulfonsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Taurocholsäure-Natriumsalz

ASK #13232

Chemical Abstract Service Nr.	472-11-7
Molgewicht	430.62
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₂ O ₄
2. Bezeichnung	(25 <i>R</i>)-Spirost-5-en-1 ,3 -diol
3. Bezeichnung	Ruscogenin
Zitat Bezeichnung 3	MAR29

ASK #13235

Chemical Abstract Service Nr.	25546-65-0
Molgewicht	454.4727
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₄ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Ribostamycin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.800; MAR27
2. Bezeichnung	O-2,6-Diamino-2,6-didesoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)-O[-D-ribofuranosyl-(1 5)]-2-desoxy-D-streptamin

ASK #13236

Chemical Abstract Service Nr.	50925-79-6
Vorzugsbezeichnung	Colestipol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	Poly[<i>N</i> -(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin-co-(chlormethyl)oxiran], quervernetzt
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(N,N':N,N''-diethylentris(azan)-co-chlormethyloxiran), quervernetzt

ASK #13237

Chemical Abstract Service Nr.	34428-50-7
Formelstamm	2(C ₇ H ₇ N ₄ O ₂) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	398.3902
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ CaN ₈ O ₄
2. Bezeichnung	3,7-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Theobromin-Calciumsalz (2:1)

ASK #13240

Chemical Abstract Service Nr. 300-30-1

Formelstamm (C₁₅H₁₀I₄N₄O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 776.87
Bruttoformel C₁₅H₁₁I₄NO₄
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure
3. Bezeichnung DL-Thyroxin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9155

ASK #13243

Chemical Abstract Service Nr. 95-95-4

Molgewicht 197.4464
Bruttoformel C₆H₃Cl₃O
2. Bezeichnung 2,4,5-Trichlorphenol

ASK #13244

Chemical Abstract Service Nr. 51940-44-4

Formelstamm (C₁₄H₁₆N₅O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 303.3165
Bruttoformel C₁₄H₁₇N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Pipemidinsäure

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 (Ph.Eur.2008,6.0/1743); (Ph.Eur.2002,4.01/1743); (Ph.Eur.2005,5.0/1743)
2. Bezeichnung 8-Ethyl-5-oxo-2-(piperazin-1-yl)-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pipemidsäure

ASK #13247

Chemical Abstract Service Nr. 28797-61-7

Molgewicht 351.4023
Bruttoformel C₁₉H₂₁N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Pirenzepin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; ATC-DE; MeSH; ChemSpider; PubChem; Pharmavista; CAS; Hager2017; ROMP2019
2. Bezeichnung 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on
Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5,11-Dihydro-11-[(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on; 5,11-Dihydro-11-[(4-methyl-1-piperaziny)acetyl]-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on; 11-[(4-Methyl-1-piperaziny)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on

ASK #13249

Chemical Abstract Service Nr.	1977-10-2
Molgewicht	327.808
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Loxapin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR2020
2. Bezeichnung	2-Chlor-11-(4-methylpiperazin-1-yl)dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]oxazepin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #13261	
Chemical Abstract Service Nr.	23779-99-9
Molgewicht	406.3552
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ F ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Floctafenin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USM11; MAR29
2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl)(2-[[8-(trifluormethyl)chinolin-4-yl]amino}benzoat)
ASK #13262	
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-12-glycerolmonoisostearat
ASK #13265	
Chemical Abstract Service Nr.	61990-51-0
Formelstamm	C5-H13-N-O . C9-H9-N-O3
Molgewicht	282.3355
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dimepranolacedoben
International Nonproprietary Name	INN.L40,v.L42
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)propan-2-ol-4-acetamidobenzoat (1:1)
ASK #13268	
Chemical Abstract Service Nr.	9067-32-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1319723-90-4; 1430231-35-8; 34448-35-6
Formelstamm	(C14-H20-N-Na-O11)n
3. Bezeichnung	Natriumhyaluronat ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.3+4,4.0,5.0,6.0+2+3,7.0,8.0(2000-2016)/1472
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hyaluronsäure-Natriumsalz
ASK #13269	
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-glycerolmonooleat
Zitat Bezeichnung 2	DAC83
ASK #13270	

Chemical Abstract Service Nr. 36149-00-5

Molgewicht 400.6371

Bruttoformel $C_{27}H_{44}O_2$

2. Bezeichnung (5*E*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3 ,25-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,6-trans-25-Hydroxycholecalciferol

ASK #13271

Chemical Abstract Service Nr. 18016-80-3

Molgewicht 338.4466

Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_4O$

Vorzugsbezeichnung Lisurid

International Nonproprietary Name INN.L11

2. Bezeichnung 1,1-Diethyl-3-(6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -yl)harnstoff

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,1-Diethyl-3-[(6a*R*,9*S*)-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-yl]harnstoff

ASK #13272

Chemical Abstract Service Nr. 19875-60-6

Formelstamm $C_{20}H_{26}N_4O$. $C_4H_4O_4$

Molgewicht 454.5188

Bruttoformel $C_{24}H_{30}N_4O_5$

Vorzugsbezeichnung Lisuridmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 1,1-Diethyl-3-(6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -yl)harnstoff-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #13273

Formelstamm $C_{52}H_{74}N_{16}O_{15}S_2$. $C_2H_4O_2$. 5 H_2O

Molgewicht 1377.5005

Bruttoformel $C_{54}H_{78}N_{16}O_{17}S_2$

Vorzugsbezeichnung Terlipressinmonoacetat 5 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyll-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid-acetat (1:1) 5 H_2O

ASK #13281

Chemical Abstract Service Nr. 1222-05-5

Molgewicht 258.3984

Bruttoformel $C_{18}H_{26}O$

2. Bezeichnung 4,6,6,7,8,8-Hexamethyl-1,3,4,6,7,8-hexahydrocyclopenta[*g*]isochromen

ASK #13285

Chemical Abstract Service Nr. 506-30-9

Formelstamm (C₂₀-H₃₉-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 312.5304

Bruttoformel C₂₀H₄₀O₂

2. Bezeichnung Icosansäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Arachinsäure

ASK #13286

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-25-glyceroltrioleat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #13292

Chemical Abstract Service Nr. 105-57-7

Molgewicht 118.1742

Bruttoformel C₆H₁₄O₂

2. Bezeichnung 1,1-Diethoxyethan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Acetaldehyddiethylacetal

ASK #13302

2. Bezeichnung Oenothera-biennis- und/oder Oenothera-glazioviana-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Nachtkerzenöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1,5.5/2104; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2104; DAC2001-2004,2005

ASK #13305

Chemical Abstract Service Nr. 21649-57-0

Formelstamm (C₂₃-H₂₁-N₂-O₆-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 476.4774

Bruttoformel C₂₃H₂₁N₂NaO₆S

Vorzugsbezeichnung Carfecillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INNv.L30)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxy-carbonyl-2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natrium-salz

ASK #13306

Chemical Abstract Service Nr. 39698-78-7

Formelstamm C₄₂-H₆₅-N₁₃-O₁₀ . x(C₂-H₃-O₂)⁻ xH⁺ . y H₂O

Molgewicht 898

Vorzugsbezeichnung Saralasinacetat (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII; USMI10

2. Bezeichnung *N*-Methylglycyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-valyl-L-histidyl-L-prolyl-L-alanin-acetat (1:x) y H₂O

ASK #13321

Chemical Abstract Service Nr. 29806-73-3

Molgewicht 368.6367

Bruttoformel C₂₄H₄₈O₂

2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)palmitat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #13322

Chemical Abstract Service Nr. 1323-03-1

Molgewicht 286.4501

Bruttoformel C₁₇H₃₄O₃

2. Bezeichnung Tetradecyl(2-hydroxypropanoat)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Tetradecyllactat

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC; GII

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

Synonym Myristyllactat

ASK #13325

Chemical Abstract Service Nr. 629-96-9

Molgewicht 298.5469

Bruttoformel C₂₀H₄₂O

2. Bezeichnung Icosan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Icosanylalkohol; Arachidylalkohol

ASK #13326

Chemical Abstract Service Nr. 34368-04-2

Molgewicht 301.3801

Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Dobutamin

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *rac*-4-(2-[[[(2*R*)-4-(4-Hydroxyphenyl)butan-2-yl]amino]ethyl]benzol-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-4-{2-[3-(4-Hydroxyphenyl)-1-methylpropylamino]ethyl}benzol-1,2-diol

ASK #13327

Chemical Abstract Service Nr. 9005-02-1

2. Bezeichnung -Dodecanoyl- -dodecanoyloxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Polyethylenglycol-x-didodecanoat

ASK #13328

Chemical Abstract Service Nr. 27470-51-5

Formelstamm (C₂₄H₂₅N₂O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 438.473

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Suxibuzon

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1574; Ph.Eur.2002,4.00/1574; Ph.Eur.2005,5.0/1574

2. Bezeichnung 4-[(4-Butyl-3,5-dioxo-1,2-diphenylpyrazolidin-4-yl)methoxy]-4-oxobutansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Butyl-3,5-dioxo-1,2-diphenylpyrazolidin-4-ylmethyl)hydrogensuccinat

ASK #13333

Chemical Abstract Service Nr. 562-74-3

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung 4-Methyl-1-(propan-2-yl)cyclohex-3-en-1-ol

3. Bezeichnung *p*-Menth-1-en-4-ol

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

Synonym 1-*p*-Menthen-4-ol; 1-Isopropyl-4-methylcyclohex-3-enol; Terpinen-4-ol

ASK #13335

Chemical Abstract Service Nr. 112-14-1

Molgewicht 172.2646

Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂

2. Bezeichnung Octylacetat

ASK #13343

Chemical Abstract Service Nr. 17830-05-6

Molgewicht 156.3982

Bruttoformel MgO₄S

2. Bezeichnung Magnesiumsulfat-Dihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Magnesiumsulfat 2 HO

ASK #13345

Molgewicht 511.4743

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₁₁
2. Bezeichnung (R)-(6-O- -D-Glucopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)(phenyl)acetonitril 3 H₂O
3. Bezeichnung Amygdalin 3 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 DAB2000R; KARRER2339; USMI10

ASK #13346

Chemical Abstract Service Nr. 9007-20-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 54182-57-9

Formelstamm (C3-H4-O2)m[C12-H10-O11(C3-H4)x]n[C5-H12-O4(C3-H4)y]p, x = 2-8, y = 2-4, (n+p):m < 1:100, M = ca. 1-4 t/mol

Vorzugsbezeichnung Carbomer ((ohne Angaben zum Typ))

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 Hager2013; SGK; INCI; BP1975-1995; EAB4.0-10.7(2002-2022)R; Pharmavista; CAS; BAN; AAN; Ph.Int.2014; DAB1998R; Phpa8.2(1996); Pharm.Excíp.2014

2. Bezeichnung Poly[prop-2-ensäure-co-oligo-O-(prop-2-en-1-yl)sucrose *und/oder* -oligo-O-(prop-2-en-1-yl)pentaerythritol], Rückstandsgehalte gemäß Ph.Eur. und USP/NF: Acrylsäure-Monomer max. 0,25 % (m/m), Benzol max. 2 ppm, Cyclohexan max. 3000 ppm, Ethylacetat max. 5000 ppm

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Carbomere; Poly(acrylsäure-co-allylsaccharose/allylpentaerythritol); Poly(acrylsäure-co-allylsucrose/allylpentaerythritol); Polymere mit großer relativer Molekülmasse von Acrylsäure, quervernetzt mit Polyalkenylethern von Zuckern oder Polyalkoholen; Poly(acrylsäure,allylsucrose/allylpentaerythritol); Polymere Acrylsäure vernetzt mit Allyl-Saccharose

ASK #13350

Chemical Abstract Service Nr. 29883-15-6

Molgewicht 457.4285

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₁₁

2. Bezeichnung (R)-(6-O- -D-Glucopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)(phenyl)acetonitril

3. Bezeichnung Amygdalin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; USMI10; RPS15; MAR28; KARRER2339

ASK #13351

Chemical Abstract Service Nr. 619-60-3

Molgewicht 137.179

Bruttoformel C₈H₁₁NO

2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)phenol

ASK #13355

Chemical Abstract Service Nr. 34273-10-4

Molgewicht 912.0466

Bruttoformel C₄₂H₆₅N₁₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Saralasin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung N-Methylglycyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-valyl-L-histidyl-L-prolyl-L-alanin

ASK #13356

Chemical Abstract Service Nr.	27025-49-6
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₁ -N ₂ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	454.4956
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Carfecillin
International Nonproprietary Name	INNv.L30
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxy-carbonyl-2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Carbenicillinphenyl; (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenoxy-carbonyl-2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure

ASK #13357

Chemical Abstract Service Nr.	1145-36-4
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₇ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	238.2796
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₄
2. Bezeichnung	4-[2-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)ethoxy]-4-oxobutansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)ethyl](hydrogensuccinat); [1-(8,9,10-Trinorborn-5-en-2-yl)ethyl](hydrogensuccinat)

ASK #13358

Chemical Abstract Service Nr.	2087-37-8
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₅ -N-O . Cl-H
Molgewicht	319.8688
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Etloxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	2-(2-Benzylphenoxy)- <i>N,N</i> -diethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]diethylazan-hydrochlorid

ASK #13359

Chemical Abstract Service Nr.	115-77-5
Molgewicht	136.1464
Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ O ₄
2. Bezeichnung	2,2-Bis(hydroxymethyl)propan-1,3-diol
3. Bezeichnung	Pentaerythritol
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Pentaerythrit

ASK #13361

Chemical Abstract Service Nr. 7771-03-1
Molgewicht 258.1118
Bruttoformel $C_{10}H_{12}BrNO_2$
2. Bezeichnung 5-Brom-2-hydroxy-*N*-(propan-2-yl)benzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Brom-2-hydroxy-*N*-isopropylbenzamid

ASK #13363

Chemical Abstract Service Nr. 77035-55-3
Formelstamm $C_{11}H_9I_3N_2O_4$. $C_6H_{14}N_2O_2$
Molgewicht 760.1011
Bruttoformel $C_{17}H_{23}I_3N_4O_6$
Vorzugsbezeichnung Amidotrizoesäure-Lysin-Salz
International Nonproprietary Name (INN.L3),L28
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-L-Lysin-Salz

ASK #13364

Chemical Abstract Service Nr. 21363-18-8
Molgewicht 362.9366
Bruttoformel $C_{21}H_{31}ClN_2O$
Vorzugsbezeichnung Viminol
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1-{1-[(2-Chlorphenyl)methyl]pyrrol-2-yl}-2-[bis(butan-2-yl)amino]ethanol

ASK #13365

Chemical Abstract Service Nr. 29767-20-2
Molgewicht 656.6537
Bruttoformel $C_{32}H_{32}O_{13}S$
Vorzugsbezeichnung Teniposid
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (5*R*,5a*R*,8a*R*,9*S*)-5-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-9-{4,6-*O*-[(*R*)-(thiophen-2-yl)methylen]- β -D-glucopyranosyloxy}-5,8,8a,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5a*H*)-on

ASK #13366

Chemical Abstract Service Nr. 56087-11-7
2. Bezeichnung Poly[β -D-glucopyranose-(1 6)]-2,3-dihydroxypropylether, Poly[β -D-glucopyranose-(1 6)]-2-hydroxypropan-1,3-diyl diether

3. Bezeichnung	Dextranomer
Zitat Bezeichnung 3	BP2011-2012; CAS; FDA-SRS; GII; EUTCT; GlnAS; Ph.Eur.2008,6.0/2238; PHARMEUROPA17.4
ASK #13367	
Chemical Abstract Service Nr.	57268-80-1
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ N ₆ O ₆ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	490.5128
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefamandolformiat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure; Cephmandolformiat(Ester)
ASK #13368	
Chemical Abstract Service Nr.	35607-66-0
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₆ N ₃ O ₇ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	427.4521
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefoxitin
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>S</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-7-methoxy-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #13369	
Chemical Abstract Service Nr.	54063-53-5
Molgewicht	341.444
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Propafenon
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-{2-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-(propylamino)propoxy]phenyl}-3-phenylpropan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-[2-Hydroxy-3-(propylamino)propoxy]-3-phenylpropiophenon
ASK #13371	
Chemical Abstract Service Nr.	17650-98-5
Molgewicht	1352.4047

Bruttoformel	C ₅₈ H ₇₃ N ₁₃ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceruletid
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-glutaminyl-L-aspartyl-O-sulfo-L-tyrosyl-L-threonylglycyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-phenylalaninamid
ASK #13372	
Chemical Abstract Service Nr.	52406-01-6
Molgewicht	500.5288
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₄ O ₆ PS ₂
Vorzugsbezeichnung	Uredofos
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Diethyl{N-[[2-[(4-methylbenzolsulfonamido)carbonylamino]phenyl]carbamothioyl]phosphoramidat}
ASK #13373	
Chemical Abstract Service Nr.	138-32-9
Formelstamm	(C19-H42-N) ⁺ (C7-H7-O3-S) ⁻
Molgewicht	455.7372
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₉ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Cetrimoniumtosilat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylhexadecan-1-aminium(4-methylbenzolsulfonat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hexadecyltrimethylammonium(4-methylbenzolsulfonat)
ASK #13374	
Chemical Abstract Service Nr.	128-44-9
Formelstamm	(C7-H4-N-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	205.1663
Bruttoformel	C ₇ H ₄ NNaO ₃ S
2. Bezeichnung	1 ⁶ ,2-Benzothiazol-1,1,3(2 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz X H<2>O (1:X)
3. Bezeichnung	Saccharin-Natrium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Saccharin-Natrium
ASK #13375	
Chemical Abstract Service Nr.	34444-01-4
Formelstamm	(C18-H17-N6-O5-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	462.5027

Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₆ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefamandol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-2-phenylacetamido]-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephamandol; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Hydroxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #13376

Chemical Abstract Service Nr.	7757-93-9
Molgewicht	136.0573
Bruttoformel	CaHO ₄ P
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Calciumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Calciumhydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC; GII; FIE96; ROMP2010; EAB9.0(2017)/0981
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Calciumhydrogenphosphat

ASK #13377

Chemical Abstract Service Nr.	2404-18-4
Formelstamm	C20-H30-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	403.3863
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dipiproverindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2-Piperidinoethyl)[(phenyl)(piperidino)acetat]-dihydrochlorid

ASK #13378

Andere Chemical Abstract Service Nr.	101544-95-0; 112099-03-3; 117742-89-9; 117742-90-2; 160936-32-3; 252035-82-8; 383907-52-6; 475662-36-3; 477242-97-0; 55128-59-1; 8002-43-5; 8030-76-0; 8035-17-4; 8038-96-8; 8052-43-5; 8057-53-2; 93685-90-6; 97281-44-2; 97281-46-4; 97281-49-7
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-2,3-Bis(fettacyloxy)propyl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
3. Bezeichnung	(3- <i>sn</i> -Phosphatidyl)cholin ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	GII; Hager2012
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	1,2-Diacyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin; Phosphatidylcholin; Colfoscerilfettsäureester; Lecithine; Lecithin; E 322 [Phosphatidylcholine]

ASK #13379

Chemical Abstract Service Nr.	14885-29-1
Molgewicht	169.1811
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ N ₃ O ₂

Vorzugsbezeichnung	lpronidazol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI9.4933; MAR28
2. Bezeichnung	1-Methyl-5-nitro-2-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Isopropyl-1-methyl-5-nitroimidazol
ASK #13381	
Chemical Abstract Service Nr.	6020-87-7
Formelstamm	(C ₄ -H ₈ -N ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺ . H ₂ -O
Molgewicht	149.1484
Bruttoformel	C ₄ H ₉ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Methylcarbamimidamido)essigsäure 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Creatin 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1-Methylguanidino)essigsäure 1 HO
ASK #13382	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7009-49-6
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₅ -O ₃) ⁻ Na ⁺ . H ₂ -O
Molgewicht	212.2187
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumhexacyclonat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	[1-(Hydroxymethyl)cyclohexan-1-yl]essigsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #13383	
Chemical Abstract Service Nr.	7491-42-1
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	172.2215
Bruttoformel	C ₉ H ₁₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hexacyclonsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	2-[1-(Hydroxymethyl)cyclohexan-1-yl]essigsäure
ASK #13386	
Chemical Abstract Service Nr.	56-25-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1351357-43-1
Molgewicht	196.1999
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Cantharidin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; HAB2001R-2011R; BPC49; CAS; HAB1R; HAB2012R-2013R; USMI10; HAB2014R-2015R; HAB2016R; MAR28; USAN
2. Bezeichnung	(3aR,4S,7R,7aS)-3a,7a-Dimethylhexahydro-4,7-epoxy-2-benzofuran-1,3-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3aR,4S,7R,7aS)-3a,7a-Dimethylperhydro-4,7-epoxy-2-benzofuran-1,3-dion; (3aR,4S,7R,7aS)-3a,7a-Dimethyl-4,7-epoxyperhydroisobenzofuran-1,3-dion

ASK #13387

Chemical Abstract Service Nr.	20816-12-0
Molgewicht	254.2276
Bruttoformel	O ₄ Os
2. Bezeichnung	Osmium()-oxid
Zitat Bezeichnung 2	MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #13388

Chemical Abstract Service Nr.	24558-01-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	634-08-2
Molgewicht	233.3062
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Levofacetoperan
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	{{(R)-(Phenyl)}[(2R)-piperidin-2-yl]methyl}acetat

ASK #13390

Chemical Abstract Service Nr.	37933-66-7
Molgewicht	872.9462
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₄ O ₁₉
2. Bezeichnung	3 -(O- -D-Glucopyranosyl-(1 6)-O-D-glucopyranosyl-(1 4)-6-desoxy-3-O-methyl- -L-glucopyranosyloxy)-14 -hydroxy-19-oxo-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Thevetin A
Zitat Bezeichnung 3	KARRER3807; USMI9.9015

ASK #13392

Chemical Abstract Service Nr.	122-06-5
Molgewicht	264.325
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Stilbamidin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4,4'-(Ethen-1,2-diyl)dibenzimidamid

ASK #13393

Chemical Abstract Service Nr.	140-59-0
Formelstamm	C16-H16-N4 . 2(C2-H6-O4-S)
Molgewicht	516.5883
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Stilbamidinisetionat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4,4'-(Ethen-1,2-diyl)dibenzimidamid-2-hydroxyethansulfonat (1:1)
ASK #13394	
Formelstamm	2(C21-H27-N3-O7-S) . C23-H16-O6
Molgewicht	1319.4095
Bruttoformel	C ₆₅ H ₇₀ N ₆ O ₂₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bacampicillinhemimbonat
International Nonproprietary Name	INN.L15,v.L18
2. Bezeichnung	[1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl][(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
ASK #13395	
Chemical Abstract Service Nr.	29936-79-6
Molgewicht	278.3037
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mofoxim
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	2-{4-[1-(Hydroxyimino)ethyl]phenoxy}-1-(morpholin-4-yl)ethanon
ASK #13396	
Chemical Abstract Service Nr.	55028-72-3
Formelstamm	(C22-H28-Cl-O6) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	446.8969
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClNaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Cloprostenol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-4-(3-Chlorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentan-1-yl]hept-5-ensäure-Natriumsalz
ASK #13397	
Chemical Abstract Service Nr.	25086-89-9
Formelstamm	(C4-H6-O2) _x . (C6-H9-N-O) _y
2. Bezeichnung	Poly(vinylacetat-co-1-vinyl-2-pyrrolidon) (x:y)
ASK #13398	
Chemical Abstract Service Nr.	34866-47-2

Molgewicht	267.3241
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carbuterol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-{5-[2-(<i>tert</i> -Butylamino)-1-hydroxyethyl]-2-hydroxyphenyl}harnstoff
ASK #13399	
Chemical Abstract Service Nr.	34866-46-1
Formelstamm	C13-H21-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	303.7851
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carbuterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung	1-{5-[2-(<i>tert</i> -Butylamino)-1-hydroxyethyl]-2-hydroxyphenyl}harnstoff-hydrochlorid
ASK #13400	
Chemical Abstract Service Nr.	27523-40-6
Molgewicht	416.1286
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Isoconazol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.0/1018; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1018; Ph.Eur.2008,6.0/1018
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,6-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-[2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol
ASK #13401	
Chemical Abstract Service Nr.	40036-10-0
Formelstamm	C18-H14-Cl4-N2-O . H-N-O3
Molgewicht	479.1414
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₄ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Isoconazonitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1017; Ph.Eur.2005,5.0/1017; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/1017; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,6-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol-nitrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-[2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-nitrat (1:1)
ASK #13402	

Chemical Abstract Service Nr.	57775-29-8
Molgewicht	298.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Carazolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-(9 <i>H</i> -Carbazol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(9 <i>H</i> -Carbazol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol
ASK #13403	
Chemical Abstract Service Nr.	31430-15-6
Molgewicht	313.2832
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flubendazol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB4.3,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2003-2018)/1721
2. Bezeichnung	Methyl{[5-(4-fluorbenzoyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat}
ASK #13404	
Chemical Abstract Service Nr.	9016-01-7
Molgewicht	31100
Vorzugsbezeichnung	Orgotein
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN; USMI9.6706; MAR28
2. Bezeichnung	Superoxid-Dismutase vom Rind
Zitat Bezeichnung 2	EC1.15.1.1
ASK #13405	
Chemical Abstract Service Nr.	53716-50-0
Molgewicht	315.347
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Oxfendazol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Methyl{[5-(benzolsulfinyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxfendazol für Tiere; Methyl[5-(phenylsulfinyl)benzimidazol-2-ylcarbamat]
ASK #13406	
Molgewicht	127.1842

Bruttoformel C₇H₁₃NO

2. Bezeichnung 2,3-Dimethylpent-4-enamid

ASK #13408

Chemical Abstract Service Nr.	51-31-0
Molgewicht	211.2576
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Levisoprenalin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-4-[1-Hydroxy-2-(isopropylamino)ethyl]benzol-1,2-diol

ASK #13409

Chemical Abstract Service Nr.	54750-10-6
Formelstamm	C11-H17-N-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht	361.3444
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Levisoprenalin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,2-diol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-4-[1-Hydroxy-2-(isopropylamino)ethyl]benzol-1,2-diol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #13411

Chemical Abstract Service Nr.	99-79-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1320-11-2
Molgewicht	416.3368
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ IO ₂
Vorzugsbezeichnung	lofendylat
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	Ethyl[10-(4-iodphenyl)undecanoat]

ASK #13412

Chemical Abstract Service Nr.	9000-07-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	773852-40-7; 78005-48-8; 8040-42-4; 9000-13-9; 9000-27-5
2. Bezeichnung	Poly[-D-galactopyranosyl-(1 4)- -D-galactopyranosyl-(1 3)]- und/oder Poly[-D-galactopyranosyl-(1 4)-3,6-anhydro- -D-galactopyranosyl-(1 3)]-poly- <i>O</i> -sulfat-Natrium-, Kalium-, Magnesium- und/oder Calcium-Salze [Polysaccharid-Derivat-Gemisch (hauptsächlich -, - und/oder -Carrageen) aus <i>Chondrus crispus</i> (Linné) Stockhouse und <i>Gigartina mamillosa</i> (Goodenough et

Woodward) J.Argardh und/oder anderen geeigneten Rotalgen]

3. Bezeichnung Carrageen (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Carrageen '

ASK #13413

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6046-93-1

Molgewicht 199.649

Bruttoformel $C_4H_6CuO_4$

2. Bezeichnung Essigsäure-Kupfer(II)-Salz 1 H₂O

3. Bezeichnung Cuprum aceticum für homöopathische Zubereitungen (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Cuprum aceticum für homöopathische Zubereitungen; Kupferacetat-Monohydrat für homöopathische Zubereitungen

ASK #13414

Chemical Abstract Service Nr. 129-06-6

Formelstamm (C₁₉H₁₅O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 330.3098

Bruttoformel C₁₉H₁₅NaO₄

Vorzugsbezeichnung Warfarin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0698; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/698; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0698; DAC88

2. Bezeichnung *rac*-4-Hydroxy-3-[(1*R*)-3-oxo-1-phenylbutyl]-2*H*-chromen-2-on-Natriumsalz

ASK #13418

Chemical Abstract Service Nr. 63804-15-9

Formelstamm (C₂₀H₁₆F-O₃-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 378.3924

Bruttoformel C₂₀H₁₆FNaO₃S

Vorzugsbezeichnung Sulindac-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung [(1*Z*)-5-Fluor-2-methyl-1-[[4-(methansulfinyl)phenyl]methyliden]-1*H*-inden-3-yl]essigsäure-Natriumsalz

ASK #13419

Chemical Abstract Service Nr. 67430-45-9

Formelstamm (C₁₉H₁₅O₄)⁻ Na⁺ . 0.5 C₃H₈O

Molgewicht 360.3573

Bruttoformel C₁₉H₁₅NaO₄

Vorzugsbezeichnung Warfarin-Natrium - Propan-2-ol (2:1)

International Nonproprietary Name (INN.L14)

2. Bezeichnung *rac*-4-Hydroxy-3-[(1*R*)-3-oxo-1-phenylbutyl]-2*H*-chromen-2-on-Natriumsalz - Propan-2-ol (2:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Warfarin-Natrium-Clathrat
ASK #13421		
	Chemical Abstract Service Nr.	14113-05-4
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₇ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	186.2481
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O ₃
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-10-Hydroxydec-2-ensäure
ASK #13422		
	Chemical Abstract Service Nr.	9029-44-1
	2. Bezeichnung	L-Ascorbat:Oxygen-Oxidoreductase
	3. Bezeichnung	L-Ascorbat-Oxidase
	Zitat Bezeichnung 3	EC1.10.3.3
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Ascorbase
ASK #13423		
	Chemical Abstract Service Nr.	795-13-1
	Molgewicht	306.3403
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₄ O ₃ S
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(2,6-Dimethylpyrimidin-4-yl)sulfamoyl]phenyl}formamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	4'-(2,6-Dimethylpyrimidin-4-ylsulfamoyl)formanilid
ASK #13425		
	Chemical Abstract Service Nr.	55297-95-5
	Molgewicht	493.7421
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₇ NO ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Tiamulin
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	[(3 <i>a</i> S,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>R</i>)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3 <i>a</i> ,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl][2-[2-(diethylamino)ethylsulfanyl]acetat]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tiamulin für Tiere; [(3 <i>a</i> S,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>R</i>)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3 <i>a</i> ,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl][(2-diethylaminoethylsulfanyl)acetat]
ASK #13426		
	Chemical Abstract Service Nr.	55297-96-6
	Formelstamm	C ₂₈ -H ₄₇ -N-O ₄ -S . C ₄ -H ₄ -O ₄

Molgewicht	609.8142
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₁ NO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Tiamulinhydrogenfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	[(3aS,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl][2-[2-(diethylamino)ethylsulfanyl]acetat]-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3aS,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl][(2-diethylaminoethylsulfanyl)acetat]-fumarat (1:1); Tiamulinhydrogenfumarat für Tiere

ASK #13427

Chemical Abstract Service Nr.	70059-30-2
Formelstamm	C10-H16-N6-S . Cl-H
Molgewicht	288.8002
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ ClN ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cimetidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1500; USMI12; Ph.Eur.2005,5.0/1500; Ph.Eur.2002,4.00/1500
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-methyl-3-{2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin-hydrochlorid

ASK #13432

Chemical Abstract Service Nr.	57982-77-1
Molgewicht	1239.4242
Bruttoformel	C ₆₀ H ₈₆ N ₁₆ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Buserelin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; PHARMEUROPA6.3,21.4; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1077; Ph.Eur.2002,4.00/1077; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1077
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>O</i> - <i>tert</i> -butyl-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-ethyl-L-prolinamid

ASK #13433

Chemical Abstract Service Nr.	156150-40-2
Formelstamm	(C6-H5-O) ⁻ Na ⁺ . 3 H2-O
Molgewicht	170.1389
Bruttoformel	C ₆ H ₅ NaO
2. Bezeichnung	Phenol-Natriumsalz 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumphenolat 3 H ₂ O

ASK #13434

Formelstamm	3(C5-H12-N) ⁺ (C6-H5-O7) ³⁻
Molgewicht	447.5661

Bruttoformel C₂₁H₄₁N₃O₇

2. Bezeichnung (N,N,N-Trimethylethenaminium)(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (3:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Neurincitrat; Tris[trimethyl(vinyl)ammonium]citrat

ASK #13435

Chemical Abstract Service Nr. 18683-91-5

Molgewicht 378.1028

Bruttoformel C₁₃H₁₈Br₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Ambroxol

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-[[[(2-Amino-3,5-dibromphenyl)methyl]amino]cyclohexan-1-ol

ASK #13436

Chemical Abstract Service Nr. 23828-92-4

Formelstamm C13-H18-Br2-N2-O . Cl-H

Molgewicht 414.5638

Bruttoformel C₁₃H₁₉Br₂ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Ambroxolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; DAC92; DAB2000R; DAB2000; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1489; GII

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-[[[(2-Amino-3,5-dibromphenyl)methyl]amino]cyclohexan-1-ol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym trans-4-[(2-Amino-3,5-dibrombenzyl)amino]cyclohexanol-hydrochlorid; 4-[(2-Amino-3,5-dibromophenyl)methylamino]cyclohexan-1-ol-hydrochlorid

ASK #13437

Chemical Abstract Service Nr. 51876-99-4

Formelstamm (C15-H15-I3-N3-O7)⁻ H⁺

Molgewicht 731.0169

Bruttoformel C₁₅H₁₆I₃N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Ioserinsäure

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 3-[(1-Hydroxy-3-methylamino-3-oxopropan-2-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[2-Hydroxy-1-(methylcarbamoyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)isophthalamidsäure

ASK #13438

Chemical Abstract Service Nr. 73792-69-5

Formelstamm (C15-H15-I3-N3-O7)⁻ . (C7-H18-N-O5)⁺

	Molgewicht	926.2304
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ I ₃ N ₄ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	loserat-Meglumin
	International Nonproprietary Name	INN.L15,L6
	2. Bezeichnung	3-[(3-Hydroxy-1-(methylamino)-1-oxopropan-2-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #13439	Chemical Abstract Service Nr.	22950-29-4
	Molgewicht	227.257
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dimetofrin
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	2. Bezeichnung	4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]-2,6-dimethoxyphenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol
ASK #13440	Chemical Abstract Service Nr.	22775-12-8
	Formelstamm	C11-H17-N-O4 . Cl-H
	Molgewicht	263.7179
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dimetofrinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L12)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	1-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid
ASK #13441	Chemical Abstract Service Nr.	51481-60-8
	Formelstamm	C19-H21-N-O4 . Cl-H . 2 H2-O
	Molgewicht	399.8658
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Naloxonhydrochlorid-Dihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0729; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0729; Ph.Eur.2002,4.00/729
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-6-on-hydrochlorid 2 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(5R,9R,13S,14S)-17-(Allyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on-hydrochlorid 2 HO
ASK #13442	Chemical Abstract Service Nr.	52279-57-9
	Molgewicht	506.7159

Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nandrolon-3-(4-hexyloxyphenyl)propanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	3-Oxoestr-4-en-17 -yl{3-[4-(hexyloxy)phenyl]propanoat}
ASK #13446	
Chemical Abstract Service Nr.	50370-12-2
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	363.3883
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Cefadroxil
International Nonproprietary Name	INNv.L33
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[[[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; Cephadroxil; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure; (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
ASK #13447	
Chemical Abstract Service Nr.	66592-87-8
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	381.4036
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Cefadroxil-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INNv.L33)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.2+4,5.0+3,6.0+1+5,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/0813
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cefadroxil 1 HO; Cephadroxil 1 HO; Cefadroxil ' ; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO
ASK #13449	
Formelstamm	C ₁₄ -H ₁₉ -N ₃ -S . C ₁₄ -H ₁₀ -O ₄
Molgewicht	503.6126
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Methapyrilenhibenzat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N</i> -[(thiophen-2-yl)methyl]ethan-1,2-diamin-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(2-thienylmethyl)azan-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)

ASK #13460

Chemical Abstract Service Nr. 923-32-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6020-39-9

Molgewicht 240.3005

Bruttoformel $C_6H_{12}N_2O_4S_2$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*R*)- und *meso*-(2*R*,2'*S*)-3,3'-Disulfandiylbis(2-aminopropansäure) (ca. 1:1)

3. Bezeichnung DL/*meso*-Cystin

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

Synonym (+/-)-Cystin; 3,3'-Dithiobis(2-aminopropionsäure)

ASK #13475

Chemical Abstract Service Nr. 11097-59-9

Molgewicht 531.9194

Bruttoformel $CH_{16}Al_2Mg_6O_{19}$

2. Bezeichnung Dialuminium-hexamagnesium-carbonat-hexadecahydroxid

ASK #13535

Formelstamm $(H-COO)^- H^+ \cdot x H_2O$

Bruttoformel CH_2O_2

2. Bezeichnung Ameisensäure x%

Zitat Bezeichnung 2 MAR27; USMI9.4098

ASK #13541

Chemical Abstract Service Nr. 7440-02-0

Molgewicht 58.6934

Bruttoformel Ni

2. Bezeichnung Nickel

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6312; EUTCT; ROMP7

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Nickel, elementar

ASK #13542

Molgewicht 112.411

Bruttoformel Cd

2. Bezeichnung Cadmium, Spurenelement

ASK #13543

Chemical Abstract Service Nr. 9000-32-2

Formelstamm (C5-H8)_n

2. Bezeichnung Poly[(*E*)-1-methylbut-1-enyl]

3. Bezeichnung Guttapercha

Zitat Bezeichnung 3 ROMP9

ASK #13546

Chemical Abstract Service Nr.	7782-91-4
Molgewicht	161.9735
Bruttoformel	H ₂ MoO ₄
2. Bezeichnung	Molybdän()-säure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Molybdän(VI)-oxid-monohydrat

ASK #13581

Chemical Abstract Service Nr.	108-73-6
Molgewicht	126.11
Bruttoformel	C ₆ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	Benzol-1,3,5-triol
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2011
3. Bezeichnung	Phloroglucin (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Phloroglucin; Wasserfreies Phloroglucin

ASK #13621

Chemical Abstract Service Nr.	557-07-3
Formelstamm	2(C18-H33-O2) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	628.2868
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₆ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	(9Z)-Octadec-9-ensäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung	Zinkoleat
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ölsäure-Zinksalz (2:1)

ASK #13622

Chemical Abstract Service Nr.	19192-71-3
Formelstamm	2(C18-H33-O2) ⁻ Co ²⁺
Molgewicht	621.84
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₆ CoO ₄
2. Bezeichnung	(9Z)-Octadec-9-ensäure-Cobalt()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung	Cobalt()-oleat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ölsäure-Cobalt(II)-Salz; (Z)-9-Octadecensäure-Cobalt(II)-Salz

ASK #13623

Formelstamm $2(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)^- \text{Mn}^{2+}$

Molgewicht 617.8449

Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{66}\text{MnO}_4$

2. Bezeichnung (*Z*)-Octadec-9-ensäure-Mangan()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Mangan()-oleat

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

Synonym Ölsäure-Mangan(II)-Salz (2:1)

ASK #13624

Chemical Abstract Service Nr. 23335-74-2

Formelstamm $2(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)^- \text{Fe}^{2+}$

Molgewicht 618.7518

Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{66}\text{FeO}_4$

2. Bezeichnung (*Z*)-Octadec-9-ensäure-Eisen()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Eisen()-oleat

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

Synonym Ölsäure-Eisen(II)-Salz (2:1)

ASK #13628

Chemical Abstract Service Nr. 77326-96-6

Molgewicht 443.5054

Bruttoformel $\text{C}_{24}\text{H}_{31}\text{FO}_6$

Vorzugsbezeichnung Flunisolid-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (16 *H*)-6 -Fluor-11 ,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion 0.5 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6alpha-Fluor-11beta,21-dihydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion 0.5 HO; Flunisolid 0.5 HO

ASK #13637

Chemical Abstract Service Nr. 300-76-5

Molgewicht 380.7837

Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_7\text{Br}_2\text{Cl}_2\text{O}_4\text{P}$

2. Bezeichnung (1,2-Dibrom-2,2-dichlorethyl)dimethylphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Naled

ASK #13638

Chemical Abstract Service Nr. 126-15-8

Molgewicht 204.2649

Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{16}\text{O}_2$

2. Bezeichnung 1,4,4a,5a,6,9,9a,9b-Octahydrodibenzofuran-4a-carbaldehyd

ASK #13639

Chemical Abstract Service Nr.	121-75-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11130-60-2; 12737-19-8; 12767-62-3; 75513-83-6
Molgewicht	330.358
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ O ₆ PS ₂
Vorzugsbezeichnung	Malathion
International Nonproprietary Name	dINNv.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN; Ph.Eur.2002,4.00/1343; ISO; MAR27; BUECHEL; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1343; BP2001-2010; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/1343; nPh.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.5528; ROMP7
2. Bezeichnung	Diethyl[2-(dimethoxyphosphorothioylsulfanyl)butandioat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	S-[1,2-Bis(ethoxycarbonyl)ethyl]-O,O'-dimethyldithiophosphat

ASK #13640

Chemical Abstract Service Nr.	63-25-2
Molgewicht	201.2212
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Carbaril
International Nonproprietary Name	INNv.L23
2. Bezeichnung	(Naphthalin-1-yl)(methylcarbamat)

ASK #13642

Formelstamm	C17-H21-N-O . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Phenyltoloxamin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-(2-Benzylphenoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]dimethylazan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #13643

Andere Chemical Abstract Service Nr.	87925-08-4
Formelstamm	C35-H41-N5-O5 . C4-H4-O4
Molgewicht	727.8027
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₅ N ₅ O ₉
2. Bezeichnung	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung	Dihydroergocristin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #13645

Chemical Abstract Service Nr.	27588-43-8
Formelstamm	C22-H30-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	427.4077
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eprozinoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3550; MAR27
2. Bezeichnung	3-[4-(2-Methoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-1-phenylpropan-1-ol-dihydrochlorid

ASK #13651

Chemical Abstract Service Nr.	1314-23-4
Molgewicht	123.2228
Bruttoformel	O ₂ Zr
2. Bezeichnung	Zirkoniumdioxid
Zitat Bezeichnung 2	MAR27
3. Bezeichnung	Zirkonium()-oxid
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #13652

Chemical Abstract Service Nr.	6606-65-1
Molgewicht	153.1784
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Enbucrilat
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	Butyl(2-cyanprop-2-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Butyl(2-cyanacrylat)

ASK #13659

Chemical Abstract Service Nr.	68608-35-5
2. Bezeichnung	Ätherisches Öl aus <i>Mentha canadensis</i> L. (Synonyme: <i>Mentha arvensis</i> var. <i>glabrata</i> , <i>Mentha arvensis</i> var. <i>piperascens</i>), gewonnen durch Wasserdampfdestillation der kurz vorher gesammelten, frischen, blühenden oberirdischen Pflanzenteile und teilweise Abtrennung von Menthol durch anschließende Kristallisation, Gehalt: Limonen 1,5-7,0 %, Cineol 0,0-1,5 %, Menthon 17,0-35,0 %, Isomenthon 5,0-13,0 %, Menthylacetat 1,5-7,0 %, Isopulegol 1,0-3,0 %, Menthol 30,0-50,0 %, Pulegon 0,0-2,5 %, Carvon 0,0-2,0 % [Definition nach Ph.Eur. 5.2-8.0 (2005-2014)]
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Minzöl
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.1,5.0+2,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1838
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	<i>Mentha-canadensis</i> - und <i>Mentha-arvensis</i> -var.- <i>piperascens</i> -Krautöl, teilweise dementholisiert

ASK #13662

Chemical Abstract Service Nr. 55534-97-9

Formelstamm $2(\text{C}_9\text{H}_6\text{N}-\text{O})^- 2\text{H}^+ \cdot (\text{F}_6\text{Si})_2^- 2\text{H}^+$

Molgewicht 434.4078

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{16}\text{F}_6\text{N}_2\text{O}_2\text{Si}$

2. Bezeichnung Hexafluorokieselsäure-Chinolin-8-ol-Salz (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-hexafluorosilicat (2:1)

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista

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

Synonym bis(8-hydroxychinolin-1-ium)-(OC-6)-hexafluorosilicat(2-); 8-Chinolinol-hexafluorosilicat

ASK #13663

Molgewicht 402.409

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{16}\text{F}_6\text{N}_2\text{Si}$

2. Bezeichnung Hexafluorkieselsäure-Dichinolinsalz

3. Bezeichnung Chinolin-hexafluorosilicat (2:1)

ASK #13685

Chemical Abstract Service Nr. 7772-99-8

Molgewicht 189.616

Bruttoformel Cl_2Sn

2. Bezeichnung Zinn()-chlorid

Zitat Bezeichnung 2 ROMP7; E512

ASK #13721

Chemical Abstract Service Nr. 140-64-7

Formelstamm $\text{C}_{19}\text{H}_{24}\text{N}_4\text{O}_2 \cdot 2(\text{C}_2\text{H}_6\text{O}_4\text{S})$

Molgewicht 592.6827

Bruttoformel $\text{C}_{23}\text{H}_{36}\text{N}_4\text{O}_{10}\text{S}_2$

Vorzugsbezeichnung Pentamidindiisetonat

International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1137; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1137; Ph.Eur.2008,6.0/1137

2. Bezeichnung 4,4'-(Pentan-1,5-diylldioxy)dibenzimidamid-2-hydroxyethansulfonat (1:2)

ASK #13726

Chemical Abstract Service Nr. 32450-62-7

Formelstamm $(\text{C}_{11}\text{H}_{11}\text{N}_2\text{O}_2)^- \text{Na}^+$

Molgewicht 226.207

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{11}\text{N}_2\text{NaO}_2$

Vorzugsbezeichnung Tryptophan-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(1*H*-indol-3-yl)propansäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tryptophan-Natriumsalz; (S)-2-Amino-3-(indol-3-yl)propansäure-Natriumsalz; (S)-2-Amino-3-(2-indolyl)propionsäure-Natriumsalz; L-Tryptophan-Natriumsalz

ASK #13728

Chemical Abstract Service Nr. 3385-03-3
Molgewicht 434.4977
Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₆
Vorzugsbezeichnung Flunisolid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (16*H*)-6-Fluor-11,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6alpha-Fluor-11beta,21-dihydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #13730

2. Bezeichnung Glycerolester ungesättigter Fettsäuren(C_x-C_y)
3. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)alkenoat(C_x-C_y) ((mit Angaben zur Kettenlänge und zu Zahl und Lage der Doppelbindungen))

ASK #13732

Chemical Abstract Service Nr. 10450-59-6
Formelstamm 2Ce3+ 3(O4-S)2⁻ · 8 H₂O
Molgewicht 712.542
Bruttoformel Ce₂O₁₂S₃
2. Bezeichnung Cer()-sulfat 8 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.1958

ASK #13734

2. Bezeichnung Polysaccharidhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #13736

Chemical Abstract Service Nr. 13640-62-5
Molgewicht 365.9481
Bruttoformel CaI₂
2. Bezeichnung Calciumiodid-Tetrahydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Calciumiodid-Tetrahydrat für homöopathische Zubereitungen; Calciumiodid 4 HO

ASK #13739

Formelstamm C27-H40-N2-O2 · 2 Cl-H
Molgewicht 497.5406
Bruttoformel C₂₇H₄₂Cl₂N₂O₂
2. Bezeichnung (*R*)-[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(6-methylheptyloxy)chinolin-4-yl]methanol-dihydrochlorid
3. Bezeichnung Isooctyldihydrocuprein-dihydrochlorid

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

Synonym (R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethylchinuclidin-2-yl][6-(6-methylheptyloxy)-4-chinoly]methanol-dihydrochlorid

ASK #13740

Chemical Abstract Service Nr. 90-15-3

Molgewicht 144.1699

Bruttoformel $C_{10}H_8O$

2. Bezeichnung Naphthalin-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Naphthol; alpha-Naphthol

ASK #13741

Formelstamm $2(C_4H_5N_2O_4)^{2-} 2H^+ Ca^{2+}$

Molgewicht 304.2675

Bruttoformel $C_8H_{12}CaN_4O_8$

Vorzugsbezeichnung Calciumbis(hydrogenaspartat)

International Nonproprietary Name (INN.L41)

2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Calciumsalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Calcium-bis(L-hydrogenaspartat)

ASK #13742

Formelstamm $2(C_4H_5N_2O_4)^{2-} 2H^+ Ca^{2+}$

Molgewicht 304.2675

Bruttoformel $C_8H_{12}CaN_4O_8$

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Calcium-bis(DL-hydrogenaspartat)

ASK #13743

Formelstamm $3(C_4H_5N_2O_4)^{2-} 3H^+ Cr^{3+}$

Molgewicht 448.2803

Bruttoformel $C_{12}H_{18}CrN_6O_{12}$

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Chrom(III)-Salz (3:1)

3. Bezeichnung Chrom(III)-hydrogen-DL-aspartat

ASK #13744

Formelstamm $(C_4H_5N_2O_4)^{2-} H^+ Na^+ \cdot 0.5 H_2O$

Molgewicht 164.0922

Bruttoformel $C_4H_6NNaO_4$

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Mononatriumsalz 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Natriumhydrogen-DL-aspartat 0.5 H₂O

ASK #13745

Chemical Abstract Service Nr. 6922-18-5

Formelstamm (C₂-H₆-N-O₄-P)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 163.0448
Bruttoformel C₂H₇NNaO₄P
2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz

ASK #13746

Chemical Abstract Service Nr. 9046-40-6
2. Bezeichnung Poly-D-galacturonsäure
3. Bezeichnung Pektinsäure
Zitat Bezeichnung 3 ROMP7

ASK #13860

Chemical Abstract Service Nr. 123-41-1
Formelstamm (C₅-H₁₄-N-O)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 121.1781
Bruttoformel C₅H₁₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Cholinhydroxid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminiumhydroxid

ASK #13861

Chemical Abstract Service Nr. 5968-84-3
Formelstamm 3(C₂-H₆-As-O₂)⁻ Fe³⁺
Molgewicht 466.8133
Bruttoformel C₆H₁₈As₃FeO₆
2. Bezeichnung Dimethylarsinsäure-Eisen()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung Eisen()-dimethylarsinat

ASK #13867

Chemical Abstract Service Nr. 6119-41-1
Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₂ . 2 Br-H . 3 H₂-O
Molgewicht 540.2865
Bruttoformel C₂₀H₂₆Br₂N₂O₂
2. Bezeichnung (*R*)-[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-dihydrobromid 3 H₂O
3. Bezeichnung Chinindihydrobromid 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.7862
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-dihydrobromid 3 HO

ASK #13879

Chemical Abstract Service Nr. 17083-53-3
Formelstamm (C₁₄-H₉-B-O₉)²⁻ Zn²⁺

Molgewicht 397.4069
Bruttoformel $C_{14}H_9BO_9Zn$
2. Bezeichnung 2,2'-(Hydroxyborandiylidioxy)dibenzoessäure-Zinksalz (1:1)

ASK #13888

Chemical Abstract Service Nr. 5256-76-8
Formelstamm 2(C6-H14-N4-O2) . C5-H6-O5
Molgewicht 494.5001
Bruttoformel $C_{17}H_{34}N_8O_9$
Vorzugsbezeichnung Argininhemioxoglurat
International Nonproprietary Name INN.L6,v.L22
2. Bezeichnung 2-Oxopentandisäure-L-Arginin-Salz (1:2)

ASK #13889

Formelstamm (C27-H32-N2-O8-S2) 2^- H⁺ Na⁺
Molgewicht 600.6793
Bruttoformel $C_{27}H_{33}N_2NaO_8S_2$
2. Bezeichnung 4-[Bis(4-diethylaminophenyl)(hydroxy)methyl]-6-hydroxybenzol-1,3-disulfonsäure-Mononatriumsalz

ASK #13891

Chemical Abstract Service Nr. 53611-15-7
Formelstamm 3(C6-H11-O7) $^-$ Ce3⁺
Molgewicht 725.558
Bruttoformel $C_{18}H_{33}CeO_{21}$
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Cer()-Salz
3. Bezeichnung Cer()-D-gluconat

ASK #13892

Molgewicht 346.8067
Bruttoformel $FeH_6O_{12}P_3$
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Eisen()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung Eisen()-dihydrogenphosphat

ASK #13894

Chemical Abstract Service Nr. 13092-66-5
Molgewicht 218.2795
Bruttoformel $H_4MgO_8P_2$
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Magnesiumdihydrogenphosphat

ASK #13943

2. Bezeichnung Phospholipide ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #13949

Formelstamm $2(\text{C}_5\text{-H}_8\text{-N-O}_4)^- \text{Mg}^{2+} \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 388.6088

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{MgN}_2\text{O}_8$

2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Magnesiumsalz 4 H_2O

3. Bezeichnung Magnesiumbis(hydrogen-L-glutamat)-Tetrahydrat

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

Synonym Magnesiumbis(hydrogen-L-glutamat) 4 HO

ASK #13950

Chemical Abstract Service Nr. 58306-30-2

Molgewicht 446.4769

Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{22}\text{N}_4\text{O}_6\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Febantel

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN; BP2011; MAR28

2. Bezeichnung Dimethyl[[2-(2-methoxyacetamido)-4-(phenylsulfanyl)phenyliminomethylen]dicarbamat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Febantel für Tiere

ASK #13951

Chemical Abstract Service Nr. 55837-25-7

Molgewicht 307.3847

Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{25}\text{NO}_4$

Vorzugsbezeichnung Buflomedil

International Nonproprietary Name INN.L15

2. Bezeichnung 4-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(2,4,6-trimethoxyphenyl)butan-1-on

ASK #13952

Chemical Abstract Service Nr. 6011-12-7

Molgewicht 255.3001

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_7\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Ambazon 1 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.382

2. Bezeichnung {4-[(Carbamimidoyl)hydrazinylden]cyclohexa-2,5-dien-1-yliden}hydrazincarbothioamid 1 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[(Carbamimidoyl)hydrazono]cyclohexa-2,5-dienonthiosemicarbazon 1 HO

ASK #13953

Formelstamm $\text{C}_{13}\text{-H}_{29}\text{-N} \cdot \text{H}_3\text{-N-O}_3\text{-S}$

Molgewicht	296.4698
Bruttoformel	C ₁₃ H ₃₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Octamylamin(amidosulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	6-Methyl- <i>N</i> -(3-methylbutyl)heptan-2-amin-amidosulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopentyl)(6-methylheptan-2-yl)azan-amidosulfat (1:1)
ASK #13954	
Chemical Abstract Service Nr.	2508-79-4
Formelstamm	C12-H17-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	275.7286
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ ClNO ₄
2. Bezeichnung	Methyl[(<i>S</i>)-2-amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-methylpropanoat]-hydrochlorid
ASK #13955	
Formelstamm	C18-H23-N-O . C4-H4-O4
Molgewicht	385.4535
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Dextrofeminfumarat
International Nonproprietary Name	(INNv.L16)
2. Bezeichnung	(+)-1-Phenoxy- <i>N</i> -(1-phenylpropan-2-yl)propan-2-amin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-(1-Phenoxypropan-2-yl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-fumarat (1:1)
ASK #13956	
Chemical Abstract Service Nr.	6105-94-8
Formelstamm	C33-H40-N2-O9 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	663.1549
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ ClN ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Reserpinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	Methyl[11,17 -dimethoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #13957	
Chemical Abstract Service Nr.	3413-64-7
Formelstamm	C15-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	316.8236
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mefexamidhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.5623
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenoxy)acetamid-hydrochlorid
ASK #13958	
Formelstamm	C18-H25-N-O . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Dextromethorphan-poly(styrol- <i>co</i> -divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
2. Bezeichnung	(9 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>S</i>)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-poly(styrol- <i>co</i> -divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #13959	
Formelstamm	C16-H19-Cl-N2-O . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Carbinoxamin-poly(styrol- <i>co</i> -divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-[(4-Chlorphenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-poly(diethenylbenzol- <i>co</i> -styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}dimethylazan-poly(styrol- <i>co</i> -divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #13960	
Formelstamm	C9-H13-N-O . PSS-DVB ca.
Vorzugsbezeichnung	Phenylpropanolamin-poly(styrol- <i>co</i> -divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-poly(styrol- <i>co</i> -divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #13961	
Formelstamm	(C3-H5-O3) ⁻ Rb ⁺
Molgewicht	174.5378
Bruttoformel	C ₃ H ₅ O ₃ Rb
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropansäure-Rubidiumsalz
3. Bezeichnung	Rubidiumlactat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Milchsäure-Rubidiumsalz
ASK #13965	
Chemical Abstract Service Nr.	6591-54-4
Molgewicht	512.2194
Bruttoformel	C ₆ H ₉ BiO ₆
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Hydroxypropansäure-Bismut()-Salz 7 H ₂ O
3. Bezeichnung	Bismut()-(<i>RS</i>)-lactat 7 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>RS</i>)-Milchsäure-Bismut(III)-Salz 7 HO
ASK #13972	
Chemical Abstract Service Nr.	6035-47-8

	Formelstamm	(C-H3-O3-S) ⁻ Na ⁺ · 2 H2O
	Molgewicht	154.1181
	Bruttoformel	CH ₃ NaO ₃ S
	2. Bezeichnung	Natriumformaldehydsulfoxylat 2 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	MAR28; USMI9.8370
	3. Bezeichnung	Hydroxymethansulfinsäure-Natriumsalz 2 H ₂ O
ASK #13974	Chemical Abstract Service Nr.	53858-86-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	126602-24-2; 1461680-64-7; 889138-31-2; 9006-33-1; 9007-72-1
	Formelstamm	n(Fe3+) x(H-O) ⁻ y(O)2 ⁻ z[(C6-H10-O5)m(C6-H11-O7)] w(H2-O), m = ca. 7, n = ca. 260-1000, z = ca. 17-44
	Vorzugsbezeichnung	Eisen()-Carboxymaltose x-y kDa ((mit Angabe des Bereichs x-y der Massen-gemittelten Partikelmasse in kDa (Kilodalton, kg/mol)))
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)
	2. Bezeichnung	Eisen()-hydroxid-oxid-{4-O-poly[-D-glucopyranosyl-(1 → 4)] _m -D-gluconat} (n:x:y:z) w H ₂ O, m = ca. 7, n = ca. 260-1000, z = ca. 17-44, Massen-gemittelte Partikelmasse zum Beispiel im Bereich 37-73 kg/mol (für Lösungen zum Einnehmen) oder 130-200 kg/mol (für Lösungen zur Injektion/Infusion)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ferromaltose; Poly[D-glucopyranosyl(1-->4)]-D-gluconsäure-Eisen(III)-oxid-Hydrat-Komplex; Eisen(III)-oxid-Carboxymaltose-Komplex; Eisen(III)hydroxid-Polymaltose-Komplex; Eisen(III)-Carboxymaltose 37-73 kDa; Eisen-Dextrin; Eisencarboxymaltose; Eisendextrinat; Poly(eisen(III)-oxid-Hydrat)-poly(oligomaltogluconat); Eisen(III)-Carboxymaltose 130-200 kDa
ASK #13975	Chemical Abstract Service Nr.	31674-19-8
	Molgewicht	884.0582
	Bruttoformel	C ₄₅ H ₇₃ NO ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Josamycin-2 ^A -propionat
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	[(11E,13E-4R,5S,6S,7R,9R,10R,16R)-4-Acetyloxy-7-formylmethyl-10-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-O-[2,6-didesoxy-3-C-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-5-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-6-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-7-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-8-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-9-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-10-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-11-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-12-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-13-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-14-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-15-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-16-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-17-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-18-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-19-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-20-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-21-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-22-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-23-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-24-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-25-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-26-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-27-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-28-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-29-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-30-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-31-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-32-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-33-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-34-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-35-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-36-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-37-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-38-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-39-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-40-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-41-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-42-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-43-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-44-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-45-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-46-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-47-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-48-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-49-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-50-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-51-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-52-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-53-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-54-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-55-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-56-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-57-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-58-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-59-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-60-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-61-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-62-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-63-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-64-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-65-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-66-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-67-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-68-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-69-hydroxy-2-methoxy-3-methyl-4-O-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadecan-1-ylideneamino)-70-hydroxy-2-methoxy-3-m

Vorzugsbezeichnung	Piperidolathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(1-Ethyl-3-piperidyl)(diphenylacetat)-hydrochlorid
ASK #13977	
Formelstamm	C10-H15-N . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Phentermin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	2-Benzylpropan-2-amin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzylpropan-2-ylazan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #13978	
Chemical Abstract Service Nr.	2574-78-9
Formelstamm	C4-H6-N4-O . (C5-H3-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.2129
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Orazamid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6703
2. Bezeichnung	5-Amino-1 <i>H</i> -imidazol-4-carboxamid-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat (1:1)
ASK #13982	
Chemical Abstract Service Nr.	625-15-0
Molgewicht	130.1882
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O
2. Bezeichnung	(2-Methylbutan-2-yl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	tert-Pentylharnstoff
ASK #13983	
Chemical Abstract Service Nr.	1314-62-1
Molgewicht	181.88
Bruttoformel	O ₅ V ₂
2. Bezeichnung	Vanadiumpentoxid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10
3. Bezeichnung	Vanadium()-oxid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
ASK #13987	
Formelstamm	C19-H30-N2-O7 . Cl-H

Molgewicht 434.9116
Bruttoformel C₁₉H₃₁ClN₂O₇
Vorzugsbezeichnung Procain-*N*-glucosid-hydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][4-[(α -D-glucopyranosyl)amino]benzoat]-hydrochlorid

ASK #13988

2. Bezeichnung Eiweißhydrolysat-Fettsäure-Kondensat

ASK #13989

Chemical Abstract Service Nr. 68444-58-6
2. Bezeichnung Cellulosepoly(dihydrogenphosphat)-Natrium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Cellulosepoly(dihydrogenphosphat)-Natriumsalz

ASK #13990

Chemical Abstract Service Nr. 10025-69-1
Molgewicht 225.6466
Bruttoformel Cl₂Sn
3. Bezeichnung Zinn(II)-chlorid-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1266; Ph.Eur.2008,6.0/1266; Ph.Eur.2002,4.00/1266
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 512 [Zinn(II)-chlorid-Dihydrat]

ASK #13991

Formelstamm C₁₀-H₁₅-N-O . C₈-H₈-O₃
Molgewicht 317.3795
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₄
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-[(2*RS*)-2-hydroxy-2-phenylacetat] (1:1)
3. Bezeichnung Ephedrin-(2-hydroxy-2-phenylacetat)

ASK #13992

Formelstamm (C₁₈-H₂₂-O₆-S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 400.5096
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₆S₂
2. Bezeichnung 2,6-Di-*tert*-butyl-naphthalin-1,7-disulfonsäure

ASK #13993

Formelstamm C₉-H₁₃-N-O . PSS-DVB ca.
Vorzugsbezeichnung Cathin-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INNv.L44)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (1*S*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #13995

	Formelstamm	C18-H23-N-O3 . PSS-DVB
	Vorzugsbezeichnung	Dihydrocodein-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #13996	Formelstamm	C22-H23-N-O7 . PSS-DVB ca.
	Vorzugsbezeichnung	Noscapin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-6,7-Dimethoxy-3-[(5 <i>R</i>)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on-poly(diethenylbenzol-co-ethenylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3 <i>S</i>)-6,7-Dimethoxy-3-[(5 <i>R</i>)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #14007	Chemical Abstract Service Nr.	118-44-5
	Molgewicht	171.2383
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-naphthalin-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(Ethyl)(1-naphthyl)azan
ASK #14010	Chemical Abstract Service Nr.	19230-81-0
	Formelstamm	C4-H7-N3-O . Cl-H
	Molgewicht	149.5788
	Bruttoformel	C ₄ H ₈ ClN ₃ O
	2. Bezeichnung	2-Imino-1-methylimidazolidin-4-on-hydrochlorid
	3. Bezeichnung	Creatininhydrochlorid
ASK #14011	Chemical Abstract Service Nr.	33671-46-4
	Molgewicht	318.8211
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClN ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Clotiazepam
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	Zitat Bezeichnung 1	GLI; GLST
	2. Bezeichnung	5-(2-Chlorphenyl)-7-ethyl-1-methyl-1 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>e</i>][1,4]diazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #14012	Formelstamm	C27-H31-Cl-N2-O . 2 Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht	543.9533
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ Cl ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Chlorbenzoxamindihydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USM19.2048
2. Bezeichnung	1-[2-(2-Chlorbenzhydroxy)ethyl]-4-(2-methylbenzyl)piperazin-dihydrochlorid 2 H ₂ O

ASK #14013

Chemical Abstract Service Nr.	13825-74-6
Molgewicht	159.929
Bruttoformel	O ₅ STi
2. Bezeichnung	Oxo[sulfato(2-)-O,O']titan
3. Bezeichnung	Titan()-oxid-sulfat
Zitat Bezeichnung 3	ROMP8

ASK #14016

Chemical Abstract Service Nr.	71-50-1
Formelstamm	(C2-H3-O2) ⁻
Molgewicht	59.044
Bruttoformel	C ₂ H ₃ O ₂
2. Bezeichnung	Acetat-Anion
3. Bezeichnung	Acetat

ASK #14017

Chemical Abstract Service Nr.	113-21-3
Formelstamm	(C3-H5-O3) ⁻
Molgewicht	89.07
Bruttoformel	C ₃ H ₅ O ₃
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropanoat-anion
3. Bezeichnung	2-Hydroxypropanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Lactat; Milchsäure-Anion

ASK #14024

Chemical Abstract Service Nr.	74332-44-8
Formelstamm	C9-H19-N . C14-H10-O4
Molgewicht	383.4807
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cyclopentaminhibenzat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L18
2. Bezeichnung	1-Cyclopentyl-N-methylpropan-2-amin-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(1-Cyclopentylpropan-2-yl)(methyl)azan-2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat (1:1)

ASK #14025

Formelstamm 2(C20-H22-Cl-N) . C10-H8-O6-S2**Molgewicht** 911.9937**Bruttoformel** C₅₀H₅₂Cl₂N₂O₆S₂**2. Bezeichnung** 1-[4-(4-Chlorphenyl)-3-phenylbut-2-en-1-yl]pyrrolidin-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1)**Zitat Bezeichnung 2** GII

ASK #14027

3. Bezeichnung Clostridium botulinum, Typ C, Toxoid

ASK #14028

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ B, beta Toxoid

ASK #14030

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, beta Toxoid

ASK #14031

2. Bezeichnung Clostridium novyi, Toxoid

ASK #14032

2. Bezeichnung Clostridium haemolyticum, Toxoid

ASK #14044

Chemical Abstract Service Nr. 12439-96-2**Molgewicht** 253.0799**Bruttoformel** O₅SV**2. Bezeichnung** Oxo[sulfato(2-)-O]vanadium 5 H₂O**3. Bezeichnung** Vanadium()-oxid-sulfat 5 H₂O

ASK #14045

Chemical Abstract Service Nr. 323194-76-9**Formelstamm** (C4-H5-N-O4)2⁻ H⁺ Na⁺ . H2-O**Molgewicht** 173.0998**Bruttoformel** C₄H₆NNaO₄**Vorzugsbezeichnung** Natriumhydrogenaspartat 1 H₂O**International Nonproprietary Name** (INN.L41)**2. Bezeichnung** L-Asparaginsäure-Mononatriumsalz 1 H₂O

ASK #14046

Chemical Abstract Service Nr. 537-55-3**Formelstamm** (C11-H12-N-O4)⁻ H⁺**Molgewicht** 223.2252**Bruttoformel** C₁₁H₁₃NO₄**2. Bezeichnung** (2S)-2-Acetamido-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure**3. Bezeichnung** N-Acetyltyrosin (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym N-Acetyl-L-tyrosin; N-Acetyltyrosin

ASK #14047

Chemical Abstract Service Nr. 1953-02-2
Formelstamm (C₅-H₈-N-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 163.1949
Bruttoformel C₅H₉NO₃S
Vorzugsbezeichnung Tiopronin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (2-Sulfanylpropanamido)essigsäure

ASK #14048

Chemical Abstract Service Nr. 128-13-2
Formelstamm (C₂₄-H₃₉-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 392.572
Bruttoformel C₂₄H₄₀O₄
2. Bezeichnung 3 ,7 -Dihydroxy-5 -cholan-24-säure
3. Bezeichnung Ursodesoxycholsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.7/1275; MAR27; DAC92; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/1275; USMI9.9551; Ph.Eur.2002,4.00/1275
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Ursodeoxycholsäure

ASK #14049

Chemical Abstract Service Nr. 84-88-8
Formelstamm (C₉-H₆-N-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 225.2212
Bruttoformel C₉H₇NO₄S
2. Bezeichnung 8-Hydroxychinolin-5-sulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.4764

ASK #14055

Chemical Abstract Service Nr. 13445-63-1
Formelstamm C₂-H₆-N₂-O₃ . C₇-H₈-O₃-S
Molgewicht 278.2823
Bruttoformel C₉H₁₄N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung ltramintosilat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-Aminoethylnitrat-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #14059

Chemical Abstract Service Nr. 4450-94-6

Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ 2H⁺ (H4-N)⁺
Molgewicht 209.154
Bruttoformel C₆H₁₁NO₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Monoammoniumsalz
3. Bezeichnung Ammoniumdihydrogencitrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Monoammoniumsalz

ASK #14061

Chemical Abstract Service Nr. 18305-29-8
Formelstamm C12-H16-N2 . Cl-H
Molgewicht 224.7298
Bruttoformel C₁₂H₁₇ClN₂
Vorzugsbezeichnung Fenproporexhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (*RS*)-3-(1-Phenylpropan-2-ylamino)propannitril-hydrochlorid

ASK #14062

Chemical Abstract Service Nr. 49791-86-8
Formelstamm C7-H11-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht 205.6421
Bruttoformel C₇H₁₂ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Iprnidazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4933
2. Bezeichnung 1-Methyl-5-nitro-2-(propan-2-yl)-1*H*-imidazol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Isopropyl-1-methyl-5-nitroimidazol-hydrochlorid

ASK #14068

Chemical Abstract Service Nr. 15687-33-9
Molgewicht 393.5185
Bruttoformel C₂₅H₃₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Metindizat
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung [2-(1-Methyloctahydro-1*H*-indol-3-yl)ethyl](2-hydroxy-2,2-diphenylacetat)

ASK #14069

Chemical Abstract Service Nr. 574-64-1

Formelstamm	(C ₃₂ -H ₁₉ -N ₆ -O ₁₅ -S ₅) ⁵⁻ 5Na ⁺
Molgewicht	1002.7983
Bruttoformel	C ₃₂ H ₁₉ N ₆ Na ₅ O ₁₅ S ₅
2. Bezeichnung	4,4'-[(3-Sulfo[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis(diazendiyl)]bis(3-aminonaphthalin-2,7-disulfonsäure)-Pentanatriumsalz
3. Bezeichnung	Trypanrot
Zitat Bezeichnung 3	USMI10

ASK #14070

Chemical Abstract Service Nr.	3380-34-5
Molgewicht	289.5418
Bruttoformel	C ₁₂ H ₇ Cl ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Triclosan
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	5-Chlor-2-(2,4-dichlorphenoxy)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cloxifenol

ASK #14071

Chemical Abstract Service Nr.	58-90-2
Molgewicht	231.8915
Bruttoformel	C ₆ H ₂ Cl ₄ O
2. Bezeichnung	2,3,4,6-Tetrachlorphenol

ASK #14074

Chemical Abstract Service Nr.	34758-84-4
Formelstamm	C ₂₃ -H ₃₂ -N ₂ -O ₃ . 2 Cl-H
Molgewicht	457.4337
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Zipeproldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; USMI10; GLST
2. Bezeichnung	1-Methoxy-3-[4-(2-methoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-1-phenylpropan-2-ol-dihydrochlorid

ASK #14075

Chemical Abstract Service Nr.	34758-83-3
Molgewicht	384.5118
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Zipeprol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GLST

2. Bezeichnung 1-Methoxy-3-[4-(2-methoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-1-phenylpropan-2-ol
ASK #14076

Chemical Abstract Service Nr. 5581-45-3

Formelstamm C₁₄-H₂₂-Cl-N₃-O₂ . 2 Cl-H . H₂-O

Molgewicht 390.7335

Bruttoformel C₁₄H₂₄Cl₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Metoclopramidhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid (1:2) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Metoclopramidhydrochlorid-Monohydrat; Metoclopramid-Dihydrochlorid-Monohydrat; 4-amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamidhydrochloridhydrat; Metoclopramidhydrochlorid "; 4-Amino-5-chlor-N-(2-diethylaminoethyl)-o-anisamid-dihydrochlorid 1 HO; Metoclopramidhydrochlorid-1-Wasser

ASK #14082

Formelstamm 2(C₂₆-H₄₂-N-O₆)⁻ Mg²⁺

Molgewicht 953.5346

Bruttoformel C₅₂H₈₄MgN₂O₁₂

2. Bezeichnung N-(3 ,7 ,12 -Trihydroxy-24-oxo-5 -cholan-24-yl)glycin-Magnesiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Glycocholsäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #14084

Chemical Abstract Service Nr. 3943-74-6

Molgewicht 182.1733

Bruttoformel C₉H₁₀O₄

2. Bezeichnung Methyl(4-hydroxy-3-methoxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylvanillat

ASK #14085

Formelstamm (C₁₀-H₁₃-As-O₄)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 296.1271

Bruttoformel C₁₀H₁₄AsNaO₄

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-5-isopropyl-2-methylphenylarsonsäure-Mononatriumsalz

ASK #14086

Chemical Abstract Service Nr. 131-52-2

Formelstamm (C₆-Cl₅-O)⁻ Na⁺

Molgewicht 288.3184

Bruttoformel C₆Cl₅NaO

2. Bezeichnung Pentachlorphenol-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6901; MAR28

ASK #14089

Formelstamm $2(\text{C}_{19}\text{H}_{19}\text{N}\text{O}_4) \cdot \text{Ce}\text{-Cl}_3$

Molgewicht 819.1876

Bruttoformel $\text{C}_{38}\text{H}_{38}\text{CeCl}_3\text{NO}_4$

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-8-[[[(2-hydroxyethyl)(methyl)amino)methyl]-2-phenyl-4*H*-chromen-4-on - Cer()-chlorid (2:1)

ASK #14090

Chemical Abstract Service Nr. 31641-88-0

Formelstamm $(\text{C}_7\text{H}_9\text{N}\text{O}_5)_2^- \text{Ca}^{2+}$

Molgewicht 227.2281

Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_9\text{CaNO}_5$

2. Bezeichnung Calcium-(*N*-acetyl-L-glutamat)

3. Bezeichnung *N*-Acetyl-L-glutaminsäure-Calciumsalz

ASK #14093

Molgewicht 344.2377

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{N}_6\text{O}_8$

Vorzugsbezeichnung Diprophyllindinitrat(Diester)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 3-(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-yl)propan-1,2-diylidinitrat

ASK #14097

Molgewicht 843.2216

Bruttoformel $\text{C}_{25}\text{H}_{46}\text{O}_6$

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di)acetatmonostearat

ASK #14105

Chemical Abstract Service Nr. 13986-24-8

Formelstamm $\text{Zn}^{2+} (\text{O}_4\text{-S})^- \cdot 6 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 269.5343

Bruttoformel O_4SZn

3. Bezeichnung Zinksulfat-Hexahydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.03/1683; Ph.Eur.2005,5.0/1683; Ph.Eur.2008,6.0/1683

ASK #14179

Chemical Abstract Service Nr. 95912-87-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 540-10-3

Molgewicht 480.8494

Bruttoformel $\text{C}_{32}\text{H}_{64}\text{O}_2$

2. Bezeichnung Alkyl($\text{C}_{14}\text{-C}_{18}$)(dodecanoat/tetradecanoat/palmitat/stearat)

3. Bezeichnung Cetylpalmitat (Ph.Eur.)

USYN
Synonym

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Cetylpalmitat

ASK #14222

Chemical Abstract Service Nr. 14426-20-1
Formelstamm C6-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht 153.6503
Bruttoformel C₆H₁₆ClNO
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #14237

Chemical Abstract Service Nr. 12135-76-1
Molgewicht 68.1419
Bruttoformel H₈N₂S
2. Bezeichnung Ammoniumsulfid
Zitat Bezeichnung 2 ARC117; USMI9.587; GII

ASK #14261

Chemical Abstract Service Nr. 39365-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124633-45-0
Formelstamm (a+b+c+d)2K+ a(S)2⁻ b[(S)x]2⁻ c(O3-S2)2⁻ d(O4-S)2⁻
Molgewicht 300.586
Bruttoformel K₄O₃S₃
2. Bezeichnung Dikaliumsulfid-Dikaliumpolysulfide-Dikaliumthiosulfat-Dikaliumsulfat-Gemisch mit weiteren Nebenprodukten, hergestellt durch Schmelzen von Schwefel mit Kaliumcarbonat (1:2 m/m) bei ca. 250 °C unter Luftausschluss
3. Bezeichnung Schwefelleber
Zitat Bezeichnung 3 MAR2013; DAB6; Hager2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Geschwefelte Pottasche; Schweflige Pottasche; Pottasche-Schwefelleber; Schwefel-Leber; Kalischwefelleber

ASK #14262

Chemical Abstract Service Nr. 25038-54-4
Formelstamm (C6-H11-N-O)n
2. Bezeichnung Poly[imino(1-oxohexamethylen)]
3. Bezeichnung Poly(-caprolactam)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Perlon 6; Polyamid-6; Nylon 6

ASK #14265

Formelstamm C10-H15-N-O . C12-H14-N2-O3
Molgewicht 399.4834
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₃O₄

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol - [5-(Cyclopent-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion] (1:1)

3. Bezeichnung Ephedrin - [5-(Cyclopent-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion] (1:1)

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

Synonym Cyclopentobarbital-(-)-Ephedrin (1:1); (-)-Ephedrin-[5-allyl-5-(cyclopent-2-enyl)barbiturat]

ASK #14279

Chemical Abstract Service Nr. 1045-21-2

Formelstamm C₂₀-H₃₁-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 369.926

Bruttoformel C₂₀H₃₂ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Pentoxyverinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](1-phenylcyclopentancarboxylat)-hydrochlorid

ASK #14283

Chemical Abstract Service Nr. 1314-41-6

Molgewicht 685.5976

Bruttoformel O₄Pb₃

2. Bezeichnung Blei()-orthoplumbat()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mennige

ASK #14284

Chemical Abstract Service Nr. 7440-31-5

Molgewicht 118.71

Bruttoformel Sn

2. Bezeichnung Zinn

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; ROMP7; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; HAB34; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Zinn, elementar

ASK #14285

Chemical Abstract Service Nr. 7440-66-6

Molgewicht 65.38

Bruttoformel Zn

2. Bezeichnung Zink

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; Ph.Eur.2014; ROMP8; DAB1998R; USMI10; HAB34

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Zink, elementar

ASK #14286

Chemical Abstract Service Nr. 138-91-0

Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-[4-(Prop-1-en-2-yl)cyclohex-1-en-1-yl]methylidenhydroxylamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Perillaldehydoxim

ASK #14300

Chemical Abstract Service Nr.	18962-61-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2068-80-6
Formelstamm	2(C4-H5-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺ Mg2 ⁺
Molgewicht	288.4945
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ MgN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumbis(hydrogenaspartat)
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #14301

Chemical Abstract Service Nr.	34580-13-7
Molgewicht	309.4253
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ NOS
Vorzugsbezeichnung	Ketotifen
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10(9 <i>H</i>)-on

ASK #14311

Chemical Abstract Service Nr.	9005-22-5
2. Bezeichnung	Cellulosepoly(hydrogensulfat)-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Cellulosepoly(hydrogensulfat)-Natrium

ASK #14312

Molgewicht	203.1974
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	2-Isonicotinoyl-5-methyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on

ASK #14316

Formelstamm	C9-H19-N . H3-N-O3-S
Molgewicht	238.3476
Bruttoformel	C ₉ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Isomethepten(amidosulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-amidosulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan-amidosulfat (1:1)
ASK #14317		
	Chemical Abstract Service Nr.	9011-14-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	115165-76-9; 1182269-95-9; 131463-02-0; 1354782-14-1; 141911-57-1; 155197-46-9; 176366-03-3; 203665-52-5; 281223-34-5; 303190-69-4; 41354-83-0; 487021-47-6; 53637-32-4; 57455-95-5; 69071-17-6; 78590-85-9; 88813-80-3; 890935-37-2; 9011-73-8; 98825-30-0
	Formelstamm	(C5-H8-O2)n
	2. Bezeichnung	Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)]
	3. Bezeichnung	Poly(methylmethacrylat)
	Zitat Bezeichnung 3	GII; ROMP7; Janistyn78,I
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Polymethylmethacrylat Homopolymer; PMMA; Polymethacrylsäuremethylester; Poly[1-(methoxycarbonyl)-1-methylethylen]; Polymethylmethacrylat; Methylmethacrylat-Homopolymer
ASK #14319		
	Chemical Abstract Service Nr.	80-62-6
	Molgewicht	100.1158
	Bruttoformel	C ₅ H ₈ O ₂
	2. Bezeichnung	Methyl(2-methylprop-2-enoat)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	3. Bezeichnung	Methylmethacrylat
	Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0-9.8(2002-2019)R; ChemSpider; DAB1998R
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Methyl(2-methylpropenoat)
ASK #14320		
	Chemical Abstract Service Nr.	97-88-1
	Molgewicht	142.1956
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₂
	2. Bezeichnung	Butyl(2-methylprop-2-enoat)
	3. Bezeichnung	Butylmethacrylat
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1997R-2003R
ASK #14339		
	Formelstamm	C19-H23-N-O . PSS-DVB ca.
	Vorzugsbezeichnung	Diphenylpyralin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	4-Diphenylmethoxy-1-methylpiperidin-poly(diethenylbenzol-co-ethenylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Benzhydryloxy-1-methylpiperidin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #14341		
	Chemical Abstract Service Nr.	10163-15-2

Molgewicht	143.9499
Bruttoformel	$\text{FNa}_2\text{O}_3\text{P}$
2. Bezeichnung	Dinatriumfluorophosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumfluorophosphat

ASK #14387

Chemical Abstract Service Nr.	508-36-1
Formelstamm	$(\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}_4)_2^- 2\text{Na}^+$
Molgewicht	244.1953
Bruttoformel	$\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{Na}_2\text{O}_4$
2. Bezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-1,2,2-Trimethylcyclopentan-1,3-dicarbonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Dinatriumcamphorat

ASK #14417

Chemical Abstract Service Nr.	1319-46-6
Molgewicht	775.6325
Bruttoformel	$\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_8\text{Pb}_3$
2. Bezeichnung	Triblei()-dicarbonat-dihydroxid
3. Bezeichnung	Basisches Bleicarbonat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Bleicarbonat, basisch

ASK #14423

Chemical Abstract Service Nr.	55049-48-4
Formelstamm	$5(\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7)_3^- 3\text{H}^+ 6\text{K}^+ 6\text{Na}^+$
Molgewicht	1321.0507
Bruttoformel	$\text{C}_{30}\text{H}_{28}\text{K}_6\text{Na}_6\text{O}_{35}$
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Kalium-Natrium-Salz (5:6:6)
3. Bezeichnung	Kalium-natrium-hydrogen-citrat (6:6:3:5)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Hexakalium-hexanatrium-trihydrogenpentacitrat

ASK #14439

Chemical Abstract Service Nr.	14007-23-9
Formelstamm	$2(\text{C}_7\text{H}_8\text{N}_4\text{O}_2) \cdot \text{C}_8\text{H}_{10}\text{N}_6$
Molgewicht	550.5332
Bruttoformel	$\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{N}_{14}\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung	Theophyllin - Dihydralazin (2:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion - Phthalazin-1,4-diylhydrazin (2:1)

ASK #14440

2. Bezeichnung Vaccinium-myrtillus-Anthocyane aus den Früchten

3. Bezeichnung Anthocyane aus Heidelbeeren

Zitat Bezeichnung 3 E163

ASK #14444

Chemical Abstract Service Nr. 34973-08-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 66036-44-0

Formelstamm C₅₅-H₇₅-N₁₇-O₁₃ . x C₂-H₄-O₂

Vorzugsbezeichnung Gonadorelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Gonadorelinacetat (Ph.Eur.); Gonadorelinacetat

ASK #14449

Chemical Abstract Service Nr. 3448-14-4

Formelstamm C₁₉-H₁₈-O₇ . C₄-H₉-N-O

Molgewicht 445.4624

Bruttoformel C₂₃H₂₇NO₈

Vorzugsbezeichnung Benfurodilhemisuccinat-Morpholin

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung *rac*-{((1*R*)-1-[3-Methyl-5-(5-oxo-2,5-dihydrofuran-3-yl)-1-benzofuran-2-yl]ethyl}hydrogenbutandioat-Morpholinsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {1-[3-Methyl-5-(5-oxo-2,5-dihydro-3-furyl)-1-benzofuran-2-yl]ethyl}hydrogensuccinat-Morpholinsalz (1:1)

ASK #14486

Chemical Abstract Service Nr. 1344-08-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12439-17-7; 37301-04-5; 9071-94-7

Formelstamm 2Na⁺ [(S)_x]²⁻, x = 1, 2, 3, 4, 5, 6, ...

Molgewicht 57.071

Bruttoformel H₂NaS

2. Bezeichnung Dinatriumsulfid, Dinatriumdisulfid, Dinatriumtrisulfid, Dinatriumtetrasulfid, Dinatriumpentasulfid, Dinatriumhexasulfid und höhere Dinatriumpolysulfide, Gemisch

3. Bezeichnung Natriumpolysulfide

Zitat Bezeichnung 3 IGS; GESTIS; EINECS; ROMP2013

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

Synonym Natriumsulfid (Na(S)); Natriumpolysulfid

ASK #14493

Chemical Abstract Service Nr. 97-90-5

Molgewicht 198.2158

Bruttoformel $C_{10}H_{14}O_4$
2. Bezeichnung (Ethan-1,2-diyl)bis(2-methylpropenoat)
3. Bezeichnung Ethylendimethacrylat

ASK #14494

Chemical Abstract Service Nr. 123-31-9

Molgewicht 110.1106

Bruttoformel $C_6H_6O_2$

2. Bezeichnung Benzol-1,4-diol

3. Bezeichnung Hydrochinon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC2004,2005; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.4705; DAC2004R; MAR28

ASK #14495

Formelstamm $2(C_6H_5O_2S)^- Ca^{2+}$

Molgewicht 322.4134

Bruttoformel $C_{12}H_{10}CaO_4S_2$

2. Bezeichnung Benzolsulfinsäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumbenzolsulfinat

ASK #14496

Chemical Abstract Service Nr. 79-41-4

Formelstamm $(C_4H_5O_2)^- H^+$

Molgewicht 86.0892

Bruttoformel $C_4H_6O_2$

2. Bezeichnung 2-Methylprop-2-ensäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Methacrylsäure

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2020; EAB3.0-10.0(1997-2020)R

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

Synonym alpha-Methylacrylsäure; MAA; 2-Methylpropensäure

ASK #14507

Chemical Abstract Service Nr. 123-42-2

Molgewicht 116.1583

Bruttoformel $C_6H_{12}O_2$

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-4-methylpentan-2-on

ASK #14509

Chemical Abstract Service Nr. 35727-72-1

Formelstamm $(C_{13}H_{11}ClN_2O_2S)^- H^+$

Molgewicht 281.7579

Bruttoformel $C_{13}H_{12}ClNO_2S$

Vorzugsbezeichnung Ontianil
International Nonproprietary Name INN.L14
2. Bezeichnung *N*-(4-Chlorphenyl)-2,6-dioxocyclohexan-1-carbothioamid

ASK #14526

Chemical Abstract Service Nr. 15191-80-7
Molgewicht 301.0353
Bruttoformel Cu₂O₇P₂
2. Bezeichnung Diphosphorsäure-Kupfer()-Salz (1:2)
3. Bezeichnung Kupfer()-diphosphat
Zitat Bezeichnung 3 E450

ASK #14527

Chemical Abstract Service Nr. 40180-04-9
Formelstamm (C13-H7-Cl2-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 331.1712
Bruttoformel C₁₃H₈Cl₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Tienilsäure
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII
2. Bezeichnung [2,3-Dichlor-4-(thiophen-2-carbonyl)phenoxy]essigsäure

ASK #14532

2. Bezeichnung Sanguisorba-officinalis-Wurzel
3. Bezeichnung Große Wiesenknopfwurzel
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.1/2385

ASK #14559

Chemical Abstract Service Nr. 68425-44-5
2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyethyl)cocosfettsäureamid-poly(oxyethylen)-x

ASK #14576

Chemical Abstract Service Nr. 125-46-2
Formelstamm (C18-H15-O7)⁻ H⁺
Molgewicht 344.3154
Bruttoformel C₁₈H₁₆O₇
2. Bezeichnung 2,6-Diacetyl-7,9-dihydroxy-8,9b-dimethyldibenzofuran-1,3(2*H*,9*bH*)-dion
3. Bezeichnung Usninsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28; KARRER1802

ASK #14623

Chemical Abstract Service Nr. 51703-64-1
Molgewicht 498.6509
Bruttoformel C₃₀H₄₂O₆

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolon-21-cipionat
International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(3-cyclopentylpropanoat)

ASK #14633

Chemical Abstract Service Nr. 629-82-3
Molgewicht 242.4406
Bruttoformel $C_{16}H_{34}O$
2. Bezeichnung 1,1'-Oxydioctan
3. Bezeichnung Dioctylether

ASK #14644

Formelstamm 2(C8-H17-N-O2-S) . C4-H4-O4
Molgewicht 498.6543
Bruttoformel $C_{20}H_{38}N_2O_8S_2$
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)-DL-methioninat-fumarat (2:1)

ASK #14645

Chemical Abstract Service Nr. 10022-66-9
Molgewicht 368.4548
Bruttoformel K_2O_4Os
2. Bezeichnung Osmium()-säure-Dikaliumsalz 2 H₂O
3. Bezeichnung Kaliumosmat() 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7436

ASK #14758

2. Bezeichnung Bos-taurus-Serum
3. Bezeichnung Rinderserum
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.4/2262; Ph.Eur.2008,6.0/2262
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Serum vom Rind

ASK #14871

Chemical Abstract Service Nr. 1313-27-5
Molgewicht 143.9582
Bruttoformel MoO_3
2. Bezeichnung Molybdäntrioxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6072
3. Bezeichnung Molybdän()-oxid
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8

ASK #14976

Formelstamm C19-H21-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 363.8353

Bruttoformel $C_{19}H_{22}ClNO_4$

2. Bezeichnung (S)-1,10-Dimethoxy-6-methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4*H*-dibenzo[*de,g*]chinolin-2,9-diol-hydrochlorid

3. Bezeichnung Boldinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1339

ASK #14979

Chemical Abstract Service Nr. 12046-04-7

Formelstamm $[B_5H_4O_{10}]^- (H_4N)^+ \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 272.1498

Bruttoformel $B_5H_8NO_{10}$

2. Bezeichnung Ammoniumpentaborat 2 H_2O

ASK #15002

Chemical Abstract Service Nr. 7440-36-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117011-47-9; 73063-67-9

Molgewicht 121.76

Bruttoformel Sb

2. Bezeichnung Antimon

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; ROMP9

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Antimon, elementar

ASK #15047

Chemical Abstract Service Nr. 77-58-7

Formelstamm $[(C_4H_9)_2Sn]^{2+} 2(C_{12}H_{23}O_2)^-$

Molgewicht 631.5582

Bruttoformel $C_{32}H_{64}O_4Sn$

2. Bezeichnung Dibutylzinn()-didodecanoat

ASK #15096

Chemical Abstract Service Nr. 9027-65-0

2. Bezeichnung Acyl-CoA:(Acceptor)-2,3-Oxidoreductase

3. Bezeichnung Acyl-CoA-Dehydrogenase

Zitat Bezeichnung 3 EC1.3.99.3

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

Synonym Acyldehydrogenase

ASK #15103

Chemical Abstract Service Nr. 328-50-7

Formelstamm $(C_5H_4O_5)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 146.0981

Bruttoformel $C_5H_6O_5$

2. Bezeichnung	2-Oxopentandisäure
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Oxoglutarsäure
ASK #15133	
Chemical Abstract Service Nr.	72144-90-2
Formelstamm	(C16-H20-N2-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	322.3563
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	[(Acetyl)(2,6-diethylphenyl)hydrazin-1,1-diyl]diessigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-Acetyl-2-(2,6-diethylphenyl)diazan-1,1-diyl]diessigsäure; [(Acetyl)(2,6-diethylphenyl)hydrazono]diessigsäure
ASK #15134	
Chemical Abstract Service Nr.	304-55-2
Formelstamm	(C4-H4-O4-S2)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	182.218
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Succimer
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2,3-Bis(sulfanyl)butandisäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i> , <i>S</i>)-2,3-Bis(sulfanyl)bernsteinsäure
ASK #15135	
Chemical Abstract Service Nr.	7783-47-3
Molgewicht	156.7068
Bruttoformel	F ₂ Sn
2. Bezeichnung	Zinn()-fluorid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP7
ASK #15136	
Chemical Abstract Service Nr.	1984-15-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63347-66-0
Formelstamm	(C-H2-O6-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	176.0023
Bruttoformel	CH ₆ O ₆ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Medronsäure
International Nonproprietary Name	INNv.L39

	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	Methylenbis(phosphonsäure)
ASK #15149		
	Chemical Abstract Service Nr.	534-26-9
	Molgewicht	84.1197
	Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂
	2. Bezeichnung	2-Methyl-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-Methyl-2-imidazolin; 4,5-Dihydro-2-methylimidazol; 2-Methyl-1-imidazolin; Lysidin; 2-Methyl-4,5-dihydroimidazol
ASK #15153		
	Chemical Abstract Service Nr.	36330-85-5
	Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₃ O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	254.2806
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Fenbufen
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; Phpa7.3(1995); EP3.1,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1998-2018); EAB3.1,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1998-2018)/1209; MAR28; BP1995-2020; GII
	2. Bezeichnung	4-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-oxobutansäure
ASK #15154		
	Chemical Abstract Service Nr.	36531-26-7
	Molgewicht	216.2789
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Oxantel
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	2. Bezeichnung	3-[(<i>E</i>)-2-(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)ethenyl]phenol
ASK #15155		
	Chemical Abstract Service Nr.	68813-55-8
	Formelstamm	C ₁₃ -H ₁₆ -N ₂ -O . C ₂₃ -H ₁₆ -O ₆
	Molgewicht	604.6485
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₂ N ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Oxantelemonat
	International Nonproprietary Name	INN.L14,v.L18
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-3-[2-(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)ethenyl]phenol-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)
ASK #15156		
	Chemical Abstract Service Nr.	9001-66-5
	2. Bezeichnung	Amin:Oxygen-Oxidoreductase (desaminierend) (Flavin enthaltend)

3. Bezeichnung Amin-Oxidase (Flavin enthaltend)
Zitat Bezeichnung 3 EC1.4.3.4
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Adrenalin-Oxidase; Tyramin-Oxidase; Monoaminoxidase

ASK #15157

Chemical Abstract Service Nr. 9002-10-2
Molgewicht 58400
2. Bezeichnung Monophenol,L-Dopa:Oxygen-Oxidoreductase
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.9492
3. Bezeichnung Monophenol-Monooxygenase
Zitat Bezeichnung 3 EC1.14.18.1
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Phenolase; Tyrosinase; Cresolase; Monophenol-Oxidase

ASK #15158

2. Bezeichnung Thiol:Oxygen-Oxidoreductase
3. Bezeichnung Thiol-Oxidase
Zitat Bezeichnung 3 EC1.8.3.2

ASK #15159

Chemical Abstract Service Nr. 9000-81-1
Molgewicht 129000
2. Bezeichnung Acetylcholin-Acetylhydrolase
3. Bezeichnung Acetylcholinesterase
Zitat Bezeichnung 3 EC3.1.1.7

ASK #15160

Chemical Abstract Service Nr. 9012-39-9
2. Bezeichnung ATP:Sulfat-Adenylyltransferase
3. Bezeichnung Sulfat-Adenylyltransferase
Zitat Bezeichnung 3 EC2.7.7.4
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym ATP-sulphurylase; Sulfurylase

ASK #15161

2. Bezeichnung 3'-Phosphoadenylylsulfat:Chondroitin-4'-Sulfotransferase
3. Bezeichnung Chondroitin-4-Sulfotransferase
Zitat Bezeichnung 3 EC2.8.2.5

ASK #15179

Chemical Abstract Service Nr. 1069-55-2
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂

Vorzugsbezeichnung	Bucrilat
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	(2-Methylpropyl)(2-cyanprop-2-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isobutyl(2-cyanacrylat)
ASK #15180	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-84-0
Formelstamm	(C2-F4)n
2. Bezeichnung	Poly(tetrafluorethylen)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polytef; Polytetrafluorethylen; PFPE; Poly(difluormethylen); Perfluorpolyethylen; PTFE
ASK #15256	
Chemical Abstract Service Nr.	22760-18-5
Molgewicht	278.3483
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Proquazon
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	7-Methyl-4-phenyl-1-(propan-2-yl)chinazolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #15257	
Chemical Abstract Service Nr.	53808-87-0
Molgewicht	334.3703
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tetroxoprim
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USAN
2. Bezeichnung	5-[[3,5-Dimethoxy-4-(2-methoxyethoxy)phenyl]methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[3,5-Dimethoxy-4-(2-methoxyethoxy)benzyl]pyrimidin-2,4-diylbis(azan)
ASK #15258	
Chemical Abstract Service Nr.	83-79-4
Molgewicht	394.4172
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ O ₆
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6a <i>S</i> ,12a <i>S</i>)-8,9-Dimethoxy-2-(prop-1-en-2-yl)-1,2,12,12a-tetrahydrochromeno[3,4- <i>b</i>]furo[2,3- <i>h</i>]chromen-6(6a <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	Rotenon
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; USMI9.8031
ASK #15259	

Chemical Abstract Service Nr. 23560-59-0

Molgewicht 250.6159

Bruttoformel C₉H₁₂ClO₄P

2. Bezeichnung (7-Chlorbicyclo[3.2.0]hepta-2,6-dien-6-yl)dimethylphosphat

3. Bezeichnung Heptenophos

Zitat Bezeichnung 3 ISO; MAR28; USMI10; GII

ASK #15260

Chemical Abstract Service Nr. 13411-16-0

Molgewicht 246.2188

Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Nifurpirinol

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI9.6361

2. Bezeichnung {6-[2-(5-Nitrofur-2-yl)ethenyl]pyridin-2-yl}methanol

ASK #15263

Chemical Abstract Service Nr. 52357-17-2

Molgewicht 244.7179

Bruttoformel C₁₁H₁₇ClN₂O₂

2. Bezeichnung 6-Chlor-3,5-diethyl-1-propylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #15264

Chemical Abstract Service Nr. 64019-93-8

Formelstamm C19-H29-N-O5 . Cl-H

Molgewicht 387.8982

Bruttoformel C₁₉H₃₀ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Dipivefrinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L19)

Zitat Bezeichnung 1 EAB5.0+5,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018)/1719

2. Bezeichnung *rac*-{4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}bis(2,2-dimethylpropanoat)-hydrochlorid

ASK #15280

Chemical Abstract Service Nr. 91-17-8

Molgewicht 138.2499

Bruttoformel C₁₀H₁₈

2. Bezeichnung Decahydronaphthalin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Decalin; Perhydronaphthalin; Dekalin

ASK #15281

Chemical Abstract Service Nr. 7718-98-1

Molgewicht 157.3005

Bruttoformel Cl_3V

2. Bezeichnung Vanadium()-chlorid

Zitat Bezeichnung 2 Romp8

ASK #15286

Chemical Abstract Service Nr. 10294-41-4

Molgewicht 434.2224

Bruttoformel CeN_3O_9

2. Bezeichnung Cer()-nitrat 6 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.1956

ASK #15287

Chemical Abstract Service Nr. 10108-73-3

Molgewicht 326.1307

Bruttoformel CeN_3O_9

2. Bezeichnung Cer()-nitrat

Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #15290

Chemical Abstract Service Nr. 18917-89-0

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{Mg}^{2+}$

Molgewicht 298.5306

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{MgO}_6$

2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #15291

Chemical Abstract Service Nr. 551-37-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18917-95-8

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{Mg}^{2+} \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 370.5917

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{MgO}_6$

2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Magnesiumsalz (2:1) 4 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Magnesiumbis(2-hydroxybenzoat) 4 HO

ASK #15295

Chemical Abstract Service Nr. 17316-67-5

Formelstamm $(\text{C}_7\text{H}_{17}\text{N}-\text{O}_2\text{P})^- \text{H}^+$

Molgewicht 179.1971

Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{18}\text{NO}_2\text{P}$

Vorzugsbezeichnung	Butafosfan
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	[2-(Butylamino)propan-2-yl]phosphinsäure
ASK #15303	
Chemical Abstract Service Nr.	7788-99-0
Molgewicht	499.403
Bruttoformel	CrKO ₈ S ₂
2. Bezeichnung	Chrom()-kaliumsulfat 12 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Chromalaun
ASK #15304	
Chemical Abstract Service Nr.	6004-24-6
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₈ -N)+ Cl ⁻ . H ₂ O
Molgewicht	358.0014
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ ClN
2. Bezeichnung	1-Hexadecylpyridin-1-iumchlorid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cetylpyridiniumchlorid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Cetylpyridiniumchlorid 1 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cetylpyridiniumchlorid ' ; Cetylpyridiniumchlorid 1 HO
ASK #15306	
Chemical Abstract Service Nr.	1330-47-8
Formelstamm	(C ₇ -H ₆ -Cl-O) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	164.5647
Bruttoformel	C ₇ H ₆ ClNaO
Vorzugsbezeichnung	Chlorocresol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	4-Chlor-3-methylphenol-Natriumsalz
ASK #15323	
Chemical Abstract Service Nr.	135-14-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₀ -N ₄ -O) ₂ + 2(C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻
Molgewicht	566.6039
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₄ O ₉ S ₂
2. Bezeichnung	6,6'-Carbonylbis(azandiyl)bis[1-methylchinolinium(methylsulfat)]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Chinuridinmethylsulfat; 6,6'-Ureylenbis[1-methylchinolinium(methylsulfat)]
ASK #15324	

Chemical Abstract Service Nr. 6018-31-1

Formelstamm (C2-H2-As-O5)³⁻ H⁺ 2Na⁺ . H2-O

Molgewicht 245.9586

Bruttoformel C₂H₃AsNa₂O₅

2. Bezeichnung Dinatriumarsonoacetat 1 H₂O

3. Bezeichnung Arsonoessigsäure-Dinatriumsalz 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.839

ASK #15325

Chemical Abstract Service Nr. 3568-24-9

Molgewicht 340.4824

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂OS

2. Bezeichnung 1-[10-[3-(Dimethylamino)propyl]-10*H*-phenothiazin-2-yl]propan-1-on

ASK #15326

Chemical Abstract Service Nr. 14796-43-1

Formelstamm C20-H24-N2-O-S . H3-O4-P

Molgewicht 438.4775

Bruttoformel C₂₀H₂₇N₂O₅PS

2. Bezeichnung 1-[10-(3-Dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-2-yl]propan-1-on-phosphat (1:1)

ASK #15327

Chemical Abstract Service Nr. 90-01-7

Molgewicht 124.1372

Bruttoformel C₇H₈O₂

2. Bezeichnung 2-(Hydroxymethyl)phenol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Hydroxybenzylalkohol; Salicylalkohol

ASK #15328

Formelstamm C4-H10-N2 . C7-H12-O6

Molgewicht 278.3022

Bruttoformel C₁₁H₂₂N₂O₆

2. Bezeichnung (1*R*,3*R*,4*S*,5*R*)-1,3,4,5-Tetrahydrocyclohexan-1-carbonsäure-Piperazinsalz (1:1)

3. Bezeichnung Piperazinchinat

ASK #15329

Formelstamm C4-H8-N2 . C4-H6-O6

Molgewicht 234.2066

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₆

2. Bezeichnung 2-Methyl-4,5-dihydroimidazol-(*R*,*R*)-tartrat (1:1)

ASK #15331

Chemical Abstract Service Nr.

630-55-7

Formelstamm	2(C6-H12-N4) . C10-H16-O4
Molgewicht	480.6042
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₀ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Methenaminhemi[(+)-camphorat]
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1,3,5,7-Tetraazaadamantan-(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1,2,2-trimethylcyclopentan-1,3-dicarboxylat (2:1)

ASK #15332

Formelstamm	C10-H15-N-O . C5-H8-O3
Molgewicht	281.3474
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₄
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-4-oxopentanoat (1:1)
3. Bezeichnung	Ephedrin(4-oxopentanoat)

ASK #15339

Chemical Abstract Service Nr.	14932-42-4
Molgewicht	132.9059
Bruttoformel	Xe
Vorzugsbezeichnung	Xenon (¹³³ Xe)
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	(¹³³ Xe)Xenon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Xenon-133

ASK #15340

Chemical Abstract Service Nr.	7790-26-3
Formelstamm	(131)I-Na
Molgewicht	153.8959
Bruttoformel	INa
Vorzugsbezeichnung	Natriumiodid (¹³¹ I)
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	Natrium(¹³¹ I)iodid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumradioiodid ((131)I)

ASK #15341

Chemical Abstract Service Nr.	881-17-4
Formelstamm	(C9-H7-(131)I-N-O3) ⁻ Na ⁺

	Molgewicht	331.0527
	Bruttoformel	C ₉ H ₇ INNaO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Natriumiodohippurat (¹³¹ I)
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	(2-(¹³¹ I)Iodbenzamido)essigsäure-Natriumsalz
ASK #15342		
	Vorzugsbezeichnung	Seroalbumin, human, iodiert (¹³¹ I)
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	Iodiertes (¹³¹ I) Humanserumalbumin
	Zitat Bezeichnung 2	MAR28
ASK #15349		
	Formelstamm	C6-H7-N-O . C5-H4-N2-O4
	Molgewicht	265.2221
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Orotsäure-3-Pyridylmethanol-Salz
	International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
	2. Bezeichnung	3-Pyridylmethanol-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat (1:1)
ASK #15388		
	Formelstamm	(C4-H5-N-O4)2 ⁻ Mg2+ . Br-H . 3 H2-O
	Molgewicht	290.3496
	Bruttoformel	C ₄ H ₆ BrMgNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Magnesiumaspartat-hydrobromid 3 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L41)
	2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz-hydrobromid (1:1:1) 3 H ₂ O
ASK #15401		
	Chemical Abstract Service Nr.	300-85-6
	Formelstamm	(C4-H7-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	104.1045
	Bruttoformel	C ₄ H ₈ O ₃
	2. Bezeichnung	3-Hydroxybutansäure
ASK #15405		
	2. Bezeichnung	Alkensäuren, linear, geradzahlig, ab C ₆ , einfach und/oder mehrfach ungesättigt
	3. Bezeichnung	Ungesättigte Fettsäuren
	Zitat Bezeichnung 3	GII
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Fettsäuren, ungesättigt
ASK #15413		

Chemical Abstract Service Nr. 548-04-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1372719-41-9; 345224-62-6; 693273-27-7; 935869-37-7

Molgewicht 504.4432

Bruttoformel $C_{30}H_{16}O_8$

2. Bezeichnung *rac*-(3a*M*,10a*M*)-1,3,4,6,8,13-Hexahydroxy-10,11-dimethylphenanthro[1,10,9,8-*opqra*]perylene-7,14-dion

3. Bezeichnung Hypericin

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; ChemSpider; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; EAB4.06-9.4(2002-2018)R; ChemIDplus; CAS; USMI14

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

Synonym Hypericum-Rot

ASK #15420

Chemical Abstract Service Nr. 281-23-2

Molgewicht 136.234

Bruttoformel $C_{10}H_{16}$

2. Bezeichnung Tricyclo[3.3.1.^{1,3,7}]decan

3. Bezeichnung Adamantan

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005; ROMP8; USMI9.140

ASK #15426

Chemical Abstract Service Nr. 10060-13-6

Molgewicht 277.4655

Bruttoformel $Cl_4CuH_8N_2$

2. Bezeichnung Ammonium-tetrachlorodiaquacuprat()

3. Bezeichnung Ammonium-tetrachlorocuprat(2-) 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.76

ASK #15427

Chemical Abstract Service Nr. 10378-47-9

Formelstamm $4(H_4-N)^+ Ce^{4+} 4(O_4-S)^{2-} \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 632.5508

Bruttoformel $CeH_{16}N_4O_{16}S_4$

2. Bezeichnung Tetraammonium-cer()-sulfat 2 H₂O

3. Bezeichnung Ammonium-tetrasulfatocerrat(4-) 2 H₂O

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

Synonym Ammoniumcer(IV)-sulfat 2 HO

ASK #15439

Chemical Abstract Service Nr. 84-55-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 34211-14-8; 36742-38-8; 36965-88-5

Molgewicht 324.4168

Bruttoformel $C_{20}H_{24}N_2O_2$

Vorzugsbezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-Viquidil
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.9656
2. Bezeichnung	3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethenylpiperidin-4-yl]-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on

ASK #15440

Chemical Abstract Service Nr.	52211-63-9
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₄ -N ₂ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	360.8777
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-Viquidilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.9656
2. Bezeichnung	3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethenylpiperidin-4-yl]-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on-hydrochlorid

ASK #15468

Chemical Abstract Service Nr.	9005-36-1
Formelstamm	[(C ₆ -H ₇ -O ₆) ⁻ K ⁺] _n (H ₂ -O)
2. Bezeichnung	Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]-Kaliumsalz
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
3. Bezeichnung	Kaliumalginat
Zitat Bezeichnung 3	IGS; ROMP2014; E402; Pharmavista; GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 402; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guluronsäure-(1-->4)]-Kaliumsalz; Algensäure-Kaliumsalz; Polymannuronsäure-Kaliumsalz; Alginsäure-Kaliumsalz

ASK #15470

Chemical Abstract Service Nr.	7440-21-3
Molgewicht	28.0855
Bruttoformel	Si
2. Bezeichnung	Silicium
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Silicium, elementar

ASK #15471

Chemical Abstract Service Nr.	7440-47-3
Molgewicht	51.9961
Bruttoformel	Cr
2. Bezeichnung	Chrom
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8; USMI9.2229
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Chrom, elementar

ASK #15472

Chemical Abstract Service Nr. 7439-98-7

Molgewicht 95.96

Bruttoformel Mo

2. Bezeichnung Molybdän

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6068; ROMP8

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Molybdän, elementar

ASK #15473

Chemical Abstract Service Nr. 7440-62-2

Molgewicht 50.9415

Bruttoformel V

2. Bezeichnung Vanadium

Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; USMI10; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Vanadium, elementar

ASK #15518

Chemical Abstract Service Nr. 80-05-7

Molgewicht 228.2863

Bruttoformel C₁₅H₁₆O₂

2. Bezeichnung 4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenol

3. Bezeichnung Bisphenol A

Zitat Bezeichnung 3 CAS; EUTCT; USMI9.1324

ASK #15521

Chemical Abstract Service Nr. 6153-19-1

Formelstamm C18-H22-N2-O2 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 352.8557

Bruttoformel C₁₈H₂₃ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Phenacainhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INNv.L4)

2. Bezeichnung N,N-Bis(4-ethoxyphenyl)ethanimidamid-hydrochlorid 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N'-Bis(4-ethoxyphenyl)acetamidin-hydrochlorid 1 HO; N,N'-Bis(4-ethoxyphenyl)acetimidamid-hydrochlorid 1 HO

ASK #15524

Chemical Abstract Service Nr. 10196-18-6

Molgewicht 297.4815

Bruttoformel	N ₂ O ₆ Zn
2. Bezeichnung	Zinknitrat 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.9806; ROMP7
ASK #15526	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-36-8
2. Bezeichnung	Celluloseacetatbutanoat
3. Bezeichnung	Celluloseacetatbutyrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.3.3+4,4.0,5.0,6.0,7.0(2000-2011)/1406
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Poly(O-acetyl,O-butyryl)cellulose; Cellaburat
ASK #15527	
Chemical Abstract Service Nr.	16919-19-0
Molgewicht	178.1528
Bruttoformel	F ₆ H ₈ N ₂ Si
2. Bezeichnung	Ammoniumhexafluorosilicat
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.549
ASK #15548	
Chemical Abstract Service Nr.	55028-71-2
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₈ F ₃ O ₆) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	480.4498
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ F ₃ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Fluprostenol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenoxy]but-1-en-1-yl]cyclopentan-1-yl]hept-5-ensäure-Natriumsalz
ASK #15554	
Chemical Abstract Service Nr.	7789-39-1
Molgewicht	165.3718
Bruttoformel	BrRb
2. Bezeichnung	Rubidiumbromid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10
ASK #15562	
Formelstamm	3(C ₇ H ₁₆ N-O ₂) ⁺ (C ₆ H ₅ -O ₇) ³⁻
Molgewicht	627.722
Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₃ N ₃ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Acetylcholinictrat (3:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(2-Acetyloxy-N,N,N-trimethylethanaminium)(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (3:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tris[(2-acetoxyethyl)trimethylammonium]citrat; Tris[[2-(acetyloxy)ethyl]trimethylammonium]citrat
ASK #15579		
	Chemical Abstract Service Nr.	15663-27-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	936542-99-3; 96081-74-2
	Molgewicht	300.051
	Bruttoformel	Cl ₂ H ₆ N ₂ Pt
	Vorzugsbezeichnung	Cisplatin
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0,4.0,5.0,6.0+3,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0599; USAN; GII; USP16/S7-41(1988-2018); Phpa0.0,17.1,18.1,29.4(1987-2017); BP1993-2018; USMI10; EP2.13,3.0,4.0,5.0,6.0+3,7.0,8.0,9.0(1989-2018)
	2. Bezeichnung	<i>cis</i> -Diammindichloroplatin()
ASK #15581		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	118064-90-7; 64-17-5
	Formelstamm	C2-H6-O . 3.47 H2-O
	Bruttoformel	C ₂ H ₆ O
	3. Bezeichnung	Ethanol 50% (V/V)
	Zitat Bezeichnung 3	DAB1999-2020
ASK #15583		
	Chemical Abstract Service Nr.	1302-78-9
	Molgewicht	360.3138
	Bruttoformel	Al ₂ O ₁₁ Si ₄
	2. Bezeichnung	Aluminiumsilicat [Al ₂ O ₃ . 4 SiO ₂ . H ₂ O]
	3. Bezeichnung	Bentonit
	Zitat Bezeichnung 3	MAR27; EABbd.III; Janistyn78,I; USMI9; E558; DAB9; FIE96; EAB3.0,4.0,5.0,6.0+3+4,7.0,8.0(1997-2017)/0467
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	E 558
ASK #15584		
	Chemical Abstract Service Nr.	8044-71-1
	Formelstamm	(C17-H38-N)+ Br ⁻ . (C15-H34-N)+ Br ⁻ . (C19-H42-N)+ Br ⁻
	Vorzugsbezeichnung	Cetrimid
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0378; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/378; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0378
	2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyltetradecan-1-aminiumbromid - <i>N,N,N</i> -Trimethyldodecan-1-aminiumbromid - <i>N,N,N</i> -Trimethylhexadecan-1-aminiumbromid (1:x:y)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Dodecyl,hexadecyl,tetradecyl)trimethylammoniumbromid; Tetradoniumbromid - <i>N,N,N</i> -Trimethyldodecan-1-aminiumbromid - Cetrimoniumbromid (1:x:y)

ASK #15596

Chemical Abstract Service Nr.	101-93-9
Molgewicht	298.3795
Bruttoformel	$C_{18}H_{22}N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung	Phenacain
International Nonproprietary Name	INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(4-ethoxyphenyl)ethanimidamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(4-ethoxyphenyl)acetimidamid

ASK #15598

Andere Chemical Abstract Service Nr.	212132-26-8; 557-04-0
Molgewicht	591.2436
Bruttoformel	$C_{36}H_{70}MgO_4$
2. Bezeichnung	(Octadecansäure/Hexadecansäure/andere Fettsäuren 40-100/0-60/0-10 % m/m)-Magnesiumsalze (4,0-5,0 % Mg)
3. Bezeichnung	Magnesiumstearat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Magnesiumstearat'; Magnesiumpalmitostearat; Hexadecansäure-Magnesiumsalz, Octadecansäure-Magnesiumsalz und andere Fettsäuren-Magnesiumsalze; Magnesium(stearat,palmitat,oleat); Magnesiumstearat-Magnesiumpalmitat-Gemisch (4.0-5.0% Mg); Magnesiumsalze von Speisefettsäuren; Magnesium(stearat/palmitat)

ASK #15601

Chemical Abstract Service Nr.	5026-65-3
Molgewicht	394.5448
Bruttoformel	$C_{23}H_{38}O_5$
2. Bezeichnung	Hexadecyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #15602

Chemical Abstract Service Nr.	41183-64-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52260-70-5
Formelstamm	$(C_6H_5O_7)^{3-} (67)Ga^{3+}$
Molgewicht	256.0282
Bruttoformel	$C_6H_5GaO_7$
Vorzugsbezeichnung	(^{67}Ga) Galliumcitrat
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; MAR28
2. Bezeichnung	(^{67}Ga) Gallium()-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	$((^{67}Ga)$ Gallium(III)-citrat; $((^{67}Ga)$ Galliumcitrat-Injektionslösung

ASK #15603

Chemical Abstract Service Nr. 7785-84-4

Molgewicht 305.8852

Bruttoformel $\text{Na}_3\text{O}_9\text{P}_3$

2. Bezeichnung Trimetaphosphorsäure-Trinatriumsalz

3. Bezeichnung Natrium-*cyclo*-triphosphat

Zitat Bezeichnung 3 E451

ASK #15604

Chemical Abstract Service Nr. 55172-29-7

Formelstamm $(201)\text{TI}^+ \text{Cl}^-$

Molgewicht 236.4238

Bruttoformel ClTI

3. Bezeichnung (^{201}TI) Thallium()-chlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym $[(201)\text{TI}]$ Thallium(I)chlorid; $[(201)\text{TI}]$ Thalliumchlorid-Injektionslösung; $((201)\text{TI})$ Thalliumchlorid; Thallium(I)-chlorid-TI 201

ASK #15605

Chemical Abstract Service Nr. 31138-65-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 13007-85-7; 39336-81-7; 482376-50-1

Formelstamm $(\text{C}_7\text{-H}_{13}\text{-O}_8)^- \text{Na}^+$

Molgewicht 248.1631

Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{13}\text{NaO}_8$

Vorzugsbezeichnung Natriumgluceptat

International Nonproprietary Name (INNv.L18)

2. Bezeichnung Natrium-(2)-D-*gluco*-heptonat

ASK #15606

Chemical Abstract Service Nr. 25681-89-4

Formelstamm $(\text{C-H}_2\text{-O}_6\text{-P}_2)_4^- 2\text{H}^+ 2\text{Na}^+$

Molgewicht 219.9659

Bruttoformel $\text{CH}_4\text{Na}_2\text{O}_6\text{P}_2$

Vorzugsbezeichnung Dinatriummedronat

International Nonproprietary Name (INNv.L39)

2. Bezeichnung Methylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Medronsäure-Dinatriumsalz

ASK #15611

Chemical Abstract Service Nr. 66292-52-2

Formelstamm $(\text{C}_{16}\text{-H}_{20}\text{-N}_2\text{-O}_5)_2^- 2\text{H}^+$

Molgewicht 322.3563

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Butilfenin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-Butylanilino)-2-oxoethyl]- <i>N</i> -(carboxymethyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Butylphenylcarbamoylmethylimino)diessigsäure
ASK #15612	
Chemical Abstract Service Nr.	7439-97-6
Molgewicht	200.59
Bruttoformel	Hg
2. Bezeichnung	Quecksilber
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; HAB34; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Quecksilber, elementar
ASK #15613	
Chemical Abstract Service Nr.	24381-60-0
Formelstamm	Cr-O4-(32)P
Molgewicht	147.9676
Bruttoformel	CrO ₄ P
2. Bezeichnung	(³² P)Phosphorsäure-Chrom()-Salz
3. Bezeichnung	Chrom()-(³² P)phosphat
Zitat Bezeichnung 3	MAR27
ASK #15616	
Chemical Abstract Service Nr.	531-29-3
Molgewicht	342.3411
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ O ₈
2. Bezeichnung	3-(4- -D-Glucopyranosyloxy-3-methoxyphenyl)prop-2-en-1-ol
3. Bezeichnung	Coniferin
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; KARRER269; ROMP8
ASK #15624	
Chemical Abstract Service Nr.	78-10-4
Molgewicht	208.3275
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ O ₄ Si
2. Bezeichnung	Tetraethylorthosilicat
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #15626	

Chemical Abstract Service Nr. 8000-73-5

2. Bezeichnung Ammoniumcarbonat

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; ARC113; HAB34; E503

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 503

ASK #15627

Formelstamm $2(\text{C}_5\text{H}_9\text{O}_2)^- \text{Sr}^{2+}$

Molgewicht 289.8675

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{O}_4\text{Sr}$

2. Bezeichnung 3-Methylbutansäure-Strontiumsalz (2:1)

ASK #15639

Chemical Abstract Service Nr. 9003-56-9

Formelstamm $(\text{C}_3\text{H}_3\text{N})_x \cdot (\text{C}_4\text{H}_6)_y \cdot (\text{C}_8\text{H}_8)_z$

2. Bezeichnung Poly(acrylnitril-co-butadien-co-styrol) (x:y:z)

ASK #15641

Chemical Abstract Service Nr. 9003-53-6

Formelstamm $(\text{C}_8\text{H}_8)_n$ n=ca.1600-10000

2. Bezeichnung Poly(1-phenylethylen)

3. Bezeichnung Polystyrol

Zitat Bezeichnung 3 HPP4; ROMP7; Janistyn78,I

ASK #15642

Chemical Abstract Service Nr. 67952-42-5

Formelstamm $2(\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6)^{2-} 2\text{H}^+ \text{Mn}^{2+}$

Molgewicht 353.0959

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{MnO}_{12}$

2. Bezeichnung (*R,R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Mangan()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Mangan()-hydrogen-(*R,R*)-tartrat

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

Synonym (*R,R*)-Weinsäure-Mangan(II)-Salz (2:1)

ASK #15646

Chemical Abstract Service Nr. 7492-41-3

Molgewicht 182.2594

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{18}\text{O}_2$

2. Bezeichnung (*endo*-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)formiat

3. Bezeichnung Bornylformiat

ASK #15650

Chemical Abstract Service Nr. 10039-53-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12001-23-9

Formelstamm	(51)Cr-Na2-O4
Molgewicht	160.9219
Bruttoformel	CrNa ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumchromat (⁵¹ Cr)
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR33
2. Bezeichnung	Natrium[tetraoxo(⁵¹ Cr)chromat()]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sterile Natrium[(51)Cr]chromat-Lösung; Natriumradiochromat ((51)Cr)
ASK #15652	
Chemical Abstract Service Nr.	24359-64-6
Formelstamm	(125)I-Na
Molgewicht	147.8944
Bruttoformel	INa
Vorzugsbezeichnung	Natriumiodid (¹²⁵ I)
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR33
2. Bezeichnung	Natrium(¹²⁵ I)iodid
ASK #15655	
Chemical Abstract Service Nr.	8027-28-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	54277-48-4; 67591-45-1
Formelstamm	H2-Na-(32)P-O4 . H-Na2-(32)P-O4
Molgewicht	120.9772
Bruttoformel	H ₂ NaO ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Natriumphosphat(³² P)
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	(³² P)Phosphorsäure-Mono/dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium[(32)P]phosphat-Injektionslösung
ASK #15656	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50-56-6
Molgewicht	1010
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ N ₁₂ O ₁₂ S ₂
3. Bezeichnung	Konzentrierte Oxytocin-Lösung
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/0779; Ph.Eur.2005,5.8/0779; Ph.Eur.1997,1998,1999/0779
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Oxytocin-Lösung als Bulk

ASK #15657

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7631-86-9

Molgewicht 60.0843

Bruttoformel O_2Si

3. Bezeichnung Hochdisperses Siliciumdioxid

Zitat Bezeichnung 3 E551; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/0434; HAB2010

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 551 [Hochdisperses Siliciumdioxid]

ASK #15658

Andere Chemical Abstract Service Nr. 218625-72-0; 37355-84-3; 66554-50-5; 7722-84-1; 8007-30-5; 97929-73-2

Formelstamm $\text{H}_2\text{-O}_2 \cdot x \text{H}_2\text{-O}$, $x = 4,41 \pm 0,21$

2. Bezeichnung Dioxidan-Lösung in Wasser (290-310 g/kg)

3. Bezeichnung Wasserstoffperoxid-Lösung 30%

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.4.0,5.0,6.0,7.0(2002-2011)/396; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(2002-2011)R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; MAR2012

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hydrogenperoxid-Konzentrat; Wasserstoffperoxid-Lösung 30 Prozent; Hydrogenperoxid-Lösung 30%; Hydrogendioxid-Lösung 30%; Wasserstoffperoxid-Lösung 30%, phosphatfreie

ASK #15669

2. Bezeichnung Hydroxydimethylpolysiloxan

ASK #15670

Chemical Abstract Service Nr. 134-11-2

Formelstamm $(\text{C}_9\text{-H}_9\text{-O}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_3$

2. Bezeichnung 2-Ethoxybenzoesäure

ASK #15671

Molgewicht 148.2017

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}$

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(prop-2-en-1-yl)phenol

3. Bezeichnung 4-Allyl-2-methylphenol

ASK #15672

Chemical Abstract Service Nr. 9003-42-3

Formelstamm $(\text{C}_6\text{-H}_{10}\text{-O}_2)_n$

2. Bezeichnung Poly[1-(ethoxycarbonyl)-1-methylethylen]

3. Bezeichnung Poly(ethylmethacrylat)

ASK #15673

Chemical Abstract Service Nr. 301-10-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2417629-16-2; 75831-41-3

Formelstamm	2(C8-H15-O2) ⁻ Sn2+
Molgewicht	405.117
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ O ₄ Sn
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-Heptan-3-carbonsäure-Zinn()-Salz
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Ethylhexansäure-Zinn()-Salz

ASK #15674

Chemical Abstract Service Nr.	99-97-8
Molgewicht	135.2062
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> ,4-Trimethylanilin
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(Dimethylamino)toluol; <i>N,N</i> -Dimethyl- <i>p</i> -toluidin; <i>N,N</i> ,4-Trimethylbenzolamin; Dimethyl(<i>p</i> -tolyl)azan

ASK #15677

Chemical Abstract Service Nr.	131-56-6
Molgewicht	214.2167
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	(2,4-Dihydroxyphenyl)(phenyl)methanon

ASK #15678

Chemical Abstract Service Nr.	7789-74-4
Molgewicht	138.0484
Bruttoformel	CaFO ₃ P
2. Bezeichnung	Fluorphosphorsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Calciumfluorophosphat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.1664

ASK #15699

Chemical Abstract Service Nr.	10043-67-1
Molgewicht	258.205
Bruttoformel	AlKO ₈ S ₂
2. Bezeichnung	Aluminium-kalium-bis(sulfat)

ASK #15700

Chemical Abstract Service Nr.	5798-47-0
Formelstamm	(C5-H9-O2) ⁻ (BiO) ⁺
Molgewicht	326.1036
Bruttoformel	C ₅ H ₉ BiO ₃
2. Bezeichnung	Pentansäure-Bismut()-oxid-Salz
3. Bezeichnung	Bismut()-oxid-pentanoat

ASK #15714

Formelstamm C10-H15-N-O . C10-H10-O3

Molgewicht 343.4168

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₄

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-[3-(4-methoxyphenyl)prop-2-enoat] (1:1)

3. Bezeichnung Ephedrin-3-(4-methoxyphenyl)acrylat

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

Synonym (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-3-(4-methoxyphenyl)acrylat (1:1)

ASK #15715

Formelstamm C10-H15-N-O . C7-H6-O2

Molgewicht 287.3535

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₃

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

3. Bezeichnung Ephedrinbenzoat

ASK #15717

Chemical Abstract Service Nr. 13446-18-9

Formelstamm Mg2+ 2(N-O3)⁻ . 6 H2-O

Molgewicht 256.4065

Bruttoformel MgN₂O₆

2. Bezeichnung Magnesiumnitrat 6 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.5497

ASK #15718

Molgewicht 244.2427

Bruttoformel C₁₄H₁₂O₄

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #15750

Formelstamm (C9-H5-I-N-O4-S)⁻ Na+

Molgewicht 373.0995

Bruttoformel C₉H₅INNaO₄S

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

ASK #15751

Chemical Abstract Service Nr. 94-96-2

Molgewicht 146.2273

Bruttoformel C₈H₁₈O₂

2. Bezeichnung 2-Ethylhexan-1,3-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylhexandiol

ASK #15753

Chemical Abstract Service Nr. 6106-07-6

Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -I ₄ -N-O ₄) ⁻ Na ⁺ . 5 H ₂ O
Molgewicht	888.9283
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ I ₄ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Levothyroxin-Natrium 5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8394; MAR27
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-Natriumsalz 5 H ₂ O

ASK #15754

Chemical Abstract Service Nr.	7220-79-3
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₈ -N ₃ -S) ⁺ Cl ⁻ . 3 H ₂ O
Molgewicht	373.8981
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Methylthioniniumchlorid-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3,7-Bis(dimethylamino)-5 -phenothiazin-5-ylumchlorid 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methylthioniniumchlorid 3 HO

ASK #15766

Chemical Abstract Service Nr.	1622-62-4
Molgewicht	313.2832
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flunitrazepam
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0717; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; GLST; USMI9.4028; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.08R; Ph.Eur.2008,6.0/0717; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.08/717; USAN; PHARMEUROPA13.1; MAR27
2. Bezeichnung	5-(2-Fluorphenyl)-1-methyl-7-nitro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on

ASK #15875

Formelstamm	2(C ₂₄ -H ₃₉ -O ₅) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	855.2049
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₈ CaO ₁₀
2. Bezeichnung	3 ,7 ,12 -Trihydroxy-5 -cholan-24-säure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Cholsäure-Calciumsalz

ASK #15877

Chemical Abstract Service Nr.	12027-06-4
Molgewicht	144.9429
Bruttoformel	H ₄ IN

2. Bezeichnung Ammoniumiodid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.553; MAR27

ASK #15878

Formelstamm C11-H17-N5-O2 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 483.5816

Bruttoformel C₂₁H₃₃N₅O₆S

2. Bezeichnung 7-[2-(Diethylamino)ethyl]-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-[(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonat (1:1)

ASK #15885

Formelstamm 3(C4-H10-N2) . 2(C6-H8-O7) . 4 H₂-O

Molgewicht 714.715

Bruttoformel C₂₄H₄₆N₆O₁₄

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Piperazinsalz (2:3) 4 H₂O

3. Bezeichnung Piperazincitrat (3:2) 4 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI9.7257

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

Synonym Citronensäure-Piperazinsalz (2:3) 4 HO

ASK #15901

Chemical Abstract Service Nr. 5106-98-9

Formelstamm (C7-H4-Cl-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 172.5658

Bruttoformel C₇H₅ClO₃

2. Bezeichnung 4-Chlor-2-hydroxybenzoesäure

ASK #15958

Chemical Abstract Service Nr. 74-86-2

Molgewicht 26.0373

Bruttoformel C₂H₂

2. Bezeichnung Ethin

3. Bezeichnung Acetylen

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; IUPAC2005

ASK #15959

Chemical Abstract Service Nr. 7440-37-1

Molgewicht 39.948

Bruttoformel Ar

3. Bezeichnung Argon

Zitat Bezeichnung 3 BP2011; ROMP8; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.8/2407; PHARMEUROPA20.3; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; DAB1998R; E938; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 938

ASK #15960

Chemical Abstract Service Nr. 7440-59-7

Molgewicht 4.0026

Bruttoformel He

3. Bezeichnung Helium

Zitat Bezeichnung 3 E939; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA17.3; USMI11; Ph.Eur.2005,5.7/2155; BP88; Ph.Eur.2008,6.0/2155; USAN; MAR29; BP2011; USP25(2002),26(2003),27(2004)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 939

ASK #15964

Formelstamm C_n-H_{2n+2}

2. Bezeichnung Kohlenwasserstoffe, aliphatisch-gesättigt (C_x-C_y)

3. Bezeichnung Paraffine(C_x-C_y) ((mit Angaben zur Kettenlänge oder zum Schmelzpunkt (Fp.)))

ASK #16077

Chemical Abstract Service Nr. 27167-30-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 30412-23-8

Molgewicht 328.7928

Bruttoformel C₁₈H₁₇ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung *trans*-Oxazolam

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 GLST; USMI9.6753

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,11*bS*)-10-Chlor-2-methyl-11*b*-phenyl-2,3,7,11*b*-tetrahydro[1,3]oxazolo[3,2-*d*][1,4]benzodiazepin-6(5*H*)-on

ASK #16097

2. Bezeichnung Butansäure-, Dodecansäure-, Hexadecansäure-, Hexansäure-, (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-, Octadecansäure-, (Z,Z,Z)-Octadeca-9,12,15-triensäure-, (Z)-Octadec-9-ensäure-, Octansäure-, Tetradecansäureglyceride

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

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

Synonym Buttersäure-, Dodecansäure-, Hexansäure-, (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-, (Z,Z,Z)-Octadeca-9,12,15-triensäure-, Octansäure-, Ölsäure-, Palmitinsäure-, Stearinsäure-, Tetradecansäureglyceride

ASK #16119

Chemical Abstract Service Nr. 4722-98-9

Molgewicht 327.4822

Bruttoformel C₁₄H₃₃NO₅S

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₄)hydrogensulfat-2-Aminoethanol-Salz

ASK #16129

Chemical Abstract Service Nr. 270083-97-1

Formelstamm 2(C₅-H₃-N₂-O₄)⁻ Zn²⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 411.5872

Bruttoformel C₁₀H₆N₄O₈Zn

Vorzugsbezeichnung Zinkorotat-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC1999-2004,2005; (INNv.L41)
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Zinksalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Orotsäure-Zinksalz (2:1) 2 HO; Zinkorotat 2 HO

ASK #16147

Chemical Abstract Service Nr. 7664-41-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1026405-88-8; 208990-07-2; 214478-05-4; 558443-52-0; 8007-57-6
Molgewicht 17.0305
Bruttoformel H₃N
2. Bezeichnung Azan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Ammoniak
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11

ASK #16282

Chemical Abstract Service Nr. 8002-03-7
2. Bezeichnung Arachis-hypogaea-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung Raffiniertes Erdnussöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0263; Ph.Eur.2002,4.00/263; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/0263

ASK #16287

Chemical Abstract Service Nr. 149-57-5
Formelstamm (C8-H15-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 144.2114
Bruttoformel C₈H₁₆O₂
2. Bezeichnung 2-Ethylhexansäure
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #16319

Chemical Abstract Service Nr. 630-08-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 153929-54-5; 155399-52-3; 162342-48-5; 167416-30-0; 18421-60-8; 192819-80-0; 724693-69-0; 740776-49-2; 807306-74-7; 82063-46-5
Molgewicht 28.0101
Bruttoformel CO
2. Bezeichnung Kohlenstoffmonoxid
3. Bezeichnung Kohlenmonoxid
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.0,8.0(2011-2014)/2408; DAB1998R; ROMP8; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0(2002-2014)R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Carbonmonoxid

ASK #16320

Chemical Abstract Service Nr. 10102-43-9

Molgewicht	30.0061
Bruttoformel	NO
3. Bezeichnung	Stickstoffmonoxid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.4/1550; Ph.Eur.2002,4.00/1550; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0/1550; USMI11

ASK #16321

Chemical Abstract Service Nr.	10102-44-0
Molgewicht	46.0055
Bruttoformel	NO ₂
2. Bezeichnung	Nitrogendioxid
3. Bezeichnung	Stickstoffdioxid
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11

ASK #16322

Chemical Abstract Service Nr.	7782-50-5
Molgewicht	70.906
Bruttoformel	Cl ₂
2. Bezeichnung	Chlor
Zitat Bezeichnung 2	MAR29; USMI11

ASK #16330

Chemical Abstract Service Nr.	9001-62-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9001-70-1; 9004-01-7; 9014-49-7
Vorzugsbezeichnung	Rizolipase
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; CAS; GII; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	Lipase von <i>Rhizopus arrhizus</i> var. <i>Delemar</i>

ASK #16339

Bruttoformel	C ₃₃₈₉ H ₅₂₀₆ N ₉₃₄ O ₁₀₂₁ S ₅₀
2. Bezeichnung	MRLAVGALLV CAVLGLCLAV PDKTVRWC(28S 67S)AV SEHEATKC(38S 58S)QS FRDHMKSVIP SDGPSVAC(58S 38S)VK KASYLDC(67S 28S)IRA IAANEADAVT LDAGLVYDAY LAPNNLKPVV AEFYGSKEDEP QTFYYAVAVV KKDSGFQMNQ LRGKKSC(137S 213S)HTG LGRSAGWNIP IGLLYC(156S 350S)DLPE PRKPLEKAVA NFFSGSC(177S 193S)APC(180S 196S) ADGTDFFQLC(190S 198S) QLC(193S 177S)PGC(196S 180S)GC(198S 190S)ST LNQYFGYSGA FKC(213S 137S)LKDGAGD VAFVKHSTIF ENLANKADRD QYELLC(246S 260S)LDNT RKPVDEYKDC(260S 246S) HLAQVPSHTV VARSMGGKED LIWELLNQAQ EHFGKDKSKE FQLFSSPHGK DLLFKDSAAG FLKVPPRMDA KMYLGYEYVT AIRNLREGTC(350S 156S) PEAPTDEC(358S 615S)KP VKWC(364S 396S)ALSHHE RLKC(374S 387S)DEWSVN SVGKIEC(387S 374S)VSA ETTEDC(396S 364S)IAKI MNGEADAMSL DGGFVYIAGK C(421S 693S)GLVPVLAEN YNKSDNC(437S 656S)EDT PEAGYFAVAV VKKSASDLTW DNLKGKKSC(469S 542S)H TAVGRTAGWN IPMGLLYNKI NHC(493S 684S)RFDEFFS EGC(503S 517S)APGSKKD SSLC(514S 525S)KLC(517S 503S)MGS GLNLC(525S 514S)EPNNK EGYGYGTGAF RC(542S 469S)LVEKGDVA FVKHQTPVQN TGGKNPDPWA KNLNEKDYEL LC(582S 596S)LDGTRKPV EEYANC(596S 582S)HLAR APNHAVVTRK DKEAC(615S 358S)VHKIL RQQHHLFGSN VTDC(634S 639S)SGNFC(639S 634S)L FRSETKDLLF RDDTVC(656S 437S)LAKL HDRNTYEKYL GEEYVKAVGN LRKC(684S 493S)STSSLL EAC(693S 421S)TFRRP (glycosyliert an S 51, N 432, N 630)
3. Bezeichnung	Transferrin vom Menschen

ASK #16340

Chemical Abstract Service Nr.	19599-22-5
--------------------------------------	------------

Formelstamm	C3-H7-Br-(197)Hg-O
Bruttoformel	C ₃ H ₇ BrHgO
2. Bezeichnung	Bromo(2-hydroxypropyl)(¹⁹⁷ Hg)quecksilber
3. Bezeichnung	1-(Bromo(¹⁹⁷ Hg)mercurio)propan-2-ol

ASK #16341

Chemical Abstract Service Nr.	64461-80-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10375-56-1; 15071-62-2; 55992-64-8; 77679-28-8; 91159-30-7
Formelstamm	C5-H11-Cl-(197)Hg-N2-O2
Molgewicht	363.5734
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ ClHgN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlormerodrin (¹⁹⁷ Hg)
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; EUTCT
2. Bezeichnung	(3-Chloro(¹⁹⁷ Hg)mercurio-2-methoxypropyl)harnstoff

ASK #16342

Formelstamm	(C-H2-O6-P2)4 ⁻ 2H ⁺ Sn2 ⁺
Molgewicht	292.6964
Bruttoformel	CH ₄ O ₆ P ₂ Sn
Vorzugsbezeichnung	Monozinn(II)-medronat
International Nonproprietary Name	(INNv.L39)
2. Bezeichnung	Methylenbis(phosphonsäure)-Zinn()-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Medronsäure-Zinn(II)-Salz

ASK #16344

Chemical Abstract Service Nr.	1203-90-3
Formelstamm	(C9-H7-(¹³¹ I)-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	309.0708
Bruttoformel	C ₉ H ₈ INO ₃
Vorzugsbezeichnung	o-(¹³¹ I)Iodhippursäure
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2-(¹³¹ I)Iodbenzamido)essigsäure

ASK #16345

Chemical Abstract Service Nr.	58861-30-6
Formelstamm	(C9-H7-(¹²⁵ I)-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	303.0693
Bruttoformel	C ₉ H ₈ INO ₃
Vorzugsbezeichnung	o-(¹²⁵ I)Iodhippursäure

International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2-(¹²⁵ I)Iodbenzamido)essigsäure
ASK #16348	
Chemical Abstract Service Nr.	54063-42-2
Molgewicht	248.0346
Bruttoformel	C ₆ H ₅ FeO ₇
Vorzugsbezeichnung	(⁵⁹ Fe)Eisen()-citrat-Injektionslösung
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(⁵⁹ Fe)Eisen()-Salz, Injektionslösung
ASK #16356	
Chemical Abstract Service Nr.	54856-23-4
Formelstamm	C8-H12-N2 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	328.4056
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ N ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Betahistindimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L5,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1071; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1071; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1071
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin-methansulfonat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[2-(2-pyridyl)ethyl]azan-methansulfonat (1:2)
ASK #16357	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9001-31-4
Vorzugsbezeichnung	Fibrin vom Rind
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
ASK #16368	
Formelstamm	(C4-H2-F-N2-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	152.0591
Bruttoformel	C ₄ H ₂ FN ₂ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Fluorouracil-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	5-Fluorpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
ASK #16373	
Chemical Abstract Service Nr.	7173-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	126851-24-9; 154765-32-9; 446279-85-2
Formelstamm	(C22-H48-N) ⁺ Cl ⁻

Molgewicht	362.0762
Bruttoformel	$C_{22}H_{48}ClN$
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Decyl- <i>N,N</i> -dimethyldecan-1-aminiumchlorid

ASK #16375

Chemical Abstract Service Nr.	60259-81-6
Formelstamm	C5-H12-N2-O2 . C2-H4-O2
Molgewicht	192.2129
Bruttoformel	$C_7H_{16}N_2O_4$
Vorzugsbezeichnung	Ornithinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	(S)-2,5-Diaminopentansäure-acetat (1:1)

ASK #16402

Molgewicht	173.0111
Bruttoformel	CoO_4S
2. Bezeichnung	Cobalt()-sulfat 1 H_2O
Zitat Bezeichnung 2	USMI12

ASK #16405

Chemical Abstract Service Nr.	16284-59-6
Formelstamm	Cl3-(51)Cr
Molgewicht	157.304
Bruttoformel	Cl_3Cr
2. Bezeichnung	(^{51}Cr) Chrom()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2	MAR27

ASK #16406

Chemical Abstract Service Nr.	22194-09-8
Formelstamm	(47)Ca-Cl2
Molgewicht	117.861
Bruttoformel	$CaCl_2$
2. Bezeichnung	(^{47}Ca) Calciumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	MAR27

ASK #16407

Chemical Abstract Service Nr.	24359-76-0
Formelstamm	Cl-(42)K
Molgewicht	77.415
Bruttoformel	ClK
2. Bezeichnung	(^{42}K) Kaliumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	MAR28

ASK #16408

Vorzugsbezeichnung	Seroalbumin, human, iodiert (¹²⁵ I)
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	iodiertes [¹²⁵ I] Humanserumalbumin
Zitat Bezeichnung 2	MAR28

ASK #16409

Molgewicht	191000
Vorzugsbezeichnung	Fibrinogen (¹²⁵ I)
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	MAR1982-2015
2. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor vom Menschen, (¹²⁵ I)iodiert
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fibrinogen[(125)I] vom Menschen; Fibrinogen[(125)I] vom Menschen (gefriergetrocknet); Fibrinogen, human, iodiert [(125)I]; Iod-125-markiertes Fibrinogen; Blutgerinnungsfaktor I-[(125)I]Iod; Faktor I-[(125)I]Iod

ASK #16410

2. Bezeichnung	Bleomycin - Indium-111
Zitat Bezeichnung 2	MAR28

ASK #16413

Chemical Abstract Service Nr.	67254-73-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37208-03-0
2. Bezeichnung	Mischung von Mono-, Di- und Triestern des Glycerins von Speisefettsäuren (mindestens 70 % Mono- und Diester)
Zitat Bezeichnung 2	E471
3. Bezeichnung	Glycerol(mono/di)speisefettsäureester
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Glycerolmono/difettsäureester; E 471; Glycerolmono/dispeisefettsäureester; Speisefettsäuremono/diglyceride; Speisefettsäuren-Mono- und Diglyceride; Mono- und Diglyceride von Speisefettsäuren

ASK #16425

Chemical Abstract Service Nr.	7440-74-6
Molgewicht	114.818
Bruttoformel	In
2. Bezeichnung	Indium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Indium, elementar

ASK #16426

Chemical Abstract Service Nr.	13463-98-4
Formelstamm	2(C20-H29-O2) ⁻ Ca2+
Molgewicht	642.9641

Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₈ CaO ₄
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,4 <i>bR</i> ,10 <i>aR</i>)-1,4a-Dimethyl-7-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carbonsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Abietinsäure-Calciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,4 <i>bR</i> ,10 <i>aR</i>)-7-Isopropyl-1,4a-dimethyl-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carbonsäure-Calciumsalz

ASK #16431

Chemical Abstract Service Nr.	6223-35-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	133414-61-6; 36905-16-5
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₇ O ₃ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	300.3485
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Natriumgualenat
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	3,8-Dimethyl-5-(propan-2-yl)azulen-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Isopropyl-3,8-dimethylazulen-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #16433

Chemical Abstract Service Nr.	88-06-2
Molgewicht	197.4464
Bruttoformel	C ₆ H ₃ Cl ₃ O
2. Bezeichnung	2,4,6-Trichlorphenol
Zitat Bezeichnung 2	USMI10

ASK #16434

Chemical Abstract Service Nr.	143-24-8
Molgewicht	222.2787
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ O ₅
2. Bezeichnung	2,5,8,11,14-Pentaoxapentadecan

ASK #16451

Chemical Abstract Service Nr.	14816-18-3
Molgewicht	298.2979
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₂ O ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Phoxim
International Nonproprietary Name	INNv.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27; ISO
2. Bezeichnung	O-[[Cyan)(phenyl)methylen]amino}(diethyl)phosphat

ASK #16453

Chemical Abstract Service Nr.	30007-47-7
--------------------------------------	------------

Molgewicht	211.9987
Bruttoformel	C ₄ H ₆ BrNO ₄
2. Bezeichnung	5-Brom-5-nitro-1,3-dioxan

ASK #16454

Chemical Abstract Service Nr.	108-30-5
Molgewicht	100.0728
Bruttoformel	C ₄ H ₄ O ₃
2. Bezeichnung	Oxolan-2,5-dion
3. Bezeichnung	Bernsteinsäureanhydrid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Succinanhydrid; Tetrahydrofuran-2,5-dion

ASK #16455

Chemical Abstract Service Nr.	86-54-4
Molgewicht	160.1759
Bruttoformel	C ₈ H ₈ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Hydralazin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4645; MAR28
2. Bezeichnung	(Phthalazin-1-yl)hydrazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phthalazin-1(2H)-onhydrazon; Phthalazin-1-ylidiazan

ASK #16456

Chemical Abstract Service Nr.	18609-21-7
Formelstamm	C18-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht	307.8581
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Dextromethorphanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
2. Bezeichnung	(9S,13S,14S)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-hydrochlorid

ASK #16457

Chemical Abstract Service Nr.	2174-16-5
Formelstamm	C7-H6-O3 . C6-H15-N-O3
Molgewicht	287.3089
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₆
2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoesäure-2,2',2"-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #16460

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7782-49-2
---	-----------

Molgewicht	78.96
Bruttoformel	Se
2. Bezeichnung	Selen, Spurenelement

ASK #16498

Formelstamm	C9-H9-N-O4 . C4-H11-N
Molgewicht	268.3089
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(2-Carbamoylphenoxy)essigsäure- <i>N</i> -Ethylethanamin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2-Carbamoylphenoxy)essigsäure-Diethylazan-Salz

ASK #16507

Chemical Abstract Service Nr.	409-21-2
Molgewicht	40.0962
Bruttoformel	CSi
2. Bezeichnung	Siliciumcarbid
Zitat Bezeichnung 2	USM11

ASK #16511

Chemical Abstract Service Nr.	6823-79-6
Formelstamm	C19-H24-N4-O2 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	532.6308
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pentamidindimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4,4'-(Pentan-1,5-diylldioxy)dibenzimidamid-methansulfonat (1:2)

ASK #16528

Chemical Abstract Service Nr.	28911-01-5
Molgewicht	343.21
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Triazolam
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; GLST; USM10; MAR28; GII
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-(2-chlorphenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin

ASK #16535

2. Bezeichnung	Carthamus-tinctorius-Blüten
3. Bezeichnung	Färberdistelblüten
Zitat Bezeichnung 3	EAB6.0+4,7.0,8.0+2(2008-2017)/2386

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Saflorblüten
ASK #16537	
Formelstamm	(C17-H19-N4-O9-P)2 ⁻ Ca2+
Molgewicht	494.4059
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ CaN ₄ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Calcium(riboflavin-5'-phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[<i>g</i>]pteridin-10-yl)-2,3,4-trihydroxypentyl]dihydrogenphosphat-Calciumsalz
ASK #16541	
Chemical Abstract Service Nr.	13325-31-0
Formelstamm	C6-H12-N4 . H3-O4-P
Molgewicht	238.1815
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ N ₄ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Methenaminphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1,3,5,7-Tetrazaadamantan-phosphat (1:1)
ASK #16542	
Chemical Abstract Service Nr.	4076-02-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37260-06-3; 85549-76-4
Formelstamm	(C3-H7-O3-S3) ⁻ Na+
Molgewicht	210.2707
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NaO ₃ S ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	DMPS-Na
ASK #16543	
Chemical Abstract Service Nr.	125833-02-5
Formelstamm	(C14-H18-N3-O10)5 ⁻ 3Na+ Zn2+
Molgewicht	522.6561
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₃ Na ₃ O ₁₀ Zn
Vorzugsbezeichnung	Trinatrium-zink-pentetat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Trinatrium-Zink-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Trinatrium-Zink-Salz; Pentetsäure-Trinatrium-Zink-Salz
ASK #16555	

Chemical Abstract Service Nr. 207233-91-8

Formelstamm (C3-H7-O3-S3)⁻ Na⁺ · H2-O

Molgewicht 228.2859

Bruttoformel C₃H₇NaO₃S₃

2. Bezeichnung (RS)-2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-sulfonsäure-Natriumsalz-Monohydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-sulfonsäure-Natriumsalz 1 HO

ASK #16558

Chemical Abstract Service Nr. 25122-57-0

Molgewicht 478.9807

Bruttoformel C₂₆H₃₂ClFO₅

Vorzugsbezeichnung Clobetasonbutyrat

International Nonproprietary Name (INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1090; Ph.Eur.2005,5.0/1090; Ph.Eur.2002.4.00/1090

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-ylbutanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Clobetasonbutanoat

ASK #16559

Chemical Abstract Service Nr. 54063-32-0

Molgewicht 408.8908

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClFO₄

Vorzugsbezeichnung Clobetason

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2333

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-17-hydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,11,20-trion

ASK #16564

Chemical Abstract Service Nr. 7440-57-5

Molgewicht 196.9666

Bruttoformel Au

2. Bezeichnung Gold

Zitat Bezeichnung 2 HAB34; ROMP7; E175; EUTCT; USMI9.4354

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Gold, elementar; E 175

ASK #16567

Chemical Abstract Service Nr. 53164-05-9

Formelstamm (C21-H17-Cl-N-O6)⁻ H⁺

Molgewicht 415.8237

Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Acemetacin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	EP6.1+3,7.0,8.0,9.0(2008-2017)/1686; EAB6.1+3,7.0,8.0(2008-2017)/1686; BP2009-2018; GII; MAR28; USMI10; Phpa17.2,18.3(2005,2006)
2. Bezeichnung	2-{2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetyloxy}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetyloxy}essigsäure
ASK #16571	
Chemical Abstract Service Nr.	17034-35-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1393-25-5; 26048-84-0; 27506-32-7; 9002-77-1
Molgewicht	3055.408
Bruttoformel	C ₁₃₀ H ₂₂₀ N ₄₄ O ₄₁
Vorzugsbezeichnung	Secretin ((mit Angaben zur Herkunft))
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	JP13/S2-15:del(2000-2006); MAR28; ATC; MeSH; KEGG.D02021; USMI13; Hager2011; CAS; USAN; BAN; KEGG.C13523; IGS; RPS15; JAN; EINECS; UniProtKB; USMI10
2. Bezeichnung	H-His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Asp-Ser-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH ₂
Zitat Bezeichnung 2	KEGG.D02021; Hager2011; JP.SF; KEGG.C13523
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	HSDGTFSTSEL SRLRDSARLQ RLLQGLV(NH); Peptidhormon aus S-Zellen (Sekretin-Zellen) der Duodenalschleimhaut des Schweins mit Pankreassekretion aktivierender, Magensäuresekretion hemmender und Blutzucker senkender Wirkung; Sekretin; Secretin (Meerschweinchen, Rind, Schaf, Schwein); [15-L-Asparaginsäure-16-L-serin]secretin (human)
ASK #16577	
Chemical Abstract Service Nr.	16043-45-1
Molgewicht	47.867
Bruttoformel	Ti
2. Bezeichnung	Titan()-Ion
ASK #16578	
Molgewicht	69.723
Bruttoformel	Ga
2. Bezeichnung	Gallium()-Ion
ASK #16579	
Chemical Abstract Service Nr.	22537-31-1
Molgewicht	50.9415
Bruttoformel	V
2. Bezeichnung	Vanadium()-Ion
ASK #16580	
Chemical Abstract Service Nr.	15593-90-5

Molgewicht	76.0837
Bruttoformel	O ₃ Si
2. Bezeichnung	Metasilicat(2-)-Ion

ASK #16581

Chemical Abstract Service Nr.	14213-97-9
Molgewicht	58.8092
Bruttoformel	BO ₃
2. Bezeichnung	Trioxidoborat(3-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung	Borat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.

ASK #16599

Chemical Abstract Service Nr.	5990-33-0
Formelstamm	2(C3-H5-O3) ⁻ Zn2+ . 3 H2-O
Molgewicht	297.5658
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₆ Zn
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropansäure-Zinksalz (2:1) 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Zinklactat 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Milchsäure-Zinksalz (2:1) 3 HO

ASK #16601

Chemical Abstract Service Nr.	25034-86-0
Formelstamm	(C5-H8-O2) _x . (C8-H8) _y
2. Bezeichnung	Poly(methylmethacrylat-co-styrol) (x:y)

ASK #16603

Chemical Abstract Service Nr.	1584155-62-3
Formelstamm	(C15-H12-F-O2) ⁻ Na+ . 2 H2-O
Molgewicht	302.2733
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ FNaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Flurbiprofen-Natrium-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure-Natriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-(2-Fluorbiphenyl-4-yl)propansäure-Natriumsalz 2 HO; Flurbiprofen-Natrium 2 HO

ASK #16604

Chemical Abstract Service Nr.	5104-49-4
--------------------------------------	-----------

Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -F-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	244.2609
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ FO ₂
Vorzugsbezeichnung	Flurbiprofen
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1519; Ph.Eur.2005,5.0/1519; USMI10; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; BP2001-2011; PHARMEUROPA10.4; Ph.Eur.2002,4.00/1519; GII; MAR29
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-(2-Fluorbiphenyl-4-yl)propansäure
ASK #16606	
Chemical Abstract Service Nr.	1405-76-1
Vorzugsbezeichnung	Gitalin, amorph
International Nonproprietary Name	INNv.L4
2. Bezeichnung	Digitalis-purpurea-Glycosidgemisch (Digitoxin, Gitoxin, Gitaloxin und kleinere Mengen weiterer Glycoside und anderer Stoffe)
ASK #16607	
Chemical Abstract Service Nr.	54182-58-0
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₄ -O ₃₅ -S ₈) ⁸⁻ . 8 (Al-H ₂ -O ₂) ⁺ . (8+x) Al-H ₃ -O ₃ . y H ₂ -O
Molgewicht	1558.727
Bruttoformel	C ₁₂ H ₅₄ Al ₁₆ O ₇₅ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Sucralfat
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2011; GII; EINECS; EAB7.0,8.0(2011-2014)/1796; ATC2011-DE; IGS
2. Bezeichnung	(Tetra- <i>O</i> -sulfo- -D-fructofuranosyl)- -D-glucopyranosid-tetrakis(hydrogensulfat)-Octakis[trihydroxodi-μ-hydroxodialuminium(1+)]-Salz x Al(OH) ₃ y H ₂ O (x = 0-2, y = 22-31)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sucrose-octakis(hydrogensulfat)-Aluminiumsalz-Hydrat, basisch; Saccharose-octakis(hydrogensulfat)-Octakis[trihydroxodi-O-hydroxodialuminium(1+)]-Salz x Al(OH) y HO (x = 0-2, y = 22-31)
ASK #16704	
Chemical Abstract Service Nr.	19982-08-2
Molgewicht	179.3018
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Memantin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,5-Dimethyladamantan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,5-Dimethyladamantan-1-yl)azan
ASK #16705	

Chemical Abstract Service Nr.	41100-52-1
Formelstamm	C12-H21-N . Cl-H
Molgewicht	215.7628
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Memantinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	3,5-Dimethyladamantan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,5-Dimethyladamantan-1-yl)azan-hydrochlorid

ASK #16712

Chemical Abstract Service Nr.	69357-12-6
Formelstamm	C15-H23-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	285.8096
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClNO ₂
2. Bezeichnung	Heptyl[(amino)(phenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #16713

Formelstamm	C12-H12-N2-O3 . C4-H11-N
Molgewicht	305.3721
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenobarbital- <i>N</i> -Ethylethanamin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion- <i>N</i> -Ethylethanamin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-Diethylazan-Salz (1:1)

ASK #16718

Chemical Abstract Service Nr.	39856-71-8
Molgewicht	313.3511
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl][4-(pyridin-3-carboxamido)benzoat]

ASK #16725

Chemical Abstract Service Nr.	33510-78-0
Formelstamm	C16-H24-N2-O6 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	572.5159
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Pirisudanoldimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)

ASK #16756 **2. Bezeichnung** [2-(Dimethylamino)ethyl][[(5-hydroxy-4-hydroxymethyl-6-methylpyridin-3-yl)methyl]butandioat]-[(2Z)-but-2-endioat] (1:2)

Formelstamm (C₇H₈N₃O₃S)⁻ Na⁺

Molgewicht 237.2115

Bruttoformel C₇H₈N₃NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfacarbamid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-carbamoylbenzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #16762

Chemical Abstract Service Nr. 60388-02-5

Formelstamm 2(C₅H₃N₂O₄)⁻ Zn²⁺

Molgewicht 375.5566

Bruttoformel C₁₀H₆N₄O₈Zn

Vorzugsbezeichnung Zinkorotat

International Nonproprietary Name (INNv.L41)

2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Zinksalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Orotsäure-Zinksalz (2:1)

ASK #16780

Chemical Abstract Service Nr. 18154-32-0

Formelstamm (C₁₀H₁₂N₂O₈)⁴⁻ Fe³⁺ Na⁺ . 3 H₂O

Molgewicht 421.0915

Bruttoformel C₁₀H₁₂FeN₂NaO₈

Vorzugsbezeichnung Natriumferedetat 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Eisen()-Natrium-Salz (1:1:1) 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz (1:1:1) 3 HO; Edetinsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz 3 HO

ASK #16793

Chemical Abstract Service Nr. 7440-06-4

Molgewicht 195.084

Bruttoformel Pt

2. Bezeichnung Platin

Zitat Bezeichnung 2 HAB34; ROMP7

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Platin, elementar

ASK #16794

Chemical Abstract Service Nr. 113-24-6

Formelstamm $(\text{C}_3\text{H}_3\text{O}_3)^- \text{Na}^+$

Molgewicht 110.0439

Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_3\text{NaO}_3$

2. Bezeichnung 2-Oxopropansäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumpyruvat

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

Synonym Brenztraubensäure-Natriumsalz

ASK #16795

Chemical Abstract Service Nr. 28994-41-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 534-83-8

Molgewicht 184.2338

Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{O}$

2. Bezeichnung 2-Benzylphenol

ASK #16810

Chemical Abstract Service Nr. 111-76-2

Molgewicht 118.1742

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{14}\text{O}_2$

2. Bezeichnung 2-Butoxyethanol

ASK #16813

2. Bezeichnung Harnstoff-Phenol-Cresol-Polykondensat-Natriumsalz, sulfoniert

ASK #16815

Chemical Abstract Service Nr. 16978-57-7

Formelstamm $(\text{C}_{29}\text{H}_{32}\text{F-O}_9\text{S})^- \text{H}^+$

Molgewicht 576.6303

Bruttoformel $\text{C}_{29}\text{H}_{33}\text{FO}_9\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-(3-sulfobenzoat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 3-[(9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure

ASK #16830

Chemical Abstract Service Nr. 818-08-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 144377-64-0;
695165-22-1

Molgewicht 248.9379

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{18}\text{OSn}$

2. Bezeichnung Dibutylstannanon

ASK #16871

Chemical Abstract Service Nr. 39219-28-8

Molgewicht	328.4883
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Promestrien
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	17 -Methoxy-3-propoxyestra-1,3,5(10)-trien

ASK #16873

Chemical Abstract Service Nr.	142-17-6
Formelstamm	2(C18-H33-O2) ⁻ Ca2+
Molgewicht	602.9848
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₆ CaO ₄
2. Bezeichnung	(Z)-Octadec-9-ensäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Calciumoleat
Zitat Bezeichnung 3	USM11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ölsäure-Calciumsalz

ASK #16874

2. Bezeichnung Oligosaccharide aus Maisstärke durch enzymatische Hydrolyse

ASK #16875

Chemical Abstract Service Nr.	37280-56-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37353-69-8
Vorzugsbezeichnung	Kitasamycin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	GII

ASK #16876

Chemical Abstract Service Nr.	23239-88-5
Formelstamm	C9-H11-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	201.6501
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	Ethyl(4-aminobenzoat)-hydrochlorid

ASK #16879

Formelstamm	(C7-H5-O3) ⁻ (H4-N) ⁺
Molgewicht	155.1513
Bruttoformel	C ₇ H ₉ NO ₃
2. Bezeichnung	4-Hydroxybenzoesäure-Ammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammonium-4-hydroxybenzoat

ASK #16884

Chemical Abstract Service Nr. 3321-65-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20235-14-7

Molgewicht 238.3657

Bruttoformel C₁₅H₂₆O₂

2. Bezeichnung (1*S*,2*S*,3*R*,5*R*,6*R*,8*R*)-1,5,9,9-Tetramethyl-10-oxatricyclo[6.2.2.0^{2,6}]dodecan-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Kessylalkohol

ASK #16885

Chemical Abstract Service Nr. 3925-77-7

Molgewicht 280.4024

Bruttoformel C₁₇H₂₈O₃

2. Bezeichnung [(1*S*,2*S*,3*R*,5*R*,6*R*,8*R*)-1,5,9,9-Tetramethyl-10-oxatricyclo[6.2.2.0^{2,6}]dodecan-3-yl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Kessylacetat

ASK #16886

Chemical Abstract Service Nr. 69651-95-2

Molgewicht 196.286

Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂

2. Bezeichnung [(1*S*,2*S*,4*R*)-1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fenchylacetat

ASK #16894

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26468-80-4

Formelstamm (C2-H4-O)x-(C16-H28-Na2-O7-S)

2. Bezeichnung -Dodecyl- -hydrogensulfosuccinyloxypoly(oxyethylen)-x-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Dodecylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfosuccinat-Dinatriumsalz

ASK #16898

Molgewicht 74.9216

Bruttoformel As

2. Bezeichnung Arsen, Spurenelement

ASK #16899

Chemical Abstract Service Nr. 67-47-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 76330-16-0

Molgewicht 126.11

Bruttoformel C₆H₆O₃

2. Bezeichnung 5-(Hydroxymethyl)furan-2-carbaldehyd

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Hydroxymethylfurfuro; 5-Hydroxymethyl-2-furancarbaldehyd; 5-(Hydroxymethyl)-2-furancarbal; 5-(Hydroxymethyl)furfural; Hydroxymethylfurfural;
5-Hydroxymethylfurfural

ASK #16916

Formelstamm $2(C_5H_8N_2O_4)^- Mg^{2+}$

Molgewicht 316.5476

Bruttoformel $C_{10}H_{16}MgN_2O_8$

2. Bezeichnung DL-Glutaminsäure-Magnesiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Magnesiumbis(hydrogen-DL-glutamat)

ASK #16921

2. Bezeichnung Weißdornblätter mit Blüten, TE mit Wasser

3. Bezeichnung Weißdornblätter-mit-Blüten-Trockenextrakt

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.4,6.6/1865; Ph.Eur.2005,5.0/1865; Ph.Eur.2002,4.03/1865

ASK #16922

2. Bezeichnung Weißdornblätter mit Blüten, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)

3. Bezeichnung Weißdornblätter-mit-Blüten-Trockenextrakt '

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1865; Ph.Eur.2008,6.0,6.4,6.6/1865; Ph.Eur.2002,4.03/1865

ASK #16953

Chemical Abstract Service Nr. 78-92-2

Molgewicht 74.1216

Bruttoformel $C_4H_{10}O$

2. Bezeichnung Butan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 ChemIDplus

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Butanol

ASK #16968

Chemical Abstract Service Nr. 7563-62-4

Formelstamm $C_{43}H_{66}N_{12}O_{12}S_2 \cdot C_6H_8O_7$

Molgewicht 1199.3109

Bruttoformel $C_{49}H_{74}N_{12}O_{19}S_2$

Vorzugsbezeichnung Oxytocincitrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6793; MAR27

2. Bezeichnung Cys(1S 6S)-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Leu-Gly-NH₂-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cys(1S-->6S)-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys(6S-->1S)-Pro-Leu-Gly-NH-citrat (1:1)

ASK #17023

Formelstamm $2(\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7)^{3-} \text{Ca}^{2+} 2\text{Fe}^{2+}$

Molgewicht 529.9674

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{CaFe}_2\text{O}_{14}$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Calcium-Dieisen()-Salz

3. Bezeichnung Calcium-dieisen()-bis(citrat)

ASK #17025

Formelstamm $\text{C}_{13}\text{H}_{10}\text{N}_2 \cdot \text{H-N-O}_3$

Molgewicht 257.2447

Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{11}\text{N}_3\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung Aminoacridinnitrat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung Acridin-9-amin-nitrat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Acridin-9-ylazan-nitrat (1:1)

ASK #17112

Chemical Abstract Service Nr. 53994-73-3

Formelstamm $(\text{C}_{15}\text{H}_{13}\text{Cl-N}_3\text{O}_4\text{S})^- \text{H}^+$

Molgewicht 367.8074

Bruttoformel $\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{ClN}_3\text{O}_4\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Cefaclor

International Nonproprietary Name INNv.L36

Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure; Cephacolor

ASK #17113

Chemical Abstract Service Nr. 56187-47-4

Formelstamm $(\text{C}_{18}\text{H}_{14}\text{Cl}_2\text{N}_5\text{O}_5\text{S}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 548.4432

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{15}\text{Cl}_2\text{N}_5\text{O}_5\text{S}_3$

Vorzugsbezeichnung Cefazedon

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[2-(3,5-Dichlor-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)acetamido]-3-[(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[2-(3,5-Dichlor-4-oxo-1,4-dihydro-1-pyridyl)acetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure; Cephazedon

ASK #17114

Chemical Abstract Service Nr. 57808-66-9

Molgewicht	425.9113
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O ₂
2. Bezeichnung	5-Chlor-1-[1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	Domperidon
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; Domperidon; Ph.Eur.2005,5.0/1009; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/1009; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1009
ASK #17128	
Chemical Abstract Service Nr.	500-92-5
Molgewicht	253.7312
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Proguanil
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	N ¹ -(4-Chlorphenyl)-N ³ -(propan-2-yl)imidodicarbonimidsäurediamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(4-Chlorphenyl)-N'-(1-methylethyl)imidodicarbonimiddiamid; 1-(4-Chlorphenyl)-5-isopropylbiguanid; N-(4-Chlorphenyl)-N'-(propan-2-yl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid; Chlorguanid
ASK #17129	
Chemical Abstract Service Nr.	637-32-1
Formelstamm	C11-H16-Cl-N5 . Cl-H
Molgewicht	290.1922
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ Cl ₂ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Proguanilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.4.5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2003-2017)/2002
2. Bezeichnung	N ¹ -(4-Chlorphenyl)-N ³ -(propan-2-yl)imidodicarbonimidsäurediamid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chlorguanidhydrochlorid; 1-(4-Chlorphenyl)-5-isopropylbiguanid-hydrochlorid; N-(4-Chlorphenyl)-N'-(propan-2-yl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-hydrochlorid
ASK #17155	
Chemical Abstract Service Nr.	129-49-7
Formelstamm	C21-H27-N3-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	469.5301
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Methysergidmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	RPS15
2. Bezeichnung	N-[(S)-1-Hydroxybutan-2-yl]-1,6-dimethyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid-maleat (1:1)

ASK #17156	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(6aR,9R,10aR)-N-[(S)-1-Hydroxybutan-2-yl]-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid-maleat (1:1)
	Formelstamm	C17-H23-N3-O . C4-H6-O5
	Molgewicht	419.4715
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N ₃ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Piperylon-DL-malat
	International Nonproprietary Name	(INNv.L11)
	2. Bezeichnung	4-Ethyl-2-(1-methylpiperidin-4-yl)-5-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on-[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Piperylon(hydroxysuccinat); Piperylonmalat
ASK #17159	Chemical Abstract Service Nr.	31828-71-4
	Molgewicht	179.2588
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO
	Vorzugsbezeichnung	Mexiletin
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR27
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-ylazan
ASK #17160	Chemical Abstract Service Nr.	5370-01-4
	Formelstamm	C11-H17-N-O . Cl-H
	Molgewicht	215.7197
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Mexiletinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L13)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1029; GII; USMI10; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.08/1029; Ph.Eur.2005,5.0/1029
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-ylazan-hydrochlorid
ASK #17176	Chemical Abstract Service Nr.	7696-12-0
	Molgewicht	331.4061
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO ₄

Vorzugsbezeichnung	Tetramethrin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	ISO; MAR27; DTOX
2. Bezeichnung	(1,3-Dioxo-2,3,4,5,6,7-hexahydro-1 <i>H</i> -isoindol-2-yl)[2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanecarboxylat]
ASK #17177	
Chemical Abstract Service Nr.	71116-83-1
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₆ S) ⁻ H ⁺ . C ₄ H ₁₁ N-O ₃
Molgewicht	517.6328
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₉ NO ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaprost-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L20,L5
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(1 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-(thiophen-3-yloxy)but-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #17179	
Chemical Abstract Service Nr.	5459-98-3
Molgewicht	226.355
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ O ₂
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(undec-10-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isopropyl(undec-10-enoat)
ASK #17180	
Chemical Abstract Service Nr.	25332-09-6
Formelstamm	C ₁₆ H ₂₀ N ₂ . Cl-H
Molgewicht	276.8043
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Pheniraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)propyl]azan-hydrochlorid
ASK #17182	
Chemical Abstract Service Nr.	18718-07-5
Molgewicht	248.9125
Bruttoformel	H ₄ MnO ₈ P ₂
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Mangan()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung	Mangan()-dihydrogenphosphat
ASK #17183	
Molgewicht	257.5205

Bruttoformel $\text{CuH}_4\text{O}_8\text{P}_2$

2. Bezeichnung Kupfer()-phosphat (1:2)

3. Bezeichnung Kupfer()-dihydrogenphosphat

ASK #17184

Chemical Abstract Service Nr. 13598-37-3

Molgewicht 259.3545

Bruttoformel $\text{H}_4\text{O}_8\text{P}_2\text{Zn}$

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Zinksalz (2:1)

3. Bezeichnung Zinkbis(dihydrogenphosphat)

ASK #17196

Chemical Abstract Service Nr. 10124-37-5

Molgewicht 164.0878

Bruttoformel CaN_2O_6

2. Bezeichnung Calciumnitrat

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #17197

Chemical Abstract Service Nr. 7793-27-3

Formelstamm $(\text{C}_{22}\text{H}_{28}\text{F-O}_8\text{S})^- \text{H}^+$

Molgewicht 472.5243

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{29}\text{FO}_8\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-hydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogensulfat

ASK #17200

Chemical Abstract Service Nr. 553-71-9

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Ni}^{2+}$

Molgewicht 300.9202

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{NiO}_4$

2. Bezeichnung Benzoesäure-Nickel()-Salz

3. Bezeichnung Nickel()-benzoat

ASK #17201

Chemical Abstract Service Nr. 932-69-4

Molgewicht 301.16

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{CoO}_4$

2. Bezeichnung Benzoesäure-Cobalt()-Salz

3. Bezeichnung Cobalt()-benzoat

ASK #17202

Chemical Abstract Service Nr. 636-13-5

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Mn}^{2+}$
Molgewicht 297.1648
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{MnO}_4$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Mangan()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Mangan()-benzoat
Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #17203

Chemical Abstract Service Nr. 553-72-0
Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Zn}^{2+}$
Molgewicht 307.6068
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{O}_4\text{Zn}$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Zinkbenzoat
Zitat Bezeichnung 3 USM110

ASK #17204

Chemical Abstract Service Nr. 533-01-7
Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Cu}^{2+}$
Molgewicht 305.7728
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{CuO}_4$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung Kupfer()-benzoat

ASK #17205

Chemical Abstract Service Nr. 553-70-8
Formelstamm $2(\text{C}_6\text{H}_5\text{COO})^- \text{Mg}^{2+}$
Molgewicht 266.5318
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{MgO}_4$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Magnesiumbenzoat

ASK #17206

Chemical Abstract Service Nr. 5892-09-1
Formelstamm $(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- (\text{BiO})^+$
Molgewicht 346.0932
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_5\text{BiO}_3$
2. Bezeichnung Bismut()-benzoat-oxid

ASK #17207

Chemical Abstract Service Nr. 7786-30-3
Molgewicht 95.211

Bruttoformel Cl_2Mg

3. Bezeichnung Magnesiumchlorid

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; E511; USMI9.5485

ASK #17208

Formelstamm $(\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{O}_7\text{S})^- \text{H}^+$

Molgewicht 278.279

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}_7\text{S}$

2. Bezeichnung 3/4-(2,3-Dihydroxypropoxy)-4/3-methoxybenzolsulfonsäure

ASK #17224

Chemical Abstract Service Nr. 12125-01-8

Molgewicht 37.0369

Bruttoformel FH_4N

2. Bezeichnung Ammoniumfluorid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.545

ASK #17229

Andere Chemical Abstract Service Nr. 36647-02-6

Formelstamm $\text{C}_{12}\text{H}_{15}\text{N}\text{O}_4 \cdot \text{Cl}\text{H} \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 309.7433

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{ClNO}_4$

2. Bezeichnung 4-Methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolin-5-ol-hydrochlorid 2 H_2O

3. Bezeichnung Cotarninhydrochlorid 2 H_2O

ASK #17241

Chemical Abstract Service Nr. 7488-55-3

Molgewicht 214.7726

Bruttoformel O_4SSn

2. Bezeichnung Zinn()-sulfat

Zitat Bezeichnung 2 ROMP7

ASK #17258

Formelstamm $\text{C}_{13}\text{H}_{17}\text{N}_3\text{O} \cdot \text{C}_7\text{H}_6\text{O}_4$

Molgewicht 385.4137

Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{23}\text{N}_3\text{O}_5$

Vorzugsbezeichnung Aminophenazon(2,6-dihydroxybenzoat)

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on-2,6-dihydroxybenzoat (1:1)

ASK #17294

Chemical Abstract Service Nr. 585-09-1

Formelstamm $(\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_5)^{2-} 2\text{K}^+$

Molgewicht 210.2682

Bruttoformel	C ₄ H ₄ K ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2S)-2-Hydroxybutandisäure-Dikaliumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(S)-Hydroxybernsteinsäure-Dikaliumsalz; Kalium-L-malat
ASK #17295	
Formelstamm	2(C ₅ H ₃ N ₂ O ₄) ⁻ Cu ₂ + . 2 H ₂ O
Molgewicht	509.8277
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ CuN ₆ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Kupfer()-orotat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Kupfer()-Salz (2:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orotsäure-Kupfer(II)-Salz (2:1) 2 HO

ASK #17296

Chemical Abstract Service Nr.	34089-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	33135-40-9
Formelstamm	[2 Fe ³⁺ . x Na+ . 1 (C ₆ H ₁₁ O ₇) ⁻ . y (H-O) ⁻ . z O ₂ ⁻ . 5 C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁] _n
Molgewicht	2089.308
Bruttoformel	C ₆₆ H ₁₂₁ Fe ₂ NaO ₆₅
2. Bezeichnung	Eisen()-natrium-D-gluconat-hydroxid-oxid-Sucrose-Komplex (ca. 2:1:1:x:y:5), M = ca. 350 kg/mol, x + 2y = ca. 6
3. Bezeichnung	Eisen()-natrium-D-gluconat-sucrose-Komplex (w:x:y:z) ((M = ca. 350000 g/mol))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Eisen(III)-natrium-D-gluconat-sucrose-Komplex (2:1:1:5)

ASK #17297

Chemical Abstract Service Nr.	103-50-4
Molgewicht	198.2604
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ O
2. Bezeichnung	1,1'-[Oxybis(methylen)]dibenzol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Benzylether

ASK #17302

2. Bezeichnung	Fagopyrum-esculentum-Kraut
Zitat Bezeichnung 2	Hager2008
3. Bezeichnung	Buchweizenkraut
Zitat Bezeichnung 3	DAC2003-2005; EAB5.2+4+8,6.0,7.0+8,8.0(2005-2014)/2184; Hager2008

ASK #17308

Chemical Abstract Service Nr.	143-18-0
Formelstamm	(C18-H33-O2) ⁻ K ⁺
Molgewicht	320.5517
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₃ KO ₂
2. Bezeichnung	(Z)-Octadec-9-ensäure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumoleat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7435
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ölsäure-Kaliumsalz

ASK #17309

Chemical Abstract Service Nr.	544-60-5
Formelstamm	(C18-H33-O2) ⁻ (H4-N) ⁺
Molgewicht	299.4919
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₇ NO ₂
2. Bezeichnung	(Z)-Octadec-9-ensäure-Ammoniumsalz
3. Bezeichnung	Ammoniumoleat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.565
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ölsäure-Ammoniumsalz

ASK #17310

Chemical Abstract Service Nr.	26184-62-3
Molgewicht	88.1482
Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ O
2. Bezeichnung	(2S)-Pentan-2-ol

ASK #17311

Chemical Abstract Service Nr.	68553-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	84696-37-7; 90106-37-9
2. Bezeichnung	Oryza-sativa-Kleieöl [gewonnen aus der Reiskleie, die aus Fruchtwand, Samenschale, Aleuronschicht und dem ölhaltigen Embryo (Keim) des Reiskorns besteht, raffiniert mit Deaktivierung der hochaktiven Reis-Lipasen]
3. Bezeichnung	Reisöl
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2012
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Reiskeimöl; Öle, Reiskleien-; Reiskleieöl

ASK #17356

Chemical Abstract Service Nr.	8001-69-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68153-03-7
2. Bezeichnung	Gadus-morhua- und/oder andere Gadidae-Spezies-Leberöle (Typ A: Anisidinzahl maximal 30,0)

3. Bezeichnung	Lebertran (Typ A) ((Anisidinzahl maximal 30,0))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.3.1-4,4.0+4+8,5.0,6.0+3,7.0(1998-2011)/1192
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Gadus-morrhua-Leberöl (Typ A)
ASK #17374	
Chemical Abstract Service Nr.	8001-69-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68153-03-7
2. Bezeichnung	Gadus-morhua- und/oder andere Gadidae-Spezies-Leberöle (Typ B: ohne Anisidinzahl-Prüfung)
3. Bezeichnung	Lebertran (Typ B) ((ohne Prüfung der Anisidinzahl))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.3.1-4,4.0+4+8,5.0,6.0+3,7.0(1998-2011)/1193
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Gadus-morrhua-Leberöl (Typ B)
ASK #17378	
Chemical Abstract Service Nr.	2749-70-4
Molgewicht	228.2863
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	Bis(benzyloxy)methan
ASK #17379	
Chemical Abstract Service Nr.	77-52-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	209545-05-1
Formelstamm	(C ₃₀ H ₄₇ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	456.7003
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₈ O ₃
2. Bezeichnung	3 -Hydroxyurs-12-en-28-säure
3. Bezeichnung	Ursolsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.02R,4.04R,4.07R
ASK #17380	
Chemical Abstract Service Nr.	107-45-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	38724-98-0; 77658-17-4; 89961-29-5
Molgewicht	129.2432
Bruttoformel	C ₈ H ₁₉ N
2. Bezeichnung	2,4,4-Trimethylpentan-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Amino-2,4,4-trimethylpentan; 2,4,4-Trimethyl-2-pentylamin; tert-Octylamin; (2,4,4-Trimethylpentan-2-yl)amin; 1,1,3,3-Tetramethylbutylamin; (2,4,4-Trimethylpentan-2-yl)azan
ASK #17424	
Chemical Abstract Service Nr.	1314-56-3

Molgewicht	141.9445
Bruttoformel	O ₅ P ₂
2. Bezeichnung	Phosphor()-oxid
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #17436

Chemical Abstract Service Nr. 14383-50-7

Molgewicht	112.1282
Bruttoformel	O ₃ S ₂
2. Bezeichnung	Trioxidosulfidosulfat(2-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung	Thiosulfat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.

ASK #17470

Formelstamm	C16-H19-Cl-N2 . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Chlorphenamin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(4-Chlorphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #17471

Formelstamm	C10-H15-N-O2 . PSS-DVB ca.
Vorzugsbezeichnung	Etilefrin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	3-[(<i>RS</i>)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol-poly(ethenylbenzol-co-diethenylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-ethylaminoethanol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #17489

Chemical Abstract Service Nr. 7664-39-3

Formelstamm	F-H
Molgewicht	20.0063
Bruttoformel	FH
2. Bezeichnung	Fluoran
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Flusssäure ((mit Angaben zur Konzentration))
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Fluorwasserstoffsäure

ASK #17505

Chemical Abstract Service Nr. 7790-87-6

Formelstamm $\text{Ce}^{3+} 3\text{I}^-$

Molgewicht 520.8294

Bruttoformel CeI_3

2. Bezeichnung Cer()-iodid

ASK #17517

Chemical Abstract Service Nr. 20908-72-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 55713-37-6; 64476-46-6

Formelstamm $\text{Fe}^{2+} (\text{O}_4\text{-S})^{2-} \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 223.9687

Bruttoformel FeO_4S

2. Bezeichnung Eisen()-sulfat 4 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rozenit; Siderotil [acc. to Lit. usually $\text{FeSO} (.) \text{HO}$]; Siderotil ($\text{Fe}(\text{SO}) (.) 4\text{HO}$); Eisen(II)-sulfat-Tetrahydrat

ASK #17523

2. Bezeichnung Aloe-ferox- und/oder andere Aloe-Arten-Blätterleitbündel-Latexsaft-Trockensubstanz, hergestellt durch Ablaufenlassen des Saftes aus den schräg aufgestellten abgeschnittenen Blättern und anschließendes Eintrocknen des Saftes

3. Bezeichnung Kap-Aloe

Zitat Bezeichnung
3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0258

ASK #17527

Chemical Abstract Service Nr. 68952-43-2

2. Bezeichnung Illicium-verum-Fruchtöl, gewonnenes ätherisches Öl durch Wasserdampfdestillation der trockenen, reifen Früchte

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Sternanisöl

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.8,5.0,6.0,7.0,8.0(2004-2017)/2108; Hager2008

ASK #17555

Chemical Abstract Service Nr. 4719-04-4

Molgewicht 219.2813

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{21}\text{N}_3\text{O}_3$

2. Bezeichnung 2,2',2''-(1,3,5-Triazinan-1,3,5-triyl)triethanol

ASK #17560

Chemical Abstract Service Nr. 1257-78-9

Formelstamm $\text{C}_{20}\text{-H}_{24}\text{-Cl-N}_3\text{-S} \cdot \text{C}_2\text{-H}_6\text{-O}_6\text{-S}_2$

Molgewicht 564.1381

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{ClN}_3\text{O}_6\text{S}_3$

Vorzugsbezeichnung Prochlorperazinedisilat

International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; MAR28
2. Bezeichnung	2-Chlor-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-ethan-1,2-disulfonat (1:1)
ASK #17561	
Chemical Abstract Service Nr.	54063-56-8
Molgewicht	337.563
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₅ NOS
Vorzugsbezeichnung	Suloctidil
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USAN; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(Octylamino)-1-[4-(propan-2-ylsulfanyl)phenyl]propan-1-ol
ASK #17562	
Chemical Abstract Service Nr.	7440-32-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	182260-48-6; 195161-81-0; 53549-90-9; 54319-51-6; 57854-37-2; 62650-70-8; 67796-94-5
Molgewicht	47.867
Bruttoformel	Ti
2. Bezeichnung	Titan
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Titan, elementar
ASK #17563	
Chemical Abstract Service Nr.	1111-67-7
Molgewicht	121.6284
Bruttoformel	CCuNS
2. Bezeichnung	Thiocyansäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung	Kupfer()-thiocyanat
ASK #17576	
2. Bezeichnung	Salvia-fruticosa-Blätter, ganz oder geschnitten, getrocknet
Zitat Bezeichnung 2	(EPPO); (Zander15,16(1994,2000)); (EoL); (SysTax); (Mansfeld); (Hager2008-2014:syn); EAB.Def; (GBIF); (USDA-NRCS); (PlantList); (CoL)
3. Bezeichnung	Dreilappiger Salbei
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+2(2001-2014)/1561; DAB2000; Hager2008-2014
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Kreuzsalbeiblätter; Salbei, Dreilappiger; Griechischer-Salbei-Blätter; Salvia-triloba-Blätter, ganz oder geschnitten, getrocknet; Dreilappiges Salbeiblatt; Kreuz-Salbei-Blätter; Griechische Salbeiblätter
ASK #17577	
Chemical Abstract Service Nr.	8001-79-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8013-56-7; 8015-57-4; 8021-37-2; 8041-22-3; 89958-32-7
2. Bezeichnung	Ricinus-communis-Samenöl

3. Bezeichnung Natives Rizinusöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0051; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.04,4.07/51; Ph.Eur.2005,5.0/0051

ASK #17600

Chemical Abstract Service Nr. 7789-00-6

Molgewicht 194.1903

Bruttoformel CrK_2O_4

2. Bezeichnung Kaliumchromat

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #17601

Chemical Abstract Service Nr. 94-14-4

Molgewicht 193.2423

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{NO}_2$

Vorzugsbezeichnung Isobutamben

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (2-Methylpropyl)(4-aminobenzoat)

ASK #17602

Chemical Abstract Service Nr. 134-95-2

Formelstamm $2(\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_3)^- \text{Ca}^{2+}$

Molgewicht 342.3568

Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{14}\text{CaO}_6$

2. Bezeichnung (R)- (Hydroxy)(phenyl)essigsäure-Calciumsalz

ASK #17628

Chemical Abstract Service Nr. 7681-15-4

Molgewicht 165.1891

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{NO}_2$

2. Bezeichnung Propyl(pyridin-3-carboxylat)

3. Bezeichnung Propylnicotinat

ASK #17631

Chemical Abstract Service Nr. 2922-28-3

Formelstamm $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}_5 \cdot \text{Cl-H}$

Molgewicht 171.5876

Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_6\text{ClN}_5$

2. Bezeichnung Purin-6-amin-hydrochlorid

3. Bezeichnung Adeninhydrochlorid

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

Synonym Purin-6-ylazan-hydrochlorid

ASK #17642

2. Bezeichnung Poly(methyl,vinyl)siloxan (x:y)

ASK #17643

Formelstamm (C41-H79-N6-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 705.1123

Bruttoformel C₄₁H₈₀N₆O₃

2. Bezeichnung 3,5-Bis({2-[2-(dodecylamino)ethylamino]ethylamino)methyl)-4-hydroxybenzoesäure

ASK #17644

Formelstamm C16-H37-N3 . Cl-H

Molgewicht 307.946

Bruttoformel C₁₆H₃₈ClN₃

2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-*N*'-dodecylethan-1,2-diamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(2-Aminoethyl)-*N*'-dodecylethylenbis(azan)-hydrochlorid

ASK #17656

Chemical Abstract Service Nr. 565-61-7

Molgewicht 100.1589

Bruttoformel C₆H₁₂O

2. Bezeichnung 3-Methylpentan-2-on

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.02R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #17659

Chemical Abstract Service Nr. 27856-11-7

Formelstamm (C7-H7-O5-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 204.1171

Bruttoformel C₇H₉O₅P

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)dihydrogenphosphat

ASK #17660

Formelstamm C7-H9-O5-P . C2-H8-N2

Molgewicht 264.2154

Bruttoformel C₉H₁₇N₂O₅P

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)dihydrogenphosphat-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)

3. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)dihydrogenphosphat-Ethylendiamin-Salz (1:1)

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

Synonym (2-Methoxyphenyl)dihydrogenphosphat-Ethylenbis(azan)-Salz

ASK #17661

Chemical Abstract Service Nr. 6151-66-2

Formelstamm 2(C20-H24-N2-O2) . C6-H8-O7 . 7 H₂-O

Molgewicht 967.064

Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₆ N ₄ O ₁₁
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (2:1) 7 H ₂ O
3. Bezeichnung	Chininhemicitrat 3.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-citrat (2:1) 7 HO; (<i>R</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-citrat (2:1) 7 HO

ASK #17664

Chemical Abstract Service Nr.	616-68-2
Molgewicht	248.3639
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Trimecain
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.9368
2. Bezeichnung	2-Diethylamino- <i>N</i> -(2,4,6-trimethylphenyl)acetamid

ASK #17665

Chemical Abstract Service Nr.	73972-50-6
Formelstamm	C22-H28-N4-O5 . 2 Cl-H
Molgewicht	501.4034
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ Cl ₂ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	1-Diethylamino-3-[(2,3-dimethoxy-6-nitroacridin-9-yl)amino]propan-2-ol-dihydrochlorid

ASK #17666

Chemical Abstract Service Nr.	6035-39-8
Molgewicht	428.4815
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	1-Diethylamino-3-[(2,3-dimethoxy-6-nitroacridin-9-yl)amino]propan-2-ol

ASK #17668

Chemical Abstract Service Nr.	146-17-8
Formelstamm	(C17-H19-N4-O9-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	456.3438
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₄ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Riboflavin-5'-phosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	E106; MAR28; E101
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[<i>g</i>]pteridin-10-yl)-2,3,4-trihydroxypentyl]dihydrogenphosphat

ASK #17679

Chemical Abstract Service Nr.	89-55-4
Formelstamm	(C7-H4-Br-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	217.0168

Bruttoformel C₇H₅BrO₃
2. Bezeichnung 5-Brom-2-hydroxybenzoesäure

ASK #17685

Chemical Abstract Service Nr. 9005-46-3

2. Bezeichnung Casein-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 USM111; MAR27

3. Bezeichnung Casein-Natrium

ASK #17720

Chemical Abstract Service Nr. 108-10-1

Molgewicht 100.1589

Bruttoformel C₆H₁₂O

2. Bezeichnung 4-Methylpentan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isobutylmethylketon

ASK #17761

Chemical Abstract Service Nr. 3092-17-9

Formelstamm C₁₂-H₁₈-N₂-O₄ . Cl-H

Molgewicht 290.7433

Bruttoformel C₁₂H₁₉ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Midodrinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung *rac*-2-Amino-*N*-[(2*R*)-2-(2,5-dimethoxyphenyl)-2-hydroxyethyl]acetamid-hydrochlorid

ASK #17763

Formelstamm (C₁₂-H₁₄-N₃-O₇)⁻ Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 371.2758

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₃NaO₇

2. Bezeichnung 1-Desoxy-1-[2-(pyridin-4-ylcarbonyl)hydrazinyl]- β -D-glucopyranuronsäure-Natriumsalz 2 H₂O

3. Bezeichnung 1-Desoxy-1-(2-isonicotinoylhydrazinyl)- β -D-glucopyranuronsäure-Natriumsalz 2 H₂O

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

Synonym 1-Desoxy-1-(2-isonicotinoyldiazanyl)- β -D-glucopyranuronsäure-Natriumsalz 2 HO

ASK #17769

Chemical Abstract Service Nr. 111-17-1

Formelstamm (C₆-H₈-O₄-S)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 178.2062

Bruttoformel C₆H₁₀O₄S

2. Bezeichnung 3,3'-Sulfandiyldipropansäure

ASK #17771

Chemical Abstract Service Nr. 23558-08-9

Formelstamm	C6-H14-x-Nax-O12-P2
Molgewicht	363.1055
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ NaO ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fosfructose-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	D-Fructofuranose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)-Natriumsalz

ASK #17772

Chemical Abstract Service Nr.	71937-66-1
Formelstamm	(C10-H12-N5-O13-P3)4 ⁻ 2H ⁺ Ca2 ⁺
Molgewicht	545.2432
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ CaN ₅ O ₁₃ P ₃
2. Bezeichnung	Adenosin-5'-triphosphat-Monocalciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Adenosin-5'-(tetrahydrogentriphosphat)-Monocalciumsalz

ASK #17783

Chemical Abstract Service Nr.	1666-28-0
Formelstamm	(C7-H4-Br-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	217.0168
Bruttoformel	C ₇ H ₅ BrO ₃
2. Bezeichnung	4-Brom-2-hydroxybenzoesäure

ASK #17791

Chemical Abstract Service Nr.	9031-11-2
Vorzugsbezeichnung	Tilactase ((mit Angaben zur Herkunft))
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	-D-Galactosidase
Zitat Bezeichnung 2	MAR29; EC3.2.1.23
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	beta-D-Galactosid-Galactohydrolase; beta-Galactosidase

ASK #17799

Chemical Abstract Service Nr.	4013-94-9
Molgewicht	144.2578
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ N ₂
2. Bezeichnung	N ¹ ,N ² -Di(propan-2-yl)ethan-1,2-diamin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N,N'-Bis(1-methylethyl)ethan-1,2-diamin; N,N'-Bis(1-methylethyl)-1,2-ethandiamin; N,N'-Diisopropyl-1,2-ethandiamin; Ethylenbis(isopropylazan); (Ethan-1,2-diyl)bis(isopropylazan); N,N'-Diisopropyl(ethan-1,2-diyl)bis(azan); N,N'-Diisopropylethan-1,2-diamin; N,N'-Diisopropylethylendiamin

ASK #17816

Chemical Abstract Service Nr.	52302-51-9
Formelstamm	C6-H12-N4 . x C-H-N-S
Molgewicht	198.269
Bruttoformel	C ₇ H ₁₂ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Methenaminthiocyanat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1,3,5,7-Tetraazaadamantan-thiocyanat (1:x)

ASK #17826

Chemical Abstract Service Nr.	71555-10-7
Formelstamm	C6-H14-N2-O2 . C4-H6-O5
Molgewicht	280.275
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	2-Hydroxybutandisäure-Lysin-Salz (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hydroxybernsteinsäure-Lysin-Salz; Lysinmalat

ASK #17827

Chemical Abstract Service Nr.	19045-00-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14269-55-7
Formelstamm	(C4-H5-N-O4) ²⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	196.4668
Bruttoformel	C ₄ H ₅ NO ₄ Zn
Vorzugsbezeichnung	Zinkaspartat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Zinksalz

ASK #17829

Chemical Abstract Service Nr.	25213-88-1
Formelstamm	(C3-H3-N)x . (C5-H8-O2)y . (C8-H8)z
Molgewicht	67700
2. Bezeichnung	Poly(acrylnitril-co-methylmethacrylat-co-styrol) (x:y:z)

ASK #17932

Chemical Abstract Service Nr.	13586-84-0
Formelstamm	2(C18-H35-O2) ⁻ Co ²⁺
Molgewicht	625.8718
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₀ CoO ₄
2. Bezeichnung	Octadecansäure-Cobalt()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Cobalt()-stearat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Stearinsäure-Cobalt(II)-Salz

ASK #17933

Chemical Abstract Service Nr. 660-60-6
Formelstamm $2(\text{C}_{18}\text{H}_{35}\text{O}_2)^- \text{Cu}^{2+}$
Molgewicht 630.4846
Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{70}\text{CuO}_4$
2. Bezeichnung Octadecansäure-Kupfer()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Kupfer()-stearat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Stearinsäure-Kupfer(II)-Salz

ASK #17950

Formelstamm $\text{Fe}^{2+} (\text{O}_4\text{S})^{2-} \cdot 1.5 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 178.9305
Bruttoformel FeO_4S
2. Bezeichnung Eisen()-sulfat-Sesquihydrat
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; Ph.Helv.7-11.0(1989-2012)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Eisen(II)-sulfat-1,5-Wasser; Eisen(II)-sulfat 1.5 HO

ASK #17972

Chemical Abstract Service Nr. 2778-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 133976-56-4; 69899-62-3; 8039-01-8
Molgewicht 536.9557
Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{72}\text{O}_2$
2. Bezeichnung Octadecylstearat

ASK #17975

Chemical Abstract Service Nr. 473-41-6
Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{N}_2\text{O}_3\text{S})^- \text{Na}^+$
Molgewicht 292.3298
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{N}_2\text{NaO}_3\text{S}$
Vorzugsbezeichnung Tolbutamid-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N*-(Butylcarbamoyl)-4-methylbenzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #17978

Chemical Abstract Service Nr. 17332-39-7
Formelstamm $\text{C}_{24}\text{H}_{29}\text{N}-\text{O}_4 \cdot \text{H}_3\text{N}-\text{O}_3\text{S}$

Molgewicht	492.5851
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Ethaverin(amidosulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	1-(3,4-Diethoxybenzyl)-6,7-diethoxyisochinolin-amidosulfat (1:1)

ASK #17993

Chemical Abstract Service Nr.	103-19-5
Molgewicht	246.391
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ S ₂
2. Bezeichnung	1,1'-Disulfandiylobis(4-methylbenzol)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Di-p-tolyldisulfid; 4,4'-Disulfandiylditoluol

ASK #18002

2. Bezeichnung	-Alkyl- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-Magnesiumsalz
3. Bezeichnung	Alkylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Magnesiumsalz

ASK #18014

Chemical Abstract Service Nr.	126-44-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	142469-10-1; 147100-21-8; 20230-95-9; 20230-96-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -O ₇) ³⁻
Molgewicht	189.0997
Bruttoformel	C ₆ H ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Citrat
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Citrat-trianion

ASK #18015

2. Bezeichnung	Astragalus-mongholicus-var.-mongholicus- und/oder -var.-dahuricus-Wurzel, ganz, von Nebenwurzeln und Wurzelkopf befreit, getrocknet, mindestens 0,040 % Astragalosid enthaltend
3. Bezeichnung	Chinesischer-Tragant-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.0,8.0(2011-2014)/2435
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Astragalus-membranaceus-var. mongholicus-Wurzel

ASK #18017

Chemical Abstract Service Nr.	465-29-2
Molgewicht	166.217
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₂

2. Bezeichnung	1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2,3-dion
3. Bezeichnung	Bornan-2,3-dion
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Campherchinon

ASK #18024

Chemical Abstract Service Nr.	3253-39-2
Molgewicht	364.4343
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ O ₄
2. Bezeichnung	[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenyl]bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenyl]dimethacrylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Bisphenol-A-dimethacrylat

ASK #18025

Chemical Abstract Service Nr.	1565-94-2
Molgewicht	512.5913
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₆ O ₈
2. Bezeichnung	{3,3'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]bis(2-hydroxypropyl)}bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	{3,3'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]bis(2-hydroxypropyl)}dimethacrylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Bisphenol-A-bis(2-hydroxypropylmethacrylat)

ASK #18026

Chemical Abstract Service Nr.	109-16-0
Molgewicht	286.3209
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ O ₆
2. Bezeichnung	(3,6-Dioxaoctan-1,8-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(3,6-Dioxaoctan-1,8-diyl)dimethacrylat

ASK #18028

Chemical Abstract Service Nr.	115-88-8
Molgewicht	362.3997
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ O ₄ P
2. Bezeichnung	Octyl(diphenyl)phosphat

ASK #18029

2. Bezeichnung Poly(hexan-1,6-diyl-diisocyanat-co-4,4'-(propan-2,2-diyl)diphenol-co-methyloxiran)- , -dimethacrylat (x:y:z)

ASK #18039

Chemical Abstract Service Nr.	38363-40-5
Molgewicht	291.4284
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Penbutolol
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2S)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2-cyclopentylphenoxy)propan-2-ol
ASK #18040	
Chemical Abstract Service Nr.	38363-32-5
Formelstamm	2(C18-H29-N-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	680.9352
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₀ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Penbutololsulfat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2S)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2-cyclopentylphenoxy)propan-2-ol-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Penbutololhemisulfat
ASK #18041	
Chemical Abstract Service Nr.	59729-31-6
Molgewicht	370.9156
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lorcinid
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)- <i>N</i> -[1-(propan-2-yl)piperidin-4-yl]-2-phenylacetamid
ASK #18042	
Chemical Abstract Service Nr.	58934-46-6
Formelstamm	C22-H27-Cl-N2-O . Cl-H
Molgewicht	407.3765
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lorcinidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)- <i>N</i> -[1-(propan-2-yl)piperidin-4-yl]-2-phenylacetamid-hydrochlorid
ASK #18043	
Chemical Abstract Service Nr.	32886-97-8
Molgewicht	439.5688
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pivmecillinam
International Nonproprietary Name	INN.L15

Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	[(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[[<i>(</i> azepan-1-yl)methyliden]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amdinocillinpivoxil; (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-(azepan-1-ylmethylenamino)-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat]
ASK #18044	
Chemical Abstract Service Nr.	31314-38-2
Molgewicht	279.4192
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N
Vorzugsbezeichnung	Prodipin
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl-1-(propan-2-yl)piperidin
ASK #18059	
Chemical Abstract Service Nr.	5949-12-2
Formelstamm	C19-H22-N2-O . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	366.8823
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-(Chinolin-4-yl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-hydrochlorid 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cinchoninhydrochlorid 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>S</i>)-(4-Chinolyl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-hydrochlorid 2 HO; (<i>S</i>)-(Chinolin-4-yl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-hydrochlorid 2 HO
ASK #18061	
Chemical Abstract Service Nr.	7783-84-8
Molgewicht	250.8103
Bruttoformel	FeH ₆ O ₆ P ₃
2. Bezeichnung	Phosphinsäure-Eisen()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung	Eisen()-phosphinat
ASK #18062	
Chemical Abstract Service Nr.	70536-17-3
Vorzugsbezeichnung	Macrosalb
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	(ATC-DE); (Hager2016); Pharmavista; (MAR2018); (ATC); (EUTCT)
2. Bezeichnung	Humanserumalbumin-Aggregat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Albumin (human)-Makroaggregat; Makroaggregiertes Humanserumalbumin; makroaggregiertes Humanserumalbumin; Makrosalb; Macrisalb; Serumalbumin (human)-Makroaggregat; Makroaggregate aus Humanalbumin; MAA ' ; Humanalbumin, makroaggregiert
ASK #18075	
Chemical Abstract Service Nr.	91524-16-2

	Molgewicht	325.4273
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₄ N ₄ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Timolol 0.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L14)
	2. Bezeichnung	(2S)-1-(<i>tert</i> -Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol 0.5 H ₂ O
ASK #18114	Chemical Abstract Service Nr.	41473-08-9
	Formelstamm	(C15-H17-I3-N-O5) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	673.0205
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ I ₃ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Iopronsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[[2-(3-Acetamido-2,4,6-triiodphenoxy)ethoxy]methyl]butansäure
ASK #18116	Vorzugsbezeichnung	Protaminphosphat
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	Basische Polypeptide aus Spermien oder Eizellen von Fischen (Clupein, Cyprinin, Esocin, Iridin, Salmin, Scombrin, Sturin und andere) oder anderen Wirbeltieren, Phosphate
ASK #18170	Chemical Abstract Service Nr.	27035-30-9
	Molgewicht	372.8023
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Oxametacin
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII
	2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]- <i>N</i> -hydroxyacetamid
ASK #18245	Chemical Abstract Service Nr.	9007-34-5
	2. Bezeichnung	Kollagen ((mit Angaben zur Herkunft))
	Zitat Bezeichnung 2	GII(5); ROMP9
ASK #18246	Chemical Abstract Service Nr.	34642-77-8
	Formelstamm	(C16-H18-N3-O5-S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	387.386
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₃ NaO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Amoxicillin-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0577; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/577; Ph.Eur.2005,5.0/0577
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #18247	
Chemical Abstract Service Nr.	534-33-8
Formelstamm	C8-H10-As-N-O5 . C4-H11-N
Molgewicht	348.2271
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ AsN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Acetarsol- <i>N</i> -Ethylethanamin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure- <i>N</i> -Ethylethanamin-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure-Diethylazan-Salz; Acetarsol-Diethylazan
ASK #18248	
Chemical Abstract Service Nr.	35619-65-9
Molgewicht	297.37
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tritiozin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28
2. Bezeichnung	(Morpholin-4-yl)(3,4,5-trimethoxyphenyl)methanthion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sulmetozin
ASK #18251	
Chemical Abstract Service Nr.	18497-13-7
Molgewicht	517.9096
Bruttoformel	Cl ₆ H ₂ Pt
2. Bezeichnung	Hydrogenhexachloridlatinat() 6 H ₂ O
3. Bezeichnung	Hexachloroplatin()-säure 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Chlorplatinsäure 6 HO
ASK #18254	
Chemical Abstract Service Nr.	7787-56-6
Molgewicht	177.1359
Bruttoformel	BeO ₄ S
2. Bezeichnung	Berylliumsulfat 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.1205
ASK #18256	

Chemical Abstract Service Nr.	59338-93-1
Molgewicht	315.3702
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alizaprid
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	6-Methoxy- <i>N</i> -{[1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-2-yl]methyl}-1 <i>H</i> -benzotriazol-5-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(1-Allylpyrrolidin-2-ylmethyl)-6-methoxy-1 <i>H</i> -benzotriazol-5-carboxamid
ASK #18257	
Formelstamm	C16-H21-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	351.8312
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alizapridhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10
2. Bezeichnung	6-Methoxy- <i>N</i> -{[1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-2-yl]methyl}-1 <i>H</i> -benzotriazol-5-carboxamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(1-Allylpyrrolidin-2-ylmethyl)-6-methoxy-1 <i>H</i> -benzotriazol-5-carboxamid-hydrochlorid
ASK #18258	
Chemical Abstract Service Nr.	1045-69-8
Molgewicht	330.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Testosteronacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8890; MAR27
2. Bezeichnung	3-Oxoandrost-4-en-17 -ylacetat
ASK #18275	
Chemical Abstract Service Nr.	13665-88-8
Molgewicht	421.4939
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₁ N ₇ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mopidamol
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	2,2',2'',2'''-[[4-(Piperidin-1-yl)pyrimido[5,4- <i>d</i>]pyrimidin-2,6-diyl]dinitrilo]tetraethanol
ASK #18279	
Chemical Abstract Service Nr.	33005-95-7
Formelstamm	(C14-H11-O3-S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	260.3083
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaprofensäure
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1157; Ph.Eur.2002,4.00/1157; Ph.Eur.2008,6.0/1157; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(5-Benzoylthiophen-2-yl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-(5-Benzoyl-2-thienyl)propansäure

ASK #18283

Chemical Abstract Service Nr.	1332-65-6
Molgewicht	213.567
Bruttoformel	ClCu ₂ H ₃ O ₃
2. Bezeichnung	Basisches Kupfer()-chlorid
3. Bezeichnung	Dikupfer()-chlorid-trihydroxid

ASK #18284

Chemical Abstract Service Nr.	12062-24-7
Molgewicht	205.6219
Bruttoformel	CuF ₆ Si
2. Bezeichnung	Hexafluorkieselsäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung	Kupfer()-hexafluorosilicat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.2643

ASK #18285

Chemical Abstract Service Nr.	20427-59-2
Molgewicht	97.5607
Bruttoformel	CuH ₂ O ₂
2. Bezeichnung	Kupfer()-hydroxid
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.2644

ASK #18296

Chemical Abstract Service Nr.	9013-56-3
Molgewicht	313000
3. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Blutgerinnungsfaktor XIII vom Menschen; Fibrinstabilisierender Faktor

ASK #18302

Chemical Abstract Service Nr.	47747-56-8
Molgewicht	481.5209
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ N ₃ O ₆ S

Vorzugsbezeichnung	Talampicillin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl){(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Oxo-1,3-dihydroisobenzofuran-1-yl){(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat}; (3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl){(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat}; (3-Oxo-1,3-dihydroisobenzofuran-1-yl){(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}

ASK #18355

Chemical Abstract Service Nr.	1212-72-2
Formelstamm	2(C11-H17-N) . H2-O4-S
Molgewicht	424.5972
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Mephenterminhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,2-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Benzylpropan-2-yl)(methyl)azan-sulfat (2:1)

ASK #18356

Chemical Abstract Service Nr.	6190-60-9
Formelstamm	2(C11-H17-N) . H2-O4-S . 2 H2-O
Molgewicht	460.6278
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Mephenterminhemisulfat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,2-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin-sulfat (2:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Benzylpropan-2-yl)(methyl)azan-sulfat (2:1) 2 HO

ASK #18358

Chemical Abstract Service Nr.	10257-54-2
Molgewicht	177.6239
Bruttoformel	CuO ₄ S
2. Bezeichnung	Kupfer()-sulfat-Monohydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Kupfer(II)-sulfat 1 HO

ASK #18359

Chemical Abstract Service Nr.	10034-96-5
--------------------------------------	------------

Molgewicht	169.0159
Bruttoformel	MnO ₄ S
2. Bezeichnung	Mangan()-sulfat 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	GII; DAB1998R; USMI9.5570; MAR28
3. Bezeichnung	Mangansulfat-Monohydrat (Ph.Eur.)

ASK #18360

Chemical Abstract Service Nr.	7785-87-7
Molgewicht	151.0007
Bruttoformel	MnO ₄ S
2. Bezeichnung	Mangan()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2	MAR28; USMI9.5570

ASK #18369

Chemical Abstract Service Nr.	23089-26-1
Molgewicht	222.3663
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ O
Vorzugsbezeichnung	Levomenol
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.05R,4.07R; DAB1997R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB2001R-2003R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	(2S)-6-Methyl-2-[(1S)-4-methylcyclohex-3-en-1-yl]hept-5-en-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,10S)-Bisabola-3,7-dien-10-ol; (-)-alpha-Bisabolol

ASK #18378

Chemical Abstract Service Nr.	21245-01-2
Molgewicht	235.322
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Padimat
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2-Methylbutyl/3-methylbutyl/pentyl)(4-dimethylaminobenzoat)

ASK #18380

Chemical Abstract Service Nr.	12168-80-8
Molgewicht	278.3315
Bruttoformel	AlKO ₈ Si ₃
2. Bezeichnung	Kalium[octaoxotrisilicat-aluminat(1-)]
3. Bezeichnung	Kalifeldspat

ASK #18381

Formelstamm	C19-H20-Cl-N3 . tannat
--------------------	------------------------

Vorzugsbezeichnung	Clemizoltannat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol-tannat
ASK #18382	
Chemical Abstract Service Nr.	17162-20-8
Formelstamm	C19-H20-Cl-N3 . H2-O4-S
Molgewicht	423.9137
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Clemizolsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol-sulfat (1:1)
ASK #18383	
Chemical Abstract Service Nr.	67110-79-6
Formelstamm	(C21-H28-Cl-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	444.9694
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ ClO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Luprostiol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-3-(3-Chlorphenoxy)-2-hydroxypropylsulfanyl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> -8 <i>RS</i> ,9 <i>RS</i> ,11 <i>SR</i> ,12 <i>SR</i> ,15 <i>RS</i>)-16-(3-Chlorphenoxy)-9,11,15-trihydroxy-17,18,19,20-tetranor-13-thiaprost-5-en-1-säure
ASK #18384	
Chemical Abstract Service Nr.	63527-52-6
Formelstamm	(C16-H16-N5-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	455.4655
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefotaxim
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; (7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #18385	
Chemical Abstract Service Nr.	64485-93-4
Formelstamm	(C16-H16-N5-O7-S2) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	477.4473
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₅ NaO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefotaxim-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0989; Ph.Eur.2002,4.00/989; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0989
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz; (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #18388

Chemical Abstract Service Nr.	1318-27-0
Molgewicht	277.854
Bruttoformel	Cl ₃ KMg
2. Bezeichnung	Kalium-trichloromagnesat(1-) 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Carnallit

ASK #18391

Chemical Abstract Service Nr.	1314-22-3
Molgewicht	97.3788
Bruttoformel	O ₂ Zn
2. Bezeichnung	Zinkperoxid
Zitat Bezeichnung 2	USM110
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Zinkdioxid

ASK #18442

Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	Propyl(pyridin-4-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Propylisonicotinat

ASK #18460

Chemical Abstract Service Nr.	7783-48-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	75013-57-9
Formelstamm	Sr ²⁺ 2F ⁻
Molgewicht	125.6168
Bruttoformel	F ₂ Sr
2. Bezeichnung	Strontiumfluorid

ASK #18494

Molgewicht 670.5695
Bruttoformel $C_{29}H_{34}O_{18}$
Vorzugsbezeichnung Bis(*O*-hydroxymethyl)rutosid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

ASK #18524

Chemical Abstract Service Nr. 9063-38-1
2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)stärke-Natriumsalz (2.0-3.4% Na)
3. Bezeichnung Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B) (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B)

ASK #18568

Chemical Abstract Service Nr. 2955-88-6
Molgewicht 115.1735
Bruttoformel $C_6H_{13}NO$
2. Bezeichnung 2-(Pyrrolidin-1-yl)ethan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Epolamin

ASK #18569

Formelstamm $3(C_6H_6N-O_3-S)^- Ce_3^+$
Molgewicht 656.6612
Bruttoformel $C_{18}H_{18}CeN_3O_9S_3$
2. Bezeichnung 4-Aminobenzolsulfonsäure-Cer()-salz (3:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Sulfanilsäure-Cer(III)-Salz; Cer(III)-sulfanilat

ASK #18581

Chemical Abstract Service Nr. 103-72-0
Molgewicht 135.1863
Bruttoformel C_7H_5NS
2. Bezeichnung Isothiocyanatobenzol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Phenylisothiocyanat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Phenylsenföl

ASK #18583

Formelstamm $C_{17}H_{19}N_3O_3 \cdot Cl-H$
Molgewicht 349.812

Bruttoformel $C_{17}H_{20}ClN_3O_3$

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)(4-nicotinamidobenzoat)-hydrochlorid

ASK #18586

2. Bezeichnung Pisum-sativum-Samenstärke

3. Bezeichnung Erbsenstärke

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.3/2403

ASK #18588

Chemical Abstract Service Nr. 114-03-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 4298-20-8; 56-69-9; 72572-97-5; 72572-98-6

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

Molgewicht 220.2246

Bruttoformel $C_{11}H_{12}N_2O_3$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-(5-hydroxy-1*H*-indol-3-yl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Hydroxy-DL-tryptophan

ASK #18589

Chemical Abstract Service Nr. 4350-09-8

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

Molgewicht 220.2246

Bruttoformel $C_{11}H_{12}N_2O_3$

Vorzugsbezeichnung Oxitriptan

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(5-hydroxy-1*H*-indol-3-yl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Hydroxy-L-tryptophan

ASK #18598

Chemical Abstract Service Nr. 996-97-4

Molgewicht 199.333

Bruttoformel $C_{12}H_{25}NO$

2. Bezeichnung *N,N*-Diethyloctanamid

ASK #18599

Chemical Abstract Service Nr. 27503-81-7

Formelstamm $(C_{13}H_9N_2O_3S)^- H^+$

Molgewicht 274.2951

Bruttoformel $C_{13}H_{10}N_2O_3S$

Vorzugsbezeichnung Ensulizol

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung 2-Phenyl-1*H*-benzimidazol-5-sulfonsäure

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #18615

2. Bezeichnung Fettalkohol(C₁₂-C₁₈)sulfate-Kalium-Natrium-Salze

3. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₈)hydrogensulfate-Kalium-Natrium-Salze

ASK #18617

Formelstamm x(C₆-H₅-O₇)³⁻ . y(O₄-P)³⁻ . nFe³⁺ . mK⁺ ca.

2. Bezeichnung Eisen()-kalium-citrat-phosphat-Komplex

ASK #18619

2. Bezeichnung -Dodecyl- -methoxypoly(oxyethylen)-22

ASK #18620

Chemical Abstract Service Nr. 54797-50-1

Molgewicht 356.3692

Bruttoformel C₂₀H₂₀O₆

2. Bezeichnung Phenyl{2-[2-hydroxy-3-(2-methylprop-2-enoyloxy)propoxy]benzoat}

3. Bezeichnung [2-Hydroxy-3-(2-phenoxy-carbonylphenoxy)propyl]methacrylat

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

Synonym Phenyl{2-[2-hydroxy-3-(methacryloyloxy)propoxy]benzoat}

ASK #18621

Chemical Abstract Service Nr. 3077-12-1

Molgewicht 195.2582

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₂

2. Bezeichnung 2,2'-[(4-Methylphenyl)azandiyl]diethanol

ASK #18622

Chemical Abstract Service Nr. 2440-22-4

Molgewicht 225.2459

Bruttoformel C₁₃H₁₁N₃O

Vorzugsbezeichnung Drometrisol

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung 2-(2*H*-Benzotriazol-2-yl)-4-methylphenol

ASK #18623

Chemical Abstract Service Nr. 603-36-1

Molgewicht 353.0717

Bruttoformel C₁₈H₁₅Sb

2. Bezeichnung Triphenylstiban

ASK #18624

Formelstamm (C₁₀-H₁₀-O₃)_n

2. Bezeichnung Poly[3-(2-hydroxybenzoyloxy)propylen]

ASK #18626

Chemical Abstract Service Nr. 26914-52-3
Molgewicht 199.27
Bruttoformel C₉H₁₃NO₂S
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-2/4-methylbenzolsulfonamid

ASK #18634

Chemical Abstract Service Nr. 13425-39-3
Molgewicht 329.3107
Bruttoformel C₁₅H₁₅N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Etofyllinnicotinat
International Nonproprietary Name INN.L6,L3
2. Bezeichnung [2-(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 *H*-purin-7-yl)ethyl]nicotinat

ASK #18641

Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻ (169)Er³⁺
Molgewicht 358.0343
Bruttoformel C₆H₅ErO₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(¹⁶⁹Er)Erbiumsalm
3. Bezeichnung (¹⁶⁹Er)Erbiumcitrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-((169)Er)Erbiumsalm

ASK #18642

Chemical Abstract Service Nr. 50800-85-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10025-82-8
Formelstamm Cl₃-(111)In
Molgewicht 217.2639
Bruttoformel Cl₃In
2. Bezeichnung (¹¹¹In)Indium()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.MISC-16
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(111)In]Indium(III)-chlorid-Lösung

ASK #18643

Vorzugsbezeichnung Fibrinogen (¹³¹I)
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen, (¹³¹I)iodiert
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fibrinogen, human, iodiert [(131)I]; Blutgerinnungsfaktor I (human), [(131)I]Iod

ASK #18644

Formelstamm C₂₇-H₄₅-(131)I-O

Bruttoformel $C_{27}H_{45}IO$

2. Bezeichnung 19- (^{131}I) iodcholest-5-en-3 -ol

3. Bezeichnung 19- (^{131}I) iodcholesterol

ASK #18645

Chemical Abstract Service Nr. 7440-52-0

Molgewicht 167.259

Bruttoformel Er

2. Bezeichnung Erbium

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.3556

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Erbium, elementar

ASK #18646

Chemical Abstract Service Nr. 7440-15-5

Molgewicht 186.207

Bruttoformel Re

2. Bezeichnung Rhenium

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rhenium, elementar

ASK #18647

Chemical Abstract Service Nr. 7440-65-5

Molgewicht 88.9059

Bruttoformel Y

2. Bezeichnung Yttrium

Zitat Bezeichnung 2 ROMP7; USMI10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Yttrium, elementar

ASK #18648

Chemical Abstract Service Nr. 10466-65-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 31018-22-1

Molgewicht 289.3029

Bruttoformel KO_4Re

2. Bezeichnung Perrheniumsäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung (7-4)-Kaliumperrhenat

ASK #18649

Chemical Abstract Service Nr. 59160-29-1

Formelstamm $(C_{14}H_{16}N_2O_5)_2 \cdot 2H^+$

Molgewicht	294.3031
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Lidofenin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; DE-SRS; GlnAS; CAS; MAR28; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carboxymethyl- <i>N</i> -[2-(2,6-dimethylanilino)-2-oxoethyl]glycin

ASK #18652

Chemical Abstract Service Nr.	17024-94-1
Formelstamm	C24-H51-O4-(32)P
Molgewicht	435.6332
Bruttoformel	C ₂₄ H ₅₁ O ₄ P
2. Bezeichnung	Trioctyl(³² P)phosphat

ASK #18653

Chemical Abstract Service Nr.	67023-60-3
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ (90)Y3+
Molgewicht	279.0069
Bruttoformel	C ₆ H ₅ O ₇ Y
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(⁹⁰ Y)Yttriumsalz
3. Bezeichnung	(⁹⁰ Y)Yttriumcitrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-((90)Y)Yttriumsalz

ASK #18656

2. Bezeichnung	Glycerol(butandioat,decanoat,octanoat) (x:y:z) ((mit Angaben zum Mengenverhältnis der Komponenten))
Zitat Bezeichnung 2	SGK
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Glycerol(decanoat,octanoat,succinat) (x:y:z)

ASK #18661

Formelstamm	C16-H34-O und Fettalkohol-Homologe
Molgewicht	242.4412
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₄ O
2. Bezeichnung	Hexadecan-1-ol, Gemisch mit anderen Fettalkoholen, Reinheit mindestens 0,95:0,05 m/m
3. Bezeichnung	Cetylalkohol (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cetylalkohol

ASK #18664

Chemical Abstract Service Nr.	59017-64-0
Formelstamm	(C24-H20-I6-N5-O8) ⁻ H+

Molgewicht	1268.8791
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₁ I ₆ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	loxaglinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; MAR2000-2016; GII; EAB4.1,5.0,6.0,7.0,8.0+1+6(2002-2016)/2009
2. Bezeichnung	3-[(2-Hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(<i>N</i> -methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(2-Hydroxyethyl)-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(<i>N</i> -methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]isophthalamidsäure
ASK #18665	
Chemical Abstract Service Nr.	67992-58-9
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₀ I ₆ N ₅ O ₈) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	1290.8609
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ I ₆ N ₅ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Natriumioxaglat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	3-[(2-Hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(<i>N</i> -methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]benzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	loxaglinsäure-Natriumsalz
ASK #18666	
Chemical Abstract Service Nr.	59018-13-2
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₀ I ₆ N ₅ O ₈) ⁻ (C ₇ H ₁₈ N ₂ O ₅) ⁺
Molgewicht	1464.0926
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₈ I ₆ N ₆ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	loxaglat-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L17,L6
2. Bezeichnung	3-[(2-Hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(<i>N</i> -methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(2-Hydroxyethyl)-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(<i>N</i> -methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]isophthalamidsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); Megluminioxaglat
ASK #18667	
Chemical Abstract Service Nr.	51333-22-3
Molgewicht	430.5339
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Budesonid
	INN.L17

International Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1075; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1075; Ph.Eur.2005,5.0/1075; GII
2. Bezeichnung	(2' <i>RS</i> ,16 <i>H</i>)-11 ,21-Dihydroxy-2'-propyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	16alpha,17-[(<i>RS</i>)-Butan-1,1-diylbis(oxy)]-11beta,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion; 16alpha,17-[(<i>RS</i>)-Butylidendioxy]-11beta,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion; 16alpha,17-[(<i>RS</i>)-Butylidendioxy]-11beta,21-dihydroxy-1,4-pregnadien-3,20-dion

ASK #18668

Chemical Abstract Service Nr.	39236-46-9
Molgewicht	388.2935
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₈ O ₈
2. Bezeichnung	1,1'-Methylenbis[3-(3-hydroxymethyl-2,5-dioximidazolidin-4-yl)]harnstoff

ASK #18669

Chemical Abstract Service Nr.	51234-28-7
Formelstamm	(C16-H11-Cl-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	301.7244
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Benoxapfen

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[2-(4-Chlorphenyl)-1,3-benzoxazol-5-yl]propansäure

ASK #18670

Chemical Abstract Service Nr.	54504-70-0
Molgewicht	420.8468
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Etofyllinclofibrat

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28
2. Bezeichnung	[2-(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7 <i>H</i> -purin-7-yl)ethyl][2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]

ASK #18671

Formelstamm	C6-H15-N-O3 . C-H-N-S
Molgewicht	208.2785
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₂ O ₃ S

2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitrilotriethanol-thiocyanat (1:1)

ASK #18672

Chemical Abstract Service Nr.	7601-53-8
Formelstamm	C6-H15-N-O3 . H-I
Molgewicht	277.1006

	Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ INO ₃
	2. Bezeichnung	2,2',2''-Nitrilotriethanol-hydroiodid
ASK #18674		
	Formelstamm	(C14-H18-N3-O10)5 ⁻ 2H ⁺ (111)In3 ⁺
	Molgewicht	501.2278
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ InN ₃ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	(¹¹¹ In)Indiumdihydrogenpentetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-(¹¹¹ In)Indiumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-((111)In)Indiumsalz
ASK #18675		
	Chemical Abstract Service Nr.	2809-21-4
	Formelstamm	(C2-H4-O7-P2)4 ⁻ 4H ⁺
	Molgewicht	206.0282
	Bruttoformel	C ₂ H ₈ O ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Etidronsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	2. Bezeichnung	1-Hydroxyethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)
ASK #18676		
	Chemical Abstract Service Nr.	7414-83-7
	Formelstamm	(C2-H4-O7-P2)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺
	Molgewicht	249.9919
	Bruttoformel	C ₂ H ₆ Na ₂ O ₇ P ₂
	2. Bezeichnung	1-Hydroxyethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz
	3. Bezeichnung	Etidronat-Dinatrium (Ph.Eur.)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Etidronat-Dinatrium; Dinatriumetidronat; Etidronsäure-Dinatriumsalz
ASK #18677		
	Chemical Abstract Service Nr.	25332-39-2
	Formelstamm	C19-H22-Cl-N5-O . Cl-H
	Molgewicht	408.3248
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ Cl ₂ N ₅ O
	Vorzugsbezeichnung	Trazodonhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI9.9266
	2. Bezeichnung	2-{3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyridin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid

ASK #18678

Chemical Abstract Service Nr.	55142-85-3
Molgewicht	263.7857
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClNS
Vorzugsbezeichnung	Ticlopidin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5-[(2-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(2-Chlorbenzyl)-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin

ASK #18679

Chemical Abstract Service Nr.	53885-35-1
Formelstamm	C14-H14-Cl-N-S . Cl-H
Molgewicht	300.2466
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ Cl ₂ NS
Vorzugsbezeichnung	Ticlopidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/1050; Ph.Eur.2002,4.00/1050; Ph.Eur.2005,5.0/1050
2. Bezeichnung	5-[(2-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(2-Chlorbenzyl)-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-hydrochlorid

ASK #18680

Chemical Abstract Service Nr.	32672-69-8
Formelstamm	C21-H26-N2-O-S2 . C6-H6-O3-S
Molgewicht	544.749
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₂ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Mesoridazinbesilat
International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L22
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5757
2. Bezeichnung	10-[2-(1-Methylpiperidin-2-yl)ethyl]-2-(methylsulfinyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-benzolsulfonat (1:1)

ASK #18681

Chemical Abstract Service Nr.	32222-06-3
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Calcitriol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/0883; Ph.Eur.2005,5.0/0883; BP2001-2010; PHARMEUROPA7.2,10.4; Ph.Eur.2002,4.00/883; USMI11; USAN

2. Bezeichnung (1*S*,3*R*,5*Z*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,25-triol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1alpha,3beta,25-triol; 1alpha,25-Dihydroxycholecalciferol

ASK #18682

Chemical Abstract Service Nr. 34645-84-6
Formelstamm (C₁₄-H₉-Cl₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 297.1334
Bruttoformel C₁₄H₁₀Cl₂O₃
Vorzugsbezeichnung Fenclofenac
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII; MAR28
2. Bezeichnung 2-[2-(2,4-Dichlorphenoxy)phenyl]essigsäure

ASK #18690

2. Bezeichnung Alkyl(dichlorbenzyl)dimethylammoniumchlorid

ASK #18703

Formelstamm (C₁₃-H₂₂-O₄)_n
2. Bezeichnung Poly[(propan-1,2-diyl)decandioat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Poly(propylensebacat)

ASK #18711

Chemical Abstract Service Nr. 97-86-9
Molgewicht 142.1956
Bruttoformel C₈H₁₄O₂
2. Bezeichnung (2-Methylpropyl)(2-methylprop-2-enoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isobutylmethacrylat

ASK #18715

Chemical Abstract Service Nr. 53956-04-0
Formelstamm (C₄₂-H₅₉-O₁₆)₃⁻ 2H⁺ (H₄-N)⁺
Molgewicht 839.9626
Bruttoformel C₄₂H₆₅NO₁₆
2. Bezeichnung 3 -(2-O- -D-Glucopyranuronosyl- -D-glucopyranuronosyloxy)-11-oxo-18 -olean-12-en-30-säure-Monoammoniumsalz (Oleanen:18 -Oleanen = 90:10 bis 100:0)
Zitat
Bezeichnung 2 Config:CHNCA8(1989)v25.4,p426-430; Config:Hager2008; Config:KEGG.C02284; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19; Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:PA
Ammoniumglycyrrhizat (Ph.Eur.)

3.

Bezeichnung

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Monoammoniumglycyrrhizat; Glycyrrhizasäure-Monoammoniumsalz; Ammoniumglycyrrhizat;
(20beta-Carboxy-11-oxo-30-norolean-12-en-3beta-yl)(2-O-beta-D-glucopyranuronosyl-beta-D-glucopyranosiduronsäure)-(20beta-Carboxy-11-oxo-30-nor-18alpha-olean-12-en-3beta-yl)(2-O-beta-D-glucopyranuronosyl-beta-D-glucopyranosiduronsäure)-(20beta)-3beta-[[2-O-(beta-D-glucopyranosyluronsäure)-beta-D-glucopyranosyluronsäure]oxy]-11-oxo-18xi-olean-12-en-29-säure-Ammoniumsalz (1:1), 18beta:18alpha = 90:10 bis 100:0; Glycyrrhizin- und alpha-Ammoniumdihydrogenglycyrrhizat

ASK #18717

Chemical Abstract Service Nr. 10124-43-3

Molgewicht 154.9958

Bruttoformel CoO₄S

2. Bezeichnung Schwefelsäure-Cobalt()-Salz

3. Bezeichnung Cobalt()-sulfat

Zitat Bezeichnung 3 Romp8; USM11

ASK #18733

Molgewicht 406.3088

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₈O₈

2. Bezeichnung 1,1'-Methylenbis[3-(3-hydroxymethyl-2,5-dioxoimidazolidin-4-yl)harnstoff] 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 Gll

ASK #18746

Chemical Abstract Service Nr. 10380-28-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1135443-76-3; 132-71-8; 29713-19-7; 37220-44-3; 37233-52-6; 47110-30-5

Formelstamm 2(C₉H₆N-O)⁻ Cu₂⁺

Molgewicht 351.8461

Bruttoformel C₁₈H₁₂CuN₂O₂

2. Bezeichnung (SP-4-1)-Bis(chinolin-8-olato- N, O)kupfer

3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-Kupfer()-Salz

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista

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

Synonym Kupfer(2+)di(8-chinolinolat); Bis(chinolin-8-olato-N(1),O(8))kupfer; Bis(8-chinolinolato)kupfer; Kupfer-8-hydroxychinolin; Kupfer-8-hydroxychinolin (CHCuNO); Chinolin-8-ol-Kupfer(2+)-Salz (2:1); Kupfer(2+)dichinolin-8-olat; Bis(8-oxychinolin)kupfer; Kupferbis(8-chinolyloxid); Oxin-Kupfer; Oxinkupfer; Kupferbis(8-oxychinolin); Kupfer-8-hydroxychinolat; 8-Hydroxychinolin-Kupfer(II)-Salz

ASK #18752

Chemical Abstract Service Nr. 6591-59-9

Formelstamm C₂₀H₂₁N-O₄ . C₈H₈-O₃

Molgewicht 491.5324

Bruttoformel C₂₈H₂₉NO₇

2. Bezeichnung	1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxyisochinolin-[(<i>RS</i>)-(hydroxy)(phenyl)acetat] (1:1)
3. Bezeichnung	Papaverin-[(<i>RS</i>)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Papaverinmandelat

ASK #18754

Chemical Abstract Service Nr.	3563-14-2
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₁ N ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	272.2777
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfasuccinamid
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	4-Oxo-4-(4-sulfamoylanilino)butansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(4-Sulfamoylphenylcarbamoyl)propansäure

ASK #18755

Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₁ N ₂ O ₅ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	294.2595
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ N ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfasuccinamid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	4-Oxo-4-(4-sulfamoylanilino)butansäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(4-Sulfamoylphenylcarbamoyl)propansäure-Natriumsalz

ASK #18767

Chemical Abstract Service Nr.	2174-64-3
Molgewicht	140.1366
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flamenol
International Nonproprietary Name	INNv.L24
2. Bezeichnung	5-Methoxybenzol-1,3-diol

ASK #18782

Chemical Abstract Service Nr.	7786-80-3
Molgewicht	275.3859
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
2. Bezeichnung	4-Octyl-4-azatricyclo[5.2.1.0 ^{2,6}]dec-8-en-3,5-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Octyl-3a,4,7,7a-tetrahydro-4,7-methano-1H-isoindol-1,3(2H)-dion; N-Octylbicyclo[2.2.1]hept-5-en-2,3-dicarboximid; N-Octyl-8,9,10-trinorborn-5-en-2,3-dicarboximid

ASK #18783

Chemical Abstract Service Nr.	2921-88-2
Molgewicht	350.5863
Bruttoformel	$C_9H_{11}Cl_3NO_3PS$
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Diethyl- <i>O</i> -(3,5,6-trichlorpyridin-2-yl)phosphorothioat
3. Bezeichnung	Chlorpyrifos
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.2179; MAR27; ISO
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Chlorpyriphos; Dursban

ASK #18787

Chemical Abstract Service Nr.	1312-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37248-34-3
Formelstamm	$(S)2^- 2K^+$
Molgewicht	110.2616
Bruttoformel	K_2S
2. Bezeichnung	Dikaliumsulfid
Zitat Bezeichnung 2	EINECS; GSBL; IGS; UBA-WGK; LB
3. Bezeichnung	Kaliumsulfid
Zitat Bezeichnung 3	EINECS; GESTIS; GSBL; IGS; ROMP2013; Hager2012; UBA-WGK
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Kaliumsulfid, wasserfrei; einfaches Schwefelkalium; Kaliummonosulfid; Dikaliummonosulfid (KS); Kaliummonosulfuret; Dikaliummonosulfid; Kaliumsulfid (KS); Schwefelkalium

ASK #18803

Chemical Abstract Service Nr.	111-21-7
Molgewicht	234.2463
Bruttoformel	$C_{10}H_{18}O_6$
2. Bezeichnung	(3,6-Dioxaoctan-1,8-diyl)diacetat

ASK #18812

Chemical Abstract Service Nr.	13320-34-8
Molgewicht	538.675
Bruttoformel	$C_{31}H_{42}N_2O_6$
2. Bezeichnung	{2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethyl}bis[2-(aziridin-1-yl)butanoat]

ASK #18813

Chemical Abstract Service Nr.	65581-12-6
Molgewicht	696.4671
Bruttoformel	$C_{31}H_{40}Br_2N_2O_6$
2. Bezeichnung	{2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)bis(3-bromphenoxy)]diethyl}bis[2-(aziridin-1-yl)butanoat]

ASK #18814

Formelstamm	$(C_{25}H_{51}O_2S)^+ (C_7H_7O_3S)^-$
--------------------	---------------------------------------

Molgewicht 586.9299

Bruttoformel $C_{32}H_{58}O_5S_2$

2. Bezeichnung (Dodecyl)(ethyl){3-[(2-ethylhexyl)oxycarbonyl]propyl}sulfonium(4-methylbenzolsulfonat)

ASK #18818

Formelstamm (C25-H51-O2-S)+ (BF4)⁻

Molgewicht 502.5409

Bruttoformel $C_{25}H_{51}BF_4O_2S$

2. Bezeichnung (Dodecyl)(ethyl){3-[(2-ethylhexyl)oxycarbonyl]propyl}sulfonium(tetrafluoroborat)

ASK #18819

Chemical Abstract Service Nr. 102-82-9

Molgewicht 185.3495

Bruttoformel $C_{12}H_{27}N$

2. Bezeichnung *N,N*-Dibutylbutan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tributylazan; Tributylamin

ASK #18821

Chemical Abstract Service Nr. 2031-67-6

Molgewicht 178.3015

Bruttoformel $C_7H_{18}O_3Si$

2. Bezeichnung Triethoxymethylsilan

ASK #18822

Chemical Abstract Service Nr. 78-62-6

Molgewicht 148.2755

Bruttoformel $C_6H_{16}O_2Si$

2. Bezeichnung Diethoxydimethylsilan

ASK #18823

Chemical Abstract Service Nr. 5593-70-4

Molgewicht 340.3216

Bruttoformel $C_{16}H_{36}O_4Ti$

2. Bezeichnung Butan-1-ol-Titan()-Salz

ASK #18824

Chemical Abstract Service Nr. 24650-42-8

Molgewicht 256.2964

Bruttoformel $C_{16}H_{16}O_3$

2. Bezeichnung 2,2-Dimethoxy-1,2-diphenylethanon

ASK #18825

Molgewicht 438.6233

Bruttoformel $C_{26}H_{47}O_3P$

2. Bezeichnung Didecyl(phenylphosphonat)

ASK #18853

Chemical Abstract Service Nr.	23155-02-4
Formelstamm	(C ₃ -H ₅ -O ₄ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	138.059
Bruttoformel	C ₃ H ₇ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Fosfomycin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-(3-Methyloxiran-2-yl)phosphonsäure

ASK #18854

Chemical Abstract Service Nr.	26016-99-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50636-58-3
Formelstamm	(C ₃ -H ₅ -O ₄ -P) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	182.0227
Bruttoformel	C ₃ H ₅ Na ₂ O ₄ P
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-Methyloxiran-2-ylphosphonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Fosfomycin-Natrium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Fosfomycin-Dinatrium; Fosfomycin-Natrium

ASK #18859

Chemical Abstract Service Nr.	94233-34-8
Formelstamm	(C ₃ -H ₆ -Ag-O ₄ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	301.0653
Bruttoformel	C ₃ H ₆ AgNaO ₄ S ₂
2. Bezeichnung	3-Argentiosulfanyl-2-hydroxypropan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #18863

Chemical Abstract Service Nr.	466-11-5
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₈ -F-O ₈ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	494.5061
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FNaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Natrium(dexamethason-21-sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogensulfat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dexamethason-21-hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #18864

Chemical Abstract Service Nr. 303-42-4
Molgewicht 414.6206
Bruttoformel $C_{27}H_{42}O_3$
Vorzugsbezeichnung Metenolonenantat
International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18
2. Bezeichnung 1-Methyl-3-oxo-5 -androst-1-en-17 -ylheptanoat

ASK #18865

Chemical Abstract Service Nr. 69164-69-8
Molgewicht 458.587
Bruttoformel $C_{27}H_{38}O_6$
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-hexanoat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhexanoat

ASK #18871

2. Bezeichnung Schisandra-chinensis-Früchte
Zitat Bezeichnung 2 ABChinMed2009; Hager2008
3. Bezeichnung Schisandrafrüchte (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.3/2428

ASK #18877

Chemical Abstract Service Nr. 23297-93-0
Formelstamm $C_5H_9N_3 \cdot 2 H_3O_4P \cdot H_2O$
Molgewicht 325.1507
Bruttoformel $C_5H_{15}N_3O_8P_2$
2. Bezeichnung 2-(1*H*-Imidazol-4-yl)ethanamin-phosphat (1:2) 1 H_2O
3. Bezeichnung Histaminphosphat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 2-(Imidazol-4-yl)ethylazan-phosphat (1:2) 1 HO; Histaminphosphat 1 HO; Histaminbis(phosphat) 1 HO; Histaminphosphat '

ASK #18878

Chemical Abstract Service Nr. 2618-18-0
Formelstamm $(C_{20}H_{12}I_6N_2O_6)^{2-} 2Na^+$
Molgewicht 1183.7254
Bruttoformel $C_{20}H_{12}I_6N_2Na_2O_6$
Vorzugsbezeichnung Adipiodon-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dinatriumsalz
ASK #18880

Chemical Abstract Service Nr. 63245-28-3
Formelstamm (C₁₆H₂₀N₂O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 322.3563
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Etifenin
International Nonproprietary Name INNv.L43
Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN
2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-diethylanilino)-2-oxoethyl]glycin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2,6-Diethylphenylcarbamoylmethyl)imino]diessigsäure

ASK #18881

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₄-C₁₈)(tetradecanoat/palmitat/stearat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Synthetischer Walrat

ASK #18882

Chemical Abstract Service Nr. 848-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 113679-52-0
Molgewicht 335.1847
Bruttoformel C₁₆H₁₂Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Lormetazepam
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 Hager2014; EUTCT; BP1993-2016; BAN; MeSH; PubChem; CAS; UBA-WGK; IGS; GLST; EUCR; ATC; EINECS; Pharmavista; JAN; MAR2015; ChemID; ChemSpider; NIST; USDEA:2774; USEPA-ACToR; UNODC; RTECS; KEGG; USNCT; NCI; ICTRP; ROMP2015; AAN; USMI14; USAN; GSBL
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; N-Methyllorazepam; (+/-)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; (RS)-Lormetazepam; (RS)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-2,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on; 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; (+/-)-Lormetazepam; Methyl-Lorazepam; (RS)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; Methyllorazepam

ASK #18883

Chemical Abstract Service Nr. 52-78-8
Molgewicht 302.451
Bruttoformel C₂₀H₃₀O₂

Vorzugsbezeichnung	Norethandrolon
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregn-4-en-3-on
ASK #18884	
Chemical Abstract Service Nr.	24311-19-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	32271-76-4
Formelstamm	C15-H15-N3-O . Cl-H
Molgewicht	289.76
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ethacridinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	7-Ethoxyacridin-3,9-diamin-hydrochlorid (1:1)
ASK #18890	
Chemical Abstract Service Nr.	33089-61-1
Molgewicht	293.406
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Amitraz
International Nonproprietary Name	INNv.L47
Zitat Bezeichnung 1	BPV2001,2002,2003; GII; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; ISO
2. Bezeichnung	N ² -(2,4-Dimethylphenyl)-N ¹ -[(2,4-dimethylphenylimino)methyl]-N ¹ -methylformimidamid
ASK #18893	
Chemical Abstract Service Nr.	53643-48-4
Molgewicht	753.9261
Bruttoformel	C ₄₃ H ₅₅ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Vindesin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	3-Carbamoyl- <i>O</i> ⁴ -desacetyl-3-des(methoxycarbonyl)vincal leukoblastin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl{[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-1,2,3,4-tetrahydro-1H-benzimidazol-2-yl]methyl}carbamate Methyl{[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a(1),4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-1,2,3,4-tetrahydro-1H-benzimidazol-2-yl]methyl}carbamate
ASK #18894	
Chemical Abstract Service Nr.	59917-39-4
Formelstamm	C43-H55-N5-O7 . H2-O4-S
Molgewicht	852.0046

Bruttoformel	C ₄₃ H ₅₇ N ₅ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Vindesinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1276; Ph.Eur.2002,4.00/1276; USMI10; MAR28; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1276
2. Bezeichnung	3-Carbamoyl- <i>O</i> ⁴ -desacetyl-3-des(methoxycarbonyl)vincaleukoblastin-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a(1),4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-(1:1); Methyl[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-1,(1:1)]
ASK #18895	
Chemical Abstract Service Nr.	37321-09-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37304-82-8; 41194-16-5
Molgewicht	539.5771
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₁ N ₅ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Apramycin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	MAR2019; USAN; BAN; USMI9-14; CAS
2. Bezeichnung	4-Amino-4-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 → 8)-(8 <i>R</i>)-2-amino-2,3,7-tridesoxy-7-(methylamino)-D- <i>glycero</i> - -D- <i>allo</i> -octodialdo-1,5:8,4-dipyransyl-(1 → 4)-2-desoxy-D-streptamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Streptomyces-tenebrarius-Antibiotikum ‘; 4-O-[3alpha-Amino-6alpha-[(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)oxyl]-2,3,4,4abeta,6,7,8,8aalpha-octahydro-8beta-hydroxy-7beta-(methylamino)pyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-strepta 4-O-[(2S,3R,4aS,6R,7S,8R,8aR)-3-Amino-6-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8-hydroxy-7-methylamino-2,3,4,4a,6,7,8,8a-octahydropyrano[3,2-b]pyran-2-yl]-2-desoxy-D-streptamin
ASK #18896	
Chemical Abstract Service Nr.	40507-78-6
Molgewicht	201.2676
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Indanazolin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4,5-Dihydro- <i>N</i> -(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-4-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(indan-4-yl)azan
ASK #18897	

Chemical Abstract Service Nr.	40507-80-0
Formelstamm	C ₁₂ -H ₁₅ -N ₃ . Cl-H
Molgewicht	237.7285
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Indanazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4,5-Dihydro- <i>N</i> -(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-4-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(indan-4-yl)azan-hydrochlorid
ASK #18898	
Chemical Abstract Service Nr.	36322-90-4
Molgewicht	331.3464
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Piroxicam
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0944; USP25(2002)-33(2010); Ph.Eur.2002,4.00/0944; BP2001-2011; CAS; GII; USAN; Ph.Eur.2008,6.0/0944; Eur.Ph.2011,7.0; MAR27; PHARMEUROPA9.3,22.4
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)-2 <i>H</i> -1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid
ASK #18899	
Chemical Abstract Service Nr.	30748-29-9
Molgewicht	320.385
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Feprazon
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	4-(3-Methylbut-2-en-1-yl)-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion
ASK #18902	
Chemical Abstract Service Nr.	1239-04-9
Formelstamm	C ₂₂ -H ₂₇ -N-O . Br-H
Molgewicht	402.3678
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Phenazocinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	6,11-Dimethyl-3-phenethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-hydrobromid
ASK #18903	
Chemical Abstract Service Nr.	545-80-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₆ -N-O ₃)+ (C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻

Molgewicht	451.5332
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Poldinmetilsulfat
International Nonproprietary Name	INNv.L13
2. Bezeichnung	{2-[(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)methyl]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium}(methylsulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benziloyloxymethyl-1,1-dimethylpyrrolidinium(methylsulfat)

ASK #18904

Chemical Abstract Service Nr.	18840-47-6
Molgewicht	151.2056
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Gepefrin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	3-[(2S)-2-Aminopropyl]phenol

ASK #18905

Formelstamm	C9-H13-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht	301.2925
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Gepefrin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-3-(2-Aminopropyl)phenol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #18906

Chemical Abstract Service Nr.	94-35-9
Molgewicht	181.1885
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Styramat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy-2-phenylethyl)carbamat

ASK #18907

Chemical Abstract Service Nr.	123-54-6
Molgewicht	100.1158
Bruttoformel	C ₅ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Pentan-2,4-dion
3. Bezeichnung	Acetylaceton

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.73; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ARC29

ASK #18909

2. Bezeichnung (9Z)-Octadec-9-ensäure - (¹²⁵I)Iod

3. Bezeichnung Ölsäure - Iod-125

ASK #18910

Formelstamm C57-H104-O6 . x (131)I

2. Bezeichnung Glyceroltrioleat - Iod-131

ASK #18911

Chemical Abstract Service Nr. 6138-56-3

Formelstamm C16-H21-N3 . C6-H8-O7

Molgewicht 447.4816

Bruttoformel C₂₂H₂₉N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Tripelennamincitrat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Benzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan-citrat (1:1)

ASK #18914

Chemical Abstract Service Nr. 533-22-2

Formelstamm C16-H16-N4-O . 2(C2-H6-O4-S)

Molgewicht 532.5877

Bruttoformel C₂₀H₂₈N₄O₉S₂

Vorzugsbezeichnung Hydroxystilbamidindiisetionat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4765

2. Bezeichnung 4,4'-(Ethen-1,2-diyl)-3-hydroxydibenzimidamid-2-hydroxyethansulfonat (1:2)

ASK #18937

Chemical Abstract Service Nr. 5251-34-3

Molgewicht 392.8732

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClO₅

Vorzugsbezeichnung Cloprednol

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII; USAN

2. Bezeichnung 6-Chlor-11 ,17,21-trihydroxypregna-1,4,6-trien-3,20-dion

ASK #18938

Chemical Abstract Service Nr. 41294-56-8

Molgewicht 400.6371

Bruttoformel C₂₇H₄₄O₂

Vorzugsbezeichnung	Alfacalcidol
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1286; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1286; Ph.Eur.2008,6.0/1286; BP2001-2011; GII; MAR29; Eur.Ph.2011,7.0,7.2; PHARMEUROPA6.4,22.4
2. Bezeichnung	(5Z,7E)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 -diol
ASK #18939	
Chemical Abstract Service Nr.	29110-47-2
Molgewicht	246.0933
Bruttoformel	C ₉ H ₉ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Guanfacin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamimidoyl-2-(2,6-dichlorphenyl)acetamid
ASK #18940	
Chemical Abstract Service Nr.	29110-48-3
Formelstamm	C9-H9-Cl2-N3-O . Cl-H
Molgewicht	282.5542
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ Cl ₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Guanfacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamimidoyl-2-(2,6-dichlorphenyl)acetamid-hydrochlorid
ASK #18950	
Chemical Abstract Service Nr.	63521-15-3
Formelstamm	(C18-H14-Cl2-N5-O5-S3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	570.425
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₂ N ₅ NaO ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefazedon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(3,5-Dichlor-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)acetamido]-3-[(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephazedon-Natrium; (7 <i>R</i>)-7-[2-(3,5-Dichlor-4-oxo-1,4-dihydro-1-pyridyl)acetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #18951	
Chemical Abstract Service Nr.	34580-14-8
Formelstamm	C19-H19-N-O-S . C4-H4-O4
Molgewicht	425.4974
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ NO ₅ S

Vorzugsbezeichnung	Ketotifenfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10(9 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4,9-dihydro-10 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10-on-fumarat (1:1); Ketotifenhydrogenfumarat (Ph.Eur.); Ketotifenhydrogenfumarat
ASK #18952	
Chemical Abstract Service Nr.	3978-86-7
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₂ -N ₂ . 2(C ₄ -H ₄ -O ₄)
Molgewicht	522.5464
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Azatadindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	11-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:2)
ASK #18962	
Chemical Abstract Service Nr.	54266-35-2
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₁ -Cl-N-O ₂ -S) ⁻ K ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	337.8635
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ ClKNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ontianil-Kalium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)-2,6-dioxocyclohexan-1-carbothioamid-Kaliumsalz 1 H ₂ O
ASK #18963	
Chemical Abstract Service Nr.	68630-75-1
Formelstamm	C ₆₀ -H ₈₆ -N ₁₆ -O ₁₃ . x C ₂ -H ₄ -O ₂
Molgewicht	1299.4762
Bruttoformel	C ₆₂ H ₉₀ N ₁₆ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Buserelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>O</i> - <i>tert</i> -butyl-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x)
ASK #18964	
Chemical Abstract Service Nr.	57680-55-4
Formelstamm	x Fe-H-O ₂ . n C ₆ -H ₁₀ -O ₅ . C ₇ -H ₁₄ -O ₈ . y H ₂ -O
Vorzugsbezeichnung	Gleptoferron ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR2011; KEGG.D04321; BAN; ATCvet2011; CAS; MeSH

2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid-oxid-Dextran- 1 7-(2)-D-*gluco*-heptonat-Hydrat-Komplexe

ASK #18966

Chemical Abstract Service Nr. 60649-25-4

Bruttoformel C₁₀₇H₂₁₀O₃₄

2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-25

3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-25-hydriertes-rizinusöl

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #18968

Chemical Abstract Service Nr. 8013-07-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11114-05-9; 1182717-32-3; 121853-93-8; 12768-71-7; 193425-83-1; 220857-52-3; 37260-65-4; 37307-47-4; 37311-19-6; 39378-88-6; 39390-63-1; 51059-88-2; 52440-01-4; 53569-11-2; 55070-15-0; 56090-94-9; 61788-96-3; 667916-55-4; 9036-74-2

Molgewicht 975.3808

Bruttoformel C₅₇H₉₈O₁₂

2. Bezeichnung Glycine-max-Samenöl, epoxidiert

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

3. Bezeichnung Epoxidiertes Sojabohnenöl

Zitat Bezeichnung 3 GII

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

Synonym Kunststoffadditiv 04; Sojabohnenöl, epoxiert; Sojaöl, epoxidiert; Epoxysojabohnenöl; Epoxidiertes Sojaöl; Sojaölepoxid; Sojabohnenöl, epoxidiert

ASK #18971

Chemical Abstract Service Nr. 56396-94-2

Formelstamm 2(C15-H22-N2-O2) . H2-O4-S

Molgewicht 622.7732

Bruttoformel C₃₀H₄₆N₄O₈S

Vorzugsbezeichnung Mepindololhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2-Methyl-1*H*-indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-sulfat (2:1)

ASK #18979

Chemical Abstract Service Nr. 814-80-2

Formelstamm 2(C3-H5-O3)⁻ Ca2+

Molgewicht 218.218

Bruttoformel C₆H₁₀CaO₆

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumlactat

Zitat Bezeichnung 3 E327; EAB9.0(2017-2018)/2118
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 327; Wasserfreies Calciumlactat; Milchsäure-Calciumsalz

ASK #18982

Chemical Abstract Service Nr. 1185-53-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 150551-82-9; 35087-75-3
Formelstamm C₄H₁₁N-O₃ · Cl-H
Molgewicht 157.596
Bruttoformel C₄H₁₂ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Trometamolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-hydrochlorid

ASK #18983

Chemical Abstract Service Nr. 64092-49-5
Formelstamm (C₁₅H₁₃Cl-N-O₃)⁻ Na⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 349.742
Bruttoformel C₁₅H₁₃ClNNaO₃
Vorzugsbezeichnung Zomepirac-Natrium 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung [5-(4-Chlorbenzoyl)-1,4-dimethyl-1*H*-pyrrol-2-yl]essigsäure-Natriumsalz 2 H₂O

ASK #18984

Chemical Abstract Service Nr. 64366-24-1
2. Bezeichnung Kaliumcarrageenat
Zitat Bezeichnung 2 FIE96
3. Bezeichnung Carrageen-Kaliumsalz

ASK #18985

Formelstamm C₂₂H₂₄Cl-N₅O₂ · x C₂H₄O₂
Vorzugsbezeichnung Domperidonacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung 5-Chlor-1-{1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl}-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on-acetat (1:x)

ASK #18988

2. Bezeichnung Hordeum-vulgare-Samenmehl
3. Bezeichnung Gerstenmehl

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #18989

Chemical Abstract Service Nr. 823-77-8
Formelstamm 2(C₆H₄N-O₂)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 284.2809

Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ CaN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Calciumnicotinat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	Pyridin-3-carbonsäure-Calciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nicotinsäure-Calciumsalz
ASK #18990	
Chemical Abstract Service Nr.	25135-39-1
Formelstamm	(C3-H4-O2)x . (C5-H8-O2)y . (C5-H8-O2)z
2. Bezeichnung	Poly[ethyl(prop-2-enoat)- <i>co</i> -methyl(2-methylprop-2-enoat)- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (x:y:z)
3. Bezeichnung	Poly(acrylsäure- <i>co</i> -ethylacrylat- <i>co</i> -methylmethacrylat) (x:y:z)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #18991	
Chemical Abstract Service Nr.	25085-35-2
Formelstamm	(C3-H4-O2)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung	Poly[ethyl(prop-2-enoat)- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (x:y)
3. Bezeichnung	Poly(acrylsäure- <i>co</i> -ethylacrylat) (x:y)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #18993	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 4700
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-94
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-94-stearat
ASK #18994	
Chemical Abstract Service Nr.	65899-73-2
Molgewicht	387.7112
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ Cl ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Tioconazol
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/2074; Ph.Eur.2008,6.0/2074; USMI10; MAR28; GII; Ph.Eur.2002,4.07/2074
2. Bezeichnung	1-[2-[(2-Chlorthiophen-3-yl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #18996	
Chemical Abstract Service Nr.	31314-39-3
Formelstamm	C20-H25-N . Cl-H
Molgewicht	315.8801

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Prodipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4,4-Diphenyl-1-(propan-2-yl)piperidin-hydrochlorid

ASK #18997

Chemical Abstract Service Nr.	75-56-9
Molgewicht	58.0791
Bruttoformel	C ₃ H ₆ O
2. Bezeichnung	Methyloxiran
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Propylenoxid

ASK #18998

Chemical Abstract Service Nr.	36702-84-8
Formelstamm	C20-H21-N-O-S2 . Cl-H
Molgewicht	391.9778
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClNOS ₂
Vorzugsbezeichnung	Tinofedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-([3,3-Bis(thiophen-3-yl)prop-2-en-1-yl]amino)-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(3,3-Di-3-thienylallylamino)-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #18999

Chemical Abstract Service Nr.	23277-43-2
Formelstamm	C21-H27-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	393.9043
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nalbuphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	17-Cyclobutylmethyl-4,5 -epoxymorphinan-3,6 ,14-triol-hydrochlorid

ASK #19016

2. Bezeichnung Polypeptide aus Kollagen

ASK #19032

Chemical Abstract Service Nr. 14552-35-3

Molgewicht 217.7573
Bruttoformel C₄H₁₈CuN₄O₂
2. Bezeichnung (SP-4-1)-Bis[ethan-1,2-diamin- *N*, *N*]kupfer()-dihydroxid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (SP-4-1)-Bis[ethylenbis(azan)-kappaN,kappaN']kupfer(II)-dihydroxid

ASK #19033

Chemical Abstract Service Nr. 117091-64-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 122332-48-3; 138067-47-7; 149027-99-6
Molgewicht 668.5365
Bruttoformel C₂₉H₃₃O₁₆P
Vorzugsbezeichnung Etoposidphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2011; GII

2. Bezeichnung [4-((5*R*,5a*R*,8a*R*,9*S*)-9-{4,6-*O*-[(1*R*)-Ethan-1,1-diyl]- -D-glucopyranosyloxy}-6-oxo-5,5a,6,8,8a,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethoxyphenyl]dihydrogenphosphat

ASK #19046

Chemical Abstract Service Nr. 85056-47-9
Formelstamm C15-H13-N3-O4-S . C2-H7-N-O
Molgewicht 392.4295
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Piroxicam-Olamin
International Nonproprietary Name INN.L15,v.L22
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-*N*-(pyridin-2-yl)-2*H*-1⁶,2-benzothiazin-3-carboxamid-2-Aminoethan-1-ol-Salz (1:1)

ASK #19048

Chemical Abstract Service Nr. 7790-47-8
Molgewicht 626.3279
Bruttoformel I₄Sn
2. Bezeichnung Zinn()-iodid

ASK #19054

Chemical Abstract Service Nr. 36861-47-9
Molgewicht 254.3667
Bruttoformel C₁₈H₂₂O
Vorzugsbezeichnung Enzacamen
International Nonproprietary Name INN.L45
Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,3*E*,4*S*)-1,7,7-Trimethyl-3-[(4-methylphenyl)methyliden]bicyclo[2.2.1]heptan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E-1*RS*,4*SR*)-1,7,7-Trimethyl-3-(4-methylbenzyliden)bicyclo[2.2.1]heptan-2-on; 3-(4-Methylbenzyliden)bornan-2-on

ASK #19074

Chemical Abstract Service Nr. 20548-54-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1345-11-5; 1447825-12-8; 71685-50-2

Formelstamm Ca²⁺ S²⁻

Molgewicht 72.143

Bruttoformel CaS

2. Bezeichnung Calciumsulfid

Zitat Bezeichnung 2 LB; GSBL; ROMP2013; GESTIS; EINECS; IGS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Calciumsulfid (CaS); C.I. 77245

ASK #19075

Chemical Abstract Service Nr. 1313-84-4

Molgewicht 240.1821

Bruttoformel Na₂S

2. Bezeichnung Dinatriumsulfid 9
H₂O

ASK #19078

Chemical Abstract Service Nr. 2944-68-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12335-50-1

Formelstamm 3(C₄H₄O₆)⁻ 2Fe

Molgewicht 555.9029

Bruttoformel C₁₂H₁₂Fe₂O₁₈

2. Bezeichnung Eisen()-(*R,R*)-tartrat

ASK #19085

Formelstamm C₃H₉N·O . Cl·H

Molgewicht 111.5706

Bruttoformel C₃H₁₀ClNO

2. Bezeichnung 2-(Methylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #19086

Chemical Abstract Service Nr. 2498-25-1

Formelstamm C₄H₁₁N·O . Cl·H

Molgewicht 125.5972

Bruttoformel C₄H₁₂ClNO

Vorzugsbezeichnung Deanolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L15)

2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-hydrochlorid

ASK #19112

Chemical Abstract Service Nr. 3772-42-7

Molgewicht 292.4164

Bruttoformel $C_{17}H_{28}N_2O_2$

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

ASK #19113

Chemical Abstract Service Nr. 16488-48-5

Formelstamm C17-H28-N2-O2 . Cl-H

Molgewicht 328.8774

Bruttoformel $C_{17}H_{29}ClN_2O_2$

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

ASK #19115

Chemical Abstract Service Nr. 557-21-1

Formelstamm $2(C_2-N_2)^- Zn^{2+}$

Molgewicht 117.4148

Bruttoformel C_2N_2Zn

2. Bezeichnung Blausäure-Zinksalz

3. Bezeichnung Zinkcyanid

Zitat Bezeichnung 3 HAB34; USMI10

ASK #19117

Molgewicht 318.3658

Bruttoformel $C_{21}H_{18}O_3$

2. Bezeichnung Benzylbenzilat

ASK #19118

Chemical Abstract Service Nr. 54024-22-5

Molgewicht 310.473

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O$

Vorzugsbezeichnung Desogestrel

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 BP2001-2011; USAN; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1717; Ph.Eur.2005,5.4,5.5/1717; PHARMEUROPA16.2/1717

2. Bezeichnung 13-Ethyl-11-methylen-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol

ASK #19119

Chemical Abstract Service Nr. 29975-16-4

Molgewicht 294.7383

Bruttoformel $C_{16}H_{11}ClN_4$

Vorzugsbezeichnung Estazolam

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; GII; USMI10; GLST
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin
ASK #19120	
Chemical Abstract Service Nr.	908-54-3
Formelstamm	C14-H15-N7 . 2(C4-H7-N-O3)
Molgewicht	515.5224
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₉ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Diminazendiaceturat
International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L22
2. Bezeichnung	4,4'-(Triazen-1,3-diyl)dibenzimidamid- <i>N</i> -Acetylglycin-Salz (1:2)
ASK #19121	
Chemical Abstract Service Nr.	33419-42-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121471-01-0; 136598-18-0; 201594-04-9; 35317-32-9; 51854-34-3; 76576-58-4
Molgewicht	588.5566
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Etoposid
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB3.0+2+3+4,4.0+2+3,5.0,6.0,7.0+1,8.0(1997-2014)/0823; MAR2010; ROMP2011; GII
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,5a <i>R</i> ,8a <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-{4,6- <i>O</i> -[(1 <i>R</i>)-Ethan-1,1-diyl]- <i>D</i> -glucopyranosyloxy}-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8a,9-tetrahydro-2 <i>H</i> -furo[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-6(5a <i>H</i>)-on
ASK #19122	
Chemical Abstract Service Nr.	27223-35-4
Molgewicht	368.8136
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ketazolam
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN; GII; MAR28; GLST
2. Bezeichnung	11-Chlor-2,8-dimethyl-12b-phenyl-12b <i>H</i> -[1,3]oxazino[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-4,7(6 <i>H</i> ,8 <i>H</i>)-dion
ASK #19123	
Chemical Abstract Service Nr.	61477-96-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	129043-43-2
Formelstamm	(C23-H26-N5-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	517.5548
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Piperacillin
International Nonproprietary Name	INN.L18

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; MAR28; USMI10; USP25(2002),26(2003),27(2004); Piperacillin
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #19124	
Chemical Abstract Service Nr.	59703-84-3
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₆ N ₅ O ₇ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	539.5366
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₅ NaO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Piperacillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1168; Ph.Eur.2002,4.00/1168; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1168
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #19126	
Chemical Abstract Service Nr.	56391-56-1
Molgewicht	475.5795
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₁ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Netilmicin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	[2,6-Diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D- <i>glycero</i> -hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-[3-desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl-(1 6)]-2-desoxy- <i>N</i> ¹ -ethyl-D-streptamin
ASK #19127	
Chemical Abstract Service Nr.	56391-57-2
Formelstamm	C ₂₁ -H ₄₁ -N ₅ -O ₇ . 2.5 H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	1441.5515
Bruttoformel	C ₄₂ H ₉₂ N ₁₀ O ₃₄ S ₅
2. Bezeichnung	[2,6-Diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D- <i>glycero</i> -hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-[3-desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl-(1 6)]-2-desoxy- <i>N</i> ¹ -ethyl-D-streptamin-sulfat (2:5)
3. Bezeichnung	Netilmicinsulfat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Netilmicinsulfat; Netilmicinsulfat (1:2.5)
ASK #19128	
2. Bezeichnung	2-Alkyl-1-alkylamido-1-ethylimidazolinium(ethylsulfat)
ASK #19129	
Chemical Abstract Service Nr.	1483-07-4
Molgewicht	147.1326
Bruttoformel	C ₄ H ₉ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-(carbamoylamino)propansäure

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	3-Ureido-L-alanin; (S)-2-Amino-3-ureidopropansäure
ASK #19130		
	Chemical Abstract Service Nr.	53449-58-4
	Molgewicht	247.3327
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ciclonicat
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	2. Bezeichnung	[rac-(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,3,5-Trimethylcyclohexyl](pyridin-3-carboxylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(trans-3,3,5-Trimethylcyclohexyl)nicotinat
ASK #19131		
	Chemical Abstract Service Nr.	38916-34-6
	Molgewicht	1637.8782
	Bruttoformel	C ₇₆ H ₁₀₄ N ₁₈ O ₁₉ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Somatostatin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; EP4.0,5.0+8,6.0,7.0,8.0+1(2002-2017)/0949; BP2001-2017; USMI9.8490; EAB4.0,5.0+8,6.0,7.0,8.0+1(2002-2017)/0949; Phpa4.1,25.3(1992,2013); GII
	2. Bezeichnung	L-Alanylglycyl-L-cysteiny[(3 <i>S</i> 14 <i>S</i>)-L-lysyl-L-asparaginy-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L-cystein(14 <i>S</i> 3 <i>S</i>)
ASK #19132		
	Formelstamm	C76-H104-N18-O19-S2 . C2-H4-O2
	Molgewicht	1697.9301
	Bruttoformel	C ₇₈ H ₁₀₈ N ₁₈ O ₂₁ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Somatostatinacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	2. Bezeichnung	L-Alanylglycyl-L-cysteiny[(3 <i>S</i> 14 <i>S</i>)-L-lysyl-L-asparaginy-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L-cystein(14 <i>S</i> 3 <i>S</i>)-acetat (1:1)
ASK #19133		
	Formelstamm	w(C6-H5-O7)3 ⁻ x(Bi-O)+ y(K+) z(H4-N)+ ca.
	2. Bezeichnung	Bismut()-citrat-hydroxid-Komplex-Ammonium-Kalium-Salz
	Zitat Bezeichnung 2	GII; SGK
ASK #19162		
	Molgewicht	200.403
	Bruttoformel	CaS ₅
	2. Bezeichnung	Calciumpolysulfide
	Zitat Bezeichnung 2	EINECS; GESTIS; IGS
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Calciumsulfid (Ca(S)); Calciumpolysulfid

ASK #19164

Formelstamm	C16-H25-N-O2 . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Butetamat-poly(styrol- <i>co</i> -divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)-poly(styrol- <i>co</i> -divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #19183

Chemical Abstract Service Nr.	66258-76-2
Formelstamm	(C23-H26-N5-O7-S) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	535.5701
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₅ O ₇ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Piperacillin-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	Piperacillin 1 H(2)O; EAB10.4(2021)/1169
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Piperacillin 1 HO

ASK #19193

Chemical Abstract Service Nr.	2235-54-3
Formelstamm	(C12-H25-O4-S) ⁻ (H4-N) ⁺
Molgewicht	283.428
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₉ NO ₄ S
2. Bezeichnung	Dodecylhydrogensulfat-Ammoniumsalz
3. Bezeichnung	Ammoniumdodecylsulfat
Zitat Bezeichnung 3	GII(2)

ASK #19200

Molgewicht	394.4769
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fluocortolon 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion 1 H ₂ O

ASK #19201

Chemical Abstract Service Nr.	1318-94-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12001-26-2
Molgewicht	398.3081
Bruttoformel	Al ₃ H ₂ KO ₁₂ Si ₃
2. Bezeichnung	Muscovit
Zitat Bezeichnung 2	Romp9; GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 555

ASK #19202

Chemical Abstract Service Nr. 180200-65-1
Formelstamm (C₁₁H₈I₃N₂O₄)⁻ Na⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 707.9565
Bruttoformel C₁₁H₈I₃N₂NaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriumamidotrizoat 4 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz 4 H₂O

ASK #19204

Chemical Abstract Service Nr. 150399-99-8
Formelstamm (C₆H₁₁O₉P)²⁻ 2Na⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 376.1606
Bruttoformel C₆H₁₁Na₂O₉P
2. Bezeichnung D-Glucose-1-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 4 H₂O
3. Bezeichnung D-Glucose-1-phosphat-Dinatriumsalz 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-D-Glucopyranose-1-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 4 HO; D-Glucose-1-(dinatriumphosphat) 4 HO

ASK #19210

Chemical Abstract Service Nr. 394208-50-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 7259-25-8
Formelstamm (C₄H₅N₂O₄)²⁻ H⁺ K⁺ . 0.5 H₂O
Molgewicht 180.2007
Bruttoformel C₄H₆KNO₄
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Monokaliumsalz 0.5 H₂O
3. Bezeichnung Kaliumhydrogen-DL-aspartat-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Racemisches Kaliumhydrogenaspartat-Hemihydrat (DAB); Kaliumhydrogen-DL-aspartat 0.5 HO

ASK #19213

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-08-7
2. Bezeichnung -Stearoyl- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Polyethylenglycol-x-distearat

ASK #19214

Chemical Abstract Service Nr. 84-69-5

Molgewicht 278.3435

Bruttoformel C₁₆H₂₂O₄

2. Bezeichnung [Bis(2-methylpropyl)](benzol-1,2-dicarboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diisobutylphthalat

ASK #19225

Chemical Abstract Service Nr. 25038-59-9

Formelstamm (C10-H8-O4)_n n=20-100

Vorzugsbezeichnung Pegoterat ((MW: 3000-7000))

International Nonproprietary Name INN.L14

2. Bezeichnung Poly(oxyterephthaloyloxyethylen) (duplicated name 19225)

ASK #19226

Chemical Abstract Service Nr. 52293-23-9

Formelstamm C16-H18-N4-O2 . C-H4-O3-S

Molgewicht 394.4454

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Piribedilmesilat

International Nonproprietary Name INN.L10,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII

2. Bezeichnung 2-{4-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]piperazin-1-yl}pyrimidin-methansulfonat (1:1)

ASK #19229

Chemical Abstract Service Nr. 30653-83-9

Molgewicht 246.3049

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Parsalimid

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28

2. Bezeichnung 5-Amino-*N*-butyl-2-(prop-2-in-1-yloxy)benzamid

ASK #19233

2. Bezeichnung Poly(styrolsulfonsäure)-Eisen()-Salz

3. Bezeichnung Eisen()-poly(styrolsulfonat)

ASK #19239

Chemical Abstract Service Nr. 304-20-1

Formelstamm C8-H8-N4 . Cl-H

Molgewicht 196.6369

Bruttoformel C₈H₉ClN₄

Vorzugsbezeichnung	Hydralazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0829; Ph.Eur.2005,5.0/0829; Ph.Eur.2002,4.00/829; USMI9.4645
2. Bezeichnung	(Phthalazin-1-yl)hydrazin-hydrochlorid

ASK #19241

Chemical Abstract Service Nr.	26264-06-2
Formelstamm	2(C18-H29-O3-S) ⁻ Ca2+
Molgewicht	691.0501
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₈ CaO ₆ S ₂
2. Bezeichnung	Calciumdodecylbenzolsulfonat
3. Bezeichnung	Dodecylbenzolsulfonsäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #19242

Molgewicht	1401.7061
Bruttoformel	C ₆₉ H ₁₂₄ O ₂₈
2. Bezeichnung	4-[1-(<i>p</i> -Tolyl)ethyl]phenoxy-poly(oxyethylen)-27
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #19243

Molgewicht	961.1805
Bruttoformel	C ₄₉ H ₈₄ O ₁₈
2. Bezeichnung	4-[1-(<i>p</i> -Tolyl)ethyl]phenoxy-poly(oxyethylen)-17
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #19244

Chemical Abstract Service Nr.	18679-06-6
Molgewicht	400.5925
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₄ O ₅
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Acetyloxy-3-hydroxypropyl)stearat
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Acetoxy-3-hydroxypropyl)stearat

ASK #19245

Chemical Abstract Service Nr.	113270-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	92842-85-8
Molgewicht	372.5393
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₀ O ₅
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Acetyloxy-3-hydroxypropyl)palmitat
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Acetoxy-3-hydroxypropyl)palmitat

ASK #19249

Chemical Abstract Service Nr.	55300-29-3
--------------------------------------	------------

Molgewicht	588.5435
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₆ F ₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Antrafenin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(Trifluormethyl)phenyl]piperazin-1-yl}ethyl)(2-[[7-(trifluormethyl)chinolin-4-yl]amino]benzoat)

ASK #19296

Chemical Abstract Service Nr.	9005-25-8
2. Bezeichnung	Lens-culinaris-Stärke
3. Bezeichnung	Linsenstärke
Zitat Bezeichnung 3	HPP4,V

ASK #19330

Chemical Abstract Service Nr.	78964-85-9
Formelstamm	(C3-H5-O4-P)2 ⁻ 2H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	259.1941
Bruttoformel	C ₇ H ₁₈ NO ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Fosfomycin-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L19,L5
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1425; Ph.Eur.2008,6.0/1425; Ph.Eur.2002,4.00/1425
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-Methyloxiran-2-yl]phosphonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #19332

Chemical Abstract Service Nr.	814-71-1
Formelstamm	2(C2-H3-O2-S) ⁻ Ca2 ⁺
Molgewicht	222.296
Bruttoformel	C ₄ H ₆ CaO ₄ S ₂
2. Bezeichnung	Sulfanylessigsäure-Calciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Calciumthioglycolat

ASK #19333

Chemical Abstract Service Nr.	5421-46-5
Formelstamm	(C2-H3-O2-S) ⁻ (H4-N) ⁺
Molgewicht	109.1475
Bruttoformel	C ₂ H ₇ NO ₂ S
2. Bezeichnung	Sulfanylessigsäure-Ammoniumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ammoniumthioglycolat

ASK #19346

Formelstamm	(C30-H40-N4)2+ . 2(C-N-S) ⁻
Molgewicht	572.8302
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ N ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dequaliniumthiocyanat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-iumthiocyanat)

ASK #19390

Chemical Abstract Service Nr.	6100-03-4
Formelstamm	(C2-O4)2 ⁻ H+ K+ . H2-O
Molgewicht	146.1405
Bruttoformel	C ₂ HKO ₄
2. Bezeichnung	Oxalsäure-Monokaliumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Kaliumhydrogenoxalat 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	MAR28

ASK #19446

Chemical Abstract Service Nr.	27761-19-9
Formelstamm	C2-H7-N-S . C4-H6-O6
Molgewicht	227.2355
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Mercaptamin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2-Aminoethanthiol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #19500

Chemical Abstract Service Nr.	62587-73-9
Formelstamm	(C22-H19-N4-O8-S2) ⁻ H+
Molgewicht	532.5462
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefsulodin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(4-Carbamoylpyridin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-7-[(2 <i>R</i>)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-(4-Carbamoylpyridiniummethyl)-7-[(<i>R</i>)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #19501

Chemical Abstract Service Nr.	52152-93-9
Formelstamm	(C22-H19-N4-O8-S2) ⁻ Na+
Molgewicht	554.528
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ N ₄ NaO ₈ S ₂

Vorzugsbezeichnung	Cefsulodin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(4-Carbamoylpyridin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-7-[(2 <i>R</i>)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-(4-Carbamoylpyridiniummethyl)-7-[(<i>R</i>)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-3-cephem-4-carboxylat-Natriumsalz

ASK #19504

Chemical Abstract Service Nr.	65-30-5
Formelstamm	2(C10-H14-N2) . H2-O4-S
Molgewicht	422.5416
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ N ₄ O ₄ S
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>S</i>)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Nicotinhemisulfat

ASK #19505

Chemical Abstract Service Nr.	7784-46-5
Molgewicht	129.9102
Bruttoformel	AsNaO ₂
2. Bezeichnung	<i>meta</i> -Arsenigsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumarsenit
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.7R; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #19510

Chemical Abstract Service Nr.	121807-05-4
Formelstamm	C22-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	384.8991
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acrivastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-[6-[(1 <i>E</i>)-1-(4-Methylphenyl)-3-(pyrrolidin-1-yl)prop-1-en-1-yl]pyridin-2-yl}prop-2-ensäure-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-3-[6-[(<i>E</i>)-3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(<i>p</i> -tolyl)prop-1-en-1-yl]-2-pyridyl}acrylsäure-hydrochlorid

ASK #19519

2. Bezeichnung	Alkyldimethylazaniumylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Alkyldimethylammonioacetat

ASK #19520

Chemical Abstract Service Nr.	7219-57-0
Formelstamm	2Cu2+ 2(C2-H3-O2) ⁻ O2 ⁻ . 6 H2-O

Molgewicht	369.2711
Bruttoformel	C ₄ H ₆ Cu ₂ O ₅
2. Bezeichnung	Bis(acetato- O)-μ-oxodikupfer() 6 H ₂ O
ASK #19521	
Chemical Abstract Service Nr.	110-61-2
Molgewicht	80.088
Bruttoformel	C ₄ H ₄ N ₂
2. Bezeichnung	Butandinitril
3. Bezeichnung	Succinonitril
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8672
ASK #19522	
Chemical Abstract Service Nr.	84712-85-6
Formelstamm	(C11-H14-N-O5-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	295.2873
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ NNaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tosulur-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	(2-Methoxyethyl)[(4-methylbenzolsulfonyl)carbamat]-Natriumsalz
ASK #19523	
Chemical Abstract Service Nr.	9003-06-9
Formelstamm	(C3-H5-N-O)x . (C3-H3-Na-O2)y ca.
2. Bezeichnung	Poly(prop-2-enamid-co-prop-2-ensäure)-(x:y)-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Poly(acrylamid-co-acrylsäure)-(x:y)-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #19524	
Chemical Abstract Service Nr.	9035-55-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9013-99-4; 9056-37-5; 9066-55-1
2. Bezeichnung	Lipotropes Hormon
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.5351
3. Bezeichnung	Lipotropin
ASK #19525	
Chemical Abstract Service Nr.	66644-81-3
Molgewicht	383.4625
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Veraliprid
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10; MAR29

	2. Bezeichnung	2,3-Dimethoxy- <i>N</i> -{[1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-2-yl]methyl}-5-sulfamoylbenzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N</i> -(1-Allylpyrrolidin-2-ylmethyl)-2,3-dimethoxy-5-sulfamoylbenzamid
	ASK #19526	
	Chemical Abstract Service Nr.	23110-15-8
	Formelstamm	(C ₂₆ H ₃₃ O ₇) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	458.544
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Fumagillin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4136
	2. Bezeichnung	{{(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-5-Methoxy-4-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}hydrogen-(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-deca-2,4,6,8-tetraendioat
	ASK #19527	
	Chemical Abstract Service Nr.	41567-78-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	30418-36-1; 33955-14-5
	Formelstamm	(C ₂₆ H ₃₃ O ₇) ⁻ H ⁺ . C ₁₂ H ₂₃ N
	Molgewicht	639.8617
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₇ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Fumagillin-Dicyclohexylamin
	International Nonproprietary Name	(INN.L1,Ph.Eur.R)
	2. Bezeichnung	{{(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-5-Methoxy-4-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}hydrogen-(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-deca-2,4,6,8-tetraendioat- <i>N</i> -Cyclohexylcyclohexanamin-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(all- <i>E</i>)-2,4,6,8-Decatetraendisäure-mono{(3 <i>R</i>)-4alpha-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1,2-epoxy-1,5-dimethyl-4-hexenyl]-5beta-methoxy-1-oxaspiro[2.5]oct-6beta-yl}ester- <i>N</i> -Cyclohexylcyclohexanamin-Salz; Fumagillin-Dicyclohexylaminsalz; {{(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-5-Methoxy-4-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiranyl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}hydrogen-(all- <i>E</i>)-deca-2,4,6,8-tetraendioat-Dicyclohexylamin-Salz (1:1); Fumagillin-Dicyclohexylammoniumsalz; Bicyclohexylammoniumfumagillin
	ASK #19528	
	Chemical Abstract Service Nr.	59429-50-4
	Molgewicht	226.3384
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Tamitinol
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	4-[(Ethylamino)methyl]-2-methyl-5-[(methylsulfanyl)methyl]pyridin-3-ol
	ASK #19529	
	Formelstamm	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O-S . 2 Cl-H

Molgewicht	299.2603
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Tamitinoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-[(Ethylamino)methyl]-2-methyl-5-[(methylsulfanyl)methyl]pyridin-3-ol-dihydrochlorid
ASK #19530	
Chemical Abstract Service Nr.	60325-46-4
Molgewicht	465.5597
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Sulproston
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-phenoxybut-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]- <i>N</i> -(methansulfonyl)hept-5-enamid
ASK #19531	
Molgewicht	475.9558
Bruttoformel	Na ₅ O ₁₀ P ₃
2. Bezeichnung	Triphosphorsäure-Pentanatriumsalz 6 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumtriphosphat 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	E451
ASK #19534	
Chemical Abstract Service Nr.	10099-74-8
Molgewicht	331.2098
Bruttoformel	N ₂ O ₆ Pb
2. Bezeichnung	Blei()-nitrat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.5268; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R
ASK #19535	
Chemical Abstract Service Nr.	121-19-7
Molgewicht	263.0365
Bruttoformel	C ₆ H ₆ AsNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Roxarson
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-nitrophenylarsonsäure
ASK #19536	
Vorzugsbezeichnung	Roxarson-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-nitrophenylarsonsäure-Natriumsalz

ASK #19537

Chemical Abstract Service Nr. 29018-43-7

Formelstamm (C₇-H₄-I-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 285.9991

Bruttoformel C₇H₄INaO₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-iodbenzoesäure-Natriumsalz

ASK #19538

Chemical Abstract Service Nr. 7681-78-9

Formelstamm (C₁₉-H₄₀-N₂)₂⁺ 2I⁻

Molgewicht 550.3432

Bruttoformel C₁₉H₄₀I₂N₂

Vorzugsbezeichnung Mebezoniumiodid

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5595

2. Bezeichnung *N,N*-[Methylenbis(cyclohexan-4,1-diyl)]bis(trimethylammoniumiodid)

ASK #19539

Chemical Abstract Service Nr. 15687-14-6

Molgewicht 293.4012

Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Embutramid

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3505

2. Bezeichnung *N*-[2-Ethyl-2-(3-methoxyphenyl)butyl]-4-hydroxybutanamid

ASK #19542

Chemical Abstract Service Nr. 561-25-1

Molgewicht 313.3908

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,6-dimethoxy-17-methylmorphin-6-en

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dihydrothebain

ASK #19544

Chemical Abstract Service Nr. 41714-53-8

Molgewicht 315.4067

Bruttoformel C₁₉H₂₅NO₃

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,6 -dimethoxy-17-methylmorphinan

3. Bezeichnung Tetrahydrothebain

Zitat Bezeichnung 3 CAS

ASK #19545

Chemical Abstract Service Nr.	62571-86-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138452-88-7; 225661-74-5; 70903-77-4
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₄ -N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	217.2853
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Captopril
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28; EP4.0,5.0+2,6.0,7.0+4,8.0(2002-2016)/1079; Phpa6.3,8.4,15.4,20.2(1994-2008); BP2001-2016; USP25-39(2002-2016); GII; EAB4.0,5.0+2,6.0,7.0+4,8.0(2002-2016)/1079
2. Bezeichnung	1-[(2S)-2-Methyl-3-sulfanylpropanoyl]-L-prolin

ASK #19546

Chemical Abstract Service Nr.	64038-56-8
Formelstamm	C ₆ -H ₁₀ -N ₆ -O . C ₆ -H ₈ -O ₇
Molgewicht	374.3067
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Dacarbazincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
2. Bezeichnung	5-(3,3-Dimethyltriaz-1-en-1-yl)imidazol-4-carboxamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(3,3-Dimethyltriaz-1-enyl)imidazol-4-carboxamid-citrat (1:1)

ASK #19547

Chemical Abstract Service Nr.	943-45-3
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₁ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	180.2005
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	2-Methyl-2-phenoxypropansäure

ASK #19548

Chemical Abstract Service Nr.	39617-08-8
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₁ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	202.1823
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ NaO ₃
2. Bezeichnung	2-Methyl-2-phenoxypropansäure-Natriumsalz

ASK #19549

Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₀ -N ₆ -O . 2 Cl-H . 3.5 H ₂ -O
Molgewicht	508.3985
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ Cl ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Aminoquinuriddihydrochlorid 3.5 H ₂ O

International Nonproprietary Name (INN.L21)	
2. Bezeichnung	1,3-Bis(4-amino-2-methyl-6-chinoly)harnstoff-dihydrochlorid 3.5 H ₂ O
ASK #19563	
Chemical Abstract Service Nr.	25038-59-9
Formelstamm	(C10-H8-O4)n
2. Bezeichnung	Poly(oxyterephthaloyloxyethylen)
3. Bezeichnung	Poly(ethylenterephthalat)
Zitat Bezeichnung 3	Romp7; USMI11
ASK #19573	
Chemical Abstract Service Nr.	3147-55-5
Formelstamm	(C7-H3-Br2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	295.9129
Bruttoformel	C ₇ H ₄ Br ₂ O ₃
2. Bezeichnung	3,5-Dibrom-2-hydroxybenzoesäure
ASK #19580	
Chemical Abstract Service Nr.	1696-17-9
Molgewicht	177.2429
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethylbenzamid
ASK #19600	
Formelstamm	(C14-H18-N3-O10)5 ⁻ Ca2+ (111)In3+
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ CaInN ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Calcium-(¹¹¹ In)indium-pentetat
International Nonproprietary Name (INN.L31)	
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Calcium-(¹¹¹ In)Indium-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Calcium-((111)In)Indium-Salz
ASK #19601	
Chemical Abstract Service Nr.	92815-93-5
Formelstamm	(C6-H9-N-O)n . x (125)I2
Vorzugsbezeichnung	Povidon - Iod-125
International Nonproprietary Name (INN.L36)	
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on) - (¹²⁵ I)Iod
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(1-vinyl-2-pyrrolidon) - Iod-125; Polyvidon - [(125)I]Iod - Komplex
ASK #19602	
Formelstamm	(C6-H9-N-O)n . x (131)I2
Vorzugsbezeichnung	Povidon - Iod-131

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on) - (¹³¹I)Iod

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Polyvidon - [(131)I]Iod - Komplex; Poly(1-vinyl-2-pyrrolidon) - Iod-131

ASK #19603

Chemical Abstract Service Nr. 35121-64-3

Formelstamm Cl₂-(64)Cu

Molgewicht 134.8356

Bruttoformel Cl₂Cu

2. Bezeichnung (⁶⁴Cu)Kupfer()-chlorid

ASK #19604

Vorzugsbezeichnung Seroalbumin, human - Indium-113m

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung Humanseroalbumin-[^{113m}In]Indium

ASK #19605

Chemical Abstract Service Nr. 17112-21-9

Formelstamm Cl-(22)Na

Molgewicht 57.447

Bruttoformel ClNa

2. Bezeichnung (²²Na)Natriumchlorid

ASK #19606

Chemical Abstract Service Nr. 14784-90-8

Molgewicht 59.444

Bruttoformel ClNa

2. Bezeichnung (²⁴Na)Natriumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #19607

Chemical Abstract Service Nr. 17692-74-9

Formelstamm (C₁₁-H₈-(¹²⁵I)-I₂-N₂-O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 629.8959

Bruttoformel C₁₁H₈I₃N₂NaO₄

Vorzugsbezeichnung Natriumiotalamat (¹²⁵I)

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 3-Acetamido-*ar,ar*-diiod-*ar*-(¹²⁵I)iod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natriumiotalamat[(125)I]; Iotalaminsäure-(125)I-Natriumsalz; 5-Acetamido-*ar,ar*-diiod-*ar*-(¹²⁵I)iod-N-methylisophthalamidsäure-Natriumsalz; Natriumradioiotalamat ((125)I)

ASK #19608

Chemical Abstract Service Nr. 21031-72-1

Formelstamm Cl-(86)Rb

Molgewicht 121.364

Bruttoformel ClRb

2. Bezeichnung (⁸⁶Rb)Rubidiumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #19610

Chemical Abstract Service Nr. 14262-80-7

Formelstamm Na2-O4-(35)S

Molgewicht 144.9462

Bruttoformel Na₂O₄S

2. Bezeichnung Natrium(³⁵S)sulfat

Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #19611

Chemical Abstract Service Nr. 7230-65-1

Formelstamm (C9-H7-(125)I-N-O3)⁻ Na⁺

Molgewicht 325.0512

Bruttoformel C₉H₇INNaO₃

Vorzugsbezeichnung Natriumiodohippurat (¹²⁵I)

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung *N*-(2-(¹²⁵I)Iodbenzoyl)glycin-Natriumsalz

ASK #19612

Chemical Abstract Service Nr. 10045-97-3

Molgewicht 136.9071

Bruttoformel Cs

2. Bezeichnung (¹³⁷Cs)Cäsium

3. Bezeichnung Cäsium-137

ASK #19613

Chemical Abstract Service Nr. 14694-69-0

Formelstamm (192)Ir

Molgewicht 191.9626

Bruttoformel Ir

2. Bezeichnung (¹⁹²Ir)Iridium

3. Bezeichnung Iridium-192

ASK #19614

Chemical Abstract Service Nr. 2042-50-4

Formelstamm	C5-H11-Cl-(203)Hg-N2-O2
Molgewicht	369.579
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ ClHgN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlomerodrin (²⁰³ Hg)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(3-Chloro(²⁰³ Hg)mercurio-2-methoxypropyl)harnstoff

ASK #19615

Chemical Abstract Service Nr.	10098-97-2
Molgewicht	89.9077
Bruttoformel	Sr
2. Bezeichnung	(⁹⁰ Sr)Strontium
3. Bezeichnung	Strontium-90

ASK #19616

Chemical Abstract Service Nr.	150-69-6
Molgewicht	180.2038
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(4-Ethoxyphenyl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Phenetolcarbamid

ASK #19617

Formelstamm	O9-Si3-(90)Y2
Bruttoformel	O ₉ Si ₃ Y ₂
2. Bezeichnung	(⁹⁰ Y)Yttriummetasilicat

ASK #19618

Chemical Abstract Service Nr.	13981-17-4
Molgewicht	252.0816
Bruttoformel	Cf
2. Bezeichnung	(²⁵² Cf)Californium
3. Bezeichnung	Californium-252

ASK #19619

Chemical Abstract Service Nr.	10198-40-0
Molgewicht	59.9338
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	(⁶⁰ Co)Cobalt
3. Bezeichnung	Cobalt-60
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; GlnAS; CAS; FDA-SRS

ASK #19620

Chemical Abstract Service Nr. 13982-63-3
Molgewicht 226.0254
Bruttoformel Ra
2. Bezeichnung (²²⁶Ra)Radium
3. Bezeichnung Radium-226

ASK #19621

Formelstamm Cl₂-(224)Ra
Bruttoformel Cl₂Ra
2. Bezeichnung (²²⁴Ra)Radiumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 MAR28; USMI10

ASK #19622

Chemical Abstract Service Nr. 72521-77-8
Formelstamm C₂₈-H₄₈-O-(75)Se
Molgewicht 475.6026
Bruttoformel C₂₈H₄₈OSe
2. Bezeichnung 6-Methyl(⁷⁵Se)selanylmethyl-19-norcholest-5(10)-en-3 -ol

ASK #19623

Chemical Abstract Service Nr. 24359-46-4
Formelstamm Cl₂-(85)Sr
Molgewicht 155.819
Bruttoformel Cl₂Sr
2. Bezeichnung (⁸⁵Sr)Strontiumchlorid

ASK #19624

Formelstamm (132)I-Na
Bruttoformel INa
Vorzugsbezeichnung Natriumiodid (¹³²I)
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung Natrium(¹³²I)iodid

ASK #19625

Chemical Abstract Service Nr. 38270-90-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 60471-51-4
Formelstamm Cl₂-(89)Sr
Molgewicht 159.813
Bruttoformel Cl₂Sr
2. Bezeichnung (⁸⁹Sr)Strontiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(89)Sr]Strontiumchloridlösung; Strontiumchlorid-(89)Sr; Strontium[(89)Sr]chlorid; [(89)Sr]Strontiumchlorid; [(89)Sr]Strontiumchlorid-Injektionslösung

ASK #19626

	Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₈ N ₃ O ₁₀) ⁵⁻ 2H ⁺ (113m)In ³⁺
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ InN ₃ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	(^{113m} In)Indiumdihydrogenpentetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-(^{113m} In)Indiumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-((113m)In)Indiumsalz
ASK #19627	Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₈ N ₃ O ₁₀) ⁵⁻ Ca ²⁺ (169)Yb ³⁺
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ CaN ₃ O ₁₀ Yb
	Vorzugsbezeichnung	Calcium-(¹⁶⁹ Yb)ytterbium-pentetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Calcium-(¹⁶⁹ Yb)Ytterbium-Salz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Calcium-((169)Yb)Ytterbium-Salz
ASK #19628	Formelstamm	O ₃ -(90)Y ₂
	Bruttoformel	O ₃ Y ₂
	2. Bezeichnung	(⁹⁰ Y)Yttrium(3+)-oxid
	3. Bezeichnung	(⁹⁰ Y)Yttrium(III)-oxid
ASK #19629	Chemical Abstract Service Nr.	106-46-7
	Molgewicht	147.002
	Bruttoformel	C ₆ H ₄ Cl ₂
	2. Bezeichnung	1,4-Dichlorbenzol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	p-Dichlorbenzol
ASK #19630	Formelstamm	(82)Br-Na
	Bruttoformel	BrNa
	2. Bezeichnung	Natrium(⁸² Br)bromid
ASK #19631	Chemical Abstract Service Nr.	14336-71-1
	Formelstamm	(45)Ca-Cl ₂
	Molgewicht	115.862
	Bruttoformel	CaCl ₂
	2. Bezeichnung	(⁴⁵ Ca)Calciumchlorid
ASK #19632		

Formelstamm	$2(\text{C}_6\text{H}_7\text{O}_6)^- (^{59}\text{Fe})\text{Fe}^{2+}$
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{14}\text{FeO}_{12}$
Vorzugsbezeichnung	Ascorbinsäure-(^{59}Fe)Eisen()-Salz (2:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-5-[(1 <i>S</i>)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5 <i>H</i>)-on-(^{59}Fe)Eisen()-Salz (2:1)

ASK #19633

Chemical Abstract Service Nr. 18497-67-1

Formelstamm	$\text{Cl}_3\text{-(}^{59}\text{Fe)}$
Molgewicht	165.294
Bruttoformel	Cl_3Fe
2. Bezeichnung	(^{59}Fe)Eisen()-chlorid

ASK #19635

Vorzugsbezeichnung	Seroalbumin, human - Chrom-51
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	Humanserumalbumin-[^{51}Cr]Chrom

ASK #19638

Chemical Abstract Service Nr.	10031-32-0
Molgewicht	407.8986
Bruttoformel	CaI_2O_6
2. Bezeichnung	Calciumiodat 1 H_2O
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.1673

ASK #19639

Chemical Abstract Service Nr.	100-21-0
Formelstamm	$(\text{C}_8\text{H}_4\text{O}_4)^{2-} 2\text{H}^+$
Molgewicht	166.1308
Bruttoformel	$\text{C}_8\text{H}_6\text{O}_4$
2. Bezeichnung	Benzol-1,4-dicarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Terephthalsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI11

ASK #19643

Chemical Abstract Service Nr.	108-90-7
Molgewicht	112.5569
Bruttoformel	$\text{C}_6\text{H}_5\text{Cl}$
2. Bezeichnung	Chlorbenzol
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8; FIE96; USMI9.2095

ASK #19645

Chemical Abstract Service Nr. 591-64-0

Formelstamm $2(C_5H_7O_3)^- Ca^{2+}$

Molgewicht 270.2926

Bruttoformel $C_{10}H_{14}CaO_6$

2. Bezeichnung 4-Oxopentansäure-Calciumsalz

ASK #19649

Chemical Abstract Service Nr. 28905-44-4

Molgewicht 528.7614

Bruttoformel $C_{30}H_{56}O_7$

2. Bezeichnung Sorbitandidodecanoat

ASK #19655

Chemical Abstract Service Nr. 10534-87-9

Molgewicht 202.5741

Bruttoformel $Cl_2CuH_{12}N_4$

2. Bezeichnung Tetraamminkupfer(2+)-chlorid

ASK #19658

Chemical Abstract Service Nr. 87-86-5

Formelstamm $(C_6Cl_5O)^- H^+$

Molgewicht 266.3365

Bruttoformel C_6HCl_5O

2. Bezeichnung Pentachlorphenol

Zitat Bezeichnung 2 Janistyn78,I; USMI9.6981; MAR28

ASK #19660

Chemical Abstract Service Nr. 92-62-6

Molgewicht 209.2465

Bruttoformel $C_{13}H_{11}N_3$

Vorzugsbezeichnung Proflavin

International Nonproprietary Name INNv.L1

2. Bezeichnung Acridin-3,6-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Acridin-3,6-diylbis(azan)

ASK #19681

Chemical Abstract Service Nr. 13874-09-4

Molgewicht 227.7307

Bruttoformel $CuH_{12}N_4O_4S$

2. Bezeichnung Kupfer()-tetramminsulfat

ASK #19682

Formelstamm C6-H15-N-O3 . C4-H6-O6

Molgewicht 299.275

Bruttoformel C₁₀H₂₁NO₉

2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitrilotriethanol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #19701

Chemical Abstract Service Nr. 7722-76-1

Molgewicht 115.0257

Bruttoformel H₆NO₄P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Monoammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammoniumdihydrogenphosphat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.573; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; GII

ASK #19702

Chemical Abstract Service Nr. 10034-85-2

Molgewicht 127.9124

Bruttoformel HI

2. Bezeichnung Hydrogeniodid

3. Bezeichnung Iodwasserstoffsäure x%

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.Misc; GII; MAR27

ASK #19703

Chemical Abstract Service Nr. 68334-28-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105697-82-3; 68417-85-6

2. Bezeichnung Hydriertes Pflanzenöl

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #19704

Chemical Abstract Service Nr. 14536-17-5

Formelstamm 2(C6-H7-O6)⁻ Fe2+

Molgewicht 406.0774

Bruttoformel C₁₂H₁₄FeO₁₂

Vorzugsbezeichnung Eisen()-diascorbat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ascorbinsäure-Eisen(II)-Salz (2:1)

ASK #19708

Chemical Abstract Service Nr. 66872-75-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 66393-67-7

Formelstamm	2(C6-H9-O3) ⁻ Ca2+
Molgewicht	298.3457
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ CaO ₆
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-Methyl-2-oxopentansäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #19709

Chemical Abstract Service Nr.	51828-95-6
Formelstamm	2(C6-H9-O3) ⁻ Ca2+
Molgewicht	298.3457
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ CaO ₆
2. Bezeichnung	4-Methyl-2-oxopentansäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #19710

Chemical Abstract Service Nr.	4857-44-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	922-50-9
Formelstamm	2(C5-H9-O3-S) ⁻ Ca2+
Molgewicht	338.4543
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ CaO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Desmeninol-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-4-(methylsulfanyl)butansäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #19711

Chemical Abstract Service Nr.	51828-93-4
Formelstamm	2(C9-H7-O3) ⁻ Ca2+
Molgewicht	366.3782
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ CaO ₆
2. Bezeichnung	2-Oxo-3-phenylpropansäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #19712

Chemical Abstract Service Nr.	51828-94-5
Formelstamm	2(C5-H7-O3) ⁻ Ca2+
Molgewicht	270.2926
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ CaO ₆
2. Bezeichnung	3-Methyl-2-oxobutansäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #19713

Chemical Abstract Service Nr.	16260-27-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8047-58-3
Formelstamm	2(C14-H27-O2) ⁻ Zn2 ⁺
Molgewicht	520.106
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₄ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	Tetradecansäure-Zinksalz (2:1)
ASK #19714	
Chemical Abstract Service Nr.	2452-01-9
Formelstamm	2(C12-H23-O2) ⁻ Zn2 ⁺
Molgewicht	463.9996
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₆ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	Dodecansäure-Zinksalz (2:1)
ASK #19715	
Formelstamm	2(C6-H11-O2) ⁻ Zn2 ⁺
Molgewicht	295.6807
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	Hexansäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung	Zinkhexanoat
ASK #19716	
Chemical Abstract Service Nr.	17086-28-1
Molgewicht	462.4498
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Doxycyclin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0820; Ph.Eur.2005,5.0/0820; Ph.Eur.2002,4.04/820
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid 1 H ₂ O
ASK #19720	
Chemical Abstract Service Nr.	66985-17-9
Formelstamm	(C20-H30-N-O3) ⁺ Br ⁻ · H2-O
Molgewicht	430.3764
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ BrNO ₃
2. Bezeichnung	(8 <i>r</i>)-3 -[(2 <i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropan-8-iumbromid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	lpratropiumbromid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	lpratropiumbromid 1 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>r</i>)-3-[(<i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid 1 HO; lpratropiumbromid ' ; lpratropiumbromid 1 HO; (8 <i>r</i>)-3 <i>alpha</i> -[(<i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyltropaniumbromid 1 HO

ASK #19721

Chemical Abstract Service Nr.	3563-76-6
Formelstamm	C21-H27-N-O . H3-O4-P
Molgewicht	407.4404
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ NO ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Benproperinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
2. Bezeichnung	1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-phosphat (1:1)

ASK #19723

Chemical Abstract Service Nr.	26159-34-2
Formelstamm	(C14-H13-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	252.241
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Naproxen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6245; Ph.Eur.2008,6.0.6.1/1702; Ph.Eur.2005,5.6/1702
2. Bezeichnung	(2S)-2-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)propansäure-Natriumsalz

ASK #19730

Chemical Abstract Service Nr.	301-02-0
Molgewicht	281.4766
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₅ NO
2. Bezeichnung	(9Z)-Octadec-9-enamid
3. Bezeichnung	Oleamid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #19731

2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-20-glycerolfettsäureester
Zitat Bezeichnung 2	SGK

ASK #19733

Chemical Abstract Service Nr.	1314-95-0
Molgewicht	150.775
Bruttoformel	SSn
2. Bezeichnung	Zinn()-sulfid

ASK #19734

Formelstamm	(C16-H20-N2-O5) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	366.3199
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂ Na ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Etifenin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L43)

2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-diethylanilino)-2-oxoethyl]glycin-Dinatriumsalz
ASK #19741

Chemical Abstract Service Nr. 616-45-5

Molgewicht 85.1045

Bruttoformel C₄H₇NO

2. Bezeichnung Pyrrolidin-2-on

3. Bezeichnung Pyrrolidon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.5/2180; Ph.Eur.2005,5.6,5.7/2180

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym gamma-Butyrolactam; 2-Pyrrolidon

ASK #19742

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

Formelstamm n [Fe3+ . (3-x) (H-O)⁻ . 0.5x O2⁻] . m C12-H10-O10 . y H2-O, M = 30-60 kg/mol

Molgewicht 43200

2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid-oxid- -D-Fructofuranosyl- -D-glucopyranosid-Hydrat-Komplexe, polymer (M = 30-60 kg/mol), in kolloidaler wässriger Lösung, stabilisiert durch Zusatz von Natriumhydroxid-Lösung und/oder Natriumchlorid

3. Bezeichnung Eisen()-hydroxid-Saccharose-Wasser-Komplex ((mit Angaben zur Zusammensetzung und mittleren Molmasse))

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

Synonym Eisen(III)-Saccharat-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-oxid-saccharat [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-Saccharose-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-oxid-Sucrose-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisensaccharat [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-hydroxid-Saccharose-Komplexe [in wässriger Lösung]; Ferrisaccharat-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-oxid-Saccharose-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-saccharat [in wässriger Lösung]; Eisenzucker [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-hydroxid-Sucrose-Wasser-Komplex

ASK #19748

Chemical Abstract Service Nr. 16351-26-1

Molgewicht 329.4333

Bruttoformel C₂₀H₂₃NO

Vorzugsbezeichnung Amitriptylinoxid-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-aminoxid 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Amitriptylinoxid 2 HO; [3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazanoxid 2 HO

ASK #19749

2. Bezeichnung Gelatinehydrolysat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #19772

Formelstamm C12-H17-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 259.7292

Bruttoformel C₁₂H₁₈ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Etamivanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-4-hydroxy-3-methoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #19775

Chemical Abstract Service Nr. 21041-93-0

Molgewicht 92.9479

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{NO}_2$

2. Bezeichnung Cobalt()-hydroxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #19816

Chemical Abstract Service Nr. 56744-60-6

Molgewicht 540.6445

Bruttoformel $\text{C}_{31}\text{H}_{40}\text{O}_8$

2. Bezeichnung (2,2'-(2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethoxy)diethyl)bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2,2'-(2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethoxy)diethyl)dimethacrylat

ASK #19831

Chemical Abstract Service Nr. 25212-88-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100218-76-6; 163546-10-9; 286390-43-0; 356522-89-9; 52932-72-6; 83137-85-3; 87659-25-4; 95032-39-6

2. Bezeichnung Poly[ethyl(prop-2-enoat)-*co*-2-methylprop-2-ensäure] (1:1)-Dispersion 30%

3. Bezeichnung Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer-(1:1)-Dispersion 30% (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer-(1:1)-Dispersion 30%; Poly(ethylacrylat-*co*-methacrylsäure) (1:1)-Dispersion 30%

ASK #19850

Chemical Abstract Service Nr. 107-95-9

Formelstamm $(\text{C}_3\text{H}_6\text{N}-\text{O}_2)^- \text{H}^+$

Molgewicht 89.0932

Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_7\text{NO}_2$

2. Bezeichnung 3-Aminopropansäure

3. Bezeichnung -Alanin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.194; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

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

Synonym betaAla

ASK #19851

Formelstamm $(\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_8)^{4-} \text{Cu}^{2+} 2\text{K}^+$

Molgewicht 429.9535

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{CuK}_2\text{N}_2\text{O}_8$

Vorzugsbezeichnung Edetinsäure-Dikalium-Kupfer()-Salz

International Nonproprietary Name (INN.L3)

	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Dikalium-Kupfer()-Salz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Dikalium-Kupfer(II)-Salz
	ASK #20162	
	Chemical Abstract Service Nr.	5053-06-5
	Molgewicht	260.3315
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Fenspirid
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	8-(2-Phenylethyl)-1-oxa-3,8-diazaspiro[4.5]decan-2-on
	ASK #20163	
	Chemical Abstract Service Nr.	5053-08-7
	Formelstamm	C15-H20-N2-O2 . Cl-H
	Molgewicht	296.7924
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Fenspiridhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L9)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	8-(2-Phenylethyl)-1-oxa-3,8-diazaspiro[4.5]decan-2-on-hydrochlorid
	ASK #20164	
	Chemical Abstract Service Nr.	38304-91-5
	Molgewicht	209.2483
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ N ₅ O
	Vorzugsbezeichnung	Minoxidil
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; MAR28; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/0937; PHARMEUROPA4.2,22.1; USAN; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/937; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0937; USP25(2002),26(2003),27(2004)
	2. Bezeichnung	2,6-Diamino-4-(piperidin-1-yl)pyrimidin-1-oxid
	ASK #20165	
	Chemical Abstract Service Nr.	24356-66-9
	Molgewicht	285.2566
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Vidarabin 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	2. Bezeichnung	9- -D-Arabinofuranosyl-9 <i>H</i> -purin-6-amin 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 9-beta-D-Arabinofuranosyl-9H-purin-6-ylazan 1 HO

ASK #20166

Chemical Abstract Service Nr. 23288-49-5
Molgewicht 516.8416
Bruttoformel C₃₁H₄₈O₂S₂
Vorzugsbezeichnung ProbucoI
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung 4,4'-[Propan-2,2-diylbis(sulfanyl)]bis(2,6-di-*tert*-butylphenol)

ASK #20168

Chemical Abstract Service Nr. 39133-31-8
Molgewicht 387.4694
Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₅
Vorzugsbezeichnung Trimebutin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Dimethylamino-2-phenylbutyl](3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #20169

Chemical Abstract Service Nr. 34140-59-5
Formelstamm C22-H29-N-O5 . C4-H4-O4
Molgewicht 503.5415
Bruttoformel C₂₆H₃₃NO₉
Vorzugsbezeichnung Trimebutinmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1 EAB7.0.8.0(2011-2014)/2182
2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-(Dimethylamino)-2-phenylbutyl](3,4,5-trimethoxybenzoat)-[(*Z*)-butendioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2*RS*)-2-(Dimethylamino)-2-phenylbutyl](3,4,5-trimethoxybenzoat)-(Z)-butendioat (1:1); Trimebutinhydrogenmaleat; (2-Dimethylamino-2-phenylbutyl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)-maleat (1:1); beta-Dimethylamino-beta-ethylphenethyl(3,4,5-trimethoxybenzoat)-hydrogenmaleat

ASK #20170

Chemical Abstract Service Nr. 56030-54-7
Molgewicht 386.5508
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₂S
2. Bezeichnung *N*-{4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}-*N*-phenylpropanamid
3. Bezeichnung Sufentanil

Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; CAS; YLST; Ph.Eur.2008,6.0/1569; Ph.Eur.2005,5.0/1569; MAR28; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/1569; USMI10; BP2001-2010; PHARMEUROPA11.1; Sufentanil
ASK #20171	
Chemical Abstract Service Nr.	31721-17-2
Molgewicht	304.4287
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Quinupramin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-(1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(Chinuclidin-3-yl)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin
ASK #20172	
Chemical Abstract Service Nr.	1088-11-5
Molgewicht	270.7136
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Nordazepam
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; GII; GLST; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #20173	
Chemical Abstract Service Nr.	22494-42-4
Formelstamm	(C ₁₃ H ₇ F ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	250.1976
Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ F ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Diflunisal
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0818; Ph.Eur.2002,4.00/818; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0818; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0; USAN; BP2001-2011; USMI9.A4
2. Bezeichnung	2',4'-Difluor-4-hydroxy[1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure
ASK #20174	
Chemical Abstract Service Nr.	33564-31-7
Molgewicht	494.5249
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ F ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Diflorason-17,21-diacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyldiacetat
ASK #20175	

Chemical Abstract Service Nr. 31002-79-6
Molgewicht 623.7083
Bruttoformel C₃₅H₄₂FNO₈
Vorzugsbezeichnung Triamcinolonbenetonid
International Nonproprietary Name INN.L17
2. Bezeichnung [(16 *H*)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl](3-benzamido-2-methylpropanoat)

ASK #20177

2. Bezeichnung 2,2'-[(3-Methoxypropyl)azandiyl]diethanol-(2-methylprop-2-enoat) (1:1)/(1:2)
3. Bezeichnung 2,2'-[(3-Methoxypropyl)azandiyl]diethanol-methacrylat (1:1)/(1:2)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2,2'-(3-Methoxypropylnitrilo)diethanol-methacrylat (1:1)/(1:2)

ASK #20178

Chemical Abstract Service Nr. 51022-69-6
Molgewicht 502.5717
Bruttoformel C₂₈H₃₅FO₇
Vorzugsbezeichnung Amcinonid
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 16 ,17-[Cyclopentan-1,1-diylbis(oxy)]-9-fluor-11 -hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 16alpha,17-(Cyclopentan-1,1-diylidioxy)-9-fluor-11beta-hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat;
 16alpha,17-Cyclopentylidendioxy-9-fluor-11beta,21-dihydroxy-1,4-pregnadien-3,20-dion-21-acetat

ASK #20179

Chemical Abstract Service Nr. 14028-44-5
Molgewicht 313.7814
Bruttoformel C₁₇H₁₆ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Amoxapin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27
2. Bezeichnung 2-Chlor-11-(piperazin-1-yl)dibenzo[*b,f*][1,4]oxazepin

ASK #20180

Chemical Abstract Service Nr. 52485-79-7
Molgewicht 467.6401
Bruttoformel C₂₉H₄₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Buprenorphin
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GLST; USMI10; EAB3.1+4,4.0,5.0,6.0+5+6,7.0,8.0(1998-2017)/1180

2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-7 -[(2 <i>S</i>)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17-Cyclopropylmethyl-4,5alpha-epoxy-7alpha-[(<i>S</i>)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6-methoxy-18,19-dihydro-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #20181	
Chemical Abstract Service Nr.	53152-21-9
Formelstamm	C29-H41-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	504.1011
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Buprenorphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/1181; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1181; GLST; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1181
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-7 -[(2 <i>S</i>)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol-hydrochlorid
ASK #20182	
Chemical Abstract Service Nr.	42408-82-2
Molgewicht	327.4605
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Butorphanol
International Nonproprietary Name	INN.L15:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; NCI.Thesaurus; PubChem; (JAN); KEGG; MeSH; ATC; BAN; IGS; ATCvet; USMI10-14; USAN; (AAN); USEPA-ACToR; CAS; MAR1977-2015; EINECS; ChemIDplus; ChemSpider; Pharmavista; RTECS; USDoJ-DEA:CS9720; GSBL
2. Bezeichnung	17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol
Zitat Bezeichnung 2	USMI14; PubChem; USAN.CN1; MeSH; USEPA-ACToR; CAS; ChemSpider; RTECS; INN.dCN; GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Cyclobutylmethyl-3,14-dihydroxymorphinan; (-)-17-Cyclobutylmethyl-3,14-morphinandiol; (-)-17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol; (-)-N-Cyclobutylmethyl-3,14-dihydroxymorphinan; (9 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>S</i>)-17-Cyclobutylmethylmorphinan-3,14-diol; (-)-17-(Cyclobutylmethyl)-3,14beta-dihydroxymorphinan; (-)-Butorphanol; Butorfanol; l-3,14-Dihydroxy-N-(cyclobutylmethyl)morphinan; l-N-Cyclobutylmethyl-3,14-dihydroxymorphinan
ASK #20183	
Chemical Abstract Service Nr.	58786-99-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	54244-71-2; 54965-23-0; 61005-22-9
Formelstamm	C21-H29-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht	477.5473
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Butorphanol[(<i>S,S</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L15:Corr.CN)
2. Bezeichnung	17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol-(S,S)-tartrat (1:1); (-)-17-Cyclobutylmethyl-3,14-morphinandiol-(S,S)-hydrogentartrat; (-)-17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol-[(2S,3S)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #20184		
	Chemical Abstract Service Nr.	11121-32-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12795-77-6
	Vorzugsbezeichnung	Mepartricin
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USAN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Streptomyces-aureofaciens-Antibiotikum
ASK #20198		
	Chemical Abstract Service Nr.	49564-56-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	34167-73-2
	Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₄ -N ₆) ²⁺ 2Br ⁻
	Molgewicht	604.3384
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₄ Br ₂ N ₆
	Vorzugsbezeichnung	Fazadiniumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	2. Bezeichnung	1,1'-Diazendylbis(3-methyl-2-phenyl-1 <i>H</i> -4 ⁵ -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-4-yl)iumbromid)
ASK #20199		
	Chemical Abstract Service Nr.	672-87-7
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₂ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	195.2151
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Metirosin
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)-2-methylpropansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	alpha-Methyl-L-tyrosin
ASK #20204		
	Chemical Abstract Service Nr.	3244-88-0
	Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₇ -N ₃ -O ₉ -S ₃) ²⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	585.5382
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ Na ₂ O ₉ S ₃
	2. Bezeichnung	2-Amino-5-[(4-amino-3-sulfophenyl)(4-imino-3-sulfocyclohexa-2,5-dien-1-yliden)methyl]-3-methylbenzolsulfonsäure-Dinatriumsalz
	3. Bezeichnung	Säurefuchsin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021
ASK #20213
Chemical Abstract Service Nr. 98-95-3
Molgewicht 123.1094
Bruttoformel $C_6H_5NO_2$
2. Bezeichnung Nitrobenzol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USM12; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #20265
Chemical Abstract Service Nr. 1632-73-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10378-33-3; 2217-01-8
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel $C_{10}H_{18}O$
2. Bezeichnung 1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol
3. Bezeichnung Fenchol

ASK #20285
Chemical Abstract Service Nr. 2197-63-9
Formelstamm $(C_{32}H_{66}O_4P)^- H^+$
Molgewicht 546.8457
Bruttoformel $C_{32}H_{67}O_4P$
2. Bezeichnung Dihexadecylhydrogenphosphat

ASK #20538
Chemical Abstract Service Nr. 124-76-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 24393-70-2
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel $C_{10}H_{18}O$
2. Bezeichnung *exo*-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol
3. Bezeichnung Isoborneol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym *exo*-Borneol

ASK #20550
Chemical Abstract Service Nr. 2485-62-3
Molgewicht 135.1848
Bruttoformel $C_4H_9NO_2S$
Vorzugsbezeichnung Mecystein
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung Methyl(L-cysteinat)

ASK #20551
Chemical Abstract Service Nr. 5714-80-7

Formelstamm	C4-H9-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht	171.6457
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mecysteinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	Methyl(L-cysteinat)-hydrochlorid

ASK #20552

Chemical Abstract Service Nr.	3691-21-2
Molgewicht	336.4705
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Buzepid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-(Azepan-1-yl)-2,2-diphenylbutanamid

ASK #20563

Chemical Abstract Service Nr.	59753-20-7
Molgewicht	380.8581
Bruttoformel	C ₁₀ H ₅ Br ₃ O
2. Bezeichnung	1,3,6-Tribromnaphthalin-2-ol

ASK #20566

Chemical Abstract Service Nr.	814-91-5
Formelstamm	(C2-O4)2 ⁻ Cu2+
Molgewicht	151.565
Bruttoformel	C ₂ CuO ₄
2. Bezeichnung	Oxalsäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung	Kupfer()-oxalat

ASK #20573

Chemical Abstract Service Nr.	56795-54-1
Formelstamm	2(C19-H24-N2) . (C6-H8-O7)
Molgewicht	752.938
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Bamipinhemicitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -phenyl-1-methylpiperidin-4-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan-citrat (2:1)

ASK #20575

Chemical Abstract Service Nr.	6168-86-1
--------------------------------------	-----------

Formelstamm	C ₉ -H ₁₉ -N . Cl-H
Molgewicht	177.7148
Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Isometheptenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.5040
2. Bezeichnung	N,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #20578	
Chemical Abstract Service Nr.	42399-41-7
Molgewicht	414.5178
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Diltiazem
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR27
2. Bezeichnung	[(2S,3S)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat
ASK #20579	
Chemical Abstract Service Nr.	2201-15-2
Molgewicht	203.3232
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Eticyclidin
International Nonproprietary Name	INNv.L44
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	N-Ethyl-1-phenylcyclohexan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl)(1-phenylcyclohexyl)azan; PCE
ASK #20580	
Chemical Abstract Service Nr.	2201-39-0
Molgewicht	229.3605
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ N
Vorzugsbezeichnung	Rolicyclidin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	1-(1-Phenylcyclohexan-1-yl)pyrrolidin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PHP; PCPY

ASK #20581

Chemical Abstract Service Nr.	21500-98-1
Molgewicht	249.4148
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NS
Vorzugsbezeichnung	Tenocyclidin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	1-[1-(Thiophen-2-yl)cyclohexan-1-yl]piperidin

ASK #20582

Chemical Abstract Service Nr.	340-57-8
Molgewicht	270.7136
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Mecloqualon
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GLST; USMI9.5605
2. Bezeichnung	3-(2-Chlorphenyl)-2-methylchinazolin-4(3 <i>H</i>)-on

ASK #20583

Molgewicht	250.2903
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ O ₄
2. Bezeichnung	Methyl[2-(2-ethylbutanoyloxy)benzoat]

ASK #20584

Chemical Abstract Service Nr.	1300-52-3
Formelstamm	(C6-H5-O4-S) ⁻ Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	232.1868
Bruttoformel	C ₆ H ₅ NaO ₄ S
2. Bezeichnung	4-Hydroxybenzolsulfonsäure-Natriumsalz 2 H ₂ O

ASK #20586

Chemical Abstract Service Nr.	2373-84-4
Formelstamm	(C9-H11-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	196.2032
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	5-Allyl-5-ethylbarbitursäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Allyl-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion

ASK #20587

Chemical Abstract Service Nr.	66941-68-2
Formelstamm	(C9-H11-N2-O3) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	218.185
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ N ₂ NaO ₃
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
3. Bezeichnung	5-Allyl-5-ethylbarbitursäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Allyl-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz

ASK #20591

Chemical Abstract Service Nr.	33369-31-2
Formelstamm	(C15-H13-Cl-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	291.7296
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Zomepirac
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[5-(4-Chlorbenzoyl)-1,4-dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl]essigsäure

ASK #20592

Chemical Abstract Service Nr.	7440-43-9
Molgewicht	112.411
Bruttoformel	Cd
2. Bezeichnung	Cadmium
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.3R,6.4R,6.7R; EUTCT; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cadmium, elementar

ASK #20594

Chemical Abstract Service Nr.	55501-05-8
Molgewicht	555.214
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ ClN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Clopenitholdecanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)decanoat

ASK #20595

Chemical Abstract Service Nr.	13710-19-5
Formelstamm	(C14-H11-Cl-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	261.7036
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tolfenaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/2039; Ph.Eur.2002,4.01/2039; Ph.Eur.2008,6.0/2039

2. Bezeichnung 2-(3-Chlor-2-methylanilino)benzoesäure

ASK #20596

2. Bezeichnung Bordetella-bronchiseptica-Bakterien, abgetötet

3. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, inaktiviert

ASK #20597

Chemical Abstract Service Nr. 645-05-6

Molgewicht 210.2794

Bruttoformel C₉H₁₈N₆

Vorzugsbezeichnung Altretamin

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 Gil

2. Bezeichnung N,N,N,N,N',N'-Hexamethyl-1,3,5-triazin-2,4,6-triamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N',N''-(1,3,5-Triazin-2,4,6-triyl)tris(dimethylazan)

ASK #20598

Chemical Abstract Service Nr. 5711-40-0

Formelstamm (C₁₁H₈BrO₄)⁻ H⁺

Molgewicht 285.0908

Bruttoformel C₁₁H₉BrO₄

Vorzugsbezeichnung Bromebrinsäure

International Nonproprietary Name INN.L11

2. Bezeichnung (2E)-3-Brom-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxobut-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-3-Brom-3-(4-methoxybenzoyl)acrylsäure

ASK #20599

Chemical Abstract Service Nr. 21739-91-3

Formelstamm (C₁₁H₈BrO₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 307.0726

Bruttoformel C₁₁H₈BrNaO₄

Vorzugsbezeichnung Natriumbromebrat

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung (2E)-3-Brom-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxobut-2-ensäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bromebrinsäure-Natriumsalz; (E)-3-Brom-3-(4-methoxybenzoyl)acrylsäure-Natriumsalz

ASK #20637

Andere Chemical Abstract Service Nr. 465-31-6

Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung (1*S*,2*R*,4*R*)-2,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol

ASK #20674

Molgewicht 266.3361

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung 1-[(2,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #20681

Chemical Abstract Service Nr. 71989-96-3

Molgewicht 198.2158

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₄

2. Bezeichnung (2,3,4-Trimethoxyphenyl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,3,4-Trimethoxybenzylalkohol

ASK #20750

Chemical Abstract Service Nr. 7365-45-9

Formelstamm (C₈-H₁₇-N₂-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 238.3045

Bruttoformel C₈H₁₈N₂O₄S

2. Bezeichnung 2-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]ethansulfonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(2-Hydroxyethyl)-1-piperazinethansulfonsäure; 2-[4-(2-Hydroxyethyl)-1-piperazinyl]ethansulfonsäure; HEPES

ASK #20761

Chemical Abstract Service Nr. 2103-57-3

Molgewicht 196.1999

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₄

2. Bezeichnung 2,3,4-Trimethoxybenzaldehyd

ASK #20790

Chemical Abstract Service Nr. 1257-19-8

Molgewicht 446.5366

Bruttoformel C₂₄H₃₄N₂O₆

2. Bezeichnung 1,4-Bis[(2,3,4-trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #20800

Chemical Abstract Service Nr. 33286-22-5

Formelstamm C₂₂-H₂₆-N₂-O₄-S . Cl-H

Molgewicht 450.9788

Bruttoformel C₂₂H₂₇ClN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Diltiazemhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)	
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1004; Ph.Eur.2002,4.00/1004; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.8/1004; USMI10; GII; MAR27
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat-hydrochlorid
ASK #20801	
Chemical Abstract Service Nr.	3693-39-8
Molgewicht	487.3885
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ Cl ₂ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Fluclorolonacetamid
International Nonproprietary Name INN.L10	
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9,11 -Dichlor-6 -fluor-21-hydroxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #20802	
Chemical Abstract Service Nr.	50679-08-8
Molgewicht	471.6734
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Terfenadin
International Nonproprietary Name INN.L15	
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/955; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/955; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/955
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidino}butan-1-ol
ASK #20807	
Chemical Abstract Service Nr.	52645-53-1
Molgewicht	391.2877
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ Cl ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Permethrin ((mit Angaben zum cis:trans-Verhältnis [<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>): <i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-Verhältnis]))
International Nonproprietary Name INN.L25	
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; Ph.Eur.2005,5.0 <i>R</i> ,5.4 <i>R</i> ,5.7 <i>R</i> ; Ph.Eur.2002,4.00 <i>R</i> ,4.04 <i>R</i> ,4.07 <i>R</i> ; GII; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0 <i>R</i> ,6.4 <i>R</i> ,6.7 <i>R</i> ; USAN; Perkow
2. Bezeichnung	[(3-Phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3-Phenoxyphenyl)methyl][cis- und trans-3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]; (3-Phenoxybenzyl)[3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]; <i>rac</i> -[(3-Phenoxyphenyl)methyl][(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> /1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]; (3-Phenoxybenzyl)[(1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> /1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]
ASK #20808	
Chemical Abstract Service Nr.	3102-00-9
Molgewicht	224.2961
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Febuprol
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Butoxy-3-phenoxypropan-2-ol
ASK #20809	
Chemical Abstract Service Nr.	20326-12-9
Molgewicht	304.8177
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ ClN ₄
Vorzugsbezeichnung	Mepiprazol
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	1-(3-Chlorphenyl)-4-[2-(5-methylpyrazol-3-yl)ethyl]piperazin
ASK #20810	
Chemical Abstract Service Nr.	26629-87-8
Molgewicht	273.294
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Oxaflozan
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	4-(Propan-2-yl)-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]morpholin
ASK #20811	
Chemical Abstract Service Nr.	16006-74-9
Molgewicht	502.5583
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₀ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Phenylbutazonmegallat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L33
2. Bezeichnung	(4-Butyl-5-oxo-1,2-diphenyl-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)
ASK #20812	
Chemical Abstract Service Nr.	53251-94-8
Formelstamm	(C ₂₆ H ₄₁ -Br-N-O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	591.416
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₁ Br ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Pinaveriumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DTOX; GII
2. Bezeichnung	4-[(2-Brom-4,5-dimethoxyphenyl)methyl]-4-{2-[2-(6,6-dimethylbicyclo[3.1.1]heptan-2-yl)ethoxy]ethyl}morpholin-4-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Brom-4,5-dimethoxybenzyl)-4-{2-[2-(10-norpinan-2-yl)ethoxy]ethyl}morpholiniumbromid
ASK #20813	

Chemical Abstract Service Nr.	29069-24-7
Molgewicht	646.6409
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₅ Cl ₂ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Prednimustin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX; MAR27
2. Bezeichnung	11,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(4-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butanoat)
ASK #20814	
Chemical Abstract Service Nr.	21416-87-5
Molgewicht	268.2691
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Razoxan
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GII; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4,4'-[(2 <i>R</i>)-Propan-1,2-diyl]bis(piperazin-2,6-dion)
ASK #20815	
Chemical Abstract Service Nr.	22733-60-4
Molgewicht	342.4718
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Siccanin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8226
2. Bezeichnung	(4a <i>S</i> ,6a <i>S</i> ,6a ¹ <i>S</i> ,11b <i>R</i> ,13a <i>S</i>)-4,4,6a,9-Tetramethyl-1,2,3,4,4a,5,6,6a,6a ¹ ,11b-decahydro-13 <i>H</i> -benzo[<i>a</i>]furo[2,3,4- <i>mn</i>]xanthen-11-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(13a <i>S</i>)-4,4,6abeta,9-Tetramethyl-1,2,3,4,4abeta,5,6,6a,11bbeta,13bbeta-decahydro-13 <i>H</i> -benzo[<i>a</i>]furo[2,3,4- <i>mn</i>]xanthen-11-ol
ASK #20816	
Chemical Abstract Service Nr.	14929-11-4
Molgewicht	469.3549
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ Cl ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Simfibrat
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8286; MAR27
2. Bezeichnung	(Propan-1,3-diyl)bis[2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]
ASK #20817	
Chemical Abstract Service Nr.	846-50-4
Molgewicht	300.7396
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClN ₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Temazepam
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2011; USMI10; GII; USAN; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/954; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0954; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0954; PHARMEUROPA14.3; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0; GLST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-7-Chlor-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #20818	
Chemical Abstract Service Nr.	29218-27-7
Molgewicht	207.2258
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Toloxaton
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	5-Hydroxymethyl-3-(3-methylphenyl)-1,3-oxazolidin-2-on
ASK #20819	
Chemical Abstract Service Nr.	7280-37-7
Formelstamm	C18-H22-O5-S . C4-H10-N2
Molgewicht	436.5649
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Estron-3-hydrogensulfat-Piperazinsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	17-Oxoestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat-Piperazinsalz (1:1)
ASK #20820	
Chemical Abstract Service Nr.	25627-37-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113-53-1
Molgewicht	295.4417
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NS
Vorzugsbezeichnung	Dosulepin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>E</i>)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yliden)propyl]dimethylazan; Dothiepin
ASK #20821	
Chemical Abstract Service Nr.	25627-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	897-15-4
Formelstamm	C19-H21-N-S . Cl-H
Molgewicht	331.9027
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNS
Vorzugsbezeichnung	Dosulepinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1314; Ph.Eur.2008,6.0/1314; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1314
2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>E</i>)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #20822	
Chemical Abstract Service Nr.	23465-76-1
Molgewicht	365.4687
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Caroverin
International Nonproprietary Name	INNv.L28
2. Bezeichnung	1-(2-Diethylaminoethyl)-3-(4-methoxybenzyl)chinoxalin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #20823	
Chemical Abstract Service Nr.	5310-55-4
Molgewicht	300.8257
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Clomacran
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	3-(2-Chlor-9,10-dihydroacridin-9-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Chlor-9,10-dihydroacridin-9-yl)propyl]dimethylazan
ASK #20824	
Chemical Abstract Service Nr.	21626-89-1
Molgewicht	264.2787
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Diftalon
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	Phthalazino[2,3- <i>b</i>]phthalazin-5,12(7 <i>H</i> ,14 <i>H</i>)-dion
ASK #20825	
Chemical Abstract Service Nr.	36637-22-6
Molgewicht	438.5295
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Drocinonid
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]-5 -pregnan-3,20-dion
ASK #20826	
Chemical Abstract Service Nr.	36518-02-2

Molgewicht	234.2512
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Diproqualon
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	3-(2,3-Dihydroxypropyl)-2-methylchinazolin-4(3 <i>H</i>)-on
ASK #20827	
Chemical Abstract Service Nr.	95-33-0
Molgewicht	264.4095
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ S ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Cyclohexyl- <i>S</i> -(1,3-benzothiazol-2-yl)thiohydroxylamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Benzothiazolsulfensäurecyclohexylamid; 2-(Cyclohexylaminosulfanyl)-1,3-benzothiazol; <i>N</i> -Cyclohexyl-2-benzothiazolsulfenamid; <i>N</i> -Cyclohexyl-1,3-benzothiazol-2-sulfenamid; 2-(Cyclohexylaminothio)benzothiazol
ASK #20828	
Chemical Abstract Service Nr.	101-87-1
Molgewicht	266.3807
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Cyclohexyl- <i>N</i> -phenylbenzol-1,4-diamin
ASK #20829	
Chemical Abstract Service Nr.	119-47-1
Molgewicht	340.499
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-Methylenbis(6- <i>tert</i> -butyl-4-methylphenol)
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #20830	
Chemical Abstract Service Nr.	2720-65-2
Molgewicht	238.3723
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ S ₂
2. Bezeichnung	2-(Diethylaminosulfanyl)-1,3-benzothiazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N,N</i> -Diethyl-1,3-benzothiazol-2-sulfenamid
ASK #20831	
Chemical Abstract Service Nr.	102-06-7
Molgewicht	211.2624
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diphenylguanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,3-Diphenylguanidin

ASK #20832

Chemical Abstract Service Nr. 77091-02-2

Formelstamm (C₂₄-H₄₁-N-O₉-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 565.6282

Bruttoformel C₂₄H₄₁NNa₂O₉S

2. Bezeichnung {2-[(*Z-R*)-12-Hydroxyoctadec-9-enamido]ethyl}hydrogensulfosuccinat-Dinatriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #20833

Chemical Abstract Service Nr. 68915-31-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10361-03-2

2. Bezeichnung Natriumpolyphosphat

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; E452

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 452 [Natriumpolyphosphat]; Grahamsches Salz; Polyphosphorsäure-Natriumsalz (n = 30-90)

ASK #20835

Chemical Abstract Service Nr. 106-50-3

Molgewicht 108.1411

Bruttoformel C₆H₈N₂

2. Bezeichnung Benzol-1,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Phenylendiamin; 1,4-Phenylbis(azan)

ASK #20836

Chemical Abstract Service Nr. 55-55-0

Formelstamm 2(C₇-H₉-N-O) . H₂-O₄-S

Molgewicht 344.3834

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₆S

2. Bezeichnung 4-(Methylamino)phenol-sulfat (2:1)

ASK #20837

Chemical Abstract Service Nr. 107-35-7

Formelstamm (C₂-H₆-N-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 125.1469

Bruttoformel C₂H₇NO₃S

Vorzugsbezeichnung Taurin

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 2-Aminoethansulfonsäure

ASK #20838

Chemical Abstract Service Nr. 1043-21-6

Formelstamm (C16-H7-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 308.2451

Bruttoformel C₁₆H₈N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Pirenoxin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 1-Hydroxy-5-oxo-5-*H*-pyrido[3,2-*a*]phenoxazin-3-carbonsäure

ASK #20839

Chemical Abstract Service Nr. 822-06-0

Molgewicht 168.1931

Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung Hexan-1,6-diyl-diisocyanat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hexamethylendiisocyanat

ASK #20840

Chemical Abstract Service Nr. 29952-87-2

Formelstamm C10-H11-Cl-O3 . C8-H11-N-O3

Molgewicht 383.8234

Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₆

Vorzugsbezeichnung Clofibrat-Pyridoxin

International Nonproprietary Name INN.L9,L1

2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenoxy)-2-methylpropansäure-4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Clofibrinsäure-Pyridoxin-Salz (1:1)

ASK #20841

Chemical Abstract Service Nr. 1561-49-5

Molgewicht 286.3209

Bruttoformel C₁₄H₂₂O₆

2. Bezeichnung Dicyclohexylperoxydicarbonat

ASK #20842

Chemical Abstract Service Nr. 6175-45-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64131-70-0; 85568-36-1

Molgewicht 208.2536

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃

2. Bezeichnung 2,2-Diethoxy-1-phenylethan-1-on

3. Bezeichnung 2,2-Diethoxyacetophenon

ASK #20843

Chemical Abstract Service Nr. 10476-86-5

Formelstamm $\text{Sr}^{2+} \text{I}^-$

Molgewicht 341.4289

Bruttoformel I_2Sr

2. Bezeichnung Strontiumiodid

ASK #20844

Chemical Abstract Service Nr. 2761-09-3

Molgewicht 144.1684

Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{12}\text{O}_3$

2. Bezeichnung (3-Hydroxypropyl)(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (3-Hydroxypropyl)methacrylat

ASK #20845

Chemical Abstract Service Nr. 2188-25-2

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Sr}^{2+}$

Molgewicht 329.8468

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{O}_4\text{Sr}$

2. Bezeichnung Benzoesäure-Strontiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Strontiumbenzoat

ASK #20846

Chemical Abstract Service Nr. 3026-22-0

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_6\text{O}_2)^- \text{Cd}^{2+}$

Molgewicht 356.6537

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{12}\text{CdO}_4$

2. Bezeichnung Benzoesäure-Cadmiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Cadmiumbenzoat

ASK #20847

Chemical Abstract Service Nr. 10102-18-8

Molgewicht 172.9377

Bruttoformel $\text{Na}_2\text{O}_3\text{Se}$

2. Bezeichnung Selenigsäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumselenit

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; EAB8.6,9.0,10.0,11.0(2016-2023)/2740

ASK #20849

Chemical Abstract Service Nr. 2358-84-1

Molgewicht 242.2683

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{18}\text{O}_5$

2. Bezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)bis(methacrylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diethylenglycoldimethacrylat

ASK #20866

Chemical Abstract Service Nr. 144604-00-2
Formelstamm C22-H26-N2-O4-S . C4-H6-O5
Molgewicht 548.6053
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₉S
Vorzugsbezeichnung Diltiazem-L-malat
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung [(2S,3S)-5-[2-(Dimethylamino)ethyl]-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat-(2S)-2-hydroxybutandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diltiazem[(S)-hydroxysuccinat]

ASK #20875

Chemical Abstract Service Nr. 52146-35-7
Molgewicht 266.3361
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃
2. Bezeichnung 1-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #20896

Chemical Abstract Service Nr. 18282-10-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1317-45-9; 1394228-66-0; 1446491-57-1; 61026-51-5
Molgewicht 150.7088
Bruttoformel O₂Sn
2. Bezeichnung Zinn()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 GSBL; GESTIS; USEPA-ACToR; ROMP2016; LB; IGS; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dioxostannan; Zinnblüten; Zinndioxid; Cassiterit; Zinnasche; Zinnoxid (OSn); Zinnsäureanhydrid; Kassiterit; Zinnoxid; weißes Zinnoxid; Zinnerz

ASK #20905

Chemical Abstract Service Nr. 9063-38-1
2. Bezeichnung Poly(O-carboxymethyl)stärke-Natriumsalz (2.8-4.2% Na)
3. Bezeichnung Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)

ASK #20932

Chemical Abstract Service Nr. 77-55-4
Formelstamm (C12-H13-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 190.2384

Bruttoformel C₁₂H₁₄O₂
2. Bezeichnung 1-Phenylcyclopentancarbonsäure

ASK #20941

Chemical Abstract Service Nr. 57495-14-4
Formelstamm (C₁₆-H₁₃-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 276.2624
Bruttoformel C₁₆H₁₃NaO₃
Vorzugsbezeichnung Ketoprofen-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure-Natriumsalz

ASK #20944

Chemical Abstract Service Nr. 68908-68-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 50936-15-7
Formelstamm (C₂H₄O)_n-(C₁₈H₃₆O₂-C₁₂H₂₄O₂) n=ca.9
Vorzugsbezeichnung Macrogol-γ-fettsäureester(C₁₂-C₁₈) ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des EO-Anteils))
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung -Acyl(C₁₂-C₁₈)- -hydroxypoly(oxyethylen)-x

ASK #20945

Chemical Abstract Service Nr. 64887-14-5
Formelstamm C₂₀-H₂₉-N₅-O₃ . Cl-H
Molgewicht 423.9369
Bruttoformel C₂₀H₃₀ClN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Urapidilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung 6-{3-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propylamino}-1,3-dimethylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-hydrochlorid

ASK #20946

2. Bezeichnung [Fettsäure(C₈-C₁₈)amidopropyl]dimethylazaniumylacetat
3. Bezeichnung {3-[Acyl(C₈-C₁₈)amino]propyl}dimethylazaniumylacetat
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym {3-[Acyl(C-C)amino]propyl}dimethylammonioacetat

ASK #20947

Chemical Abstract Service Nr. 109-69-3
Molgewicht 92.5673
Bruttoformel C₄H₉Cl

2. Bezeichnung 1-Chlorbutan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Butylchlorid

ASK #20948

Chemical Abstract Service Nr. 608-92-4
Molgewicht 211.473
Bruttoformel $C_7H_5Cl_3O$
2. Bezeichnung 3,4,5-Trichlor-2-methylphenol

ASK #20949

Chemical Abstract Service Nr. 555-28-2
Formelstamm C15-H21-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 283.7937
Bruttoformel $C_{15}H_{22}ClNO_2$
2. Bezeichnung (2,2,6-Trimethylpiperidin-4-yl)benzoat-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym beta-Eucainhydrochlorid

ASK #21005

Chemical Abstract Service Nr. 73-63-2
Molgewicht 217.3068
Bruttoformel $C_{14}H_{19}NO$
2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-piperidinopropan-1-on

ASK #21014

2. Bezeichnung Propylenglycol(oleat, stearat)

ASK #21062

Chemical Abstract Service Nr. 537-01-9
Formelstamm $3(C-O_3)^- 2Ce^{3+}$
Molgewicht 460.2587
Bruttoformel $C_3Ce_2O_9$
2. Bezeichnung Cer()-carbonat

ASK #21064

Chemical Abstract Service Nr. 16087-97-1
Formelstamm $3(C_4-H_6-N-O_4)^- Ce^{3+}$
Molgewicht 536.4002
Bruttoformel $C_{12}H_{18}CeN_3O_{12}$
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Cer()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung Cer()-DL-aspartat

ASK #21084

Chemical Abstract Service Nr. 5406-76-8

Formelstamm	(C8-H17-N4)+ I ⁻
Molgewicht	296.1519
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ IN ₄
Vorzugsbezeichnung	Methenamin-Ethyljodid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1-Ethyl-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantaniiodid

ASK #21146

Chemical Abstract Service Nr.	62008-22-4
Formelstamm	2(C6-H7-O4) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	326.3128
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ CaO ₈
2. Bezeichnung	Ethylhydrogen[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat]-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Ethylhydrogenfumarat-Calciumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #21147

Chemical Abstract Service Nr.	62008-24-6
Formelstamm	2(C6-H7-O4) ⁻ Cu ²⁺
Molgewicht	349.7808
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ CuO ₈
2. Bezeichnung	Ethylhydrogenfumarat-Kupfer()-Salz

ASK #21214

Chemical Abstract Service Nr.	1098-87-9
Formelstamm	(C16-H17-N2-O5-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	372.3714
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Phenoxymethylpenicillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #21227

Chemical Abstract Service Nr.	12251-19-3
Molgewicht	375.4563
Bruttoformel	Al ₂ BaO ₈ Si ₂
2. Bezeichnung	Kieselsäure(H ₄ SiO ₄)-Aluminium-Barium-Salz (2:2:1)
3. Bezeichnung	Dialuminiumbariumsilicat

ASK #21252

2. Bezeichnung	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> -Var. <i>ellipsoideus</i> -Hefe
3. Bezeichnung	Weinhefe

ASK #21283

Formelstamm	$2(C_5H_3N_2O_4)^- Fe^{2+} \cdot 3 H_2O$
Molgewicht	420.0675
Bruttoformel	$C_{10}H_6FeN_4O_8$
Vorzugsbezeichnung	Eisen()-orotat 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Eisen()-Salz (2:1) 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orotsäure-Eisen(II)-Salz 3 HO

ASK #21285

Chemical Abstract Service Nr.	7440-38-2
Molgewicht	74.9216
Bruttoformel	As
2. Bezeichnung	Arsen
Zitat Bezeichnung 2	USM19.820
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Arsen, elementar

ASK #21287

Chemical Abstract Service Nr.	6381-79-9
Molgewicht	165.2284
Bruttoformel	CK_2O_3
2. Bezeichnung	Kaliumcarbonat 1.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	E501; DAB8R

ASK #21288

Chemical Abstract Service Nr.	5995-86-8
Formelstamm	$(C_7H_5O_5)^- H^+ \cdot H_2O$
Molgewicht	188.1348
Bruttoformel	$C_7H_6O_5$
2. Bezeichnung	3,4,5-Trihydroxybenzoesäure 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Gallussäure 1 HO

ASK #21289

Chemical Abstract Service Nr.	5470-11-1
Formelstamm	$H_3N^+O \cdot Cl^-$
Molgewicht	69.4909
Bruttoformel	ClH_4NO
2. Bezeichnung	Hydroxylaminhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R

ASK #21290

Chemical Abstract Service Nr. 897-06-3
Molgewicht 284.3927
Bruttoformel $C_{19}H_{24}O_2$
2. Bezeichnung Androsta-1,4-dien-3,17-dion

ASK #21292

Chemical Abstract Service Nr. 605-65-2
Molgewicht 269.7472
Bruttoformel $C_{12}H_{12}ClNO_2S$
2. Bezeichnung 5-(Dimethylamino)naphthalin-1-sulfonylchlorid
3. Bezeichnung Dansylchlorid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #21294

Formelstamm $Fe^{2+} S^{2-}$
Molgewicht 87.91
Bruttoformel FeS
2. Bezeichnung Eisen()-sulfid

ASK #21295

Formelstamm $(C_2H_2O_4)^- Fe^{2+} \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 181.9104
Bruttoformel $C_2H_2FeO_4$
2. Bezeichnung Eisen()-oxalat 2 H_2O

ASK #21297

Chemical Abstract Service Nr. 27072-45-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25168-13-2; 28325-37-3; 64937-10-6
Molgewicht 389.3807
Bruttoformel $C_{21}H_{11}NO_5S$
2. Bezeichnung (3',6'-Dihydroxy-3-oxo-1,3-dihydrospiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-5/6-yl)isothiocyanat
3. Bezeichnung Fluoresceinisothiocyanat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3',6'-Dihydroxy-3-oxo-1,3-dihydrospiro[isobenzofuran-1,9'-xanthen]-5/6-ylisothiocyanat

ASK #21299

Chemical Abstract Service Nr. 83-49-8
Formelstamm $(C_{24}H_{39}O_4)^- H^+$
Molgewicht 392.572
Bruttoformel $C_{24}H_{40}O_4$
2. Bezeichnung 3,6-Dihydroxy-5-cholan-24-säure
3. Bezeichnung Hyodesoxycholsäure

ASK #21327

Chemical Abstract Service Nr. 7790-44-5

Molgewicht 502.4734

Bruttoformel I₃Sb

2. Bezeichnung Antimon()-iodid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.748

ASK #21329

Andere Chemical Abstract Service Nr. 24267-48-9; 25243-76-9; 7440-69-9

Molgewicht 208.9804

Bruttoformel Bi

2. Bezeichnung Bismut, kolloidal

ASK #21331

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7439-89-6

Molgewicht 55.845

Bruttoformel Fe

2. Bezeichnung Eisen, kolloidal

ASK #21333

Formelstamm C₁₅-H₂₂-N₂-O . Cl-H . 2 H₂-O

Molgewicht 318.8395

Bruttoformel C₁₅H₂₃ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Mepivacainhydrochlorid 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid-hydrochlorid 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1,2',6'-Trimethylpiperidin-2-carboxanilid-hydrochlorid 2 HO

ASK #21334

Chemical Abstract Service Nr. 126-45-4

Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻ 3Ag⁺

Molgewicht 512.7043

Bruttoformel C₆H₅Ag₃O₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Silbersalz (1:3)

3. Bezeichnung Silbercitrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

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

Synonym Citronensäure-Silbersalz (1:3)

ASK #21335

Chemical Abstract Service Nr. 1309-60-0

Molgewicht 239.1988

Bruttoformel O_2Pb
2. Bezeichnung Bleidioxid
3. Bezeichnung Blei()-oxid
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21336

Chemical Abstract Service Nr. 1072-35-1
Formelstamm $2(\text{C}_{18}\text{H}_{35}\text{O}_2)^- \text{Pb}^{2+}$
Molgewicht 774.1386
Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{70}\text{O}_4\text{Pb}$
2. Bezeichnung Octadecansäure-Blei()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Blei()-stearat
Zitat Bezeichnung 3 USMI11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Stearinsäure-Blei(II)-Salz (2:1)

ASK #21337

Chemical Abstract Service Nr. 1314-98-3
Molgewicht 97.445
Bruttoformel SZn
2. Bezeichnung Zinksulfid
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; FIE96; MAR29

ASK #21340

Chemical Abstract Service Nr. 109-87-5
Molgewicht 76.0944
Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_8\text{O}_2$
2. Bezeichnung Dimethoxymethan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Formaldehyddimethylacetal

ASK #21350

Chemical Abstract Service Nr. 109-43-3
Molgewicht 314.4602
Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{34}\text{O}_4$
2. Bezeichnung Dibutyldecandioat
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #21352

Molgewicht 148.1894
Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_4\text{Si}$
2. Bezeichnung Trihydroxy(2-methylprop-2-enoyl)silan

3. Bezeichnung Trihydroxy(methacryloyl)silan

ASK #21353

Chemical Abstract Service Nr. 24448-20-2

Molgewicht 452.5394

Bruttoformel $C_{27}H_{32}O_6$

2. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethyl}bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethyl}bis(methacrylat)

ASK #21354

Chemical Abstract Service Nr. 3290-92-4

Molgewicht 338.3954

Bruttoformel $C_{18}H_{26}O_6$

2. Bezeichnung [2-Ethyl-2-(2-methylprop-2-enoyloxymethyl)propan-1,3-diyl]bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung [2-Ethyl-2-(methacryloyloxymethyl)propan-1,3-diyl]bis(methacrylat)

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

Synonym [2-Ethyl-2-(methacryloyloxymethyl)propan-1,3-diyl]dimethacrylat

ASK #21355

Formelstamm C20-H8-Br4-Na2-O10-S2 . (131)I2

Bruttoformel $C_{20}H_8Br_4Na_2O_{10}S_2$

2. Bezeichnung 5,5'-(4,5,6,7-Tetrabrom-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis(2-hydroxybenzolsulfonsäure)-Dinatriumsalz - Iod-131

3. Bezeichnung Sulfobromphthalein-Dinatrium - Iod-131

ASK #21356

Molgewicht 176.2367

Bruttoformel $C_6H_{12}N_2O_2S$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-*N*-formyl-4-(methylsulfanyl)butanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methioninformylamid

ASK #21357

Chemical Abstract Service Nr. 109-86-4

Molgewicht 76.0944

Bruttoformel $C_3H_8O_2$

2. Bezeichnung 2-Methoxyethanol

Zitat Bezeichnung 2 MAR29

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Glycolmonomethylether; Ethylenglycolmonomethylether

ASK #21358

Chemical Abstract Service Nr. 7085-85-0

Molgewicht 125.1253

Bruttoformel $C_6H_7NO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(2-cyanprop-2-enoat)

3. Bezeichnung Ethyl(2-cyanacrylat)

ASK #21359

Chemical Abstract Service Nr. 19941-28-7

Molgewicht 320.5093

Bruttoformel $C_{21}H_{36}O_2$

2. Bezeichnung Methyl[1,4a-dimethyl-7-(propan-2-yl)tetradecahydrophenanthren-1-carboxylat]

3. Bezeichnung Methyl(abietan-18-oat)

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #21360

Chemical Abstract Service Nr. 1330-78-5

Molgewicht 368.3628

Bruttoformel $C_{21}H_{21}O_4P$

2. Bezeichnung Tritolylphosphat

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.9426

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tricresylphosphat

ASK #21361

Chemical Abstract Service Nr. 25948-33-8

Formelstamm $(C_3H_4O_2)_x \cdot (C_5H_6O_4)_y$

2. Bezeichnung Poly(methylenbutandisäure-co-prop-2-ensäure) (x:y)

3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-co-methylenbernsteinsäure) (x:y)

ASK #21362

Chemical Abstract Service Nr. 15096-52-3

Molgewicht 209.9413

Bruttoformel AlF_6Na_3

2. Bezeichnung Kryolith

3. Bezeichnung Trinatrium-hexafluoroaluminat()

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

Synonym Natrium-hexafluoroaluminat(3-)

ASK #21363

Chemical Abstract Service Nr. 103-23-1

Molgewicht 370.5665

Bruttoformel $C_{22}H_{42}O_4$

2. Bezeichnung Bis(2-ethylhexyl)hexandioat

3. Bezeichnung Bis(2-ethylhexyl)adipat

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #21364

Chemical Abstract Service Nr. 2985-59-3

Molgewicht 382.5357

Bruttoformel $C_{25}H_{34}O_3$

2. Bezeichnung (4-Dodecyloxy-2-hydroxyphenyl)(phenyl)methanon

ASK #21365

Chemical Abstract Service Nr. 868-77-9

Molgewicht 130.1418

Bruttoformel $C_6H_{10}O_3$

2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)(2-methylpropenoat)

3. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)methacrylat

ASK #21366

Chemical Abstract Service Nr. 38684-65-0

Molgewicht 226.2689

Bruttoformel $C_{12}H_{18}O_4$

2. Bezeichnung (Butan-1,4-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (Butan-1,4-diyl)bis(methacrylat)

ASK #21367

Chemical Abstract Service Nr. 4913-13-7

Molgewicht 149.2328

Bruttoformel $C_{10}H_{15}N$

2. Bezeichnung *N,N*,3,5-Tetramethylanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3,5-Dimethylphenyl)dimethylazan

ASK #21368

Chemical Abstract Service Nr. 25685-29-4

Formelstamm $(C_6H_{10}O_2)_x \cdot (C_5H_8O_2)_y$

2. Bezeichnung Poly(ethylmethacrylat-co-methylmethacrylat) (x:y)

ASK #21369

Chemical Abstract Service Nr. 23694-81-7

Molgewicht 262.3474

Bruttoformel $C_{15}H_{22}N_2O_2$

Vorzugsbezeichnung Mepindolol

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2-Methyl-1*H*-indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #21371

Chemical Abstract Service Nr. 101-43-9

Molgewicht 168.2328

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	Cyclohexyl(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	Cyclohexylmethacrylat

ASK #21372

Chemical Abstract Service Nr.	85-68-7
Molgewicht	312.3597
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ O ₄
2. Bezeichnung	(Benzyl)(butyl)benzol-1,2-dicarboxylat
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	(Benzyl)(butyl)phthalat
Zitat Bezeichnung 3	ROMP8

ASK #21376

Chemical Abstract Service Nr.	31842-01-0
Formelstamm	(C17-H14-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	281.3059
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Indoprofen
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; USMI9
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(1-Oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-2-yl)phenyl]propansäure

ASK #21377

Chemical Abstract Service Nr.	23873-85-0
Molgewicht	386.5244
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Proligeston
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	14,17-[Propan-1,1-diylbis(oxy)]pregn-4-en-3,20-dion

ASK #21378

Chemical Abstract Service Nr.	22839-47-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	172964-81-7; 53906-69-7; 7421-84-3
Formelstamm	(C14-H17-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	294.3031
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Aspartam
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; E951; GII; Ph.Eur.2008,6.0/0973; Ph.Eur.2002,4.00/973; Ph.Eur.2005,5.0/0973

2. Bezeichnung (3S)-3-Amino-4-[[[(2S)-1-methoxy-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 951

ASK #21379

Chemical Abstract Service Nr. 21715-46-8

Molgewicht 300.7827

Bruttoformel C₁₇H₁₇ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Etifoxin

International Nonproprietary Name INN.L11

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

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-6-Chlor-*N*-ethyl-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Chlor-*N*-ethyl-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-amin; Etafenoxin; (6-Chlor-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-yl)(ethyl)azan;
 6-Chlor-2-ethylamino-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin; 2-Äthylamino-6-chlor-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin

ASK #21380

Chemical Abstract Service Nr. 3366-95-8

Molgewicht 185.1805

Bruttoformel C₇H₁₁N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Secnidazol

International Nonproprietary Name INN.L14

2. Bezeichnung 1-(2-Methyl-5-nitroimidazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #21381

Chemical Abstract Service Nr. 62893-19-0

Formelstamm (C₂₅H₂₆N₉O₈S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 645.6674

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₉O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Cefoperazon

International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #21383

Chemical Abstract Service Nr. 57526-81-5

Molgewicht	225.2842
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Prenalterol
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	4-((2 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenol
ASK #21384	
Chemical Abstract Service Nr.	61260-05-7
Formelstamm	C12-H19-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	261.7451
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Prenalterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	4-((2 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenol-hydrochlorid
ASK #21386	
Chemical Abstract Service Nr.	64953-12-4
Formelstamm	(C20-H18-N6-O9-S)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	564.4363
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ N ₆ Na ₂ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Latamoxef-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-Carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatriumsalz
ASK #21387	
Chemical Abstract Service Nr.	2530-85-0
Molgewicht	248.3483
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O ₅ Si
2. Bezeichnung	[3-(2-Methylprop-2-enoyloxy)propyl]trimethoxysilan
3. Bezeichnung	(3-Trimethoxysilylpropyl)methacrylat
Zitat Bezeichnung 3	DTOX
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(3-Methacryloyloxypropyl)trimethoxysilan
ASK #21388	
Chemical Abstract Service Nr.	7585-39-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1187028-35-8; 1269982-56-0; 37331-89-8; 449728-55-6; 47918-72-9
Molgewicht	1134.9842
Bruttoformel	C ₄₂ H ₇₀ O ₃₅

Vorzugsbezeichnung	Betadex
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	NF18/S7-36(1997-2018); BP1997-2018; USAN; Hager2008; EP3.2+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+5,9.0(1999-2018)/1070; EAB3.2+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+5(1999-2017)/1070; BAN
2. Bezeichnung	Cyclomaltoheptaose
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC.2-Carb-37.4
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	cyclo-Hepta(1-->4)-alpha-D-glucopyranosid; Cycloheptakis-(1-->4)-alpha-D-glucopyranosyl; beta-Cyclodextrin zur chiralen Trennung, modifiziertes; beta-Cyclodextrin
ASK #21389	
Chemical Abstract Service Nr.	72869-86-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1188908-55-5; 122367-37-7; 220896-20-8; 221391-32-8; 258818-60-9; 41137-60-4; 58608-10-9; 89592-24-5; 934705-15-4; 947726-90-1
Molgewicht	470.5564
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(9 <i>R</i>)-7,7,9- und/oder (7 <i>R</i>)-7,9,9-Trimethyl-4,13-dioxo-3,14-dioxa-5,12-diazahehexadecan-1,16-diyl]bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(7,7,9- und/oder 7,9,9-Trimethyl-4,13-dioxo-3,14-dioxa-5,12-diazahehexadecan-1,16-diyl)dimethacrylat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	UDMA; Urethandimethacrylat; Diurethandimethacrylat
ASK #21390	
Molgewicht	254.236
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	Diethyl(2,6-dihydroxyterephthalat)
ASK #21391	
Chemical Abstract Service Nr.	84-61-7
Molgewicht	330.418
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₄
2. Bezeichnung	Dicyclohexylphthalat
ASK #21392	
Chemical Abstract Service Nr.	27589-33-9
Formelstamm	(C12-H10-Cl-N6-O2-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	370.8377
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ ClN ₆ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Azosemid
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung	2-Chlor-5-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4-[[{(thiophen-2-yl)methyl]amino}benzolsulfonamid
ASK #21393	
Formelstamm	(C12-H10-Cl-N6-O2-S2) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	566.0513

Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClN ₇ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Azosemid-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L16,L6
2. Bezeichnung	2-Chlor-5-(1- <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4-[[{(thiophen-2-yl)methyl}amino]benzolsulfonamid-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #21394	
Chemical Abstract Service Nr.	54965-21-8
Molgewicht	265.3314
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Albendazol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1386; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1386; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1386
2. Bezeichnung	Methyl{[5-(propylsulfanyl)-1- <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat}
ASK #21395	
Chemical Abstract Service Nr.	53808-88-1
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₂ ClN ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	312.7503
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lonazolac
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	[3-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1- <i>H</i> -pyrazol-4-yl]essigsäure
ASK #21396	
Chemical Abstract Service Nr.	299-75-2
Molgewicht	278.3006
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Treosulfan
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	L-Threitol-1,4-bis(methansulfonat)
ASK #21397	
Chemical Abstract Service Nr.	105-74-8
Molgewicht	398.6196
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₆ O ₄
2. Bezeichnung	Dodecansäureperoxyanhydrid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dodecanoylperoxid
ASK #21398	
Chemical Abstract Service Nr.	554-57-4

Molgewicht	236.272
Bruttoformel	C ₅ H ₈ N ₄ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Methazolamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Methyl-5-sulfamoyl-1,3,4-thiadiazol-2(3 <i>H</i>)-yliden)acetamid
ASK #21400	
Chemical Abstract Service Nr.	20559-55-1
Molgewicht	249.2658
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxibendazol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Methyl[(5-propoxy-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)carbamat]
ASK #21401	
Chemical Abstract Service Nr.	574-09-4
Molgewicht	240.297
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	2-Ethoxy-1,2-diphenylethanon
ASK #21402	
Chemical Abstract Service Nr.	21730-16-5
Molgewicht	238.3275
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Metapramin
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,5-Dimethyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(5-methyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-yl)azan
ASK #21403	
Formelstamm	C16-H18-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	354.3997
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Metapraminfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,5-Dimethyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-amin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(5-methyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-yl)azan-fumarat (1:1)

ASK #21404

Chemical Abstract Service Nr. 114-21-6

Formelstamm (C₈H₇O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 174.1292

Bruttoformel C₈H₇NaO₃

2. Bezeichnung (*RS*)-(Hydroxy)(phenyl)essigsäure-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.5545

ASK #21405

Chemical Abstract Service Nr. 64552-17-6

Molgewicht 311.3916

Bruttoformel C₁₇H₂₆FNO₃

Vorzugsbezeichnung Butofilolol

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung *rac*-1-{2-[(*2R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]-5-fluorphenyl}butan-1-on

ASK #21406

Chemical Abstract Service Nr. 6701-13-9

Molgewicht 310.4284

Bruttoformel C₁₈H₃₀O₄

2. Bezeichnung (Decan-1,10-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (Decan-1,10-diyl)bis(methacrylat)

ASK #21407

Chemical Abstract Service Nr. 71567-10-7

Formelstamm C₁₃₀H₂₂₀N₄₄O₄₁ · x Cl-H

Vorzugsbezeichnung Secretinhydrochlorid (1:x) ((mit Angaben zum Chlorwasserstoff-Gehalt und zur Herkunft))

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 Hager2011; GII

2. Bezeichnung His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Asp-Ser-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH₂-hydrochlorid (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sekretinhydrochlorid (1:x); Secretin (Meerschweinchen, Rind, Schaf, Schwein), Hydrochlorid (1:x); HSDGTFTSEL SRLRDSARLQ RLLQGLV(NH) (HCl)

ASK #21409

Chemical Abstract Service Nr. 146-68-9

Formelstamm (C₁₉H₁₃I-N₅O₂)⁺ Cl⁻

Molgewicht 505.6963

Bruttoformel C₁₉H₁₃ClIN₅O₂

2. Bezeichnung 3-(4-Iodphenyl)-2-(4-nitrophenyl)-5-phenyl-2*H*-tetrazoliumchlorid

ASK #21410

Chemical Abstract Service Nr. 298-83-9

Formelstamm (C₄₀H₃₀N₁₀O₆)₂⁺ 2Cl⁻

Molgewicht	817.6356
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₀ Cl ₂ N ₁₀ O ₆
2. Bezeichnung	2,2'-(3,3'-Dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis[3-(4-nitrophenyl)-5-phenyl-3 <i>H</i> -tetrazol-2-iumchlorid]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Nitrotetrazolblau; Nitrotetrazoliumchloridblau

ASK #21411

Chemical Abstract Service Nr.	1184-43-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	106413-49-4; 42798-98-1; 56862-97-6
Formelstamm	(C ₄₀ H ₂₈ N ₁₂ O ₁₀) ₂ + 2Cl ⁻
Molgewicht	907.6307
Bruttoformel	C ₄₀ H ₂₈ Cl ₂ N ₁₂ O ₁₀
2. Bezeichnung	3,3'-(3,3'-Dimethoxy[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis[2,5-bis(4-nitrophenyl)-3 <i>H</i> -tetrazol-2-iumchlorid]

ASK #21412

Chemical Abstract Service Nr.	30578-37-1
Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₂ N ₃ O) ⁺ (C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻
Molgewicht	313.3296
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ameziniummetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Amino-6-methoxy-1-phenylpyridazin-1-ium(methylsulfat)

ASK #21414

Chemical Abstract Service Nr.	24166-13-0
Molgewicht	349.2113
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloxacolam
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GLST; GII; USMI9.2373
2. Bezeichnung	10-Chlor-11b-(2-chlorphenyl)-2,3,7,11b-tetrahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on

ASK #21415

Formelstamm	C ₄₉ H ₆₁ N ₉ O ₁₃ . C ₄ H ₁₁ N-O ₃
Molgewicht	1105.1962
Bruttoformel	C ₅₃ H ₇₂ N ₁₀ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Desglugastrin-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L20,L5
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Carboxybutanoyl)-L-alanyl-L-tyrosylglycyl-L-tryptophyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-phenylalaninamid-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #21416

Chemical Abstract Service Nr. 500-34-5

Molgewicht 247.3327

Bruttoformel $C_{15}H_{21}NO_2$

2. Bezeichnung (2,2,6-Trimethylpiperidin-4-yl)benzoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym beta-Eucain

ASK #21417

Chemical Abstract Service Nr. 64706-54-3

Molgewicht 366.5396

Bruttoformel $C_{24}H_{34}N_2O$

Vorzugsbezeichnung Bepriidil

International Nonproprietary Name INN.L19

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-[3-(2-methylpropoxy)-2-(pyrrolidin-1-yl)propyl]anilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Benzyl)[3-isobutoxy-2-(pyrrolidin-1-yl)propyl](phenyl)azan

ASK #21418

Chemical Abstract Service Nr. 74764-40-2

Formelstamm $C_{24}H_{34}N_2O \cdot Cl-H \cdot H_2O$

Molgewicht 421.0158

Bruttoformel $C_{24}H_{35}ClN_2O$

Vorzugsbezeichnung Bepriidilhydrochlorid 1 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L19)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-[3-(2-methylpropoxy)-2-(pyrrolidin-1-yl)propyl]anilin-hydrochlorid 1 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Benzyl)[3-isobutoxy-2-(pyrrolidin-1-yl)propyl](phenyl)azan-hydrochlorid 1 HO

ASK #21419

Chemical Abstract Service Nr. 37681-00-8

Molgewicht 228.2896

Bruttoformel $C_{14}H_{16}N_2O$

Vorzugsbezeichnung Coumazolin

International Nonproprietary Name INN.L12

2. Bezeichnung 2-[(2-Ethyl-1-benzofuran-3-yl)methyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol

ASK #21420

Formelstamm $C_{14}H_{16}N_2O \cdot Cl-H$

Molgewicht 264.7506

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Coumazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-[(2-Ethyl-1-benzofuran-3-yl)methyl]-4,5-dihydro-1- <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
ASK #21421	
Chemical Abstract Service Nr.	24701-51-7
Molgewicht	278.3483
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Demexiptilin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	2-[(5- <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)aminoxy]- <i>N</i> -methylethanamin
ASK #21422	
Chemical Abstract Service Nr.	18059-99-9
Formelstamm	C18-H18-N2-O . Cl-H
Molgewicht	314.8093
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Demexiptilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	2-[(5- <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)aminoxy]- <i>N</i> -methylethanamin-hydrochlorid
ASK #21423	
Chemical Abstract Service Nr.	51987-65-6
Molgewicht	984.0611
Bruttoformel	C ₄₉ H ₆₁ N ₉ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Desglugastrin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Carboxybutanoyl)-L-alanyl-L-tyrosylglycyl-L-tryptophyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-phenylalaninamid
ASK #21424	
Chemical Abstract Service Nr.	60607-34-3
Molgewicht	426.5533
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Oxatomid
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-{3-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]propyl}-1- <i>H</i> -benzimidazol-2(3- <i>H</i>)-on
ASK #21425	

Chemical Abstract Service Nr.	3473-64-1
Formelstamm	C17-H20-N2-S . C10-H12-O5
Molgewicht	496.6184
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Promethazinmegallat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L33
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-(3,4,5-trimethoxybenzoat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-(3,4,5-trimethoxybenzoat) (1:1)
ASK #21426	
Chemical Abstract Service Nr.	40828-46-4
Formelstamm	(C14-H11-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	260.3083
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Suprofen
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	2-[4-(Thiophen-2-ylcarbonyl)phenyl]propansäure
ASK #21427	
Chemical Abstract Service Nr.	74050-97-8
Molgewicht	530.1135
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₁ ClFNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Haloperidoldecanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1431; Ph.Eur.2002,4.00/1431; DTOX; Ph.Eur.2008,6.0/1431; GII
2. Bezeichnung	{4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat
ASK #21428	
Chemical Abstract Service Nr.	61622-34-2
Formelstamm	(C18-H22-N9-O4-S3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	525.6281
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₉ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefotiam
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-({1-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl}-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #21429

Chemical Abstract Service Nr.	66309-69-1
Formelstamm	C18-H23-N9-O4-S3 . 2 Cl-H
Molgewicht	598.55
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ Cl ₂ N ₉ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefotiamdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-({1-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl}-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cefotiamhydrochlorid; (7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-3-cephem-4-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #21435

Chemical Abstract Service Nr.	584-79-2
Molgewicht	302.4079
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₃
2. Bezeichnung	[2-Methyl-4-oxo-3-(prop-2-en-1-yl)cyclopent-2-en-1-yl][2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanecarboxylat]
3. Bezeichnung	Allethrin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.242; RPS15; GII; DTOX
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(3-Allyl-2-methyl-4-oxocyclopent-2-enyl)[2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanecarboxylat]

ASK #21436

Chemical Abstract Service Nr.	30286-75-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2019-63-8
Formelstamm	(C19-H26-N-O4)+ Br ⁻
Molgewicht	412.318
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxitropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI13; MAR2011; ROMP2010; Ph.Eur.2005,5.6/2170; UBA-WGK; GII; IGS; Ph.Eur.2008,6.0/2170; EINECS; GESTIS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i> ,9 <i>s</i>)-9-Ethyl-7-[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyl]oxy)-9-methyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0 ^{2,4}]nonanbromid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>s</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>s</i>)-6,7-Epoxy-8-ethyl-3-[(<i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid; Oxitropium bromid

ASK #21437

2. Bezeichnung	Hydrierte Palmkernfettsäuren(C ₁₀ -C ₁₈)
-----------------------	--

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #21438

Chemical Abstract Service Nr. 63250-25-9

Molgewicht 266.3343

Bruttoformel C₁₈H₁₈O₂

2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-[4-(propan-2-yl)phenyl]propan-1,3-dion

ASK #21439

Chemical Abstract Service Nr. 62893-20-3

Formelstamm (C₂₅H₂₆N₉O₈S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 667.6492

Bruttoformel C₂₅H₂₆N₉NaO₈S₂

Vorzugsbezeichnung Cefoperazon-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L20)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1404; Ph.Eur.2002,4.00/1404; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1404

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natrium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #21440

Molgewicht 226000

Vorzugsbezeichnung Von Willebrand-Faktor

Zitat Bezeichnung 1 ATC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Blutgerinnungsfaktor VIIIa; van Willebrand-Faktor; Von-Willebrand-Faktor vom Menschen

ASK #21444

2. Bezeichnung Human-Erythrozyten

ASK #21445

2. Bezeichnung Human-Thrombozyten

ASK #21451

Chemical Abstract Service Nr. 517-28-2

Molgewicht 302.2788

Bruttoformel C₁₆H₁₄O₆

2. Bezeichnung *cis*-6,6a,7,11b-Tetrahydroindeno[2,1-*c*]chromen-3,4,6a,9,10-pentol

3. Bezeichnung Hämatoxylin

ASK #21453

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14133-76-7; 378784-45-3

Molgewicht 98.9063

	Bruttoformel	Tc
	2. Bezeichnung	(^{99m} Tc)Technetium
	3. Bezeichnung	Technetium-99m
	Zitat Bezeichnung 3	CAS; Technetium[99mTc]; EUTCT
ASK #21454		
	Chemical Abstract Service Nr.	121-57-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	856062-06-1
	Formelstamm	(C6-H6-N-O3-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	173.1897
	Bruttoformel	C ₆ H ₇ NO ₃ S
	2. Bezeichnung	4-Aminobenzolsulfonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Sulfanilsäure
ASK #21455		
	Chemical Abstract Service Nr.	134-32-7
	Molgewicht	143.1852
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N
	2. Bezeichnung	Naphthalin-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	1-Naphthylamin; 1-Naphthylazan
ASK #21458		
	Chemical Abstract Service Nr.	531-55-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2150-35-8; 31754-60-6
	Formelstamm	(C15-H16-N3-S) ⁺ Cl ⁻
	Molgewicht	305.8256
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClN ₃ S
	2. Bezeichnung	3-Dimethylamino-7-(methyldamino)-5 ⁴ -phenothiazin-5-ylilumchlorid
ASK #21461		
	Chemical Abstract Service Nr.	100-10-7
	Molgewicht	149.1897
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO
	2. Bezeichnung	4-(Dimethylamino)benzaldehyd
ASK #21482		
	Chemical Abstract Service Nr.	10043-92-2
	Molgewicht	222
	Bruttoformel	Rn
	2. Bezeichnung	(²²² Rn)Radon

3. Bezeichnung Radon-222

ASK #21483

Chemical Abstract Service Nr. 18923-27-8

Molgewicht 173.054

Bruttoformel Yb

2. Bezeichnung Ytterbium()-Ion

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #21484

Bruttoformel Y

2. Bezeichnung Yttrium()-Ion

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #21486

Chemical Abstract Service Nr. 110-91-8

Molgewicht 87.1204

Bruttoformel C₄H₉NO

2. Bezeichnung Tetrahydro-2*H*-1,4-oxazin

3. Bezeichnung Morpholin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005

ASK #21488

Formelstamm C20-H27-N . C4-H6-O6

Molgewicht 431.5219

Bruttoformel C₂₄H₃₃NO₆

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

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-3-phenyl-*N*-(3-phenylpropyl)propan-1-amin-[*(R,R)*-2,3-dihydroxybutandioat]
(1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #21490

Chemical Abstract Service Nr. 2944-65-2

Formelstamm (C4-H4-O6)²⁻ Fe²⁺

Molgewicht 203.916

Bruttoformel C₄H₄FeO₆

2. Bezeichnung (*R,R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Eisen()-Salz (1:1)

3. Bezeichnung Eisen()-(*R,R*)-tartrat

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

Synonym (*R,R*)-Weinsäure-Eisen(II)-Salz (1:1)

ASK #21492

Chemical Abstract Service Nr. 71-43-2

Molgewicht 78.1118

Bruttoformel C_6H_6

2. Bezeichnung Benzol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005

ASK #21495

Chemical Abstract Service Nr. 51429-74-4

Molgewicht 1843.27

Bruttoformel $H_3Mo_{12}O_{40}P$

2. Bezeichnung Phosphormolybdänsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Molybdätophosphorsäure

ASK #21500

Chemical Abstract Service Nr. 6487-48-5

Formelstamm $(C_2O_4)^{2-} 2K^+ \cdot H_2O$

Molgewicht 184.2309

Bruttoformel $C_2K_2O_4$

2. Bezeichnung Kaliumoxalat 1 H_2O

ASK #21501

Chemical Abstract Service Nr. 3618-43-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116999-27-0; 430434-38-1

Formelstamm $(C_{31}H_{28}N_2O_{13}S)^{4-} 4Na^+$

Molgewicht 760.5837

Bruttoformel $C_{31}H_{28}N_2Na_4O_{13}S$

2. Bezeichnung *N,N*-{(1,1-Dioxo-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-3,3-diyl)bis[(6-hydroxy-5-methyl-3,1-phenylen)methylen]}bis(*N*-carboxymethylglycin)-Tetranatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Xylenolorange '

ASK #21503

Chemical Abstract Service Nr. 2303-01-7

Molgewicht 382.4296

Bruttoformel $C_{21}H_{18}O_5S$

2. Bezeichnung 3,3-Bis(4-hydroxy-2-methylphenyl)-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-1,1-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4,4'-(1,1-Dioxo-3*H*-2,1 λ (6)-benzoxathiol-3,3-diyl)bis(3-methylphenol); 4,4'-(3*H*-2,1-Benzoxathiol-3,3-diyl)bis(3-methylphenol)-S,S-dioxid; m-Cresolpurpur; 3,3-Bis(4-hydroxy-2-methylphenyl)-3*H*-2,1-benzoxathiol-1,1-dioxid

ASK #21505

Chemical Abstract Service Nr. 10213-10-2

Molgewicht	329.8477
Bruttoformel	Na ₂ O ₄ W
2. Bezeichnung	Dinatrium-tetraoxowolframat(2-) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumwolframat 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Wolframsäure-Dinatriumsalz 2 HO

ASK #21513

Chemical Abstract Service Nr.	3012-65-5
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ H ⁺ 2(H4-N) ⁺
Molgewicht	226.1846
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Diammoniumsalz
3. Bezeichnung	Diammoniumhydrogencitrat
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Diammoniumsalz; Ammoniummonohydrogencitrat

ASK #21514

- 2. Bezeichnung** Antihämophilie-Faktor A, isoagglutininfrei
- 3. Bezeichnung** Blutgerinnungsfaktor , isoagglutininfrei

ASK #21515

Chemical Abstract Service Nr.	12211-28-8
Vorzugsbezeichnung	Sutilain
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	Bacillus-subtilis-Enzyme (proteolytisch)

ASK #21518

Chemical Abstract Service Nr.	60166-93-0
Molgewicht	777.0853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ I ₃ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Iopamidol
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.2/1115; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/1115; PHARMEUROPA10.4,13.3; BP2001-2011; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/1115; GII
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-2,4,6-triiod-5-[(2 <i>S</i>)-2-hydroxypropanamido]benzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Iomapidol

ASK #21519

Chemical Abstract Service Nr.	15678-91-8
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(81m)Kr
Molgewicht	80.9166
Bruttoformel	Kr
2. Bezeichnung	(^{81m} Kr)Krypton
3. Bezeichnung	Krypton-81m

ASK #21520

Chemical Abstract Service Nr.	6385-02-0
Formelstamm	(C14-H10-Cl2-N-O2) ⁻ Na+
Molgewicht	318.1305
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ Cl ₂ NNaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Natriummeclofenamat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dichlor-3-methylanilino)benzoesäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Meclofenaminsäure-Natriumsalz

ASK #21521

Chemical Abstract Service Nr.	142-54-1
Molgewicht	257.4121
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₁ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Hydroxypropyl)dodecanamid

ASK #21522

Chemical Abstract Service Nr.	7681-54-1
Formelstamm	(C19-H15-Cl-N-O4) ⁻ Na+
Molgewicht	379.7695
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClNNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Indometacin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]essigsäure-Natriumsalz

ASK #21530

Chemical Abstract Service Nr.	493-52-7
Formelstamm	(C15-H14-N3-O2) ⁻ H+
Molgewicht	269.2985
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	2-[[4-(Dimethylamino)phenyl]diazeryl]benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylrot

ASK #21532

Chemical Abstract Service Nr.	547-58-0
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₄ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	327.334
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	4-[[4-(Dimethylamino)phenyl]diazanyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylorange

ASK #21533

Chemical Abstract Service Nr.	7114-03-6
Molgewicht	458.4663
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ Cl ₂ N ₃
2. Bezeichnung	4-[[4-(Dimethylamino)phenyl][4-(dimethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]- <i>N,N,N</i> -trimethylaniliniumdichlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylgrün; {4-[(4-Dimethylaminophenyl)(4-trimethylammoniophenyl)methylen]cyclohexa-2,5-dien-1-yliden}dimethylammoniumdichlorid

ASK #21539

Chemical Abstract Service Nr.	9005-64-5
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-sorbitanmonododecanoat ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #21541

Chemical Abstract Service Nr.	1132-61-2
Formelstamm	(C ₇ -H ₁₄ -N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	209.2633
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ NO ₄ S
2. Bezeichnung	3-(Morpholin-4-yl)propan-1-sulfonsäure

ASK #21548

Vorzugsbezeichnung	Macrosalb (¹³¹ I)
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	Humanserumalbumin - Aggregat - Iod-131

ASK #21549

Molgewicht	66500
Vorzugsbezeichnung	Macrosalb (^{99m} Tc)
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(^{99m} Tc)Technetium-markierte Humanserumalbumin-Makroaggregate
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(99m)Tc]Macrosalb; [(99m)Tc]Technetium Macrosalb; Technetium[(99m)Tc]-Macrosalb-Injektion; [(99m)Tc]Technetium-Macrosalb-Injektionslösung; makroaggregiertes Humanserumalbumin, mit Technetium [(99m)Tc] markiert

ASK #21552

Formelstamm (C₁₆H₂₀N₂O₅)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 344.3381
Bruttoformel C₁₆H₂₁N₂NaO₅
Vorzugsbezeichnung Etifenin-Mononatrium
International Nonproprietary Name (INNv.L43)
2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-diethylanilino)-2-oxoethyl]glycin-Mononatriumsalz

ASK #21559

Chemical Abstract Service Nr. 3097-08-3
Formelstamm 2(C₁₂H₂₅O₄S)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 555.084
Bruttoformel C₂₄H₅₀MgO₈S₂
2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Magnesiumbis(dodecylsulfat)
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #21564

Formelstamm C₁₀H₁₄N₂ . [schwach saurer Kationenaustauscher o.w.A.] x:y m/m
2. Bezeichnung Nicotin-Salz mit einem schwach sauren Kationenaustauscher o.w.A. [Salze mit Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure) siehe unter der genauen Bezeichnung Nicotin-Polacrilin, ASK-Nr. 27248-2]
3. Bezeichnung Nicotinresinat ((mit Angaben zur Zusammensetzung des Salzes und des Harzes und ggf. zum Glycerol-Gehalt))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.4.4,5.0,6.0+3+6,7.0(2002-2011)/1792

ASK #21565

Chemical Abstract Service Nr. 1420-46-8
Formelstamm (C₁₄H₁₈N₃O₁₀)⁵⁻ 3H⁺ 2Na⁺
Molgewicht 437.3102
Bruttoformel C₁₄H₂₁N₃Na₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Dinatriumtrihydrogenpentetat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung *N,N*-[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natriumtrihydrogenpentetat; Pentetsäure-Dinatriumsalz

ASK #21568

Chemical Abstract Service Nr. 60525-15-7
Formelstamm C₁₆H₁₇BrN₂ . 2 Cl-H
Molgewicht 390.1455
Bruttoformel C₁₆H₁₉BrCl₂N₂

Vorzugsbezeichnung	Zimeldindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	(Z)-3-(4-Bromphenyl)-N,N-dimethyl-3-(pyridin-3-yl)prop-2-en-1-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Zimelidinhydrochlorid; [(Z)-3-(4-Bromphenyl)-3-(3-pyridyl)allyl]dimethylazan-dihydrochlorid
ASK #21583	
Chemical Abstract Service Nr.	71715-81-6
Formelstamm	(C ₉ H ₉ N ₄ O ₃ S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	308.3125
Bruttoformel	C ₉ H ₉ N ₄ NaO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfametrol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	4-Amino-N-(4-methoxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #21600	
Chemical Abstract Service Nr.	25601-36-9
Molgewicht	188.264
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O ₃
2. Bezeichnung	(2-Hydroxyethyl)(2-ethylhexanoat)
ASK #21601	
Chemical Abstract Service Nr.	65277-42-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	72093-26-6
Molgewicht	531.4309
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ketoconazol
International Nonproprietary Name	INN.L22:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0-4,4.0+4,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0921; Pharmavista; ROMP2014; GESTIS; Hager2013; RTECS; MAR2014
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[4-[4-(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl]ethanon
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-1-[4-[4-[cis-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1-imidazolylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl]-1-piperazinyl]ethanon; (+/-)-1-Acetyl-4-[4-[2alpha-(2,4-dichlorphenyl)-2beta-(1-imidazolylmethyl)-1,3-dioxolan-4beta-ylmethoxy]phenyl]piperazin; 1-[4-[4-[(RS,SR)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl]piperazin-1-yl]ethanon; 1-Acetyl-4-[4-[[[(2 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1 <i>H</i> -imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin; 1-[4-[4-[[[(2 <i>SR</i> ,4 <i>RS</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin-1-yl]ethanon; (+/-)-1-Acetyl-4-[4-[[cis-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1-imidazolylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin; 1-[4-[4-[[[(2 <i>SR</i> ,4 <i>RS</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin-1-yl]ethanon; (+/-)-(2 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-Ketoconazol
ASK #21603	
Chemical Abstract Service Nr.	71116-82-0

Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₆ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	396.4977
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaprost
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(<i>E</i>)-3-hydroxy-4-(thiophen-3-yloxy)but-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -8 <i>RS</i> ,9 <i>SR</i> ,11 <i>RS</i> ,12 <i>RS</i>)-9,11,15-Trihydroxy-16-(3-thienyloxy)-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure; <i>rac</i> -(15 <i>RS</i>)-16-(3-Thienyloxy)-17,18,19,20-tetranorprostaglandin F

ASK #21604

Chemical Abstract Service Nr.	6146-88-9
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ S . Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	364.9326
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pecazinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L8)
Zitat Bezeichnung 1	DAC79
2. Bezeichnung	10-(1-Methyl-3-piperidylmethyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-hydrochlorid 1 H ₂ O

ASK #21605

Chemical Abstract Service Nr.	75821-71-5
Formelstamm	2(C ₁₇ H ₁₂ Cl-N ₂ O ₂) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	663.5628
Bruttoformel	C ₃₄ H ₂₄ CaCl ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lonazolac-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[3-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl]essigsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #21606

Chemical Abstract Service Nr.	36363-44-7
Formelstamm	C ₃ H ₇ -Br-(203)Hg-O
Bruttoformel	C ₃ H ₇ BrHgO
2. Bezeichnung	Bromo(2-hydroxypropyl)(²⁰³ Hg)quecksilber
3. Bezeichnung	1-(Bromo(²⁰³ Hg)mercurio)propan-2-ol

ASK #21607

Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₄ -(203)Hg-N-O ₆) ⁻ Na ⁺
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ HgNNaO ₆

Vorzugsbezeichnung	Mercuderamid (²⁰³ Hg)-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(2-[[2-Hydroxy-3-(hydroxo(²⁰³ Hg)mercurio)propyl]carbamoyl]phenoxy)essigsäure-Natriumsalz
ASK #21608	
Chemical Abstract Service Nr.	9011-97-6
Molgewicht	10990.0538
Bruttoformel	C ₄₆₀ H ₇₃₄ N ₁₅₀ O ₁₅₂ S ₆
2. Bezeichnung	QPVPPADPAG SGLQRAEEAP RRQLRVSQRT DGESRAHLGA LLARYIQQAR KAPSGRMSIV KNLQNLDPSH RISDRDY(SO ₃ H)MGW MDFGRRSAEE Y(SO ₃ H)EY(SO ₃ H)PS
3. Bezeichnung	Cholecystokinin
Zitat Bezeichnung 3	USMI13
ASK #21609	
Chemical Abstract Service Nr.	19774-82-4
Formelstamm	C25-H29-I2-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	681.7725
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClI ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amiodaronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.501; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0803; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/803; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0803
2. Bezeichnung	(2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-diethylaminoethoxy)-3,5-diiodphenyl]methanon-hydrochlorid
ASK #21610	
Chemical Abstract Service Nr.	31036-80-3
Molgewicht	259.1318
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lofexidin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-Dichlorphenoxy)ethyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #21611	
Chemical Abstract Service Nr.	21498-08-8
Formelstamm	C11-H12-Cl2-N2-O . Cl-H
Molgewicht	295.5927
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ Cl ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lofexidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10; GII
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-[1-(2,6-Dichlorphenoxy)ethyl]-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid
ASK #21612	

Chemical Abstract Service Nr.	55837-27-9
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₇ N ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	362.4002
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Piretanid
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1556; Ph.Eur.2005,5.0/1556; Ph.Eur.2008,6.0/1556; GII
2. Bezeichnung	4-Phenoxy-3-(pyrrolidin-1-yl)-5-sulfamoylbenzoesäure
ASK #21613	
Chemical Abstract Service Nr.	63238-43-7
Formelstamm	C ₁₅₁ -H ₂₂₆ -N ₄₀ -O ₄₅ -S ₃ . x Cl-H
Vorzugsbezeichnung	Calcitonin-vom-Menschen-hydrochlorid (1:x) ((mit Angaben zum Chlorwasserstoff-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	Cys(1S 7S)-Gly-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7S 1S)-Met-Leu-Gly-Thr-Tyr-Thr-Glu-Asp-Phe-Asn-Lys-Phe-His-Thr-Phe-Pro-Gln-Thr-Ala-Ile-Gly-Val-Gly-Ala-Pro-NH ₂ x HCl
ASK #21614	
Chemical Abstract Service Nr.	84-65-1
Molgewicht	208.2121
Bruttoformel	C ₁₄ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Anthracen-9,10-dion
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Anthrachinon
ASK #21615	
Chemical Abstract Service Nr.	3736-81-0
Molgewicht	328.1474
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ Cl ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Diloxanid(furan-2-carboxylat)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	[4-(2,2-Dichlor-N-methylacetamido)phenyl](furan-2-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diloxanid(2-furoat)
ASK #21616	
Chemical Abstract Service Nr.	136-96-9
Formelstamm	C ₁₅ -H ₂₃ -N ₃ -O-S . 2 Cl-H
Molgewicht	366.3495
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ Cl ₂ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Dimazoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L4)

2. Bezeichnung	6-(2-Diethylaminoethoxy)- <i>N,N</i> -dimethyl-1,3-benzothiazol-2-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[6-(2-Diethylaminoethoxy)-1,3-benzothiazol-2-yl]dimethylazan-dihydrochlorid

ASK #21617

2. Bezeichnung (*Z*)-Octadec-9-ensäureamidpoly(oxyethylen)-x

3. Bezeichnung Ölsäureamidpoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #21618

Chemical Abstract Service Nr.	64952-97-2
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₈ N ₆ O ₉ S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	520.4726
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ N ₆ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Latamoxef

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[2-Carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-7-methoxy-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #21619

Chemical Abstract Service Nr.	40034-42-2
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₃ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	294.3047
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rosoxacin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII

2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-oxo-7-(pyridin-4-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #21620

Chemical Abstract Service Nr.	50838-36-3
Molgewicht	323.4518
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ NOS
Vorzugsbezeichnung	Tolciclat

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *O*-(1,2,3,4-Tetrahydro-1,4-methanonaphthalin-6-yl)[(methyl)(3-methylphenyl)carbamothioat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *O*-(1,2,3,4-Tetrahydro-1,4-methano-6-naphthyl)[(methyl)(*m*-tolyl)thiocarbamat]

ASK #21625

Chemical Abstract Service Nr.	15826-37-6
Formelstamm	(C ₂₃ H ₁₄ O ₁₁) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	512.3302

Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ Na ₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	5,5'-[(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(oxy)]bis(4-oxo-4 <i>H</i> -chromen-2-carbonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumcromoglicat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cromoglicinsäure-Dinatriumsalz; Dinatriumcromoglicat; Natriumcromoglicat

ASK #21626

Chemical Abstract Service Nr.	7048-04-6
Formelstamm	C3-H7-N-O2-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	175.6344
Bruttoformel	C ₃ H ₈ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Cysteinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/0895; Ph.Eur.2005,5.0/0895; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/895
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-sulfanylpropansäure-hydrochlorid 1 H ₂ O

ASK #21628

Chemical Abstract Service Nr.	65710-07-8
Formelstamm	C21-H41-N5-O11 . x H2-O4-S
Molgewicht	637.6576
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₃ N ₅ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Apramycinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	GI(2); CAS
2. Bezeichnung	4-Amino-4-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 8)-(8 <i>R</i>)-2-amino-2,3,7-tridesoxy-7-(methylamino)-D- <i>glycero</i> - -D- <i>allo</i> -octodialdo-1,5:8,4-dipyransyl-(1 4)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-O-[3alpha-Amino-6alpha-[(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)oxy]]-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydro-8beta-hydroxy-7beta-(methylamino)pyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-streptamin (1:x); 4-O-[(2 <i>S</i>)-3alpha-Amino-6alpha-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8beta-hydroxy-7beta-methylamino-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydropyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-streptamin (1:x); 4-O-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>aS</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aR</i>)-3-Amino-6-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8-hydroxy-7-methylamino-2,3,4,4a,6,7,8,8a-octahydropyrano[3,2-b]pyran-2-yl]-2-desoxy-D-streptamin-

ASK #21630

Chemical Abstract Service Nr.	475-31-0
Formelstamm	(C26-H42-N-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	465.6227
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₃ NO ₆
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3 ,7 ,12 -Trihydroxy-24-oxo-5 -cholan-24-yl)glycin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Glycocholsäure

Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI9.4330

ASK #21631

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

ASK #21632

Formelstamm (C18-H32-O6-S2)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 454.5526

Bruttoformel C₁₈H₃₂Na₂O₆S₂

2. Bezeichnung 9,10-Epithio-12-(sulfooxy)octadecansäure-Dinatriumsalz

ASK #21635

Chemical Abstract Service Nr. 53-39-4

Molgewicht 306.4397

Bruttoformel C₁₉H₃₀O₃

Vorzugsbezeichnung Oxandrolon

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-17-methyl-2-oxa-5 -androst-3-on

ASK #21636

Chemical Abstract Service Nr. 35457-80-8

Molgewicht 813.9684

Bruttoformel C₄₁H₆₇NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Midecamycin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27

2. Bezeichnung {6-[3,6-Didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-propionyl- -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-dimethylamino- -D-glucopyranosyloxy]-7-formylmethyl-10-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxooxacyclohexa

ASK #21637

Chemical Abstract Service Nr. 13647-35-3

Molgewicht 329.4333

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Trilostan

International Nonproprietary Name INNv.L35

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; GII; MAR29

2. Bezeichnung 4 ,5-Epoxy-3,17 -dihydroxy-5 -androst-2-en-2-carbonitril

ASK #21638

Formelstamm C29-H36-O8 . C8-H12-N2-O2

2. Bezeichnung (Hexan-1,6-diyl)diisocyanat - (Propan-2,2-diyl)bis[2/3-hydroxy-3/2-(4-phenoxy)propyl(2-methylprop-2-enoat)] - Addukt (1:1)

3. Bezeichnung Hexamethylendiisocyanat - Isopropylidenbis[2/3-hydroxy-3/2-(4-phenoxy)propylmethacrylat] - Addukt (1:1)

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #21639

2. Bezeichnung Barium-aluminiumborsilicat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Barium-alumoborosilicat

ASK #21640

Chemical Abstract Service Nr. 3524-62-7

Molgewicht 226.2705

Bruttoformel $C_{15}H_{14}O_2$

2. Bezeichnung 2-Methoxy-1,2-diphenylethanon

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #21641

Formelstamm (C20-H34-O4)n

2. Bezeichnung Poly(dodecan-1,2-diyl dimethacrylat)

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #21642

Chemical Abstract Service Nr. 67362-76-9

Molgewicht 265.348

Bruttoformel $C_{15}H_{23}NO_3$

2. Bezeichnung (2-Butoxyethyl)(4-dimethylaminobenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #21643

Chemical Abstract Service Nr. 72901-26-9

Formelstamm (C15-H18-N2-O5) 2^- 2H+

Molgewicht 308.3297

Bruttoformel $C_{15}H_{20}N_2O_5$

2. Bezeichnung *N*-(Carboxymethyl)-*N*-[2-oxo-2-(2,4,5-trimethylanilino)ethyl]glycin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {[2-Oxo-2-(2,4,5-trimethylanilino)ethyl]azandiyl}diessigsäure; [(2,4,5-Trimethylphenylcarbamoylmethyl)imino]diessigsäure

ASK #21644

Formelstamm (C15-H18-N2-O5) 2^- H+ Na+

Molgewicht 330.3115

Bruttoformel $C_{15}H_{19}N_2NaO_5$

2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-oxo-2-(2,4,5-trimethylanilino)ethyl]glycin-Mononatriumsalz

ASK #21645

Chemical Abstract Service Nr. 35554-44-0

Molgewicht 297.1798

Bruttoformel $C_{14}H_{14}Cl_2N_2O$

Vorzugsbezeichnung	Enilconazol
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-[2-Allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol; Enilconazol für Tiere; Enilconazol für Tiere (Ph.Eur.)

ASK #21646

Chemical Abstract Service Nr.	15443-06-8
Formelstamm	2(C11-H11-O2) ⁻ Cu2+
Molgewicht	413.9537
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ CuO ₄
2. Bezeichnung	Kupfer()-procetonat
3. Bezeichnung	Bis(1-phenylpentan-1,3-dionato)kupfer()

ASK #21649

Chemical Abstract Service Nr.	6700-34-1
Formelstamm	C18-H25-N-O . Br-H . H2-O
Molgewicht	370.3244
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ BrNO
2. Bezeichnung	(9 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>S</i>)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-hydrobromid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Dextromethorphanhydrobromid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Dextromethorphanhydrobromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Dextromethorphanhydrobromid ' ; Dextromethorphanhydrobromid 1 HO

ASK #21675

Chemical Abstract Service Nr.	10457-90-6
Molgewicht	420.3152
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ BrFNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromperidol
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1178; Ph.Eur.2008,6.0/1178; USAN; PHARMEUROPA7.4; GII; BP2001-2010; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1178
2. Bezeichnung	4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #21676

Formelstamm	C21-H23-Br-F-N-O2 . C3-H6-O3
Molgewicht	510.3932
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ BrFNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Bromperidollactat
International Nonproprietary Name	(INN.L15)

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidino]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on-lactat (1:1)

ASK #21677

Chemical Abstract Service Nr. 25231-21-4

Bruttoformel $C_{63}H_{128}O_{16}$

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecyloxy)poly(oxypropylen)-15

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Polypropylenglycol-15-monooctadecylether; Poly(oxypropylen)-15-monooctadecylether; Polypropylenglycol-15-stearylether; alpha-Octadecyl-omega-hydroxypoly(oxypropylen)-15

ASK #21678

2. Bezeichnung Calcium-3-alkyl(C_9 - C_{13})benzolsulfonat

3. Bezeichnung 3-Alkyl(C_9 - C_{13})benzolsulfonsäure-Calciumsalz

ASK #21679

Bruttoformel $C_{18}H_{30}$

2. Bezeichnung Alkyl(C_{11} - C_{13})benzol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #21680

Chemical Abstract Service Nr. 56775-88-3

Molgewicht 317.2236

Bruttoformel $C_{16}H_{17}BrN_2$

Vorzugsbezeichnung Zimeldin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung (2Z)-3-(4-Bromphenyl)-N,N-dimethyl-3-(pyridin-3-yl)prop-2-en-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(Z)-3-(4-Bromphenyl)-3-(3-pyridyl)allyl]dimethylazan; Zimelidin

ASK #21681

Chemical Abstract Service Nr. 61129-30-4

Formelstamm $C_{16}H_{17}BrN_2 \cdot 2 Cl-H \cdot H_2O$

Molgewicht 408.1607

Bruttoformel $C_{16}H_{19}BrCl_2N_2$

Vorzugsbezeichnung Zimeldindihydrochlorid 1 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (Z)-3-(4-Bromphenyl)-N,N-dimethyl-3-(pyridin-3-yl)prop-2-en-1-amin-dihydrochlorid 1 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(Z)-3-(4-Bromphenyl)-3-(3-pyridyl)allyl]dimethylazan-dihydrochlorid 1 HO ; Zimelidindihydrochlorid 1 HO

ASK #21682

Andere Chemical Abstract Service Nr. 51410-30-1

Formelstamm $(C_{16}H_7N_2O_5)^- Na^+ \cdot H_2O$

	Molgewicht	348.2422
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₇ N ₂ NaO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Pirenoxin-Natrium 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	1-Hydroxy-5-oxo-5 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>a</i>]phenoxazin-3-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #21683	Chemical Abstract Service Nr.	41708-72-9
	Molgewicht	192.2575
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Tocainid
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)propanamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Amino-2',6'-dimethylpropananilid
ASK #21684	Chemical Abstract Service Nr.	35891-93-1
	Formelstamm	C11-H16-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	228.7185
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Tocainidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L17)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	2-Amino-2',6'-dimethylpropananilid-hydrochlorid
ASK #21685	Chemical Abstract Service Nr.	39878-70-1
	Formelstamm	C24-H23-N3-O6-S . Cl-H
	Molgewicht	517.9819
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ ClN ₃ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Talampicillinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L14)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl){(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}-hydrochlorid
ASK #21686	Chemical Abstract Service Nr.	71953-01-0
	Formelstamm	C24-H23-N3-O6-S . C10-H8-O3-S
	Molgewicht	689.7546

Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₁ N ₃ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Talampicillinapsilat
International Nonproprietary Name	INN.L14,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl){(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}-naphthalin-2-sulfonat (1:1)
ASK #21689	
Chemical Abstract Service Nr.	21738-42-1
Molgewicht	279.3348
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxamniquin
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	(7-Nitro-2-[[propan-2-yl)amino]methyl]-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-6-yl)methanol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Isopropylamino)methyl-7-nitro-1,2,3,4-tetrahydro-6-chinolyl]methanol; 1,2,3,4-Tetrahydro-2-isopropylaminomethyl-7-nitro-6-chinolinmethanol
ASK #21691	
Chemical Abstract Service Nr.	6192-97-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	42870-71-3; 50453-50-4; 53690-40-7
Molgewicht	155.2804
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Levopropylhexedrin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>S</i>)-1-Cyclohexylpropan-2-yl](methyl)azan
ASK #21692	
Chemical Abstract Service Nr.	9000-94-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9041-91-2
Molgewicht	49000
Vorzugsbezeichnung	Antithrombin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; CAS; FDA-SRS; GlnAS; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung	Plasmaprotein-Fraktion mit Antithrombin vom Menschen
ASK #21693	
Chemical Abstract Service Nr.	8001-31-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8038-07-1; 8038-08-2; 84961-48-8
2. Bezeichnung	Cocos-nucifera-Nussöl (fraktioniert)

3. Bezeichnung Raffiniertes Kokosfett

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1410; Ph.Eur.2005,5.0/1410; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6/1410

ASK #21696

Chemical Abstract Service Nr. 12646-13-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12704-82-4; 65099-19-6

Molgewicht 126.006

Bruttoformel AlLiO_4Si

2. Bezeichnung Kieselsäure-Aluminium-Lithium-Salz

3. Bezeichnung Lithiumaluminiumsilicat

ASK #21698

Formelstamm $4(\text{C}_6\text{-H}_{11}\text{-O}_7)^- 6(\text{C}_3\text{-H}_5\text{-O}_3)^- 5\text{Ca}^{2+} \cdot x \text{H}_2\text{-O}$

Bruttoformel $\text{C}_{42}\text{H}_{74}\text{Ca}_5\text{O}_{46}$

2. Bezeichnung Calciumdi-D-gluconat-Calciumbis[*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat] (2:3) x H₂O

3. Bezeichnung Calcium-D-gluconat-Calciumlactat (2:3) x H₂O

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

Synonym Calciumlactogluconat (3:2) x HO; Calciumgluconolactat (2:3) x HO

ASK #21701

Chemical Abstract Service Nr. 7783-83-7

Molgewicht 482.192

Bruttoformel $\text{FeH}_4\text{NO}_8\text{S}_2$

2. Bezeichnung Ammoniumeisen()-sulfat 12 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

3. Bezeichnung Ammoniumeisen()-bis(sulfat) 12 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.540; Ph.Eur.Bd.IR

ASK #21702

Chemical Abstract Service Nr. 6009-70-7

Formelstamm $(\text{C}_2\text{-O}_4)^{2-} 2(\text{H}_4\text{-N})^+ \cdot \text{H}_2\text{-O}$

Molgewicht 142.1112

Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_8\text{N}_2\text{O}_4$

2. Bezeichnung Ammoniumoxalat 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.567

ASK #21703

Chemical Abstract Service Nr. 7727-54-0

Molgewicht 228.2021

Bruttoformel $\text{H}_8\text{N}_2\text{O}_8\text{S}_2$

2. Bezeichnung Ammoniumperoxydisulfat

ASK #21704

Chemical Abstract Service Nr. 62-53-3

Molgewicht	93.1265
Bruttoformel	C ₆ H ₇ N
2. Bezeichnung	Anilin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005; ARC240; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.692
ASK #21705	
Chemical Abstract Service Nr.	10022-31-8
Molgewicht	261.3368
Bruttoformel	BaN ₂ O ₆
2. Bezeichnung	Bariumnitrat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.988
ASK #21706	
Chemical Abstract Service Nr.	7726-95-6
Molgewicht	159.808
Bruttoformel	Br ₂
2. Bezeichnung	Brom
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB34; USMI9.1392
ASK #21707	
Chemical Abstract Service Nr.	76-60-8
Molgewicht	698.0139
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₄ Br ₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	3,3-Bis(3,5-dibrom-4-hydroxy-2-methylphenyl)-3 <i>H</i> -2,1 ⁶ -benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung	Bromcresolgrün
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1997R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #21708	
Chemical Abstract Service Nr.	90-11-9
Molgewicht	207.0666
Bruttoformel	C ₁₀ H ₇ Br
2. Bezeichnung	1-Bromnaphthalin
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.Bd.IR; USMI9.1426
ASK #21709	
Chemical Abstract Service Nr.	115-39-9
Molgewicht	669.9607
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₀ Br ₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	3,3-Bis(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-3 <i>H</i> -2,1 ⁶ -benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung	Bromphenolblau
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9
ASK #21712	
Chemical Abstract Service Nr.	76-59-5

Molgewicht	624.3812
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ Br ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	3,3-Bis[3-brom-4-hydroxy-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl]-3 <i>H</i> -2,1 ⁶ -benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung	Bromthymolblau
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R; USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #21713

Chemical Abstract Service Nr.	7790-84-3
Formelstamm	(Cd ²⁺ (O ₄ -S) ²⁻) ₃ · 8 H ₂ O
Molgewicht	769.543
Bruttoformel	Cd ₃ O ₁₂ S ₃
2. Bezeichnung	Cadmiumsulfat 2.67 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.1616
3. Bezeichnung	Cadmiumsulfat-Hydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cadmiumsulfat-Hydrat für homöopathische Zubereitungen

ASK #21717

Chemical Abstract Service Nr.	719-59-5
Molgewicht	231.6776
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ ClNO
2. Bezeichnung	(2-Amino-5-chlorphenyl)(phenyl)methanon

ASK #21718

Chemical Abstract Service Nr.	116-63-2
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₈ -N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	239.2478
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ NO ₄ S
2. Bezeichnung	4-Amino-3-hydroxynaphthalin-1-sulfonsäure

ASK #21719

Chemical Abstract Service Nr.	455303-00-1
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₃ -N-O ₈) ²⁻ 2H ⁺ · 2 H ₂ O
Molgewicht	421.3549
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ NO ₈
2. Bezeichnung	N-(Carboxymethyl)-N-[(3,4-dihydroxy-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-yl)methyl]glycin 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N-(3,4-Dihydroxyanthrachinon-2-ylmethyl)iminodiessigsäure 2 HO

ASK #21720

Chemical Abstract Service Nr.	5108-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	149765-68-4; 31097-06-0; 33497-70-0; 50732-69-9; 74776-29-7

Formelstamm	(C5-H8-N-S2) ⁻ (H4-N) ⁺
Molgewicht	164.2922
Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ N ₂ S ₂
2. Bezeichnung	Pyrrolidin-1-carbodithiosäure-Ammoniumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ammoniumpyrrolidincarbodithioat

ASK #21721

Chemical Abstract Service Nr.	13573-17-6
Molgewicht	354.4405
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ CrN ₇ S ₄
2. Bezeichnung	Ammonium-(OC-6-11)-diammintetrakis(thiocyanato- M)chromat(1-) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Reineckesalz 1 HO

ASK #21722

Chemical Abstract Service Nr.	87-72-9
Molgewicht	150.1299
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₅
2. Bezeichnung	-L-Arabinopyranose
3. Bezeichnung	L-Arabinose
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.789
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Arabinose

ASK #21723

Chemical Abstract Service Nr.	119-53-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	579-44-2
Molgewicht	212.2439
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-1,2-diphenylethanon
3. Bezeichnung	Benzoin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9; DAB1998R; CAS; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21724

Chemical Abstract Service Nr.	75-65-0
Molgewicht	74.1216
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	2-Methylpropan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2014
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym tert-Butylalkohol; Trimethylcarbinol; 2-Methyl-2-propanol; tert-Butanol
ASK #21725

Chemical Abstract Service Nr. 109-73-9

Molgewicht 73.1368

Bruttoformel $C_4H_{11}N$

2. Bezeichnung Butan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Butylazan; Butylamin

ASK #21726

Chemical Abstract Service Nr. 331-39-5

Formelstamm $(C_9H_7O_4)^- H^+$

Molgewicht 180.1574

Bruttoformel $C_9H_8O_4$

2. Bezeichnung (2E)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-ensäure

3. Bezeichnung Kaffeesäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1622; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

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

Synonym (E)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)acrylsäure

ASK #21727

Formelstamm $(C_{21}H_{12}N_2O_7S)2^- 2H^+ \cdot 3 H_2O$

Molgewicht 492.4559

Bruttoformel $C_{21}H_{14}N_2O_7S$

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-4-sulfonaphthalin-1-yl diazenyl)naphthalin-2-carbonsäure $3 H_2O$

3. Bezeichnung Calconcarbonsäure $3 H_2O$

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R

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

Synonym 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-4-sulfo-1-naphthylazo)-2-naphthoesäure $3 HO$; 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-4-sulfo-1-naphthyl diazenyl)-2-naphthoesäure $3 HO$

ASK #21728

Chemical Abstract Service Nr. 539-03-7

Molgewicht 169.6082

Bruttoformel C_8H_8ClNO

2. Bezeichnung N-(4-Chlorphenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Chloracetanilid; 4'-Chloracetanilid

ASK #21729

Chemical Abstract Service Nr. 7790-94-5

Molgewicht 116.5241

Bruttoformel	ClHO ₃ S
2. Bezeichnung	Chlorsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.2152; DAB1998R; Ph.Eur.Bd.IIIR
ASK #21730	
Chemical Abstract Service Nr.	5808-22-0
Formelstamm	(C10-H6-O8-S2)2 ⁻ 2Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	400.2899
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ Na ₂ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	4,5-Dihydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure-Dinatriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumchromotropat 2 HO; Chromotropsäure-Dinatriumsalz 2 HO
ASK #21731	
Chemical Abstract Service Nr.	548-80-1
Formelstamm	(C16-H9-N3-O10-S2)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	513.3663
Bruttoformel	C ₁₆ H ₉ N ₃ Na ₂ O ₁₀ S ₂
2. Bezeichnung	4,5-Dihydroxy-3-(4-nitrophenyldiazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Chromotrop 2B
ASK #21732	
Chemical Abstract Service Nr.	573-58-0
Formelstamm	(C32-H22-N6-O6-S2)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	696.6632
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₂ N ₆ Na ₂ O ₆ S ₂
2. Bezeichnung	3,3'-[[1,1'-Biphenyl]-4,4'-diylbis(diazendiy)]bis(4-aminonaphthalin-1-sulfonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Kongorot
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.2467; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3,3'-(4,4'-Biphenyldiylbisazo)bis(4-amino-1-naphthalinsulfonsäure)-Dinatriumsalz
ASK #21733	
Chemical Abstract Service Nr.	119-90-4
Molgewicht	244.289
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	3,3'-Dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3'-Dimethoxybenzidin; 3,3'-Dimethoxybiphenyl-4,4'-diylbis(azan)
ASK #21734	

Chemical Abstract Service Nr. 95-50-1

Molgewicht 147.002

Bruttoformel $C_6H_4Cl_2$

2. Bezeichnung 1,2-Dichlorbenzol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym o-Dichlorbenzol

ASK #21735

Chemical Abstract Service Nr. 76-54-0

Formelstamm $(C_{20}H_8Cl_2O_5)2^- 2H^+$

Molgewicht 401.1964

Bruttoformel $C_{20}H_{10}Cl_2O_5$

2. Bezeichnung 2-(2,7-Dichlor-6-hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dichlorfluorescein

ASK #21736

Chemical Abstract Service Nr. 101-38-2

Molgewicht 210.4452

Bruttoformel $C_6H_2Cl_3NO$

2. Bezeichnung 2,6-Dichlor-4-(chlorimino)cyclohexa-2,5-dien-1-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,2,6-Trichlor-1,4-benzochinon-4-imin; Dichlorchinonchlorimid

ASK #21737

Chemical Abstract Service Nr. 3320-90-9

Molgewicht 160.2108

Bruttoformel $C_8H_{16}O_3$

2. Bezeichnung 2,5-Diethoxyoxolan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,5-Diethoxytetrahydrofuran

ASK #21738

Chemical Abstract Service Nr. 6283-63-2

Formelstamm $C_{10}H_{16}N_2 \cdot H_2O_4S$

Molgewicht 262.3259

Bruttoformel $C_{10}H_{18}N_2O_4S$

2. Bezeichnung *N,N*-Diethylbenzol-1,4-diamin-sulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4-Aminophenyl)diethylazan-sulfat (1:1); Diethylphenylendiaminsulfat

ASK #21739

Chemical Abstract Service Nr.	132-86-5
Molgewicht	160.1693
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Naphthalin-1,3-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dihydroxynaphthalin; Naphthoresorcin

ASK #21740

Chemical Abstract Service Nr.	60-11-7
Molgewicht	225.289
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ N ₃
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-4-(phenyldiazenyl)anilin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N,N</i> -Dimethyl-4-phenylazoanilin; Dimethylgelb

ASK #21741

Chemical Abstract Service Nr.	121-69-7
Molgewicht	121.1796
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethylanilin
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl(phenyl)azan

ASK #21742

Chemical Abstract Service Nr.	87-62-7
Molgewicht	121.1796
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N
2. Bezeichnung	2,6-Dimethylanilin
Zitat Bezeichnung 2	EAB4.0-10.0(2002-2020)R; EAB.VU; DAB1998R

ASK #21743

Chemical Abstract Service Nr.	95-45-4
Molgewicht	116.1185
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	Butan-2,3-diylidenbis(hydroxylamin)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Dimethylglyoxim
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Butan-2,3-diondioxim

ASK #21744

Chemical Abstract Service Nr.	518-67-2
Molgewicht	380.281
Bruttoformel	$C_{20}H_{18}BrN_3$
2. Bezeichnung	3,8-Diamino-5-methyl-6-phenylphenanthridin-5-iumbromid
3. Bezeichnung	Dimidiumbromid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.3257

ASK #21745

Chemical Abstract Service Nr.	99-65-0
Molgewicht	168.107
Bruttoformel	$C_6H_4N_2O_4$
2. Bezeichnung	1,3-Dinitrobenzol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dinitrobenzol; m-Dinitrobenzol

ASK #21746

Chemical Abstract Service Nr.	99-34-3
Molgewicht	212.1165
Bruttoformel	$C_7H_4N_2O_6$
2. Bezeichnung	3,5-Dinitrobenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.3272
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dinitrobenzoesäure

ASK #21747

Chemical Abstract Service Nr.	119-26-6
Molgewicht	198.1362
Bruttoformel	$C_6H_6N_4O_4$
2. Bezeichnung	(2,4-Dinitrophenyl)hydrazin
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.3280
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dinitrophenylhydrazin

ASK #21748

Chemical Abstract Service Nr.	123-91-1
Molgewicht	88.1051
Bruttoformel	$C_4H_8O_2$
2. Bezeichnung	1,4-Dioxan
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Dioxan

Zitat Bezeichnung 3	USMI9.3300; DAB1998R; EABbd.I; GII; EAB3.0-9.4(1097-2019)/R
ASK #21749	
Chemical Abstract Service Nr.	531-91-9
Molgewicht	336.429
Bruttoformel	$C_{24}H_{20}N_2$
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -([1,1'-Biphenyl]-4,4'-diyl)dianilin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diphenylbenzidin; <i>N,N'</i> -Diphenylbenzidin; <i>N,N'</i> -Diphenyl[1,1'-biphenyl]-4,4'-diamin
ASK #21750	
Chemical Abstract Service Nr.	140-22-7
Molgewicht	242.2765
Bruttoformel	$C_{13}H_{14}N_4O$
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,2-Diphenylhydazincarbohydrazid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Diphenylcarbazon
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.3329
ASK #21751	
Chemical Abstract Service Nr.	538-62-5
Molgewicht	240.2606
Bruttoformel	$C_{13}H_{12}N_4O$
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,2-Diphenyldiazencarbohydrazid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Diphenylcarbazon
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.3330; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
ASK #21752	
Chemical Abstract Service Nr.	60-10-6
Molgewicht	256.3262
Bruttoformel	$C_{13}H_{12}N_4S$
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,2-Diphenyldiazencarbothiohydrazid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Dithizon
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #21753	
Chemical Abstract Service Nr.	92-71-7
Molgewicht	221.2539
Bruttoformel	$C_{15}H_{11}NO$
2. Bezeichnung	2,5-Diphenyl-1,3-oxazol

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diphenyloxazol

ASK #21754

Chemical Abstract Service Nr.	518-82-1
Molgewicht	270.2369
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₅
2. Bezeichnung	1,3,8-Trihydroxy-6-methylantracen-9,10-dion
3. Bezeichnung	Emodin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.3512; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI13
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	1,3,8-Trihydroxy-6-methylanthrachinon

ASK #21755

Chemical Abstract Service Nr.	14768-11-7
Molgewicht	468.2904
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₆ FeN ₆
2. Bezeichnung	Dicyanobis(1,10-phenanthrolin)eisen()
3. Bezeichnung	Ferrocypen
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #21756

Chemical Abstract Service Nr.	1149-16-2
Molgewicht	240.2573
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[Ethan-1,2-diylidenbis(azandiyl)]diphenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Glyoxalbishydroxyanil; 2,2'-(Ethandiylidendiamino)diphenol

ASK #21757

Chemical Abstract Service Nr.	10034-93-2
Formelstamm	H4-N2 . H2-O4-S
Molgewicht	130.1236
Bruttoformel	H ₆ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	Hydrazinsulfat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI9.4657; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #21758

Chemical Abstract Service Nr.	494-19-9
Molgewicht	195.2597
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N
2. Bezeichnung	10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Iminobibenzyl
ASK #21760		
	Chemical Abstract Service Nr.	12029-98-0
	Molgewicht	333.8059
	Bruttoformel	I ₂ O ₅
	2. Bezeichnung	Diiodpentoxid
	3. Bezeichnung	Iod()-oxid
ASK #21761		
	Chemical Abstract Service Nr.	91-56-5
	Molgewicht	147.1308
	Bruttoformel	C ₈ H ₅ NO ₂
	2. Bezeichnung	1 <i>H</i> -Indol-2,3-dion
	3. Bezeichnung	Isatin
	Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; USMI13; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.4952; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #21762		
	Chemical Abstract Service Nr.	3458-28-4
	Molgewicht	180.1559
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
	2. Bezeichnung	-D-Mannopyranose
	3. Bezeichnung	D-Mannose
	Zitat Bezeichnung 3	FDA-SRS; GlnAS; CAS; IUPAC2005; EUTCT
ASK #21763		
	Chemical Abstract Service Nr.	587-98-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1071616-31-3; 53988-78-6; 68417-63-0; 84842-92-2
	Formelstamm	(C18-H14-N3-O3-S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	375.3768
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ N ₃ NaO ₃ S
	2. Bezeichnung	3-[(4-Anilinophenyl)diazenyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Metanilgelb
ASK #21764		
	Chemical Abstract Service Nr.	7021-09-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1701-77-5
	Formelstamm	(C9-H9-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	166.1739
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O ₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Methoxy-2-phenylelessigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methoxyphenylelessigsäure

ASK #21765

Chemical Abstract Service Nr. 110-42-9
Molgewicht 186.2912
Bruttoformel C₁₁H₂₂O₂
2. Bezeichnung Methyldecanoat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylcaprat

ASK #21766

Chemical Abstract Service Nr. 3073-87-8
Molgewicht 392.4492
Bruttoformel C₂₆H₂₀N₂O₂
2. Bezeichnung 2,2'-(1,4-Phenylen)bis(4-methyl-5-phenyl-1,3-oxazol)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylphenyloxazolylbenzol

ASK #21767

Chemical Abstract Service Nr. 1787-61-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 162163-68-0; 37371-16-7
Formelstamm (C₂₀H₁₂N₃O₇S)⁻ Na⁺
Molgewicht 461.38
Bruttoformel C₂₀H₁₂N₃NaO₇S
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(1-hydroxynaphthalin-2-yl diazenyl)-7-nitronaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Eriochromschwarz T
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.3590; DAB1997R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #21768

Chemical Abstract Service Nr. 3688-92-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 132-33-2
Formelstamm (C₁₆H₁₁AsN₂O₁₀S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 576.2971
Bruttoformel C₁₆H₁₁AsN₂Na₂O₁₀S₂
2. Bezeichnung 4-[(2-Arsonophenyl)diazanyl]-3-hydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Naphtharson; Thorin

ASK #21769

Chemical Abstract Service Nr. 887-79-6

Formelstamm (C₁₀H₅N₂O₅)⁻ Na⁺

Molgewicht 256.1469

Bruttoformel C₁₀H₅N₂NaO₅

2. Bezeichnung 2,4-Dinitronaphthalin-1-ol-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Naphtholgelb

ASK #21770

Chemical Abstract Service Nr. 145-50-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 162535-05-9

Molgewicht 374.4306

Bruttoformel C₂₇H₁₈O₂

2. Bezeichnung 4-[(4-Hydroxynaphthalin-1-yl)(phenyl)methylen]naphthalin-1(4*H*)-on

3. Bezeichnung Naphtholbenzein

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

ASK #21771

Chemical Abstract Service Nr. 1465-25-4

Formelstamm C₁₂H₁₄N₂ · 2 Cl-H

Molgewicht 259.1748

Bruttoformel C₁₂H₁₆Cl₂N₂

2. Bezeichnung *N*-(Naphthalin-1-yl)ethan-1,2-diamin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Aminoethyl)(1-naphthyl)azan-dihydrochlorid; Naphthylethylendiamindihydrochlorid

ASK #21772

Chemical Abstract Service Nr. 485-47-2

Molgewicht 178.1415

Bruttoformel C₉H₆O₄

2. Bezeichnung 2,2-Dihydroxyindan-1,3-dion

3. Bezeichnung Ninhydrin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.6373; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R

ASK #21773

Chemical Abstract Service Nr. 100-01-6

Molgewicht 138.124

Bruttoformel C₆H₆N₂O₂

2. Bezeichnung 4-Nitroanilin

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6405

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Nitranilin

ASK #21774

Chemical Abstract Service Nr. 552-89-6

Molgewicht 151.1195

Bruttoformel $C_7H_5NO_3$

2. Bezeichnung 2-Nitrobenzaldehyd

ASK #21775

Chemical Abstract Service Nr. 122-04-3

Molgewicht 185.5646

Bruttoformel $C_7H_4ClNO_3$

2. Bezeichnung 4-Nitrobenzoylchlorid

ASK #21776

Chemical Abstract Service Nr. 100-14-1

Molgewicht 171.581

Bruttoformel $C_7H_6ClNO_2$

2. Bezeichnung 1-Chlormethyl-4-nitrobenzol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Nitrobenzylchlorid; Chlor(4-nitrophenyl)methan; Nitrobenzylchlorid

ASK #21777

Chemical Abstract Service Nr. 138-89-6

Molgewicht 150.1778

Bruttoformel $C_8H_{10}N_2O$

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-4-nitrosoanilin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Nitrosodimethylanilin; Dimethyl(4-nitrosophenyl)azan

ASK #21778

Formelstamm $(C_{32}H_{28}N_2O_{12})_4 \cdot 4H^+ \cdot x H_2O$

Bruttoformel $C_{32}H_{32}N_2O_{12}$

2. Bezeichnung *N,N*-{[(3-Oxo-2-benzofuran-1,1(3*H*)-diyl)bis[(6-hydroxy-5-methyl-3,1-phenylen)methylen]]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin] x H_2O

3. Bezeichnung Phthaleinpurpur x H_2O

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7R,7.0(1997-2011)R

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

Synonym o-Cresolphthalexon x HO; [3,3'-Phthalidylidenbis(6-hydroxy-5-methylbenzyl)nitrilo]]tetraessigsäure x HO; Metallphthalein x HO; 3',3''-Bis[[bis(carboxymethyl)amino]methyl]-5',5''-dimethylphenolphthalein x HO

ASK #21781

Chemical Abstract Service Nr. 85-85-8

Molgewicht 249.2673

Bruttoformel $C_{15}H_{11}N_3O$

2. Bezeichnung 1-[(Pyridin-2-yl)diazenyl]naphthalin-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pyridylazonaphthol

ASK #21782

Chemical Abstract Service Nr. 6014-42-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 118456-56-7; 31512-03-5; 50857-83-5; 82443-61-6; 84107-91-5

Molgewicht 164.1565
Bruttoformel $C_6H_{12}O_5$
2. Bezeichnung 6-Desoxy- -L-mannopyranose
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung -L-Rhamnopyranose
Zitat Bezeichnung 3 PubChem; CAS; GlnAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Rhamnose; alpha-L-Rhamnose; alpha-L-Rha; L-(+)-Rhamnose; L-Rhamnose

ASK #21783

Chemical Abstract Service Nr. 13600-98-1
Molgewicht 403.9355
Bruttoformel $CoN_6Na_3O_{12}$
2. Bezeichnung Trinatrium-hexanitrocobaltat()
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumhexanitrocobaltat(III)

ASK #21784

Chemical Abstract Service Nr. 521-24-4
Formelstamm $(C_{10}H_5O_5S)^- Na^+$
Molgewicht 260.1985
Bruttoformel $C_{10}H_5NaO_5S$
2. Bezeichnung 3,4-Dioxo-3,4-dihydronaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumnaphthochinonsulfonat

ASK #21785

Chemical Abstract Service Nr. 7790-28-5
Molgewicht 213.8918
Bruttoformel $INaO_4$
2. Bezeichnung Natriummetaperiodat
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.8398
3. Bezeichnung Natriumperiodat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21786

Chemical Abstract Service Nr.	17211-15-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2923-08-2
Formelstamm	(C6-H6-O24-P6)12 ⁻ 12Na ⁺
Molgewicht	923.8172
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Na ₁₂ O ₂₄ P ₆
Vorzugsbezeichnung	Dodecanatriumfytat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>myo</i> -Inositolhexakis(dihydrogenphosphat)-Dodecanatriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dodecanatrium-cyclohexan-1alpha,2alpha,3alpha,4beta,5alpha,6beta-hexaylhexakisphosphat; Fytinsäure-Dodecanatriumsalz; Pernatriumphytat; Phytat-Dodecanatrium; Phytat-Pernatrium; Phytinsäure-Dodecanatriumsalz; Dodecanatrium-(1R,2S,3s,4R,5S,6s)-1,2,3,4,5,6-cyclohexanhexaylhexakis(phosphat) [Korrektur: 3r --> 3s]; Dodecanatriumfytat; Dodecanatrium- <i>myo</i> -inositol-hexakisphosphat; Natriumphytat (12:1)

ASK #21787

Chemical Abstract Service Nr.	85-86-9
Molgewicht	352.3886
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₆ N ₄ O
2. Bezeichnung	1-[4-(Phenyldiazenyl)phenyldiazenyl]naphthalin-2-ol
3. Bezeichnung	Sudan
Zitat Bezeichnung 3	DAB2011R; USMI9.8683; Ph.Eur.Bd.IR; DAB1998R-2010R

ASK #21788

Chemical Abstract Service Nr.	79-34-5
Molgewicht	167.8493
Bruttoformel	C ₂ H ₂ Cl ₄
2. Bezeichnung	1,1,2,2-Tetrachlorethan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrachlorethan

ASK #21789

Chemical Abstract Service Nr.	109-99-9
Molgewicht	72.1057
Bruttoformel	C ₄ H ₈ O
2. Bezeichnung	Oxolan
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrahydrofuran

ASK #21790

Chemical Abstract Service Nr.	101-61-1
Molgewicht	254.37
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂
2. Bezeichnung	4,4'-Methylenbis(<i>N,N</i> -dimethylanilin)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetramethyldiaminodiphenylmethan; Methylenbisdimethylanilin

ASK #21791

Chemical Abstract Service Nr.	1871-22-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101329-54-8; 106395-82-8; 1184-30-1; 146671-23-0; 3633-57-6; 412909-24-1; 42988-44-3; 562102-26-5; 679787-06-5
Formelstamm	(C ₄₀ H ₃₂ N ₈ O ₂) ₂ + 2Cl ⁻
Molgewicht	727.6405
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₂ Cl ₂ N ₈ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-(3,3'-Dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis(3,5-diphenyltetrazol-2-iumchlorid)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3'-(3,3'-Dimethoxy-4,4'-biphenyldiyl)bis(2,5-diphenyltetrazolium)dichlorid; Tetrazolblau

ASK #21792

Chemical Abstract Service Nr.	76-61-9
Molgewicht	466.5891
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₅ S
2. Bezeichnung	3,3-Bis[4-hydroxy-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl]-3 <i>H</i> -2,1 ⁶ -benzoxathiol-1,1-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Thymolblau

ASK #21793

Chemical Abstract Service Nr.	104-15-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100901-72-2; 114213-96-6; 126033-27-0; 128739-80-0; 144647-92-7; 156627-46-2; 185568-48-3; 210357-81-6; 227313-49-7; 25231-46-3; 369371-25-5; 402-47-1; 51506-29-7; 613262-31-0; 633305-48-3
Formelstamm	(C ₇ H ₇ O ₃ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	172.2016
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O ₃ S
2. Bezeichnung	4-Methylbenzolsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	IGS; UBA-WGK; ROMP2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Toluolsulfonsäure; Toluol-4-sulfonsäure; p-Toluolsulfonsäure

ASK #21794

Chemical Abstract Service Nr.	1784-03-8
Formelstamm	C ₁₄ H ₂₂ N ₄ O ₄ S . Cl-H
Molgewicht	378.8748

Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ ClN ₄ O ₄ S
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>S</i>)-5-carbamimidamido-2-(4-methylbenzolsulfonamido)pentanoat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Methyl[<i>N</i> ² -(4-methylbenzolsulfonyl)-L-argininat]-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Methyl[(S)-5-guanidino-2-(tosylamino)pentanoat]-hydrochlorid; Tosylargininmethylesterhydrochlorid

ASK #21795

Chemical Abstract Service Nr.	329-30-6
Molgewicht	351.8477
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClNO ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlor-3-oxo-1-phenylbutan-2-yl)-4-methylbenzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tosylphenylalanylchlormethan

ASK #21796

Chemical Abstract Service Nr.	298-96-4
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₅ N ₄) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	334.8022
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClN ₄
2. Bezeichnung	2,3,5-Triphenyltetrazol-2-iumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Triphenyltetrazoliumchlorid

ASK #21798

Chemical Abstract Service Nr.	90-46-0
Molgewicht	198.2173
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	9 <i>H</i> -Xanthen-9-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Xanthydrol

ASK #21799

Chemical Abstract Service Nr.	108-24-7
Molgewicht	102.0886
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	Essigsäureanhydrid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Acetanhydrid

ASK #21801

Chemical Abstract Service Nr.	55242-55-2
Molgewicht	306.3602

Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Propentofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	GII(2)
2. Bezeichnung	3-Methyl-1-(5-oxohexyl)-7-propyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #21803

Chemical Abstract Service Nr.	119-61-9
Molgewicht	182.2179
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	Diphenylmethanon
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Benzophenon
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #21804

Chemical Abstract Service Nr.	11091-62-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	123625-86-5; 92353-77-0
Molgewicht	5630.3704
Bruttoformel	C ₂₄₇ H ₃₇₂ N ₆₄ O ₇₅ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin defalan (Schwein)
International Nonproprietary Name	(INNv.L37)
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala, A6,A11:A7,B6:A20,B18-Tris(disulfid)

ASK #21809

Chemical Abstract Service Nr.	53188-20-8
Formelstamm	C14-H16-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	280.75
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Etomidathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII
2. Bezeichnung	Ethyl[(<i>R</i>)-1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #21810

Chemical Abstract Service Nr.	19356-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25631-40-7
Molgewicht	400.6371

Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Calcifediol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR27; GII
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3,25-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3beta,25-diol; Calcidiol; 25-Hydroxycholecalciferol

ASK #21815

Chemical Abstract Service Nr.	87-32-1
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₃ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	246.2619
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Acetamido-3-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)propansäure
3. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyltryptophan (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	<i>N</i> -acetyltryptophan; <i>N</i> (2)-Acetyl-DL-tryptophan

ASK #21817

Chemical Abstract Service Nr.	9004-35-7
3. Bezeichnung	Celluloseacetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/0887; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0887; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/887

ASK #21818

Chemical Abstract Service Nr.	82186-75-2
Formelstamm	2(C ₁₆ -H ₂₂ -N ₄ -O ₄) . C ₂₃ -H ₁₆ -O ₆
Molgewicht	1057.1101
Bruttoformel	C ₅₅ H ₆₀ N ₈ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Tetroxoprimhemiembonat
International Nonproprietary Name	INN.L15,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-[3,5-Dimethoxy-4-(2-methoxyethoxy)benzyl]pyrimidin-2,4-diamin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[3,5-Dimethoxy-4-(2-methoxyethoxy)benzyl]pyrimidin-2,4-diylbis(azan)-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (2:1)

ASK #21819

Chemical Abstract Service Nr.	27280-85-9
Formelstamm	C ₈ -H ₁₁ -N-O ₃ . C ₅ -H ₆ -O ₅
Molgewicht	315.276
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Pyridoxinoxoglurat

Chemical Abstract Service Nr.	14984-68-0
Formelstamm	C20-H24-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	366.3246
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Cloperastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L43)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2358; GII
2. Bezeichnung 1-[2-(4-Chlorbenzhydryloxy)ethyl]piperidin-hydrochlorid

ASK #21824

Chemical Abstract Service Nr. 85187-37-7
Formelstamm C20-H24-Cl-N-O . C20-H14-O4
Molgewicht 648.1864
Bruttoformel C₄₀H₃₈ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Cloperastinfendizoat
International Nonproprietary Name INN.L43,v.L64
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27
2. Bezeichnung 1-[2-(4-Chlorbenzhydryloxy)ethyl]piperidin-[2-(2'-hydroxybiphenyl-4-ylcarbonyl)benzoat] (1:1)

ASK #21825

Chemical Abstract Service Nr. 64058-48-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1036863-01-0
Formelstamm C14-H24-N2-O7 . H2-O4-S . 4 H2-O
Molgewicht 502.4892
Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₁₁S
Vorzugsbezeichnung Spectinomycinsulfat 4 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII
2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)decahydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1) 4 H₂O

ASK #21828

Chemical Abstract Service Nr. 15121-26-3
Molgewicht 50.9415
Bruttoformel V
2. Bezeichnung Vanadium()-Ion

ASK #21830

Chemical Abstract Service Nr. 38776-75-9
Formelstamm (C43-H57-N4-O12)⁻ Na⁺
Molgewicht 844.9221
Bruttoformel C₄₃H₅₇N₄NaO₁₂
Vorzugsbezeichnung Rifampicin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 DTOX
2. Bezeichnung [(2*S*,12*Z*,14*E*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*,24*E*)-5,6,9,17,19-Pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-8-(4-methylpiperazin-1-yliminomethyl)-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxi)-Natrium] Natriumsalz

ASK #21831

Chemical Abstract Service Nr.	9005-65-6
Bruttoformel	$C_{34}H_{64}O_{11}$
Vorzugsbezeichnung	Polysorbat 81
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-5-sorbitanmonooleat

ASK #21837

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7439-92-1
Molgewicht	207.2
Bruttoformel	Pb
2. Bezeichnung	Blei, Spurenelement

ASK #21840

2. Bezeichnung	Calcium-Eisen-Kalium-Natrium-Aluminiumsilicat
3. Bezeichnung	Phonolit
Zitat Bezeichnung 3	ROMP7; SGK

ASK #21841

Chemical Abstract Service Nr.	16662-47-8
Molgewicht	484.6276
Bruttoformel	$C_{28}H_{40}N_2O_5$
Vorzugsbezeichnung	Gallopamil
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; USMI13
2. Bezeichnung	5-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)pentannitril

ASK #21842

Chemical Abstract Service Nr.	56949-75-8
Formelstamm	C28-H40-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	521.0885
Bruttoformel	$C_{28}H_{41}ClN_2O_5$
Vorzugsbezeichnung	Gallopamilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
2. Bezeichnung	5-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)pentannitril-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)methylamino]-2-isopropyl-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)valeronitril-hydrochlorid

ASK #21845

Chemical Abstract Service Nr.	36798-16-0
Formelstamm	$(C_{19}H_{15}ClN_2O_4)^- (C_7H_{18}N_2O_5)^+$

Molgewicht 553.0012
Bruttoformel C₂₆H₃₃ClN₂O₉
Vorzugsbezeichnung Indometacin-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L5,L6
2. Bezeichnung [1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]essigsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #21850

Chemical Abstract Service Nr. 41372-08-1
Molgewicht 238.2374
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-methylpropansäure 1.5 H₂O
3. Bezeichnung Methyldopa (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Methyldopa 1.5 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Methyldopa 1.5 HO; Methyldopa '

ASK #21851

Chemical Abstract Service Nr. 20594-83-6
Molgewicht 357.4434
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Nalbuphin
International Nonproprietary Name INN.L9
2. Bezeichnung 17-(Cyclobutylmethyl)-4,5 -epoxymorphinan-3,6 ,14-triol

ASK #21853

Chemical Abstract Service Nr. 79300-08-6
Formelstamm C₂₉-H₄₀-N₂-O₄ . 2 Cl-H . 7 H₂-O
Molgewicht 679.6677
Bruttoformel C₂₉H₄₂Cl₂N₂O₄
2. Bezeichnung (2*S*,3*R*,11*bS*)-2-[(*R*)-6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-3-ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-1*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-dihydrochlorid 7 H₂O
3. Bezeichnung Emetindihydrochlorid-Heptahydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0+2(2002-2011)/0080
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 6',7',10,11-Tetramethoxyemetan-dihydrochlorid 7 HO

ASK #21854

Chemical Abstract Service Nr. 54749-86-9
Formelstamm C₁₉-H₂₀-N₂-O₂ . C₃-H₆-N₂-S
Molgewicht 410.5324
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Phenylbutazon - 4,5-Dihydro-1,3-thiazol-2-amin (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung	4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-4,5-Dihydro-1,3-thiazol-2-amin-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phenylbutazon-4,5-Dihydro-1,3-thiazol-2-ylazan (1:1)

ASK #21855

Chemical Abstract Service Nr.	6112-76-1
Molgewicht	170.1923
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₄ S
2. Bezeichnung	1,7-Dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-thion 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Mercaptopurin-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.1,11.0(2020-2023)/0096
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	7H-Purin-6-thiol-Monohydrat; Mercaptopurin 1 HO; Mercaptopurin (Ph.Eur.); Purin-6-thiol 1 HO

ASK #21856

Chemical Abstract Service Nr.	1829-00-1
Formelstamm	(C ₂₈ H ₁₉ N ₅ O ₆ S ₄) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	695.7199
Bruttoformel	C ₂₈ H ₁₉ N ₅ Na ₂ O ₆ S ₄
2. Bezeichnung	2,2'-[Triazen-1,3-diylbis(4,1-phenylen)]bis(6-methyl-1,3-benzothiazol-7-sulfonsäure)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Titangelb

ASK #21857

Chemical Abstract Service Nr.	6159-44-0
Formelstamm	(O ₂ -U) ₂ + 2(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ . 2 H ₂ -O
Molgewicht	424.1463
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₆ U
2. Bezeichnung	Uranyldiacetat 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Uranylacetat 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.Bd.IR; DAB1998R; USMI9.9519

ASK #21858

Chemical Abstract Service Nr.	550-74-3
Molgewicht	264.1943
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	5-Methyl-4-nitro-2-(4-nitrophenyl)-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on
3. Bezeichnung	Pikrolonsäure
Zitat Bezeichnung 3	ROMP7; Ph.Eur.Bd.IIR; USMI9.7213

ASK #21859

Chemical Abstract Service Nr. 4314-14-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 119371-24-3; 137529-96-5; 139361-96-9; 166975-78-6; 347383-14-6; 392711-58-9; 5577-43-5; 59459-23-3

Molgewicht 278.3086

Bruttoformel $C_{16}H_{14}N_4O$

2. Bezeichnung 5-Methyl-2-phenyl-4-(phenyldiazenyl)-2*H*-pyrazol-3(4*H*)-on

3. Bezeichnung Sudangelb 3G

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

Synonym 5-Methyl-2-phenyl-4-phenylhydrazono-2,4-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

ASK #21860

Chemical Abstract Service Nr. 51395-42-7

Formelstamm $(C_5H_4O_{10}P_2)^{6-} 6H^+$

Molgewicht 292.0744

Bruttoformel $C_5H_{10}O_{10}P_2$

Vorzugsbezeichnung Butedronsäure

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung (Diphosphonomethyl)butandisäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Diphosphonomethyl)bernsteinsäure

ASK #21861

Chemical Abstract Service Nr. 97772-98-0

Formelstamm $(C_5H_4O_{10}P_2)^{2-} 2H^+ 4Na^+$

Molgewicht 380.0017

Bruttoformel $C_5H_6Na_4O_{10}P_2$

Vorzugsbezeichnung Tetranatriumdihydrogenbutedronat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (Diphosphonomethyl)butandisäure-Tetranatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Diphosphonomethyl)bernsteinsäure-Tetranatriumsalz; Butedronsäure-Tetranatriumsalz

ASK #21862

Chemical Abstract Service Nr. 21651-19-4

Molgewicht 134.7094

Bruttoformel OSn

2. Bezeichnung Zinn()-oxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.8567

ASK #21863

Chemical Abstract Service Nr. 68611-44-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12770-60-4; 60842-32-2

2. Bezeichnung	Hochdisperses Siliciumdioxid, methyliert
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Aerosil R 972; Hochdisperses Siliciumdioxid, behandelt mit Dichlordimethylsilan

ASK #21864

Chemical Abstract Service Nr.	1985-51-9
Molgewicht	240.2955
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ O ₄
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropan-1,3-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropan-1,3-diyl)dimethacrylat

ASK #21865

Chemical Abstract Service Nr.	873-55-2
Formelstamm	(C6-H5-O2-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	164.1575
Bruttoformel	C ₆ H ₅ NaO ₂ S
2. Bezeichnung	Benzolsulfinsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumbenzolsulfinat

ASK #21866

Molgewicht	286.2177
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ O ₆ P
2. Bezeichnung	[2-(Phosphonooxyphenyl)ethyl](2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	[2-(Phosphonooxyphenyl)ethyl]methacrylat

ASK #21867

Chemical Abstract Service Nr.	1796-92-5
Formelstamm	(C23-H14-Cl2-O6) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	503.2392
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ Cl ₂ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	5-[(3-Carboxy-5-methyl-4-oxocyclohexa-2,5-dienyliden)(2,6-dichlorphenyl)methyl]-2-hydroxy-3-methylbenzoesäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Eriochromazurol B
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.Bd.IIIR

ASK #21868

Chemical Abstract Service Nr.	51781-06-7
Molgewicht	292.3734
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carteolol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #21869

Chemical Abstract Service Nr.	51781-21-6
--------------------------------------	------------

Formelstamm	C16-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	328.8343
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carteololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.02/1972; Ph.Eur.2005,5.0/1972; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1972
2. Bezeichnung	5-[(<i>RS</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #21870	
Chemical Abstract Service Nr.	147-58-0
Formelstamm	(C9-H7-I-N-O3) ⁻ H+
Molgewicht	305.0692
Bruttoformel	C ₉ H ₈ INO ₃
Vorzugsbezeichnung	Iodohippursäure
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Iodbenzoyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Iodbenzamido)essigsäure
ASK #21871	
Chemical Abstract Service Nr.	58001-44-8
Formelstamm	(C8-H8-N-O5) ⁻ H+
Molgewicht	199.1608
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Clavulansäure
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2017
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ROMP2017
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>Z</i>)-(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
ASK #21872	
Chemical Abstract Service Nr.	61177-45-5
Formelstamm	(C8-H8-N-O5) ⁻ K+
Molgewicht	237.2511
Bruttoformel	C ₈ H ₈ KNO ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

3. Bezeichnung	Kaliumclavulanat
Zitat Bezeichnung 3	MAR2020; GII; EAB3.0+4,4.0+2+4+7,5.0,6.0+6+8,7.0,8.0,9.0(1997-2019)/1140
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Clavulanat-Kalium; Clavulansäure-Kaliumsalz

ASK #21873

Chemical Abstract Service Nr.	32289-58-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	132071-71-7; 235765-81-8; 28757-48-4; 50641-36-6; 70170-61-5; 91403-50-8
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₇ -N ₅ . Cl-H) _n
Vorzugsbezeichnung	Polihexanid
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	Poly(iminoimidocarbonyliminoimidocarbonyliminohexan-1,6-diyl-monohydrochlorid)

ASK #21874

Chemical Abstract Service Nr.	35121-78-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	352.4651
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Epoprostenol
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-5-((3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>aS</i>)-5-Hydroxy-4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]hexahydrocyclopenta[<i>b</i>]furan-2-yliden)pentansäure

ASK #21875

Chemical Abstract Service Nr.	61849-14-7
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	374.4469
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Epoprostenol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-5-((3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>aS</i>)-5-Hydroxy-4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]hexahydrocyclopenta[<i>b</i>]furan-2-yliden)pentansäure-Natriumsalz

ASK #21876

Chemical Abstract Service Nr.	13182-89-3
Molgewicht	275.26
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Metronidazolbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/934; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.03,4.07/934; Ph.Eur.2005,5.0/934
2. Bezeichnung	[2-(2-Methyl-5-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)ethyl]benzoat

ASK #21877

Chemical Abstract Service Nr.	66357-35-5
Molgewicht	314.4038
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ranitidin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl]- <i>N</i> -methyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{5-[2-(1-methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}azan

ASK #21878

Chemical Abstract Service Nr.	71130-06-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	66357-59-3
Formelstamm	C13-H22-N4-O3-S . Cl-H
Molgewicht	350.8647
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₃ ClN ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ranitidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.3/0946; Ph.Eur.2008,6.0/0946; GII; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/946
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl]- <i>N</i> -methyl-2-nitroethen-1,1-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{5-[2-(1-methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}azan-hydrochlorid

ASK #21879

2. Bezeichnung	Zea-mays-Spindelmehl
3. Bezeichnung	Maisspindelmehl
Zitat Bezeichnung 3	HFII.81

ASK #21880

2. Bezeichnung	Triticum-aestivum-Grießkleie
3. Bezeichnung	Weizengrießkleie
Zitat Bezeichnung 3	HFIII.9

ASK #21882

Vorzugsbezeichnung	Benproperin-poly(acrylsäure-co-divinylbenzol-co-isopren) [1:w(x:y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-poly(diethenylbenzol-co-2-methylbuta-1,3-dien-co-prop-2-ensäure) [1:w(x:y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-poly(acrylsäure-co-divinylbenzol-co-isopren) [1:w(x:y:z)]

ASK #21885

Chemical Abstract Service Nr.	51497-09-7
Molgewicht	179.2157
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tenamfetamin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-[3,4-(Methylenedioxy)phenyl]propan-2-ylazan; MDA; Methylenedioxyamfetamin; (<i>RS</i>)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-ylazan

ASK #21887

Chemical Abstract Service Nr.	64-13-1
Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	1-(4-Methoxyphenyl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	p-Methoxyamfetamin; PMA; 1-(4-Methoxyphenyl)propan-2-ylazan

ASK #21888

Chemical Abstract Service Nr.	64638-07-9
Molgewicht	274.1542
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Brolamfetamin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Brom-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DOB; Dimethoxybromamfetamin; (<i>RS</i>)-1-(4-Brom-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-ylazan

ASK #21891

Chemical Abstract Service Nr.	53716-49-7
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₁ ClN ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	273.7143
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Carprofen
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GI; USAN; BP2009-2018
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(6-Chlor-9 <i>H</i> -carbazol-2-yl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Carprofen für Tiere

ASK #21892

Chemical Abstract Service Nr.	39715-02-1
Molgewicht	269.3018
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Endralazin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(3-Hydrazinyl-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-c]pyridazin-6-yl)(phenyl)methanon

ASK #21893

Chemical Abstract Service Nr.	65322-72-7
Formelstamm	C14-H15-N5-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	365.4075
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Endralazinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(3-Hydrazinyl-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-c]pyridazin-6-yl)(phenyl)methanon-methansulfonat (1:1)

ASK #21894

Chemical Abstract Service Nr.	25812-30-0
Formelstamm	(C15-H21-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	250.3334
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gemfibrozil
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EP5.4+5,6.0+6+7,7.0,8.0,9.0+5(2006-2018); Phpa12.1,16.2,28.4(2000-2016); EAB5.4+5,6.0+6+7,7.0,8.0,9.0+5(2006-2018)/1694; BP1996-2020; MAR27; USP20/S4Ad-42(1983-2020)
2. Bezeichnung	5-(2,5-Dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentansäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN

ASK #21895

Chemical Abstract Service Nr.	778-25-6
Molgewicht	214.3352
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ OSi
2. Bezeichnung	Methyldiphenylsilanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methyldiphenylhydroxysilan

ASK #21896

Chemical Abstract Service Nr.	682-01-9
Molgewicht	264.4338

Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ O ₄ Si
2. Bezeichnung	Tetrapropoxysilan
3. Bezeichnung	Tetrapropylorthosilicat

ASK #21898

Chemical Abstract Service Nr.	54143-55-4
Molgewicht	414.3427
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ F ₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flecainid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[[(2<i>R</i>)-Piperidin-2-yl]methyl]-2,5-bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzamid</i>

ASK #21899

Chemical Abstract Service Nr.	54143-56-5
Formelstamm	C17-H20-F6-N2-O3 . C2-H4-O2
Molgewicht	474.3947
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ F ₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Flecainidacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.0/1324; Ph.Eur.2008,6.0/1324; Ph.Eur.2002,4.00/1324
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[[(2<i>R</i>)-Piperidin-2-yl]methyl]-2,5-bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzamid-acetat (1:1)</i>

ASK #21900

Chemical Abstract Service Nr.	55294-15-0
Molgewicht	272.1305
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Muzolimin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	5-Amino-2-[1-(3,4-dichlorphenyl)ethyl]-2 <i>H</i> -pyrazol-3(4 <i>H</i>)-on

ASK #21901

Chemical Abstract Service Nr.	31431-43-3
Molgewicht	259.2606
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciclobendazol
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	Methyl{[5-(cyclopropylcarbonyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat}

ASK #21902

Chemical Abstract Service Nr.	32887-03-9
Formelstamm	C21-H33-N3-O5-S . Cl-H

Molgewicht	476.0298
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ ClN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pivmecillinamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1359; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1359; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1359
2. Bezeichnung	[(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[[<i>(</i> azepan-1-yl)methyliden]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]-hydrochlorid
ASK #21903	
Chemical Abstract Service Nr.	35700-23-3
Formelstamm	(C21-H35-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	368.5075
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Carboprost
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR27
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>S</i>)-9alpha,11alpha,15-Trihydroxy-15-methylprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #21904	
Chemical Abstract Service Nr.	31793-07-4
Formelstamm	(C13-H13-Cl-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	251.7088
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Pirprofen
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[3-Chlor-4-(2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)phenyl]propansäure
ASK #21905	
Chemical Abstract Service Nr.	94820-09-4
Vorzugsbezeichnung	Cadexomer-Iod
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -carboxymethyl)dextrin, 2-hydroxypropan-1,3-diyl-vernetzt, Iod-Komplex
ASK #21906	
Chemical Abstract Service Nr.	59277-89-3
Formelstamm	(C8-H10-N5-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	225.2046

Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Aciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	JAN; Phpa5.1,17.3,21.2,24.1(1993-2012); EUTCT; Pharmavista; EAB/EP3.0-4,4.0,5.0+3,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0968; AAN; KEGG; NIAID; BP1996-2016; BAN; EP2.19(1995); ROMP2014; MAR2014; PubChem; CAS; MeSH; ChemSpider; EINECS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-9-(2-hydroxyethoxymethyl)-1,9-dihydro-6H-purin-6-on; Acycloguanosin; 2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-9H-purin-6-ol; Acyclovir; 9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]guanin; 2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #21907

Chemical Abstract Service Nr.	54350-48-0
Molgewicht	354.4825
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Etretinat
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
2. Bezeichnung	Ethyl[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-9-(4-methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraenoat]

ASK #21909

Chemical Abstract Service Nr.	4214-72-6
Molgewicht	137.1823
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Isaxonin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Propan-2-yl)pyrimidin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopropyl)(pyrimidin-2-yl)azan

ASK #21910

Chemical Abstract Service Nr.	65606-21-5
Formelstamm	C7-H11-N3 . H3-O4-P
Molgewicht	235.1775
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ N ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Isaxoninphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Propan-2-yl)pyrimidin-2-amin-phosphat (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Isopropyl)(pyrimidin-2-yl)azan-phosphat (1:1)
ASK #21911		
	Chemical Abstract Service Nr.	29177-84-2
	Molgewicht	360.7668
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ ClFN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ethylloflazepat
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	GLST; DTOX
	2. Bezeichnung	Ethyl[7-chlor-5-(2-fluorphenyl)-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carboxylat]
ASK #21914		
	Chemical Abstract Service Nr.	8016-11-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	39387-01-4; 39406-11-6; 55070-14-9
	2. Bezeichnung	Linum-usitatissimum-Samenöl, epoxidiert
	3. Bezeichnung	Epoxidiertes Leinsamenöl
	Zitat Bezeichnung 3	SGK
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	plastic additive 05
ASK #21915		
	Chemical Abstract Service Nr.	19888-56-3
	Molgewicht	459.5072
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ FNO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Fluazacort
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	9-Fluor-11 -hydroxy-2'-methyl-3,20-dioxo-5' <i>H</i> -pregna-1,4-dieno[17,16- <i>d</i>][1,3]oxazol-21-ylacetat
ASK #21916		
	Chemical Abstract Service Nr.	34184-77-5
	Molgewicht	326.4724
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Promegeston
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	2. Bezeichnung	17 -Methyl-17-propanoylestra-4,9-dien-3-on
ASK #21917		
	Chemical Abstract Service Nr.	54340-58-8
	Molgewicht	233.3492
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO

Vorzugsbezeichnung	Meptazinol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3-(3-Ethyl-1-methylazepan-3-yl)phenol
ASK #21919	
Chemical Abstract Service Nr.	51037-30-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	154.1234
Bruttoformel	C ₆ H ₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Acipimox
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII
2. Bezeichnung	5-Methyl-4-oxo-4 ⁻⁵ -pyrazin-2-carbonsäure
ASK #21920	
Chemical Abstract Service Nr.	61197-73-7
Molgewicht	464.9042
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Loprazolam
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GLST; USMI10
2. Bezeichnung	6-(2-Chlorphenyl)-2-[(Z)-4-methylpiperazin-1-ylmethyl]-8-nitro-2,4-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-on
ASK #21921	
Chemical Abstract Service Nr.	70111-54-5
Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₁ -Cl-N ₆ -O ₃ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	561.0099
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClN ₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Loprazolammesilat
International Nonproprietary Name	INN.L31,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI10
2. Bezeichnung	6-(2-Chlorphenyl)-2-[(Z)-4-methylpiperazin-1-ylmethyl]-8-nitro-2,4-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-on-methansulfonat (1:1)
ASK #21922	
Chemical Abstract Service Nr.	65652-44-0
Formelstamm	C ₁₂ -H ₂₀ -N ₂ -O ₃ . C ₂ -H ₄ -O ₂
Molgewicht	300.3508
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Pirbuterolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28
2. Bezeichnung	6-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-hydroxymethylpyridin-3-ol-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(5-hydroxy-6-hydroxymethyl-2-pyridyl)ethanol-acetat (1:1)
ASK #21923	
Chemical Abstract Service Nr.	51264-14-3
Molgewicht	393.4589
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Amsacrin
International Nonproprietary Name	INNv.L44
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(Acridin-9-yl)amino]-3-methoxyphenyl}methansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(Acridin-9-ylamino)-3'-methoxymethansulfonanilid
ASK #21924	
Chemical Abstract Service Nr.	61951-99-3
Molgewicht	378.5255
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tixocortol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-21-sulfanylpregn-4-en-3,20-dion
ASK #21925	
Chemical Abstract Service Nr.	55560-96-8
Molgewicht	462.6419
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tixocortol-21-pivalat
International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung	S-(11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)(2,2-dimethylpropanthioat)
ASK #21926	
Chemical Abstract Service Nr.	68133-37-9
Formelstamm	C10-H16-N2-O8 . C4-H11-N-O2
Molgewicht	397.3783
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₇ N ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Diolaminedetat (1:1)
International Nonproprietary Name	INNv.L22,L3

ASK #21927	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Edetinsäure-Diolamin-Salz; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz
	Chemical Abstract Service Nr.	28981-97-7
ASK #21929	Molgewicht	308.7649
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ ClN ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alprazolam
	International Nonproprietary Name	INN.L14
ASK #21930	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1065; Ph.Eur.2002,4.00/1065; PHARMEUROPA6.4; MAR27; BP2001-2011; USAN; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1065; GLST; USP25(2002),26(2003),27(2004)
	2. Bezeichnung	8-Chlor-1-methyl-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin
	Chemical Abstract Service Nr.	59209-40-4
	Formelstamm	C46-H58-Cl-N5-O8 . 2(C4-H4-O4)
ASK #21931	Molgewicht	1076.5787
	Bruttoformel	C ₅₄ H ₆₆ ClN ₅ O ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Proglumetacindimaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
ASK #21930	Zitat Bezeichnung 1	GI1
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{3-[4-(2-{2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetyloxy}ethyl)piperazin-1-yl]propyl}[(4 <i>R</i>)-4-benzamido-5-diethylamino-5-oxopentanoat]-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-(2-{4-[3-(4-Benzamido-4-dipropylcarbamoylbutanoyloxy)propyl]piperazin-1-yl}ethyl){[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methylindol-3-yl]acetat}-maleat (1:2)
ASK #21930	Chemical Abstract Service Nr.	54083-22-6
	Molgewicht	645.6558
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₅ N ₃ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Zorubicin
ASK #21931	International Nonproprietary Name	INN.L18
	Zitat Bezeichnung 1	USM10; MAR28
	2. Bezeichnung	2'-[1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyloxy)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]ethyliden}benzohydrazid
	Chemical Abstract Service Nr.	36508-71-1
ASK #21931	Formelstamm	C34-H35-N3-O10 . Cl-H
	Molgewicht	682.1167
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ ClN ₃ O ₁₀

Vorzugsbezeichnung	Zorubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2'-{1-[(2S,4S)-4-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-/lyxo-hexopyranosyloxy)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]ethyliden}benzohydrazid-hydrochlorid
ASK #21932	
Chemical Abstract Service Nr.	57576-44-0
Molgewicht	811.8679
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₃ NO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Aclarubicin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	Methyl[(1R,2R,4S)-2-ethyl-2,5,7-trihydroxy-6,11-dioxo-4-{2,3,6-tridesoxy-4-O-[2,6-didesoxy-4-O-[(2R,6S)-6-methyl-5-oxotetrahydropyran-2-yl]- -L-/lyxo-hexopyranosyl]-3-dimethylamino- -L-/lyxo-hexopyra
ASK #21933	
Chemical Abstract Service Nr.	75443-99-1
Formelstamm	C42-H53-N-O15 . Cl-H
Molgewicht	848.3289
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₄ ClNO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Aclarubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Methyl[(1R,2R,4S)-2-ethyl-2,5,7-trihydroxy-6,11-dioxo-4-{2,3,6-tridesoxy-4-O-[2,6-didesoxy-4-O-[(2R,6S)-6-methyl-5-oxotetrahydropyran-2-yl]- -L-/lyxo-hexopyranosyl]-3-dimethylamino- -L-/lyxo-hexopyra
ASK #21936	
Chemical Abstract Service Nr.	2430-27-5
Molgewicht	143.2267
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Valpromid
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	2-Propylpentanamid
ASK #21937	
Chemical Abstract Service Nr.	484-20-8
Molgewicht	216.1895

Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ O ₄
2. Bezeichnung	4-Methoxy-7 <i>H</i> -furo[3,2- <i>g</i>]chromen-7-on
3. Bezeichnung	Bergapten
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; KARRER1369; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; DAC2004R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21938

Chemical Abstract Service Nr.	19388-87-5
Molgewicht	284.3563
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₄ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Taurolidin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	4,4'-Methylenbis(1,2,4-thiadiazinan-1,1-dioxid)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Taurolin

ASK #21939

Chemical Abstract Service Nr.	314-03-4
Molgewicht	293.4259
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ NS
Vorzugsbezeichnung	Pimethixen
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Methyl-4-(thioxanthen-9-yliden)piperidin

ASK #21940

Chemical Abstract Service Nr.	99-15-0
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₄ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	173.2096
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Acetylleucin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	Acetylleucin
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-DL-leucin

ASK #21941

Chemical Abstract Service Nr.	2438-32-6
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₉ -Cl-N ₂ . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	390.8606
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexchlorpheniraminmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1196; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1196; Ph.Eur.2005.5.0/1196; USMI9

2. Bezeichnung (3S)-3-(4-Chlorphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(S)-3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #21942

Chemical Abstract Service Nr. 10489-23-3
Molgewicht 250.3996
Bruttoformel C₁₅H₂₂OS
Vorzugsbezeichnung Tioctilat
International Nonproprietary Name INN.L17
2. Bezeichnung S-Octylthiobenzoat

ASK #21944

Chemical Abstract Service Nr. 39718-89-3
Formelstamm (C13-H16-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 219.2796
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Alminoprofen
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung 2-[4-(2-Methylprop-2-en-1-ylamino)phenyl]propansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[4-(2-Methylallylamino)phenyl]propansäure

ASK #21945

Chemical Abstract Service Nr. 97-00-7
Molgewicht 202.552
Bruttoformel C₆H₃ClN₂O₄
2. Bezeichnung 1-Chlor-2,4-dinitrobenzol
Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; USMI9.2111

ASK #21946

Chemical Abstract Service Nr. 37286-92-3
Formelstamm (C8-H8-O3-S)_x . y Ca
2. Bezeichnung Poly(styrolsulfonsäure)-Calciumsalz
3. Bezeichnung Calciumpoly(styrolsulfonat)

ASK #21947

Chemical Abstract Service Nr. 42835-25-6
Formelstamm (C14-H11-F-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 261.2484
Bruttoformel C₁₄H₁₂FNO₃
Vorzugsbezeichnung Flumequin

International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GI; DTOX; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1517; Ph.Eur.2002,4.00/1517; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1517
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-9-Fluor-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carbonsäure
ASK #21948	
Chemical Abstract Service Nr.	63758-79-2
Molgewicht	228.3327
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Indalpin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	3-[2-(Piperidin-4-yl)ethyl]-1 <i>H</i> -indol
ASK #21949	
Chemical Abstract Service Nr.	53943-88-7
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₆ -N-O ₄ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	279.3763
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Letostein
International Nonproprietary Name	INNv.L38
2. Bezeichnung	2-[2-[(Ethoxycarbonyl)methylsulfanyl]ethyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #21950	
Chemical Abstract Service Nr.	56290-94-9
Molgewicht	372.415
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Medroxalol
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-{2-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)butan-2-ylamino]-1-hydroxyethyl}-2-hydroxybenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(1-Hydroxy-2-{4-[3,4-(methylendioxy)phenyl]butan-2-ylamino}ethyl)-2-hydroxybenzamid
ASK #21951	
Chemical Abstract Service Nr.	70161-10-3
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₄ -N ₂ -O ₅ . Cl-H
Molgewicht	408.8759
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Medroxalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	5-{2-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)butan-2-ylamino]-1-hydroxyethyl}-2-hydroxybenzamid-hydrochlorid
ASK #21953	

Chemical Abstract Service Nr.	14611-51-9
Molgewicht	187.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N
Vorzugsbezeichnung	Selegilin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DTOX
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-phenylpropan-2-yl]prop-2-in-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[(<i>R</i>)-1-phenylpropan-2-yl](prop-2-in-1-yl)azan
ASK #21954	
Chemical Abstract Service Nr.	14611-52-0
Formelstamm	C13-H17-N . Cl-H
Molgewicht	223.7417
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Selegilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1260; MAR28; DTOX; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1260; Ph.Eur.2008,6.0/1260
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-phenylpropan-2-yl]prop-2-in-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[(<i>R</i>)-1-phenylpropan-2-yl](prop-2-in-1-yl)azan-hydrochlorid
ASK #21955	
Chemical Abstract Service Nr.	591-82-2
Molgewicht	115.1967
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NS
2. Bezeichnung	(2-Methylpropyl)isothiocyanat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isobutylsenföl; Isobutylisothiocyanat
ASK #21956	
Chemical Abstract Service Nr.	26002-80-2
Molgewicht	350.4507
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenothrin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII; USMI10
2. Bezeichnung	[(3-Phenoxyphenyl)ethyl][2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropan-1-carboxylat]
ASK #21957	
Chemical Abstract Service Nr.	86189-69-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 72509-76-3

Molgewicht 384.2538

Bruttoformel $C_{18}H_{19}Cl_2NO_4$

Vorzugsbezeichnung Felodipin

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; GII; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/1013; Ph.Eur.2002,4.00/1013; Ph.Eur.2008,6.0/1013

2. Bezeichnung *rac*-(Ethyl)(methyl)[(4*R*)-4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #21958

Chemical Abstract Service Nr. 89-57-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 61513-32-4

Formelstamm $(C_7H_6N-O_3)^- H^+$

Molgewicht 153.1354

Bruttoformel $C_7H_7NO_3$

Vorzugsbezeichnung Mesalazin

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.4.5,5.0,6.0,7.0(2003-2011)/1699; Hager2011; ROMP2012; GII(2); GSBL; ATC-DE; IGS; MAR2012

2. Bezeichnung 5-Amino-2-hydroxybenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 Hager2011; UBA-WGK; GSBL; GESTIS; IGS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Hydroxy-5-aminobenzoesäure; m-Aminosalicylsäure; Mesalamin; meta-Aminosalicylsäure; Fisalamin; 5-ASA; 5-Aminosalicylsäure; Aminosalicylsäure ; 3-Carboxy-4-hydroxyanilin

ASK #21959

Chemical Abstract Service Nr. 58152-03-7

Molgewicht 569.6031

Bruttoformel $C_{22}H_{43}N_5O_{12}$

Vorzugsbezeichnung Isepamicin

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 MAR30; BAN; USAN; USMI11

2. Bezeichnung 4-*O*-(6-Amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-1-*N*-[(2*S*)-3-amino-2-hydroxypropanoyl]-6-*O*-(3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl)-2-desoxy- β -streptamin

ASK #21960

Chemical Abstract Service Nr. 74191-85-8

Molgewicht 451.4751

Bruttoformel $C_{23}H_{25}N_5O_5$

Vorzugsbezeichnung Doxazosin

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 DTOX

2. Bezeichnung	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl](2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxy-2-chinazolinyl)-1-piperazinyl](2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon; 1-(4-Amino-6,7-dimethoxy-2-chinazolinyl)-4-(1,4-benzodioxan-2-ylcarbonyl)piperazin
ASK #21961	
Chemical Abstract Service Nr.	77883-43-3
Formelstamm	C23-H25-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	547.5808
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₅ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Doxazosinmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L25,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX; EAB5.5,6.0,7.0+8,8.0,9.0(2006-2018)/2125
2. Bezeichnung	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl](2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxy-2-chinazolinyl)-1-piperazinyl](2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon-methansulfonat
ASK #21962	
Chemical Abstract Service Nr.	31692-79-2
2. Bezeichnung	-Hydro- -hydroxypoly[oxy(dimethylsilandiyl)]
3. Bezeichnung	-Hydro- -hydroxypolydimethylsiloxan
ASK #21963	
2. Bezeichnung	Poly(trimethylsilyl)silicat
ASK #21964	
Chemical Abstract Service Nr.	63148-53-8
Formelstamm	(O2-Si)m (H2-O)x (C2-H6-O-Si)n
2. Bezeichnung	Polysilicat- -Hydro- -hydroxypoly(dimethylsiloxan)-Polykondensat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Poly(dimethylsiloxan)-block-polysilicat; Polysilicat-block-poly(dimethylsiloxan)
ASK #21965	
Formelstamm	(C17-H17-N2-O5-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	384.3821
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Piretanid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	4-Phenoxy-3-(pyrrolidin-1-yl)-5-sulfamoylbenzoesäure-Natriumsalz
ASK #21966	
Chemical Abstract Service Nr.	41570-61-0
Molgewicht	227.7304
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ ClNO

Vorzugsbezeichnung	Tulobuterol
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(2-chlorphenyl)ethanol
ASK #21967	
Chemical Abstract Service Nr.	56776-01-3
Formelstamm	C12-H18-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	264.1914
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Tulobuterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(2-chlorphenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #21968	
Chemical Abstract Service Nr.	69712-56-7
Formelstamm	(C17-H15-N7-O8-S4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	575.619
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₇ O ₈ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Cefotetan
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-{4-[(Carbamoyl)(carboxy)methyliden]-1,3-dithietan-2-carboxamido}-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>S</i>)-7-{4-[(Carbamoyl)(carboxy)methylen]-1,3-dithietan-2-carboxamido}-7-methoxy-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #21969	
Chemical Abstract Service Nr.	74356-00-6
Formelstamm	(C17-H15-N7-O8-S4)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	619.5826
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ N ₇ Na ₂ O ₈ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Cefotetan-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-{4-[(Carbamoyl)(carboxy)methyliden]-1,3-dithietan-2-carboxamido}-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7S)-7-{4-[(Carbamoyl)(carboxy)methylen]-1,3-dithietan-2-carboxamido}-7-methoxy-3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #21970

Chemical Abstract Service Nr. 77590-96-6

Molgewicht 510.5458

Bruttoformel $C_{26}H_{33}F_3N_2O_5$

Vorzugsbezeichnung Flordipin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung Diethyl{2,6-dimethyl-1-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-4-[2-(trifluormethyl)phenyl]-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #21971

Chemical Abstract Service Nr. 74899-71-1

Molgewicht 20000

Vorzugsbezeichnung Interferon beta

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 DTOX; USMI10; ROMP7; SGK

2. Bezeichnung Interferon aus Human-Fibroblasten (ein abgesondertes Protein, das bisher als Fibroblasten-Interferon bekannt ist und das nach der Information, die durch eine Art von Interferon-Genen codiert ist, hergestellt wird)

ASK #21972

Chemical Abstract Service Nr. 303-98-0

Molgewicht 863.3435

Bruttoformel $C_{59}H_{90}O_4$

Vorzugsbezeichnung Ubidecarenon

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1578; Ph.Eur.2008,6.0/1578; Ph.Eur.2005,5.0/1578; GII; USMI11

2. Bezeichnung 2-[(*all-E*)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyltetraconta-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-decaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ubichinon-50; Coenzym Q; 2-[(*all-E*)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyltetraconta-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-decaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzochinon

ASK #21973

Chemical Abstract Service Nr. 12199-37-0

2. Bezeichnung Aluminiumsilicat des Typs Bolus-montmorillonit

3. Bezeichnung Smektit (dioktaedrisch)

Zitat Bezeichnung 3 ROMP7; GII

ASK #21974

Chemical Abstract Service Nr. 63590-64-7

Molgewicht 387.4329

Bruttoformel $C_{19}H_{25}N_5O_4$

Vorzugsbezeichnung Terazosin

International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]methanon
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydro-2-furyl]methanon; <i>rac</i> -[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2 <i>R</i>)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #21975

Chemical Abstract Service Nr.	26675-46-7
Molgewicht	184.4924
Bruttoformel	C ₃ H ₂ ClF ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Isofluran
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1673; GII; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1673; Ph.Eur.2005,5.0/1673
2. Bezeichnung	2-Chlor-2-difluormethoxy-1,1,1-trifluorethan

ASK #21976

Chemical Abstract Service Nr.	65400-85-3
Molgewicht	417.8181
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ ClFN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ethylcarfluzepat
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	Ethyl[7-chlor-5-(2-fluorphenyl)-1-methylcarbamoyl-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carboxylat]

ASK #21977

Chemical Abstract Service Nr.	71125-38-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	133687-22-6
Molgewicht	351.4007
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Meloxicam
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2011; USP30/S1(2007)-33(2010); PHARMEUROPA18.3; USAN; JAN; GII; Eur.Ph.2011,7.0/2373; Ph.Eur.2008,6.3/2373; CAS
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl- <i>N</i> -(5-methyl-1,3-thiazol-2-yl)-2 <i>H</i> -1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #21978

Chemical Abstract Service Nr.	34552-84-6
Molgewicht	335.3351
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Isoxicam
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GI; USAN; MAR27

ASK #21979	<p>2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2-methyl-<i>N</i>-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)-1,1-dioxo-2<i>H</i>-1,2-benzothiazin-3-carboxamid</p> <p>Chemical Abstract Service Nr. 60628-96-8</p> <p>Molgewicht 310.3917</p> <p>Bruttoformel C₂₂H₁₈N₂</p> <p>Vorzugsbezeichnung Bifonazol</p> <p>International Nonproprietary Name INN.L21</p> <p>Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1395; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1395; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1395</p> <p>2. Bezeichnung <i>rac</i>-1-[(<i>R</i>)-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)(phenyl)methyl]-1<i>H</i>-imidazol</p>
ASK #21980	<p>Chemical Abstract Service Nr. 52214-84-3</p> <p>Formelstamm (C₁₃H₁₃Cl₂O₃)⁻ H⁺</p> <p>Molgewicht 289.1545</p> <p>Bruttoformel C₁₃H₁₄Cl₂O₃</p> <p>Vorzugsbezeichnung Ciprofibrat</p> <p>International Nonproprietary Name INN.L17</p> <p>Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/2013; GII; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/2013</p> <p>2. Bezeichnung 2-[4-(2,2-Dichlorcyclopropyl)phenoxy]-2-methylpropansäure</p>
ASK #21981	<p>Chemical Abstract Service Nr. 82666-62-4</p> <p>Formelstamm (C₁₇H₁₅N₂O₇S₂)⁻ H⁺</p> <p>Molgewicht 424.4481</p> <p>Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₇S₂</p> <p>Vorzugsbezeichnung Sulosemid</p> <p>International Nonproprietary Name INN.L23</p> <p>2. Bezeichnung 2-[[[(Furan-2-yl)methyl]amino]-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzolsulfonsäure</p>
ASK #21982	<p>Chemical Abstract Service Nr. 69156-06-5</p> <p>Formelstamm (C₁₇H₁₅N₂O₇S₂)⁻ Na⁺</p> <p>Molgewicht 446.43</p> <p>Bruttoformel C₁₇H₁₅N₂NaO₇S₂</p> <p>Vorzugsbezeichnung Sulosemid-Natrium</p> <p>International Nonproprietary Name (INN.L23)</p> <p>2. Bezeichnung 2-[[[(Furan-2-yl)methyl]amino]-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz</p>
ASK #21983	<p>Chemical Abstract Service Nr. 78266-06-5</p> <p>Formelstamm (C₁₅H₁₇BrN₂O₅)²⁻ 2H⁺</p>

Molgewicht	387.2258
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ BrN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Mebrofenin
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EINECS; BAN; USP23(1995)-34(2011); USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(3-Brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]- <i>N</i> -(carboxymethyl)glycin
ASK #21984	
Chemical Abstract Service Nr.	23092-17-3
Molgewicht	352.7382
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ ClF ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Halazepam
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GLST; GII; USAN
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #21985	
Chemical Abstract Service Nr.	62-55-5
Molgewicht	75.1328
Bruttoformel	C ₂ H ₅ NS
2. Bezeichnung	Ethanthioamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Thioacetamid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.9048; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #21986	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-11-6
Vorzugsbezeichnung	Poloxalen
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Poloxalen; USMI9.7341
2. Bezeichnung	-Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-12-poly(oxypropan-1,2-diyl)-34-poly(oxyethylen)-12
ASK #21987	
Chemical Abstract Service Nr.	63329-53-3
Formelstamm	(C14-H8-Cl-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	291.6865
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Lobenzarit
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	4-Chlor-2,2'-azandiylidibenzoesäure
ASK #21988	

Chemical Abstract Service Nr.	64808-48-6
Formelstamm	(C14-H8-Cl-N-O4)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	335.6502
Bruttoformel	C ₁₄ H ₈ ClNNa ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lobenzarit-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	2,2'-Azandiyl-4-chlordibenzoesäure-Dinatriumsalz

ASK #21989

Chemical Abstract Service Nr.	14271-05-7
Formelstamm	C32-H43-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	673.82
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₇ N ₅ O ₈ S
2. Bezeichnung	(5'S,10R)-12'-Hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung	-Dihydroergocryptinmethansulfonat
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #21990

Chemical Abstract Service Nr.	65914-79-6
Formelstamm	C32-H43-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	673.82
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₇ N ₅ O ₈ S
2. Bezeichnung	(5'S,10R)-5'-[(S)-Butan-2-yl]-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung	-Dihydroergocryptinmethansulfonat

ASK #21991

Chemical Abstract Service Nr.	25447-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17479-14-0; 26913-94-0; 5611-86-9; 73465-91-5
Molgewicht	577.7143
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ N ₅ O ₅
2. Bezeichnung	(5'S,10R)-12'-Hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
3. Bezeichnung	-Dihydroergocryptin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(6aR,9R,10aR)-N-[(2R,5S,10aS,10bS)-10b-Hydroxy-5-isobutyl-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxylic acid (5'S,10R)-12'-Hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotmantan-3',6',18-trion

ASK #21992

Chemical Abstract Service Nr. 19467-62-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 66149-22-2; 73465-93-7; 73465-94-8

Molgewicht 577.7143

Bruttoformel $C_{32}H_{43}N_5O_5$

2. Bezeichnung (5'S,10*R*)-5'-[(S)-Butan-2-yl]-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

3. Bezeichnung -Dihydroergocryptin

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

Synonym (5'S,10*R*)-5'-[(S)-Butan-2-yl]-12'-hydroxy-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion;
(6a*R*,9*R*,10a*R*)-N-[(2*R*,5*S*,10a*S*,10b*S*)-5'-[(S)-Butan-2-yl]-10b-hydroxy-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9

ASK #21993

Chemical Abstract Service Nr. 16051-77-7

Molgewicht 191.1388

Bruttoformel $C_6H_9NO_6$

Vorzugsbezeichnung Isosorbidmononitrat

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 DTOX; GII(5)

2. Bezeichnung 1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol-5-nitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Isosorbid-5-nitrat

ASK #21995

Chemical Abstract Service Nr. 29908-03-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17176-17-9; 23095-97-8; 2613-02-7; 28378-99-6; 5134-37-2; 86522-35-2; 86866-89-9

Molgewicht 398.4374

Bruttoformel $C_{15}H_{22}N_6O_5S$

Vorzugsbezeichnung Ademetionin

International Nonproprietary Name INN.L83:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 MAR2013; IGS; GSBL; ROMP2013

2. Bezeichnung S-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl)-L-methionin-S-iumat, ([S*R*])/([S*S*])-Isomerengemisch (0:100 bis 40:60)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

SAM⁺; S-Adenosylmethionin; SAME; (2S)-2-Amino-4-[(R)/(S)-(5'-desoxyadenosin-5'-yl)methylsulfonio]butanoat; S-Adenosyl-L-methionin; (3S)-5'-[(3-Amino-3-carboxylatopropyl)methylsulfonio]-5'-desoxyadenosin; Adenosylmethionin; Aktives Methionin; AdoMet

ASK #21996

Chemical Abstract Service Nr.	97540-22-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	110899-33-7; 113883-52-6; 137088-54-1; 89365-51-5
Formelstamm	C15-H22-N6-O5-S . C7-H8-O3-S . 2 H2-O4-S
Molgewicht	766.796
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ N ₆ O ₁₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Ademetionintosilatbis(sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L83,v.L18:Corr.CN)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	S-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl)-L-methionin-S-iumat-4-methylbenzolsulfonat-sulfat (1:1:2), ([S]R)/([S]S)-Isomerengemisch (0:100 bis 40:60)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	S-Adenosyl-L-methionin-bis(sulfat)-p-toluolsulfonat; Adenosylmethionin-disulfat-p-toluolsulfonat; (S)-2-Amino-3-[(5'-desoxyadenosin-5'-yl)methylsulfonio]butyrat-bis(sulfat)-p-toluolsulfonat; (2S)-2-Amino-4-[(R)/(S)-(5'-desoxyadenosin-5'-yl)methylsulfonio]butanoat-4-methylbenzolsulfonat-sulfat (1:1:2)

ASK #21997

Chemical Abstract Service Nr.	3094-09-5
Molgewicht	246.1924
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ FN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Doxifluridin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1-(5-Desoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-fluorpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #21998

Chemical Abstract Service Nr.	116-38-1
Formelstamm	(C10-H16-N-O)+ Cl ⁻
Molgewicht	201.6931
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Edrophoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/2106; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/2106; USMI9
2. Bezeichnung	N-Ethyl-3-hydroxy-N,N-dimethylaniliniumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl(3-hydroxyphenyl)dimethylammoniumchlorid

ASK #21999

Chemical Abstract Service Nr.	71119-11-4
--------------------------------------	------------

Molgewicht 363.4528
Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Bucindolol
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 2-(2-Hydroxy-3-[[3-(1*H*-indol-3-yl)-2-methylpropan-2-yl]amino]propoxy)benzonitril

ASK #22001

2. Bezeichnung Glycerolmono/difettsäure(C₁₈)ester
3. Bezeichnung Glycerolmono/dialkanoat(C₁₈)

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #22003

Chemical Abstract Service Nr. 766-09-6

Molgewicht 113.2007
Bruttoformel C₇H₁₅N
2. Bezeichnung 1-Ethylpiperidin

ASK #22004

Chemical Abstract Service Nr. 39879-63-5

Formelstamm C16-H18-N2-O4-S . C7-H15-N
Molgewicht 447.5908
Bruttoformel C₂₃H₃₃N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Benzylpenicillin-1-Ethylpiperidin

International Nonproprietary Name (INN.L25)

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

ASK #22005

Chemical Abstract Service Nr. 1718-34-9

Formelstamm (C13-H8-N3-O5)⁻ Na⁺
Molgewicht 309.2095
Bruttoformel C₁₃H₈N₃NaO₅
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[(4-nitrophenyl)diazenyl]benzoesäure-Natrium Salz
3. Bezeichnung Alizarin gelb
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IR

ASK #22006

Chemical Abstract Service Nr. 99-92-3

Molgewicht 135.1632
Bruttoformel C₈H₉NO
2. Bezeichnung 1-(4-Aminophenyl)ethanon

ASK #22007

Chemical Abstract Service Nr. 123-30-8
52985-09-8

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 109.1259

Bruttoformel C₆H₇NO

2. Bezeichnung 4-Aminophenol

Zitat Bezeichnung 2 INCI; DAB1998R; MeSH; ROMP2012; ETOX; KEGG.C02372; NIST; UBA-WGK; CAS; GESTIS; EINECS; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(2002-2011)R; GSBL; LB; HSDB; IGS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Amino-1-oxybenzol; 4-Hydroxyanilin; Ursol; Paramidophenol; para-Aminophenol; PAP; 4-Aminobenzol; p-Aminophenol; C.I. 76550; 1-Amino-4-hydroxybenzol; p-Hydroxyanilin; 4-Amino-1-hydroxybenzol

ASK #22008

Chemical Abstract Service Nr. 591-27-5

Molgewicht 109.1259

Bruttoformel C₆H₇NO

2. Bezeichnung 3-Aminophenol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R

ASK #22009

Chemical Abstract Service Nr. 16774-21-3

Molgewicht 548.2223

Bruttoformel CeH₈N₈O₁₈

2. Bezeichnung Ammoniumhexanitratocera()

3. Bezeichnung Ammoniumcer()-nitrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #22010

Chemical Abstract Service Nr. 7803-55-6

Molgewicht 116.9782

Bruttoformel H₄NO₃V

2. Bezeichnung Ammoniumvanadat()

3. Bezeichnung Ammoniumvanadat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #22011

Chemical Abstract Service Nr. 10025-91-9

Molgewicht 228.119

Bruttoformel Cl₃Sb

2. Bezeichnung Antimontrichlorid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.745

3. Bezeichnung Antimon()-chlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #22012

Chemical Abstract Service Nr. 103-33-3
Molgewicht 182.2212
Bruttoformel $C_{12}H_{10}N_2$
2. Bezeichnung Diphenyldiazon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Azobenzol

ASK #22013

Chemical Abstract Service Nr. 17194-00-2
Molgewicht 171.3417
Bruttoformel BaH_2O_2
2. Bezeichnung Bariumhydroxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9; DAB1998R

ASK #22014

Chemical Abstract Service Nr. 632-69-9
Formelstamm $(C_{20}H_2Cl_4I_4O_5)^{2-} 2Na^+$
Molgewicht 1017.6363
Bruttoformel $C_{20}H_2Cl_4I_4Na_2O_5$
Vorzugsbezeichnung Bengalrosa-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.M.L11)
2. Bezeichnung 2,3,4,5-Tetrachlor-6-(6-hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bengalrosa-Dinatriumsalz; Bengalrosa-Natrium; Rose-Bengal-Natriumsalz; 4,5,6,7-Tetrachlor-2',4',5',7'-tetraiodfluorescein-Dinatriumsalz

ASK #22015

Chemical Abstract Service Nr. 98-88-4
Molgewicht 140.567
Bruttoformel C_7H_5ClO
2. Bezeichnung Benzoylchlorid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.1123; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #22016

Chemical Abstract Service Nr. 110-63-4
Molgewicht 90.121
Bruttoformel $C_4H_{10}O_2$
2. Bezeichnung Butan-1,4-diol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.5R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,4-Butylenglycol

ASK #22017

Chemical Abstract Service Nr. 1461-15-0

Molgewicht 622.533

Bruttoformel $C_{30}H_{26}N_2O_{13}$

Vorzugsbezeichnung Oftascein

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung *N,N*-[(3',6'-Dihydroxy-3-oxo-1,3-dihydro-9'*H*-spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-2',7'-diyl)bis(methylen)]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(3',6'-Dihydroxy-3-oxo-1,3-dihydrospiro[2-benzofuran-1,9'-[9H]xanthen]-2',7'-diyl)dimethyl]diimino]tetraessigsäure; {[9-(2-Carboxyphenyl)-6-hydroxy-3-oxo-3H-xanthen-2,7-diyl]dimethyl}diimino]tetraessigsäure; Calcein

ASK #22018

Chemical Abstract Service Nr. 2538-85-4

Formelstamm $(C_{20}H_{13}N_2O_5S)^- Na^+$

Molgewicht 416.3824

Bruttoformel $C_{20}H_{13}N_2NaO_5S$

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(2-hydroxynaphthalin-1-yl)diazenyl)naphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Calcon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IR

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

Synonym 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-1-naphthyl)diazenyl)naphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #22019

Chemical Abstract Service Nr. 6487-30-5

Formelstamm $C_{28}H_{38}N_2O_4 \cdot 2 Cl-H \cdot 7 H_2O$

Molgewicht 665.6412

Bruttoformel $C_{28}H_{40}Cl_2N_2O_4$

2. Bezeichnung (1*R*)-1-{[(2*S*,3*R*,11*bS*)-3-Ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-1*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-yl)methyl]-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6-ol}dihydrochlorid 7 H_2O

3. Bezeichnung Cephaelindihydrochlorid 7 H_2O

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IR; USMI9.1931

ASK #22020

Chemical Abstract Service Nr. 106-34-3

Formelstamm $C_6H_6O_2 \cdot C_6H_4O_2$

Molgewicht 218.2054

Bruttoformel $C_{12}H_{10}O_4$

2. Bezeichnung Cyclohexa-2,5-dien-1,4-dion - Benzol-1,4-diol (1:1)

3. Bezeichnung Chinhydron

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

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

Synonym	p-Benzochinon - Hydrochinon (1:1)
ASK #22021	
Molgewicht	394.4181
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₆
2. Bezeichnung	(S)-N-(10-Hydroxy-1,2,3-trimethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[a]heptalen-7-yl)acetamid 0.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Colchicein 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	DAB8R; USMI9.2435
ASK #22022	
Chemical Abstract Service Nr.	105-56-6
Molgewicht	113.1146
Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(2-cyanacetat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cyanessigsäureethylester
ASK #22023	
Chemical Abstract Service Nr.	110-82-7
Molgewicht	84.1595
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂
2. Bezeichnung	Cyclohexan
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.2728; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; IUPAC2005
ASK #22024	
Chemical Abstract Service Nr.	99-33-2
Molgewicht	230.5621
Bruttoformel	C ₇ H ₃ ClN ₂ O ₅
2. Bezeichnung	3,5-Dinitrobenzoesäurechlorid
3. Bezeichnung	3,5-Dinitrobenzoylchlorid
Zitat Bezeichnung 3	DAB2003R-2005R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R; USMI9.3273
ASK #22025	
Chemical Abstract Service Nr.	84-76-4
Molgewicht	418.6093
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₂ O ₄
2. Bezeichnung	Dinonyl(benzol-1,2-dicarboxylat)
3. Bezeichnung	Dinonylphthalat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #22026	
Chemical Abstract Service Nr.	122-39-4
Molgewicht	169.2224
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ N

2. Bezeichnung	N-Phenylanilin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diphenylamin; Diphenylazan
ASK #22027	
Chemical Abstract Service Nr.	524-95-8
Molgewicht	225.0939
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ BNO
2. Bezeichnung	(2-Aminoethyl)(diphenylborinat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-(Diphenylboranyloxy)ethylazan
ASK #22028	
Chemical Abstract Service Nr.	91-91-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	90145-79-2
Formelstamm	(C14-H12-N4-O2)2+ 2Cl ⁻
Molgewicht	339.1767
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ Cl ₂ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	3,3'-Dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-4,4'-bis(diazonium)-dichlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Echtblausalz B; 3,3'-Dimethoxy-4,4'-biphenylbis(diazonium)-dichlorid
ASK #22029	
Chemical Abstract Service Nr.	15244-10-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	142906-29-4
Molgewicht	489.954
Bruttoformel	Fe ₂ O ₁₂ S ₃
2. Bezeichnung	Eisen()-sulfat x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.3953; DAB1998R
ASK #22030	
Chemical Abstract Service Nr.	4562-36-1
Molgewicht	780.9385
Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₄ O ₁₄
2. Bezeichnung	3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-14,16 -dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Gitoxin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.4262; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #22031	
Chemical Abstract Service Nr.	142-82-5
Molgewicht	100.2019

Bruttoformel	C ₇ H ₁₆
2. Bezeichnung	Heptan
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22032

Chemical Abstract Service Nr.	12055-62-8
Molgewicht	377.8588
Bruttoformel	Ho ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Holmium()-oxid
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.Bd.IR; USMI9.4602

ASK #22033

Chemical Abstract Service Nr.	540-84-1
Molgewicht	114.2285
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈
2. Bezeichnung	2,2,4-Trimethylpentan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Trimethylpentan; Isooctan

ASK #22034

Chemical Abstract Service Nr.	88-67-5
Formelstamm	(C ₇ H ₄ I-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	248.0179
Bruttoformel	C ₇ H ₅ IO ₂
2. Bezeichnung	2-Iodbenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #22035

Chemical Abstract Service Nr.	481-30-1
Molgewicht	288.4244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyandrost-4-en-3-on

ASK #22036

Chemical Abstract Service Nr.	7789-33-5
Molgewicht	206.8085
Bruttoformel	BrI
2. Bezeichnung	Iodmonobromid
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.4877
3. Bezeichnung	Iod()-bromid

ASK #22037

Chemical Abstract Service Nr.	7782-68-5
Molgewicht	175.9106

Bruttoformel	HIO ₃
2. Bezeichnung	Iodsäure
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.4872; Ph.Eur.Bd.IR
ASK #22038	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-01-2
Molgewicht	167.0005
Bruttoformel	BrKO ₃
2. Bezeichnung	Kaliumbromat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; EB6; FIE96; USMI9; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP7
ASK #22039	
Chemical Abstract Service Nr.	12208-13-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	58056-78-3; 63994-33-2; 74543-11-6
Molgewicht	262.9023
Bruttoformel	H ₆ KO ₆ Sb
2. Bezeichnung	(OC-6-11)-Kaliumhexahydroxoantimonat()
ASK #22040	
Chemical Abstract Service Nr.	877-24-7
Formelstamm	(C8-H4-O4) ²⁻ H ⁺ K ⁺
Molgewicht	204.2212
Bruttoformel	C ₈ H ₅ KO ₄
2. Bezeichnung	Benzol-1,2-dicarbonsäure-Kaliumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Kaliumhydrogenphthalat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP7; DAB1998R
ASK #22041	
Chemical Abstract Service Nr.	7727-21-1
Molgewicht	270.3218
Bruttoformel	K ₂ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	Peroxodischwefelsäure-Dikaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumperoxodisulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Kaliumpersulfat
ASK #22042	
Chemical Abstract Service Nr.	12027-38-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11130-20-4; 12259-36-8; 12440-38-9; 12520-88-6; 1314-79-0; 618454-66-3; 66565-88-6; 66580-80-1; 66828-55-5; 66828-75-9
Molgewicht	2878.1733
Bruttoformel	H ₄ O ₄₀ SiW ₁₂
2. Bezeichnung	Tetrahydrogen[hexatriacontaoxo(tetraoxosilicato)dodecawolfram(4-)]

3. Bezeichnung Wolframatokieselsäure

ASK #22043

Chemical Abstract Service Nr.	10277-43-7
Formelstamm	La ₃ + 3(N-O ₃) ⁻ . 6 H ₂ -O
Molgewicht	433.0119
Bruttoformel	LaN ₃ O ₉
2. Bezeichnung	Lanthannitrat 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	ROMP7; DAB1998R
3. Bezeichnung	Lanthan()-nitrat 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.5209

ASK #22044

Chemical Abstract Service Nr.	10034-81-8
Molgewicht	223.2062
Bruttoformel	Cl ₂ MgO ₈
2. Bezeichnung	Magnesiumperchlorat
Zitat Bezeichnung 2	ROMP7; Ph.Eur.Bd.IIR; USMI9.5502; DAB1998R

ASK #22045

Chemical Abstract Service Nr.	2396-60-3
Molgewicht	212.2472
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(4-Methoxyphenyl)(phenyl)diazon
3. Bezeichnung	1-Methoxy-4-(phenyldiazenyl)benzol

ASK #22046

Chemical Abstract Service Nr.	1120-28-1
Molgewicht	326.557
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₂ O ₂
2. Bezeichnung	Methylcosanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylarachidat

ASK #22047

Chemical Abstract Service Nr.	111-82-0
Molgewicht	214.3443
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₆ O ₂
2. Bezeichnung	Methyldodecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylaurat

ASK #22048

Chemical Abstract Service Nr.	124-10-7
Molgewicht	242.3975
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₀ O ₂
2. Bezeichnung	Methyltetradecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylmyristat

ASK #22049

Chemical Abstract Service Nr.	112-62-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139152-82-2
Molgewicht	296.4879
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₆ O ₂
2. Bezeichnung	Methyl[(9Z)-octadec-9-enoat]
3. Bezeichnung	Methyloleat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #22050

Chemical Abstract Service Nr.	112-39-0
Molgewicht	270.4507
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₄ O ₂
2. Bezeichnung	Methylhexadecanoat
3. Bezeichnung	Methylpalmitat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22051

Chemical Abstract Service Nr.	112-61-8
Molgewicht	298.5038
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₈ O ₂
2. Bezeichnung	Methyloctadecanoat
3. Bezeichnung	Methylstearat
Zitat Bezeichnung 3	FIE96; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #22052

Chemical Abstract Service Nr.	1945-77-3
Formelstamm	(C37-H40-N2-O13-S)4 ⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	844.7432
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₀ N ₂ Na ₄ O ₁₃ S
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -{[(1,1-Dioxo-3- <i>H</i> -2,1 ⁶ -benzoxathiol-3,3-diyl)bis[6-hydroxy-2-methyl-5-(propan-2-yl)-3,1-phenylen]bis(methylen)}bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Tetranatriumsalz
3. Bezeichnung	Methylthymolblau
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; ROMP7; Ph.Eur.Bd.IR; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[3,3'-(1,1-Dioxo-3H-2,1-benzoxathiol-3,3-diyl)bis(6-hydroxy-5-isopropyl-2-methylbenzyl)nitrilo)]tetraessigsäure-Tetranatriumsalz
ASK #22053	
Chemical Abstract Service Nr.	3051-09-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	134-02-1
Formelstamm	(C8-H4-N5-O6) ⁻ (H4-N) ⁺
Molgewicht	284.1857
Bruttoformel	C ₈ H ₈ N ₆ O ₆
2. Bezeichnung	5,5'-Azanylylidenbis(pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion)-Monoammoniumsalz
3. Bezeichnung	Murexid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.Bd.IIR; USMI9; ROMP7
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5,5'-Azanylylidendibarbursäure-Monoammoniumsalz

ASK #22054	
Chemical Abstract Service Nr.	7440-23-5
Molgewicht	22.9898
Bruttoformel	Na
2. Bezeichnung	Natrium
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.8308; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natrium, elementar

ASK #22055	
Chemical Abstract Service Nr.	20624-25-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	958445-96-0
Formelstamm	(C5-H10-N-S2) ⁻ Na ⁺ . 3 H2-O
Molgewicht	225.3052
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ NNaS ₂
Vorzugsbezeichnung	Ditiocarb-Natrium 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Diethylcarbamodithiosäure-Natriumsalz 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumdiethyldithiocarbamat-Trihydrat; Diethyldithiocarbamat-Natrium-Trihydrat; Ditiocarb-Natrium-Trihydrat; Natriumdiethylcarbamodithioathydrat (1:1:3); Ditiocarb-Natriumsalz-Trihydrat; Diethyldithiocarbamidsäure-Natriumsalz 3 HO; Natriumdiethyldithiocarbamat 3 HO

ASK #22056	
Chemical Abstract Service Nr.	367-51-1

Formelstamm	(C ₂ -H ₃ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	114.0988
Bruttoformel	C ₂ H ₃ NaO ₂ S
2. Bezeichnung	2-Sulfanylessigsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumthioglycolat

ASK #22057

Chemical Abstract Service Nr.	10101-97-0
Formelstamm	Ni ₂ ⁺ (O ₄ -S) ⁻ . 6 H ₂ O
Molgewicht	262.8477
Bruttoformel	NiO ₄ S
2. Bezeichnung	Nickel()-sulfat 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.6331; DAB8R

ASK #22058

Chemical Abstract Service Nr.	3625-57-8
Formelstamm	C ₂₀ -H ₁₉ -N ₃ -O . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	415.4628
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₃ O ₅ S
2. Bezeichnung	(5-Amino-9-(diethylamino)benzo[a]phenoxazin-7-ylum)hydrogensulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Nilblau A

ASK #22059

Chemical Abstract Service Nr.	479-22-1
Molgewicht	230.0887
Bruttoformel	C ₆ H ₂ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	2,5-Dihydroxy-3,6-dinitrocyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
3. Bezeichnung	Nitranilsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.559; Ph.Eur.Bd.IIR
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2,5-Dihydroxy-3,6-dinitro-p-benzochinon

ASK #22060

Chemical Abstract Service Nr.	13078-36-9
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₈ -N ₃ -O ₁₀) ⁵⁻ 2H ⁺ 3Na ⁺
Molgewicht	459.292
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₃ Na ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Trinatriumdihydrogenpentetat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)

2. Bezeichnung *N,N*-[[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Trinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Trinatriumsalz; Pentetsäure-Trinatriumsalz

ASK #22061

Chemical Abstract Service Nr. 75-52-5
Molgewicht 61.04
Bruttoformel CH₃NO₂
2. Bezeichnung Nitromethan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.6433

ASK #22062

Chemical Abstract Service Nr. 12769-16-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4395-65-7
Molgewicht 642.7013
Bruttoformel C₂₁H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung 1-Amino-4-anilinoanthracen-9,10-dion - 1-Anilino-4-(methylamino)anthracen-9,10-dion - Gemisch
3. Bezeichnung Oracetblau B
Zitat Bezeichnung 3 DAC2004R; Ph.Eur.2001R; ROMP7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1-Anilino-4-(methylamino)anthrachinon - 1-Amino-4-anilinoanthrachinon - Gemisch

ASK #22063

Chemical Abstract Service Nr. 109-66-0
Molgewicht 72.1488
Bruttoformel C₅H₁₂
2. Bezeichnung Pentan
Zitat Bezeichnung 2 GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.6913; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #22064

Chemical Abstract Service Nr. 7601-90-3
Molgewicht 100.4585
Bruttoformel ClHO₄
2. Bezeichnung Perchlorsäure
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.6948; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22065

Chemical Abstract Service Nr. 18851-33-7
Formelstamm C12-H8-N2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 234.6815
Bruttoformel C₁₂H₉ClN₂
2. Bezeichnung 1,10-Phenanthrolin-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #22066

Chemical Abstract Service Nr. 100-63-0
Molgewicht 108.1411
Bruttoformel $C_6H_8N_2$
2. Bezeichnung Phenylhydrazin
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.7098; Ph.Eur.Bd.IIR

ASK #22067

Chemical Abstract Service Nr. 59-88-1
Formelstamm $C_6H_8N_2 \cdot Cl-H$
Molgewicht 144.6021
Bruttoformel $C_6H_9ClN_2$
2. Bezeichnung Phenylhydrazinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #22068

Chemical Abstract Service Nr. 88-99-3
Formelstamm $(C_8H_4O_4)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 166.1308
Bruttoformel $C_8H_6O_4$
2. Bezeichnung Benzol-1,2-dicarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
3. Bezeichnung Phthalsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; EAB.VU.Syn; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.7178

ASK #22069

Chemical Abstract Service Nr. 110-89-4
Molgewicht 85.1475
Bruttoformel $C_5H_{11}N$
2. Bezeichnung Piperidin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.7261; IUPAC2005; DAB1998R

ASK #22070

Chemical Abstract Service Nr. 24937-05-1
Formelstamm $(C_8H_{12}O_4)_n$
Vorzugsbezeichnung Macrogoladipat
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung Poly(oxyhexandioyloxyethylen)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyadipoyloxyethylen)

ASK #22071

Chemical Abstract Service Nr.	25667-11-2
Formelstamm	(C6-H8-O4)n
Vorzugsbezeichnung	Macrogolsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	Poly(oxybutandioxyoxyethylen)

ASK #22072

Chemical Abstract Service Nr.	123-62-6
Molgewicht	130.1418
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	Propananhydrid
3. Bezeichnung	Propionanhydrid
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7616
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Propionsäureanhydrid

ASK #22073

Chemical Abstract Service Nr.	1600-27-7
Formelstamm	2(C2-H3-O2) ⁻ Hg ²⁺
Molgewicht	318.678
Bruttoformel	C ₄ H ₆ HgO ₄
2. Bezeichnung	Quecksilber()-acetat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Mercuriacetat

ASK #22074

Chemical Abstract Service Nr.	7789-47-1
Molgewicht	360.398
Bruttoformel	Br ₂ Hg
2. Bezeichnung	Quecksilber()-bromid
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Mercuribromid

ASK #22075

Chemical Abstract Service Nr.	7774-29-0
Molgewicht	454.3989
Bruttoformel	HgI ₂
2. Bezeichnung	Quecksilber()-iodid

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mercuriiodid

ASK #22076

Chemical Abstract Service Nr. 7783-34-8

Formelstamm $\text{Hg}_2^{2+} \cdot 2(\text{N-O}_3)^- \cdot \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 342.6151

Bruttoformel HgN_2O_6

2. Bezeichnung Quecksilber()-nitrat 1 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mercurinitrat 1 HO

ASK #22079

Chemical Abstract Service Nr. 92-61-5

Molgewicht 192.1681

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_4$

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-6-methoxy-2*H*-chromen-2-on

3. Bezeichnung Scopoletin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB2011R; DAB1999R-2010R; USMI9.8161; KARRER1328

ASK #22080

Chemical Abstract Service Nr. 75-15-0

Molgewicht 76.1407

Bruttoformel CS_2

2. Bezeichnung Kohlenstoffdisulfid

3. Bezeichnung Schwefelkohlenstoff

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1817; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22081

Chemical Abstract Service Nr. 1470-61-7

Formelstamm $(\text{C}_5\text{-H}_{10}\text{-N-S}_2)^- \text{Ag}^+$

Molgewicht 256.1378

Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{AgNS}_2$

2. Bezeichnung Diethylcarbamodithiosäure-Silbersalz

3. Bezeichnung Silber(diethylcarbamodithioat)

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

Synonym Silberdiethyldithiocarbat

ASK #22082

Chemical Abstract Service Nr. 75-59-2

Formelstamm	(C ₄ H ₁₂ N) ⁺ (H-O) ⁻
Molgewicht	91.1521
Bruttoformel	C ₄ H ₁₃ NO
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylmethanaminiumhydroxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetramethylammoniumhydroxid

ASK #22083

Chemical Abstract Service Nr.	13470-07-0
Formelstamm	Th ₄ + 4(N-O ₃) ⁻ · 4 H ₂ O
Molgewicht	552.1188
Bruttoformel	N ₄ O ₁₂ Th
2. Bezeichnung	Thoriumnitrat 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.Bd.IR; USMI9.9119
3. Bezeichnung	Thorium()-nitrat 4 H ₂ O

ASK #22084

Chemical Abstract Service Nr.	125-20-2
Molgewicht	430.5354
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ O ₄
2. Bezeichnung	3,3-Bis[4-hydroxy-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl]-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Thymolphthalein; 3,3-Bis(4-hydroxy-5-isopropyl-2-methylphenyl)isobenzofuran-1(3H)-on

ASK #22085

Chemical Abstract Service Nr.	7705-07-9
Molgewicht	154.226
Bruttoformel	Cl ₃ Ti
2. Bezeichnung	Titantrichlorid
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.9190
3. Bezeichnung	Titan()-chlorid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22086

Chemical Abstract Service Nr.	1333-74-0
Molgewicht	1.0079
Bruttoformel	H
2. Bezeichnung	Wasserstoff
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.Bd.III R

ASK #22088

Chemical Abstract Service Nr.	55812-90-3
--------------------------------------	------------

Molgewicht	452.513
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-acetat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat 1 H ₂ O
ASK #22096	
Chemical Abstract Service Nr.	1667-99-8
Formelstamm	(C23-H13-Cl2-O9-S)3 ⁻ 3Na ⁺
Molgewicht	605.2842
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₃ Cl ₂ Na ₃ O ₉ S
2. Bezeichnung	5-[(3-Carboxy-5-methyl-4-oxocyclohexa-2,5-dien-1-yliden)(2,6-dichlor-3-sulphophenyl)methyl]-2-hydroxy-3-methylbenzoesäure-Trinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Chromazurol S
ASK #22098	
Chemical Abstract Service Nr.	65717-97-7
Formelstamm	(C18-H24-N2-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	350.4094
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Disofenin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -({[2,6-Bis(propan-2-yl)phenyl]carbamoyl)methyl)- <i>N</i> -(carboxymethyl)glycin
ASK #22101	
Chemical Abstract Service Nr.	1300-94-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53043-14-4
Molgewicht	178.2707
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O
Vorzugsbezeichnung	Amylmetacresol
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	EAB7.0,8.0(2011-2014)/2405; Phpa21.1(2009); BP2001-2015; EP7.0,8.0(2011-2014); CAS
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-pentylphenol
Zitat Bezeichnung 2	CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-n-Amyl-m-cresol; 2-Pentyl-5-methylphenol; 6-Pentyl-m-cresol
ASK #22102	
Chemical Abstract Service Nr.	56180-94-0
Molgewicht	645.6048

Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₃ NO ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Acarbose
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	GII; PHARMEUROPA15.3/2089; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0/2089; Ph.Eur.2005,5.1/2089; DTOX; USMI10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung	4,6-Didesoxy-4-[[[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-yl]amino]- <i>D</i> -glucopyranosyl-(1 → 4)- <i>D</i> -glucopyranosyl-(1 → 4)- <i>D</i> -glucopyranose
ASK #22103	
Chemical Abstract Service Nr.	21721-92-6
Molgewicht	248.1949
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nitrefazol
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-Methyl-4-nitro-1-(4-nitrophenyl)-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #22104	
Chemical Abstract Service Nr.	252857-52-6
Molgewicht	241.2471
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	(6 <i>RS</i>)-Sapropterin
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(6 <i>RS</i>)-2-Amino-6-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>RS</i>)-Dapropterin
ASK #22105	
Formelstamm	C ₉ -H ₁₅ -N ₅ -O ₃ . 2 Cl-H
Molgewicht	314.169
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ Cl ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	(6 <i>RS</i>)-Sapropterindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>RS</i>)-2-Amino-6-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>RS</i>)-Dapropterindihydrochlorid
ASK #22106	
Chemical Abstract Service Nr.	50700-72-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63884-29-7; 72254-12-7; 74531-67-2
Formelstamm	(C ₃₄ -H ₅₇ -N ₂ -O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	637.7314

Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₇ BrN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vecuroniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1769; GII; Ph.Eur.2005,5.4,5.7/1769
2. Bezeichnung	1-[3 ,17 -Di(acetyloxy)-2 -(piperidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-methylpiperidin-1-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3alpha,17beta-Diacetoxy-2beta-piperidino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-methylpiperidiniumbromid
ASK #22107	
Chemical Abstract Service Nr.	541-15-1
Molgewicht	161.1989
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Levocarnitin
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2002,4.00/1339; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1339; Ph.Eur.2008,6.0/1339
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-3-Hydroxy-4-(trimethylammonio)butanoat; L-Carnitin; Vitamin BT
ASK #22109	
Chemical Abstract Service Nr.	30046-34-5
Formelstamm	C22-H32-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	440.9608
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Benzquinamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; RPS15; GII
2. Bezeichnung	(3-Diethylcarbamoyl-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-2-yl)acetat-hydrochlorid
ASK #22110	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-29-4
Molgewicht	367.8641
Bruttoformel	Na ₅ O ₁₀ P ₃
2. Bezeichnung	Triphosphorsäure-Pentanatriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumtriphosphat
Zitat Bezeichnung 3	E451
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 451 [Natriumtriphosphat]
ASK #22114	
Chemical Abstract Service Nr.	64000-73-3

Molgewicht	197.2376
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Pildralazin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	1-[(6-Hydrazinylpyridazin-3-yl)(methyl)amino]propan-2-ol
ASK #22116	
Chemical Abstract Service Nr.	56393-22-7
Formelstamm	C8-H15-N5-O . 2 Cl-H
Molgewicht	270.1595
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ Cl ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Pildralazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-[(6-Hydrazinylpyridazin-3-yl)(methyl)amino]propan-2-ol-dihydrochlorid
ASK #22117	
Chemical Abstract Service Nr.	68083-19-2
2. Bezeichnung	-(Dimethylvinylsilyl)- -(dimethylvinylsilyloxy)polydimethylsiloxan
3. Bezeichnung	, -Divinylpolydimethylsiloxan
Zitat Bezeichnung 3	SGK
ASK #22118	
Chemical Abstract Service Nr.	999-97-3
Molgewicht	161.3928
Bruttoformel	C ₆ H ₁₉ NSi ₂
2. Bezeichnung	1,1,1,3,3,3-Hexamethyldisilazan
ASK #22119	
2. Bezeichnung	-Trimethylsilyl- -trimethylsilyloxypoly[(hydrogen-methyl,dimethyl)siloxan]
3. Bezeichnung	, -Dimethylpoly[(hydrogen-methyl,dimethyl)siloxan]
Zitat Bezeichnung 3	SGK
ASK #22120	
2. Bezeichnung	Cyclooligo(methyl-vinylsiloxan)
3. Bezeichnung	Cyclo{tetra,penta[(methyl)(vinyl)siloxan]}
Zitat Bezeichnung 3	SGK
ASK #22123	
Chemical Abstract Service Nr.	34031-32-8
Molgewicht	678.4839
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ AuO ₉ PS
Vorzugsbezeichnung	Auranofin
International Nonproprietary Name	INN.L16

	Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27; DTOX; USAN
	2. Bezeichnung	(2,3,4,6-Tetra- <i>O</i> -acetyl-1-thio- β -D-glucopyranosato)(triethylphosphan)gold
ASK #22124	Chemical Abstract Service Nr.	51762-05-1
	Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₈ N ₃ O ₅ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	365.4042
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Cefroxadin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dien-1-yl)acetamido]-3-methoxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methoxy-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #22125	Chemical Abstract Service Nr.	15468-10-7
	Formelstamm	(C ₂ H ₂ O ₇ P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
	Molgewicht	192.0017
	Bruttoformel	CH ₆ O ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Oxidronsäure
	International Nonproprietary Name	INNv.L42
	2. Bezeichnung	Hydroxymethylenbis(phosphonsäure)
ASK #22127	Chemical Abstract Service Nr.	39492-01-8
	Molgewicht	321.3715
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Gabexat
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	Zitat Bezeichnung 1	DTOX
	2. Bezeichnung	Ethyl{4-[(6-carbamimidamidohexanoyl)oxy]benzoat}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethyl[4-(6-guanidinohexanoyloxy)benzoat]
ASK #22128	Chemical Abstract Service Nr.	56974-61-9
	Formelstamm	C ₁₆ H ₂₃ N ₃ O ₄ . C-H ₄ -O ₃ -S
	Molgewicht	417.4772
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ N ₃ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Gabexatmesilat

International Nonproprietary Name	INN.L16,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
2. Bezeichnung	Ethyl{4-[(6-carbamimidamidohexanoyl)oxy]benzoat}-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl[4-(6-guanidinohexanoyloxy)benzoat]-methansulfonat (1:1)
ASK #22129	
Chemical Abstract Service Nr.	63469-19-2
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₂ -N ₅ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	521.545
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Apalcillin
International Nonproprietary Name	INNv.L39
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-(4-Hydroxy-1,5-naphthyridin-3-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R)-6-[(R)-2-(4-Hydroxy-1,5-naphthyridin-3-carboxamido)-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #22130	
Chemical Abstract Service Nr.	58795-03-2
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₂ -N ₅ -O ₆ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	543.5269
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ N ₅ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Apalcillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L39)
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-(4-Hydroxy-1,5-naphthyridin-3-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #22131	
Chemical Abstract Service Nr.	73360-54-0
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₈ -N ₂ -O . Cl-H . H ₂ -O
Molgewicht	342.9039
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-1-Butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Bupivacainhydrochlorid (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Bupivacainhydrochlorid 1 HO; (2RS)-1-Butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid-hydrochlorid-Monohydrat; Bupivacainhydrochlorid ' ; (2RS)-1-butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidine-2-carboxamide hydrochloride monohydrate
ASK #22132	

2. Bezeichnung Strontiumglas (x% SrO), behandelt mit (3-Trimethoxysilylpropyl)methacrylat

ASK #22133

Formelstamm	(C ₁₃ H ₉ N ₂ O ₃ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	296.2769
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ N ₂ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ensulizol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	2-Phenyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #22134

Chemical Abstract Service Nr.	57801-81-7
Molgewicht	393.6887
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ BrClN ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Brotizolam
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	EAB5.4+7.6.0,7.0,8.0(2006-2017)/2197; GLST; EP5.4+7.6.0,7.0,8.0,9.0(2006-2018); Phpa16.2(2004); DTOX; BP2007-2018; USAN; GII
2. Bezeichnung	2-Brom-4-(2-chlorphenyl)-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin

ASK #22136

Chemical Abstract Service Nr.	51934-76-0
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₉ I ₃ N ₃ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	711.0718
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ I ₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Iomorinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Methyl-3-(2,4,6-triiod-3-[[1-(morpholin-4-yl)ethyliden]amino]benzamido)propansäure

ASK #22137

Chemical Abstract Service Nr.	59939-17-2
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₉ I ₃ N ₃ O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	733.0536
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ I ₃ N ₃ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumiomorinat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Methyl-3-(2,4,6-triiod-3-[[1-(morpholin-4-yl)ethyliden]amino]benzamido)propansäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Iomorinsäure-Natriumsalz

ASK #22138

Chemical Abstract Service Nr.	64019-03-0
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(C ₁₃ -H ₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	240.2142
Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Doqualast
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	11-Oxo-11 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>b</i>]chinazolin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	DTOX

ASK #22139

Chemical Abstract Service Nr.	43200-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138680-07-6
Molgewicht	388.8083
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Zopiclon
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1060; MAR28; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1060; Ph.Eur.2005,5.0/1060; USMI10; DTOX
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(5 <i>R</i>)-6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)

ASK #22140

Chemical Abstract Service Nr.	53813-83-5
Molgewicht	477.9875
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClN ₅ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Suriclon
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(5 <i>R</i>)-6-(7-Chlor-1,8-naphthyridin-2-yl)-7-oxo-2,3,6,7-tetrahydro-5 <i>H</i> -[1,4]dithiino[2,3- <i>c</i>]pyrrol-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)

ASK #22146

Chemical Abstract Service Nr.	745-65-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.481
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Alprostadiol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	PHARMEUROPA8.3,10.3; BP2001-2011; GII(3); USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; Ph.Eur.2008,6.0/1488; Ph.Eur.2005,5.0/1488; Ph.Eur.2002,4.00/1488
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]heptansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(13 <i>E</i> -11 <i>R</i> ,15 <i>S</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure; Prostaglandin E

ASK #22149

Chemical Abstract Service Nr.	6054-98-4
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₈ -N ₂ -O ₆) ²⁻ 2Na ⁺

Molgewicht	346.2027
Bruttoformel	C ₁₄ H ₈ N ₂ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	5,5'-Diazendiylbis(2-hydroxybenzoesäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Olsalazin-Natrium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Olsalazin-Dinatrium; Olsalazin-Natrium

ASK #22153

Chemical Abstract Service Nr.	3545-67-3
Formelstamm	C18-H26-Cl-N3 . 2 Cl-H
Molgewicht	392.794
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ Cl ₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Chloroquindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	7-Chlor- <i>N</i> -[(<i>RS</i>)-5-diethylaminopentan-2-yl]chinolin-4-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-dihydrochlorid

ASK #22179

2. Bezeichnung	Spinacia-oleracea-Kraut
3. Bezeichnung	Spinatkraut

ASK #22182

Chemical Abstract Service Nr.	70356-03-5
Formelstamm	(C15-H13-Cl-N3-O4-S) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	385.8226
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Cefaclor-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INNv.L36)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/986; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0986; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0986
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephaclor 1 HO; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO; Cefaclor '

ASK #22183

Formelstamm	(C12-H10-Cl-N6-O2-S2) ⁻ K ⁺
Molgewicht	408.9281
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ ClKN ₆ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Azosemid-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	2-Chlor-5-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4-[[{(thiophen-2-yl)methyl}amino]benzolsulfonamid-Kaliumsalz

ASK #22185

2. Bezeichnung Wollwachs-poly(oxyethylen)-x

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #22186

Chemical Abstract Service Nr. 35543-24-9

Formelstamm C17-H25-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 343.8456

Bruttoformel C₁₇H₂₆ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Buflomedilhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0+5,5.0,6.0,7.0+7,8.0(2002-2014)/1398; GII

2. Bezeichnung 4-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(2,4,6-trimethoxyphenyl)butan-1-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2',4',6'-Trimethoxy-4-(1-pyrrolidinyl)butyrophenon-hydrochlorid

ASK #22190

Chemical Abstract Service Nr. 105-59-9

Molgewicht 119.1622

Bruttoformel C₅H₁₃NO₂

2. Bezeichnung 2,2'-(Methylazandiyl)diethanol

ASK #22191

Chemical Abstract Service Nr. 5870-38-2

Molgewicht 254.236

Bruttoformel C₁₂H₁₄O₆

2. Bezeichnung Diethyl(2,5-dihydroxyterephthalat)

ASK #22193

Chemical Abstract Service Nr. 2242504-48-7

Formelstamm C19-H21-N5-O2 . 2 Cl-H . H2-O

Molgewicht 442.3395

Bruttoformel C₁₉H₂₃Cl₂N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Pirenzepindihydrochlorid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GII; DAB2001; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/2001; ROMP2019; Hager2017

2. Bezeichnung 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on-hydrochlorid (1:2) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 11-[(4-Methyl-1-piperazinyl)acetyl]-5*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6(11*H*)-on-dihydrochlorid-Monohydrat;
5,11-Dihydro-11-[(4-methyl-1-piperazinyl)acetyl]-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on-dihydrochlorid (.) HO; Pirenzepindihydrochlorid 1 HO

ASK #22196

Chemical Abstract Service Nr.	6766-87-6
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₂ -N ₂ -O ₈) ⁴⁻ Ca ²⁺ 2Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	410.299
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ CaN ₂ Na ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Natriumcalciumedetat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Dinatrium-Salz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Edetinsäure-Calcium-Dinatrium-Salz 2 HO; Calciumdinatriumedetat 2 HO; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Calcium-Dinatrium-Salz 2 HO

ASK #22197

Chemical Abstract Service Nr.	41395-83-9
Molgewicht	356.5399
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₀ O ₄
2. Bezeichnung	(Propan-1,2-diyl)dinonanoat
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Propylendinonanoat

ASK #22198

Chemical Abstract Service Nr.	6035-45-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	41927-89-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₁ -N ₇ -O ₇) ²⁻ Ca ²⁺ . 5 H ₂ O
Molgewicht	601.5778
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ CaN ₇ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Calciumfolinat-Pentahydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-({[(6 <i>RS</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl]methyl}amino)benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz 5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calciumfolinat 5 HO

ASK #22199

Chemical Abstract Service Nr.	7491-10-3
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₁ -N-O . C ₇ -H ₆ -O ₃
Molgewicht	393.4755
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Diphenhydraminsalicylat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-(2-hydroxybenzoat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #22200

Chemical Abstract Service Nr. 70369-47-0

Formelstamm C22-H25-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht 399.9137

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Bucindololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung 2-{2-Hydroxy-3-[2-(indol-3-ylmethyl)propan-2-ylamino]propoxy}benzonitril-hydrochlorid

ASK #22201

Chemical Abstract Service Nr. 26844-12-2

Molgewicht 347.4534

Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O

Vorzugsbezeichnung Indoramin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 DTOX; MAR27; USAN

2. Bezeichnung *N*-{1-[2-(1*H*-Indol-3-yl)ethyl]piperidin-4-yl}benzamid

ASK #22202

Chemical Abstract Service Nr. 33124-53-7

Formelstamm C22-H25-N3-O . Cl-H

Molgewicht 383.9143

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Indoraminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX; MAR27

2. Bezeichnung *N*-{1-[2-(1*H*-Indol-3-yl)ethyl]piperidin-4-yl}benzamid-hydrochlorid

ASK #22203

Chemical Abstract Service Nr. 77679-27-7

Formelstamm C8-H10-(131)I-N3

Molgewicht 279.0915

Bruttoformel C₈H₁₀IN₃

Vorzugsbezeichnung Iobenguan (¹³¹I)

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung 1-[(3-(¹³¹I)iodphenyl)methyl]guanidin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(3-((131)I)iodbenzyl)guanidin

ASK #22204

Chemical Abstract Service Nr. 58-46-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2104-79-2; 39630-28-9

Molgewicht 317.4226

Bruttoformel $C_{19}H_{27}NO_3$

Vorzugsbezeichnung Tetrabenazin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 NIST; ROMP2014; MAR2014; ATC-DE

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,11*bR*)-9,10-Dimethoxy-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-2*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-on [Säure- oder Base-katalysierte schnelle Keto-Enol-Tautomerie in Lösung ergibt ca. 9 % der diastereomeren Verbindung im Gleichgewicht]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R,R/S,S)-9,10-Dimethoxy-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-2*H*-benzo[*a*]chinolizin-2-on; 1,3,4,6,7,11*b*-Hexahydro-3-isobutyl-9,10-dimethoxy-2*H*-benzo[*a*]chinolizin-2-on; 3-Isobutyl-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-2*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-on

ASK #22205

Chemical Abstract Service Nr. 123-99-9

Formelstamm $(C_9H_{14}O_4)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 188.2209

Bruttoformel $C_9H_{16}O_4$

Vorzugsbezeichnung Azelainsäure

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; USMI9.918; GII; ROMP8; DAC2003-2005

2. Bezeichnung Nonandisäure

ASK #22206

Chemical Abstract Service Nr. 7443-25-6

Molgewicht 250.2473

Bruttoformel $C_{13}H_{14}O_5$

2. Bezeichnung Dimethyl[(4-methoxybenzyliden)malonat]

ASK #22207

Chemical Abstract Service Nr. 6976-93-8

Molgewicht 144.1684

Bruttoformel $C_7H_{12}O_3$

2. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)methacrylat

ASK #22208

Chemical Abstract Service Nr. 77671-31-9

Molgewicht 248.3009

Bruttoformel $C_{12}H_{12}N_2O_2S$

Vorzugsbezeichnung	Enoximon
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Methyl-5-[4-(methylsulfanyl)benzoyl]-1 <i>H</i> -imidazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #22209	
Chemical Abstract Service Nr.	54378-29-9
Formelstamm	(C ₉ H ₇ -(123)I-N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	301.0703
Bruttoformel	C ₉ H ₈ INO ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>o</i> -(¹²³ I)Iodohippursäure
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2-(¹²³ I)Iodbenzamido)essigsäure
ASK #22210	
Chemical Abstract Service Nr.	68548-99-2
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₃ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.2907
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxindanac
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-5-Benzoyl-6-hydroxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-Benzoyl-6-hydroxyindan-1-carbonsäure
ASK #22211	
Chemical Abstract Service Nr.	36067-73-9
Molgewicht	181.2349
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Azepexol
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	6-Ethyl-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Ethyl-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-ylazan
ASK #22212	
Chemical Abstract Service Nr.	36067-72-8
Formelstamm	C ₉ H ₁₅ -N ₃ -O . 2 Cl-H
Molgewicht	254.1568
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Azepexoldihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung 6-Ethyl-5,6,7,8-tetrahydro-4*H*-[1,3]oxazolo[4,5-*d*]azepin-2-amin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Ethyl-5,6,7,8-tetrahydro-4*H*-[1,3]oxazolo[4,5-*d*]azepin-2-ylazan-dihydrochlorid

ASK #22220

Chemical Abstract Service Nr. 33178-86-8

Molgewicht 270.1577

Bruttoformel C₁₂H₁₃Cl₂N₃

Vorzugsbezeichnung Alinidin

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dichlorphenyl)-*N*-(prop-2-en-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Allyl)(2,6-dichlorphenyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #22222

Chemical Abstract Service Nr. 71306-36-0

Formelstamm C12-H13-Cl2-N3 . Br-H

Molgewicht 351.0697

Bruttoformel C₁₂H₁₄BrCl₂N₃

Vorzugsbezeichnung Alinidinhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dichlorphenyl)-*N*-(prop-2-en-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin-hydrobromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Allyl)(2,6-dichlorphenyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-hydrobromid

ASK #22223

Chemical Abstract Service Nr. 51025-85-5

Molgewicht 552.619

Bruttoformel C₂₂H₄₄N₆O₁₀

Vorzugsbezeichnung Arbekacin

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung *O*-3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 → 6)-*O*-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D-*erythro*-hexopyranosyl-(1 → 4)]-*N*'-[(*S*)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-D-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *O*-3-Amino-3-desoxy-α-D-glucopyranosyl-(1→4)-*O*-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy-α-D-*erythro*-hexopyranosyl-(1→6)]-N(3)-[(*S*)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-L-streptamin; 1-N-[(*S*)-4-Amino-2-hydroxybutyryl]-3',4'-didesoxykanamycin B

ASK #22224

Formelstamm 3(C9-H18-N-O4)⁻ Al3+

Molgewicht 639.7121

Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₄ AlN ₃ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Dexpanthenol-Aluminium (3:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2,4-Dihydroxy- <i>N</i> -(3-hydroxypropyl)-3,3-dimethylbutanamid-Aluminiumsalz (3:1)
ASK #22225	
Formelstamm	2(C9-H18-N-O4) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	473.867
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ N ₂ O ₈ Zn
Vorzugsbezeichnung	Dexpanthenol-Hemizink
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2,4-Dihydroxy- <i>N</i> -(3-hydroxypropyl)-3,3-dimethylbutanamid-Zinksalz (2:1)
ASK #22226	
Chemical Abstract Service Nr.	299-11-6
Formelstamm	(C13-H11-N2) ⁺ (C-H3-O4-S) ⁻
Molgewicht	306.337
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methylphenazinium(methylsulfat)
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #22227	
Chemical Abstract Service Nr.	66085-59-4
Molgewicht	418.4403
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Nimodipin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1245; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1245; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1245
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2-Methoxyethyl)(propan-2-yl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-(Isopropyl)(2-methoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #22228	
Chemical Abstract Service Nr.	82-38-2
Molgewicht	237.2533
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	1-(Methylamino)anthracen-9,10-dion
3. Bezeichnung	1-(Methylamino)anthrachinon
ASK #22233	
Chemical Abstract Service Nr.	14255-61-9
Formelstamm	(C-H2-O7-P2) ⁴⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺

	Molgewicht	235.9653
	Bruttoformel	CH ₄ Na ₂ O ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dinatriumoxidronat
	International Nonproprietary Name	(INNv.L42)
	2. Bezeichnung	Hydroxymethylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Oxidronsäure-Dinatriumsalz
ASK #22236	Chemical Abstract Service Nr.	71316-84-2
	Molgewicht	301.3784
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ FNOS
	Vorzugsbezeichnung	Fluradolin
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	2-(8-Fluordibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylsulfanyl)- <i>N</i> -methylethanamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(8-Fluordibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylsulfanyl)ethyl](methyl)azan
ASK #22237	Chemical Abstract Service Nr.	63675-72-9
	Molgewicht	388.4144
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Nisoldipin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11; MAR28
	2. Bezeichnung	(Methyl)(2-methylpropyl)[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Isobutyl)(methyl)[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #22239	Chemical Abstract Service Nr.	9008-11-1
	Molgewicht	19200
	Vorzugsbezeichnung	Interferon alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; SGK; ROMP7; DTOX
	2. Bezeichnung	Interferon aus Human-Leukozyten (lymphoblastoiden permanenten Zell-Linien) (eine Familie von abgesonderten Proteinen, die bisher als Leukozyten-Interferon oder Lymphoblastoiden-Interferon bekannt sind und die nach der Information, die durch verschiedene Interferon-alfa-Gene codiert ist, hergestellt wird)
ASK #22240	Chemical Abstract Service Nr.	70018-51-8
	Molgewicht	235.6696

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Quazinon
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-methyl-1,5-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>]chinazolin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #22241	
Chemical Abstract Service Nr.	26172-55-4
Molgewicht	149.5987
Bruttoformel	C ₄ H ₄ ClNOS
2. Bezeichnung	5-Chlor-2-methyl-1,2-thiazol-3(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Chlor-2-methyl-2H-isothiazol-3-on
ASK #22242	
Chemical Abstract Service Nr.	2682-20-4
Molgewicht	115.1536
Bruttoformel	C ₄ H ₅ NOS
2. Bezeichnung	2-Methyl-1,2-thiazol-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #22243	
Chemical Abstract Service Nr.	55077-30-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	65846-13-1
Formelstamm	2(C ₁₀ H ₂₀ N-O ₄) ⁺ (C ₁₀ H ₆ O ₆ S ₂) ²⁻
Molgewicht	722.8212
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₆ N ₂ O ₁₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Aclatoniumnapadisilat
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	{2-[2-(Acetyloxy)propanoyloxy]- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium}-(naphthalin-1,5-disulfonat) (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis[[2-(2-acetoxypropanoyloxy)ethyl]trimethylammonium}naphthalin-1,5-disulfonat
ASK #22244	
Chemical Abstract Service Nr.	87719-32-2
Molgewicht	396.5854
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Etaroten
International Nonproprietary Name	INNv.L64
2. Bezeichnung	6-[(1 <i>E</i>)-1-(4-Ethansulfonylphenyl)prop-1-en-2-yl]-1,1,4,4-tetramethyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-[(<i>E</i>)-1-(4-Ethylsulfonylphenyl)prop-1-en-2-yl]-1,1,4,4-tetramethyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin

ASK #22245

Chemical Abstract Service Nr.	58261-91-9
Molgewicht	197.2358
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Mefenidil
International Nonproprietary Name	INNv.L48
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(5-Methyl-2-phenyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)acetonitril

ASK #22246

Chemical Abstract Service Nr.	64241-34-5
Molgewicht	283.3268
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cadralazin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	Ethyl[2-{6-[ethyl(2-hydroxypropyl)amino]pyridazin-3-yl}hydrazincarboxylat]

ASK #22247

Chemical Abstract Service Nr.	38677-81-5
Molgewicht	240.2988
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pirbuterol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	6-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-hydroxymethylpyridin-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(5-hydroxy-6-hydroxymethyl-2-pyridyl)ethanol

ASK #22248

Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -O ₅) _n n=ca.6
Vorzugsbezeichnung	Dextran 1
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USP26/S2(2003),27(2004); GII; EUTCT
2. Bezeichnung	Oligo[-D-glucopyranose-(1 6)]

ASK #22249

Chemical Abstract Service Nr.	75991-50-3
Molgewicht	250.3382
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Dazepinil
International Nonproprietary Name	INN.L26

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-2,3-Dimethyl-4-phenyl-4,5-dihydro-3*H*-1,3-benzodiazepin

ASK #22260

Chemical Abstract Service Nr. 75991-49-0

Formelstamm C17-H18-N2 . Cl-H

Molgewicht 286.7992

Bruttoformel C₁₇H₁₉ClN₂

Vorzugsbezeichnung Dazepinilhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-2,3-Dimethyl-4-phenyl-4,5-dihydro-3*H*-1,3-benzodiazepin-hydrochlorid

ASK #22261

Chemical Abstract Service Nr. 78919-13-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73873-87-7

Formelstamm (C22-H31-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 360.4871

Bruttoformel C₂₂H₃₂O₄

Vorzugsbezeichnung Iloprost

International Nonproprietary Name INN.L34

Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA20.1/2220; GII

2. Bezeichnung 5-{{(2*E*,3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*,3*S*,4*RS*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ciloprost

ASK #22262

Chemical Abstract Service Nr. 54739-18-3

Molgewicht 318.3347

Bruttoformel C₁₅H₂₁F₃N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Fluvoxamin

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 DTOX

2. Bezeichnung 2-[[{[(*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino]oxy]ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[(*E*)-O-(2-aminoethyl)oxim]

ASK #22263

Chemical Abstract Service Nr. 61718-82-9

Formelstamm C15-H21-F3-N2-O2 . C4-H4-O4

Molgewicht 434.4068

Bruttoformel C₁₉H₂₅F₃N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Fluvoxaminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.2,6.3/1977

2. Bezeichnung 2-[[[(*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino]oxy]ethanamin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]-maleat (1:1)

ASK #22264

Chemical Abstract Service Nr. 77989-60-7

Molgewicht 407.9374

Bruttoformel C₁₈H₁₈ClN₃O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Metibrid

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N,N*-dimethyl-5-(3-methyl-2-phenylimino-2,3-dihydro-1,3-thiazol-4-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Taltibrid

ASK #22265

Chemical Abstract Service Nr. 11061-68-0

Molgewicht 5807.5702

Bruttoformel C₂₅₇H₃₈₃N₆₅O₇₇S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin human ((mit Angaben zur Herstellung))

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EAB3.0-2,4.0+2,5.0,6.0,7.0,8.0+6(1997-2016)/0838; EUTCT; DTOX; USP21-40(1985-2017); BAN

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys(A6S A11S)-Cys(A7S B7S)-Thr-Ser-Ile-Cys(A11S A6S)-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys(A20S B19S)-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys(B7S A7S)-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys(B19S A20S)-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Thr

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [30(B)-L-Threonin]insulin vom Schwein; Humaninsulin

ASK #22266

Chemical Abstract Service Nr. 66722-44-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103419-23-4

Molgewicht 325.443

Bruttoformel C₁₈H₃₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Bisoprolol

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 CAS; GlnAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-(4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-{4-[(2-Isopropoxyethoxy)methyl]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol; (+/-)-Bisoprolol

ASK #22268

Chemical Abstract Service Nr. 122-59-8
Formelstamm (C8-H7-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
2. Bezeichnung 2-Phenoxyessigsäure

ASK #22269

Chemical Abstract Service Nr. 75-05-8
Molgewicht 41.0519
Bruttoformel C₂H₃N
2. Bezeichnung Acetonitril
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.56; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ARC21

ASK #22270

Chemical Abstract Service Nr. 12054-85-2
Formelstamm 6(H4-N)⁺ (Mo7-O24)6⁻ . 4 H2-O
Molgewicht 1235.9975
Bruttoformel H₂₄Mo₇N₆O₂₄
2. Bezeichnung Ammoniumheptamolybdat() 4 H₂O
3. Bezeichnung Ammoniumheptamolybdat 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ammoniummolybdat 4 HO

ASK #22271

Chemical Abstract Service Nr. 496-74-2
Molgewicht 156.2684
Bruttoformel C₇H₈S₂
2. Bezeichnung 4-Methylbenzol-1,2-dithiol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dithiol

ASK #22272

Chemical Abstract Service Nr. 592-85-8
Molgewicht 316.7548
Bruttoformel C₂HgN₂S₂
2. Bezeichnung Quecksilber()-thiocyanat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.5730; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Quecksilber(II)-rhodanid

ASK #22274

Chemical Abstract Service Nr.	59010-44-5
Molgewicht	331.4127
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prizidilol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-[2-(6-hydrazinylpyridazin-3-yl)phenoxy]propan-2-ol
ASK #22275	
Chemical Abstract Service Nr.	73793-66-5
Formelstamm	C17-H25-N5-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	404.3346
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ Cl ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prizidiloldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-[2-(6-hydrazinylpyridazin-3-yl)phenoxy]propan-2-ol-dihydrochlorid
ASK #22276	
Chemical Abstract Service Nr.	58970-76-6
Molgewicht	308.3728
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ubenimex
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-Amino-2-hydroxy-4-phenylbutanoyl]-L-leucin
ASK #22277	
Chemical Abstract Service Nr.	69381-94-8
Molgewicht	402.4807
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Fenprostalen
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl(7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-phenoxybut-1-en-1-yl]cyclopentyl]hepta-4,5-dienoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(13 <i>E</i> -9 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-9,11,15-trihydroxy-16-phenoxy-17,18,19,20-tetranorprosta-4,5,13-trien-1-oat]
ASK #22278	
Chemical Abstract Service Nr.	79071-15-1
Formelstamm	(C18-H16-N-O3-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.4625
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ NO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tazasubrat

International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(6-Ethoxy-1,3-benzothiazol-2-ylsulfanyl)-2-phenylpropansäure
ASK #22279	
Chemical Abstract Service Nr.	36505-84-7
Molgewicht	385.5031
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Buspiron
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	EINECS; IGS; Buspiron; ATC2011-DE; Hager2008; ROMP2011
2. Bezeichnung	8-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion
ASK #22280	
Chemical Abstract Service Nr.	33386-08-2
Formelstamm	C21-H31-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	421.9641
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Buspironhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1711; IGS; MAR2011; Ph.Eur.2005,5.3/1711; GII
2. Bezeichnung	8-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion-hydrochlorid (1:1)
ASK #22281	
Chemical Abstract Service Nr.	81478-25-3
Molgewicht	300.7794
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Lomevacton
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	4-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-3-phenyloxan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-3-phenyltetrahydropyran-2-on
ASK #22282	
Chemical Abstract Service Nr.	75558-90-6
Molgewicht	401.4927
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ F ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Amperozid
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]- <i>N</i> -ethylpiperazin-1-carboxamid
ASK #22283	

Chemical Abstract Service Nr.	86725-37-3
Formelstamm	C22-H29-F2-N3-O . Cl-H
Molgewicht	425.9429
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ ClF ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Amperozidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	GI; USMI10
2. Bezeichnung	4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-N-ethylpiperazin-1-carboxamid-hydrochlorid

ASK #22284

Chemical Abstract Service Nr.	73590-58-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131959-78-9; 172964-80-6
Molgewicht	345.4161
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Omeprazol
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.08/0942; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0942; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0942
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Methoxy-2-[(<i>R</i>)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol

ASK #22285

Chemical Abstract Service Nr.	72808-81-2
Molgewicht	274.7885
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Tepirindol
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	5-Chlor-3-(1-propyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -indol

ASK #22286

Chemical Abstract Service Nr.	72808-80-1
Formelstamm	C16-H19-Cl-N2 . Cl-H
Molgewicht	311.2494
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ Cl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Tepirindolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	5-Chlor-3-(1-propyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -indol-hydrochlorid

ASK #22287

Chemical Abstract Service Nr.	32887-01-7
Formelstamm	(C15-H22-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	325.4264
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₃ S

Vorzugsbezeichnung	Mecillinam
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-(Azepan-1-ylmethylenamino)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-6-(Azepan-1-ylmethylenamino)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; Amdinocillin
ASK #22288	
Chemical Abstract Service Nr.	13311-84-7
Molgewicht	276.2119
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flutamid
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/1423; DTOX; Ph.Eur.2002,4.00/1423; Ph.Eur.2005,5.0/1423
2. Bezeichnung	2-Methyl-N-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-Nitro-3'-(trifluormethyl)isobutyranilid
ASK #22289	
Chemical Abstract Service Nr.	65329-79-5
Molgewicht	490.6089
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mobenzoxamin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-{2-[(4-methoxyphenyl)(phenyl)methoxy]ethyl}piperazin-1-yl)butan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Fluorphenyl)-4-{4-[2-(4-methoxybenzhydryloxy)ethyl]piperazin-1-yl}butan-1-on
ASK #22290	
Formelstamm	C30-H35-F-N2-O3 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	722.7532
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₃ FN ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Mobenzoxamindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-{2-[(4-methoxyphenyl)(phenyl)methoxy]ethyl}piperazin-1-yl)butan-1-on-[(2Z)-but-2-endioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Fluorphenyl)-4-{4-[2-(4-methoxybenzhydryloxy)ethyl]piperazin-1-yl}butan-1-on-maleat (1:2)
ASK #22296	
Chemical Abstract Service Nr.	83903-06-4
Molgewicht	413.5364
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Lupitidin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-[[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl)amino]-5-[(6-methylpyridin-3-yl)methyl]pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #22297	
Chemical Abstract Service Nr.	72716-75-7
Formelstamm	C21-H27-N5-O2-S . 3 Cl-H
Molgewicht	522.9192
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ Cl ₃ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Lupitidintrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	2-[[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl)amino]-5-[(6-methylpyridin-3-yl)methyl]pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on-trihydrochlorid
ASK #22298	
Chemical Abstract Service Nr.	49785-74-2
Molgewicht	280.2997
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Supidimid
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	2-(2-Oxopiperidin-3-yl)-1,2-benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid
ASK #22299	
Chemical Abstract Service Nr.	64603-91-4
Molgewicht	140.1399
Bruttoformel	C ₆ H ₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gaboxadol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	4,5,6,7-Tetrahydro[1,2]oxazolo[5,4- <i>c</i>]pyridin-3-ol
ASK #22302	
Chemical Abstract Service Nr.	56433-44-4
Molgewicht	293.4027
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Oxaprotilin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol; (+/-)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-methylamino-2-propanol; Hydroxymaprotilin
ASK #22303	
Chemical Abstract Service	67392-87-4

Nr.	
Molgewicht	366.4932
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₃
2. Bezeichnung	(6 <i>H</i> ,7 <i>H</i> ,15 <i>H</i> ,16 <i>H</i>)-3-Oxo-6,7,15,16-tetrahydro-3' <i>H</i> ,3" <i>H</i> -dicyclopropa[6,7:15,16]-17 -pregn-4-en-21,17 -carbolacton
3. Bezeichnung	Drospirenon
Zitat Bezeichnung 3	IGS; ROMP2012; Ph.Eur.6.5,7.0(2010-2011)/2404; MAR2012; Hager2011; Drospirenon; ATC-DE; GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	3-Oxo-6beta,7beta:15beta,16beta-dimethano-17alpha-pregn-4-en-21,17-carbolacton; 1,2-Dihydrospirorenon; (6alphaH,7alphaH,15alphaH,16alphaH,17S)-6,7,15,16-Tetrahydro-3'H,3"H-spiro[dicyclopropa[6,7:15,16]androst-4-en-17,2"-oxolan]-3,5"-dion; (17S)-6beta,7beta:15beta,16beta-Dimethylenspiro[androst-4-en-17,2'-tetrahydrofuran]-3,5'-dion

ASK #22304

Chemical Abstract Service Nr.	7776-28-5
Formelstamm	(C6-H6-O24-P6)12 ⁻ 6Ca2+
Molgewicht	888.408
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Ca ₆ O ₂₄ P ₆
Vorzugsbezeichnung	Hexacalciumfytat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>myo</i> -Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Hexacalciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hexacalcium-(1R,2S,3s,4R,5S,6s)-1,2,3,4,5,6-cyclohexanhexaylhexas(phosphat) [Korrektur: 3r --> 3s]; Calciumfytat; Hexacalcium- <i>myo</i> -inositol-hexakisphosphat; Phytinsäure-Hexacalciumsalz; Fytinsäure-Hexacalciumsalz; Calciumphytat

ASK #22305

Chemical Abstract Service Nr.	53882-12-5
Formelstamm	(C11-H4-Cl-N3-O6)2 ⁻ 2H+
Molgewicht	311.6348
Bruttoformel	C ₁₁ H ₆ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Lodoxamid
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(2-Chlor-5-cyan-1,3-phenylen)dioxamidsäure

ASK #22306

Chemical Abstract Service Nr.	63610-09-3
Formelstamm	(C11-H4-Cl-N3-O6)2 ⁻ 2H+ . 2(C4-H11-N-O3)
Molgewicht	553.9049
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClN ₅ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Lodoxamid-Ditrometamol

International Nonproprietary Name INN.L18,L5
2. Bezeichnung *N,N*-(2-Chlor-5-cyan-1,3-phenylen)dioxamidsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2)

ASK #22307

Chemical Abstract Service Nr. 78466-70-3
Molgewicht 284.3131
Bruttoformel C₁₅H₁₆N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Zomebazam

International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 1,3,8-Trimethyl-4-phenyl-4,8-dihydropyrazolo[4,3-*b*][1,5]diazepin-5,7(1*H*,6*H*)-dion

ASK #22308

Chemical Abstract Service Nr. 60142-96-3
Formelstamm (C₉H₁₆N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 171.2368
Bruttoformel C₉H₁₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Gabapentin

International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2019; PubChem; EAB7.2+6,8,0,9,0+4(2011-2018)/2173; USAN; BP2011-2019; GII; ChemIDplus; EP7.2+6,8,0,9,0+4(2011-2018); USP29/S1-42(2006-2019); FDA-SRS; CAS; ChemSpider; GlnAS; Phpa21.3(2009)
2. Bezeichnung [1-(Aminomethyl)cyclohexyl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(Aminomethyl)cyclohexanessigsäure

ASK #22309

Chemical Abstract Service Nr. 81098-60-4
Molgewicht 465.9455
Bruttoformel C₂₃H₂₉ClFN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Cisaprid
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-*N*-{(3*R*,4*S*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl}-2-methoxybenzamid

ASK #22310

Chemical Abstract Service Nr. 66108-95-0
Molgewicht 821.1379
Bruttoformel C₁₉H₂₆I₃N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Iohexol
International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 IGS; KEGG.D01817; GESTIS; MeSH; BP1997-2012; Ph.Int.2011; BAN; USMI13; CAS; JAN; Phpa6.2,14.4,23.1; UBA-WGK; AAN; ROMP2011; USP22/S7(1992)-34(2011); ATC2011; Ph.Eur.3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0(1997-2008)/1114; EINECS; USAN; GII; MAR2011; Eur.Ph.2011,7.0

2. Bezeichnung *N,N'*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid, Gemisch von Diastereomeren und Atropisomeren

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+/-)-*N,N'*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #22311

Chemical Abstract Service Nr. 60719-84-8

Molgewicht 187.198

Bruttoformel C₁₀H₉N₃O

Vorzugsbezeichnung Amrinon

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 DTOX

2. Bezeichnung 5-Amino[3,4'-bipyridin]-6(1*H*)-on

ASK #22313

Chemical Abstract Service Nr. 66575-29-9

Molgewicht 410.5012

Bruttoformel C₂₂H₃₄O₇

Vorzugsbezeichnung Colforsin

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [(3*R*,4*aR*,5*S*,6*S*,6*aS*,10*S*,10*aR*,10*bS*)-3-Ethenyl-6,10,10*b*-trihydroxy-3,4*a*,7,7,10*a*-pentamethyl-1-oxo-perhydrobenzo[*f*]chromen-5-yl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Boforsin; 8alpha,13-Epoxy-1alpha,6beta,9alpha-trihydroxy-11-oxo-13alpha-labd-14-en-7beta-ylacetat

ASK #22318

2. Bezeichnung Humanes Knorpelgewebe ((mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Knorpelgewebe vom Menschen

ASK #22320

Chemical Abstract Service Nr. 546-88-3

Molgewicht 75.0666

Bruttoformel C₂H₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Acetohydroxamsäure

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N*-Hydroxyacetamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

ASK #22321

Chemical Abstract Service Nr. 72803-02-2

Molgewicht	371.3871
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Darodipin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	Diethyl[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dazodipin

ASK #22322

Chemical Abstract Service Nr.	490-46-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2545-08-6; 863644-80-8; 863644-83-1
Molgewicht	290.2681
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3,5,7-triol
Zitat Bezeichnung 2	CAS
3. Bezeichnung	(-)-Epicatechin
Zitat Bezeichnung 3	USMI13.1912; Mar2012; CAS; MeSH; EUTCT; Karrer1763; KEGG.C09727
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-Flavan-3,3',4',5,7-pentol

ASK #22323

Molgewicht	734.8749
Bruttoformel	C ₄₁ H ₅₄ N ₂ O ₁₀
2. Bezeichnung	{2,2'-[4,4'-Methylen-dicyclohexylbis(carbamoyloxy)]-3,3'-diphenoxydipropyl}bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	{2,2'-[4,4'-Methylen-dicyclohexylbis(carbamoyloxy)]-3,3'-diphenoxydipropyl}dimethacrylat

ASK #22324

Chemical Abstract Service Nr.	58264-26-9
Molgewicht	254.3221
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ O ₄
2. Bezeichnung	(Hexan-1,6-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(Hexan-1,6-diyl)dimethacrylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Hexamethyldimethacrylat

ASK #22325

Chemical Abstract Service Nr.	51803-78-2
Molgewicht	308.3098
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nimesulid
International Nonproprietary Name	INN.L21

Zitat Bezeichnung 1	MAR2010-2017; GII; MAR29-36; EAB3.4,4.0,5.0+7+8,6.0,7.0+8,8.0(2001-2016)/1548
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Nitro-2-phenoxyphenyl)methansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-Nitro-2'-phenoxy-methansulfonanilid
ASK #22326	
Chemical Abstract Service Nr.	47931-85-1
Molgewicht	3431.8531
Bruttoformel	C ₁₄₅ H ₂₄₀ N ₄₄ O ₄₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Calcitonin (Lachs)
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005.5.3,5.6/0471; Ph.Eur.2008.6.0/0471
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 7 <i>S</i>)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH ₂
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calcitonin vom Lachs
ASK #22327	
Chemical Abstract Service Nr.	12321-44-7
Molgewicht	3604.0196
Bruttoformel	C ₁₅₉ H ₂₃₂ N ₄₆ O ₄₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Calcitonin vom Schwein
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 7 <i>S</i>)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-Val-Leu-Ser-Ala-Tyr-Trp-Arg-Asn-Leu-Asn-Asn-Phe-His-Arg-Phe-Ser-Gly-Met-Gly-Phe-Gly-Pro- -Glu-Thr-Pro-NH ₂
ASK #22330	
Chemical Abstract Service Nr.	82509-56-6
Formelstamm	(C27-H27-N8-O9-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	672.6894
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ N ₈ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Piroxicillin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-(4-Hydroxyphenyl)-2-({[4-hydroxy-2-(4-sulfamoylanilino)pyrimidin-5-yl]carbamoyl}amino)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-(4-Hydroxyphenyl)-2-{3-[4-hydroxy-2-(4-sulfanoylanilino)pyrimidin-5-yl]ureido}acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #22332	
Chemical Abstract Service Nr.	24678-13-5
Molgewicht	371.4203
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ F ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Lenperon

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #22333

Chemical Abstract Service Nr. 24677-86-9

Formelstamm C₂₂H₂₃F₂N-O₂ · Cl-H

Molgewicht 407.8813

Bruttoformel C₂₂H₂₄ClF₂NO₂

Vorzugsbezeichnung Lenperonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidino]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on-hydrochlorid

ASK #22334

Chemical Abstract Service Nr. 84031-17-4

Molgewicht 393.7053

Bruttoformel C₁₈H₁₈BrClN₂O

Vorzugsbezeichnung Metaclozapem

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 7-Brom-5-(2-chlorphenyl)-2-methoxymethyl-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Brometazepam; Metuclazepam

ASK #22335

Molgewicht 228.3941

Bruttoformel C₁₄H₃₀NO

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl(dodecan/hexadecan/tetradecan)-1-aminoxid

3. Bezeichnung *N,N*-Dimethylalkan(C₁₂-C₁₆)-1-aminoxid

Zitat Bezeichnung 3 Gill

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

Synonym Alkyl(C-C)dimethylazanoxid

ASK #22336

Chemical Abstract Service Nr. 71002-09-0

Formelstamm (C₁₇H₁₁Cl-F-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 330.7408

Bruttoformel C₁₇H₁₂ClFN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Pirazolac

International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [4-(4-Chlorphenyl)-1-(4-fluorphenyl)pyrazol-3-yl]essigsäure

ASK #22337

Chemical Abstract Service Nr. 61802-93-5

Formelstamm C18-H18-Br-Cl-N2-O . Cl-H

Molgewicht 430.1663

Bruttoformel C₁₈H₁₉BrCl₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Metaclozepamhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 7-Brom-5-(2-chlorphenyl)-2-methoxymethyl-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Brometazepamhydrochlorid; Metoclozepamhydrochlorid

ASK #22338

Chemical Abstract Service Nr. 60282-87-3

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,15-dien-20-in-3-on

3. Bezeichnung Gestoden

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.5,6.8/1726; GII; Gestoden

ASK #22339

Chemical Abstract Service Nr. 12629-01-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11145-52-1; 869741-23-1; 9002-72-6; 9042-17-5; 9061-43-2; 9067-08-7

Molgewicht 22124.7557

Bruttoformel C₉₉₀H₁₅₂₈N₂₆₂O₃₀₀S₇

Vorzugsbezeichnung Somatotropin

International Nonproprietary Name INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 BAN; EP2.18+19,3.0+2+3+4,4.0,5.0+3+8,6.0,7.0,8.0(1994-2014); BP1994-2013; Phpa5.3,9.1,16.1(1993-2004); USP28S1-36(2005-2013); ChemIDplus; MeSH; MAR; ICTRP; ROMP; USAN; KEGG; RTECS; ATC; CAS; EAB3.0+2+3+4,40,5.0+3+8,6.0,7.0(1997-2011)/951; USMI

2. Bezeichnung FPTIPLSRFL DNAMLRAHRL HQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSES IPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVIYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRDKM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym hSTH; rekombinantes humanes Wachstumshormon; Somatotropin ' ; hGH-rDNA; r-hGH; Wachstumshormon [human]; hGH; Wachstumshormon aus dem Hypophysenvorderlappen, human; rhGH; Somatotropin (human); STH '

ASK #22340

Chemical Abstract Service Nr. 82030-87-3

Molgewicht	22255.9518
Bruttoformel	C ₉₉₅ H ₁₅₃₇ N ₂₆₃ O ₃₀₁ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Somatrem
International Nonproprietary Name	INNv.L54
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	MFPTIPLSRL FDNAMLRAHR LHQLAFDTYQ EFEEAYIPKE QKYSFLQNPQ TSLC(54S 166S)FSESIP TPSNREETQQ KSNLELLRIS LLLIQSWLEP VQFLRSVFAN SLVYGASDSN VYDLLKDL EE GIQTL MGRLE DGSPRTGQIF KQTYSKFD TN SHNDDALLKN YGLLYC(166S 54S)FRKD MDKVETFLRI VQC(183S 190S)RSVEGSC(190S 183S) GF
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-L-Methionyl-somatotropin vom Menschen

ASK #22341

Chemical Abstract Service Nr.	85721-33-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1234562-12-9; 178489-05-9; 189257-90-7
Formelstamm	(C17-H17-F-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	331.3415
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciprofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.3.0,4.0+6,5.0,6.0,7.0(1997-2011); GII; MAR2012; BP1997-2012; JAN; Ph.Int.2011; USP22/S8-35(1993-2012); Phpa7.1,13.4; AAN; USPF25.2,28.4,29.4+6,31.2,32.2,35.4(1999-2009); USAN; Ph.Eur.3.0,4.0+6,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/1089; BAN
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #22342

Chemical Abstract Service Nr.	65085-01-0
Formelstamm	(C16-H16-N9-O5-S3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	511.5585
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₉ O ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefmenoxim
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22343

Chemical Abstract Service Nr.	75738-58-8
Formelstamm	C16-H17-N9-O5-S3 . 0.5 Cl-H
Molgewicht	1059.5779
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₅ ClN ₁₈ O ₁₀ S ₆

Vorzugsbezeichnung Cefmenoximhemihydrochlorid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L21)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-hemihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-hemihydrochlorid

ASK #22344

Chemical Abstract Service Nr. 34911-55-2

Molgewicht 239.7411

Bruttoformel C₁₃H₁₈ClNO

Vorzugsbezeichnung Bupropion

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 MAR32; USMI12

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-(3-chlorphenyl)propan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Amfebutamon

ASK #22345

Chemical Abstract Service Nr. 31677-93-7

Formelstamm C13-H18-Cl-N-O . Cl-H

Molgewicht 276.2021

Bruttoformel C₁₃H₁₉Cl₂NO

Vorzugsbezeichnung Bupropionhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-(3-chlorphenyl)propan-1-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Amfebutamonhydrochlorid

ASK #22346

Chemical Abstract Service Nr. 66208-11-5

Molgewicht 221.2955

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Ifoxetin

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,4*S*)-4-(2,3-Dimethylphenoxy)piperidin-3-ol

ASK #22347

Chemical Abstract Service Nr. 98518-48-0

Formelstamm 2(C13-H19-N-O2) . H2-O4-S

Molgewicht 540.6694

	Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ N ₂ O ₈ S
	Vorzugsbezeichnung	Ifoxetinhemisulfat
	International Nonproprietary Name	(INN.L26)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(2,3-Dimethylphenoxy)piperidin-3-ol-sulfat (2:1)
ASK #22350		
	Formelstamm	C15-H23-N-O3 . 0.5 C4-H6-O4
	Molgewicht	648.7841
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₂ N ₂ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Oxprenololhemisuccinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L9)
	2. Bezeichnung	3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol-butandioat (2:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[2-(Allyloxy)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol-succinat (2:1)
ASK #22351		
	Chemical Abstract Service Nr.	76497-13-7
	Molgewicht	594.6571
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₄ O ₉ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Sultamicillin
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	Zitat Bezeichnung 1	BP2011; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA16.1; Ph.Eur.2005,5.4,5.7/2211; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/2211; MAR29; GII; USAN
	2. Bezeichnung	((2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl)carbonyloxymethyl)[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl)carbonyloxymethyl]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4λ(6)-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl]carbonyloxymethyl}{(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl)carbonyloxymethyl]
ASK #22352		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	83105-70-8
	Formelstamm	C25-H30-N4-O9-S2 . C7-H8-O3-S . 2 H2-O
	Molgewicht	802.8893
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₄ O ₁₂ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Sultamicillintosilat-Dihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L23,v.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3/2212; GII; Ph.Eur.2005,5.4,5.7/2212
	2. Bezeichnung	((2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl)carbonyloxymethyl)[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl)carbonyloxymethyl]
ASK #22353		(1:1) 2 H ₂ O

Chemical Abstract Service Nr.	79617-96-2
Molgewicht	306.2296
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ Cl ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Sertralin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; MAR32
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl](methyl)azan
ASK #22354	
Chemical Abstract Service Nr.	79559-97-0
Formelstamm	C17-H17-Cl2-N . Cl-H
Molgewicht	342.6905
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Sertralinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII(2); EAB6.1+4,7.0+1+7,8.0(2008-2016)/1705
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #22355	
Chemical Abstract Service Nr.	77416-65-0
Molgewicht	193.2423
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Exepanol
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Methylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-5-ol
ASK #22356	
Formelstamm	C11-H15-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	229.7032
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Exepanolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Methylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-5-ol-hydrochlorid
ASK #22357	
Chemical Abstract Service Nr.	64099-44-1
Molgewicht	415.5721

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Quisultazin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	10-(1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)- <i>N,N</i> -dimethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Quisultidin; 10-(Chinuclidin-3-yl)- <i>N,N</i> -dimethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-sulfonamid
ASK #22358	
Chemical Abstract Service Nr.	52479-85-3
Molgewicht	278.2143
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Exifon
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2,3,4-Trihydroxyphenyl)(3,4,5-trihydroxyphenyl)methanon
ASK #22359	
Chemical Abstract Service Nr.	79770-24-4
Molgewicht	1626.2332
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ I ₆ N ₆ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Iotrolan
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN; Ph.Eur.2005,5.5,5.7/1754; Ph.Eur.2008,6.0/1757; GII; PHARMEUROPA16.1/1754; Eur.Ph.2011,7.0
2. Bezeichnung	5,5'-(<i>N,N'</i> -Dimethylpropan-1,3-diamido)bis[<i>N,N'</i> -bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5'-(<i>N,N'</i> -Dimethylmalondiamido)bis[<i>N,N'</i> -bis[2,3-dihydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-2,4,6-triiodisophthalamid]; Iotrol
ASK #22360	
Chemical Abstract Service Nr.	9038-95-3
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen-co-oxypropylen)monobutylether
3. Bezeichnung	-Butyl- -hydroxypoly(oxyethylen-co-oxypropylen) (x:y)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #22361	
Chemical Abstract Service Nr.	69657-51-8
Formelstamm	(C ₈ H ₁₀ N ₅ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	247.1865
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₅ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aciclovir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT

2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aciclovir-Mononatrium-Salz; Aciclovir Natrium; Acycloguanosin-Natrium; Natrium-2-amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-9H-purin-6-olat; 9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]guanin-Natriumsalz

ASK #22364

Chemical Abstract Service Nr.	27591-01-1
Molgewicht	291.3853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunolol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on

ASK #22365

Chemical Abstract Service Nr.	31969-05-8
Formelstamm	C17-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	327.8462
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid

ASK #22366

Chemical Abstract Service Nr.	25550-98-5
Molgewicht	438.6233
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₇ O ₃ P
2. Bezeichnung	Diisodecyl(phenyl)phosphit
Zitat Bezeichnung 2	SGK

ASK #22367

Chemical Abstract Service Nr.	99-04-7
Formelstamm	(C8-H7-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	136.1479
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	3-Methylbenzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	m-Toluylsäure

ASK #22369

Chemical Abstract Service Nr.	9064-91-9
Formelstamm	(C6-H10-O5) _x (C6-H13-N . Cl-H) _y

Vorzugsbezeichnung	Colextranhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	Poly[O-(2-diethylaminoethyl)]dextran-hydrochlorid
ASK #22370	
Chemical Abstract Service Nr.	56227-39-5
Vorzugsbezeichnung	Polidexidchloridhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7337; MAR27
2. Bezeichnung	Poly{O-(2-diethylaminoethyl), O-[2-(2-diethylaminoethyl)diethylazaniumyl]ethyl-chlorid}dextran-hydrochlorid, Epichlorhydrin vernetzt
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly{O-(2-diethylaminoethyl), O-[2-(2-diethylaminoethyl)diethylammonio]ethyl-chlorid}dextran-hydrochlorid, Epichlorhydrin vernetzt
ASK #22371	
Chemical Abstract Service Nr.	14484-47-0
Molgewicht	441.5167
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Deflazacort
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-11 -Hydroxy-2'-methyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[5',4':16,17]pregna-1,4-dien-21-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Azacort
ASK #22372	
Chemical Abstract Service Nr.	72830-39-8
Molgewicht	399.4667
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Oxmetidin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]-2-({2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}amino)pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[3,4-(Methylenedioxy)benzyl]-2-[2-(5-methylimidazol-4-ylmethylsulfanyl)ethylamino]pyrimidin-4(1H)-on
ASK #22377	
Chemical Abstract Service Nr.	64795-35-3
Molgewicht	362.4896
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mesulergin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(1,6-dimethylergolin-8 -yl)schwefelsäurediamid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N'-[(6aR,9S,10aR)-4,7-Dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]-N,N-dimethylschwefelsäurediamid
ASK #22378		
	Chemical Abstract Service Nr.	72786-12-0
	Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₆ -N ₄ -O ₂ -S . Cl-H
	Molgewicht	398.9506
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ ClN ₄ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Mesulerginhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(1,6-dimethylergolin-8 -yl)schwefelsäurediamid-hydrochlorid
ASK #22379		
	Chemical Abstract Service Nr.	28721-07-5
	Molgewicht	252.268
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Oxcarbazepin
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	Zitat Bezeichnung 1	USM112; MAR32; GII
	2. Bezeichnung	10-Oxo-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid
ASK #22380		
	Chemical Abstract Service Nr.	12650-69-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	62916-63-6
	Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₃ -O ₉) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	500.6222
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Mupirocin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	DTOX; Ph.Eur.2008,6.0/1450; BP2001-2010; GII; USM110; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00/1450; PHARMEUROPA9.2; Ph.Eur.2005,5.0/1450
	2. Bezeichnung	9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	trans-Pseudomonsäure; Pseudomonsäure; Pseudomonsäure A; 9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
ASK #22381		
	Chemical Abstract Service Nr.	64838-37-5
	Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₃ -O ₉) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	522.604

Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₃ NaO ₉
Vorzugsbezeichnung	Mupirocin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-3,4-Dihydroxy-5-[(2S,3S)-3-[(2S,3S)-3-hydroxybutan-2-yl]oxiran-2-yl)methyl]oxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumpseudomonat; 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Natriumsalz; Pseudomonsäure-Natriumsalz

ASK #22382

Chemical Abstract Service Nr.	79992-71-5
Molgewicht	464.9638
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₁ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Pimetacin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	S-[(Pyridin-3-yl)methyl]{2-[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]ethanthioat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	S-(3-Pyridylmethyl){[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methylindol-3-yl]thioacetat}

ASK #22384

Chemical Abstract Service Nr.	57132-53-3
Molgewicht	844.4344
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₈ ClN ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Proglumetacin
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{3-[4-(2-{2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetyloxy}ethyl)piperazin-1-yl]propyl}{(4 <i>R</i>)-4-benzamido-5-diethylamino-5-oxopentanoat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-(2-{4-[3-(4-Benzamido-4-dipropylcarbamoylbutanoyloxy)propyl]piperazin-1-yl}ethyl){[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methylindol-3-yl]acetat}

ASK #22385

Chemical Abstract Service Nr.	51022-71-0
Molgewicht	372.5408
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nabilon
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-1-Hydroxy-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6,6 <i>a</i> ,7,8,10,10 <i>a</i> -hexahydrobenzo[<i>c</i>]chromen-9-on

ASK #22386

Chemical Abstract Service Nr.	74252-25-8
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₅ -Cl-N-O ₄) ⁻ Na ⁺ · 3 H ₂ O
Molgewicht	433.8153
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClNNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Indometacin-Natrium 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]essigsäure-Natriumsalz 3 H ₂ O

ASK #22387

Chemical Abstract Service Nr.	68401-81-0
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₂ -N ₅ -O ₅ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	383.4028
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₅ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftizoxim
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22388

Chemical Abstract Service Nr.	68401-82-1
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₂ -N ₅ -O ₅ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	405.3847
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₅ NaO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftizoxim-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #22389

Chemical Abstract Service Nr.	56980-93-9
Molgewicht	379.4937
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Celiprolol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	3-[3-Acetyl-4-(3- <i>tert</i> -butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-1,1-diethylharnstoff

ASK #22390

Chemical Abstract Service Nr.	57470-78-7
--------------------------------------	------------

Formelstamm	C20-H33-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	415.9547
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Celiprololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1632; Ph.Eur.2002,4.06,4.08/1632; Ph.Eur.2008,6.0/1632
2. Bezeichnung	3-[3-Acetyl-4-(3- <i>tert</i> -butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-1,1-diethylharnstoff-hydrochlorid
ASK #22391	
Chemical Abstract Service Nr.	55273-05-7
Molgewicht	321.4443
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ N ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Impromidin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-[3-(1- <i>H</i> -Imidazol-4-yl)propyl]-3-{2-[(5-methyl-1- <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin
ASK #22392	
Chemical Abstract Service Nr.	72332-33-3
Molgewicht	290.3575
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Procaterol
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-8-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #22393	
Chemical Abstract Service Nr.	62929-91-3
Formelstamm	C16-H22-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	326.8184
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Procaterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-8-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}chinolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #22394	
Chemical Abstract Service Nr.	123-77-3
Molgewicht	116.0788
Bruttoformel	C ₂ H ₄ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	Diazendicarboxamid
ASK #22395	

Chemical Abstract Service Nr. 80-51-3

Molgewicht 358.3934

Bruttoformel $C_{12}H_{14}N_4O_5S_2$

2. Bezeichnung 4,4'-Oxybis(benzolsulfonohydrazid)

ASK #22396

Chemical Abstract Service Nr. 65997-13-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 172672-32-1; 612092-97-4; 68424-63-5; 96638-33-4

Formelstamm $C_3H_8O_3 \cdot x C_{20}H_{28}+2n-O$, $n = 0, 1, 2$, $x = 1, 2, 3$

2. Bezeichnung Glycerolester hydrierter Pinaceenharzsäuren

3. Bezeichnung Hydrierte Kolophoniumglycerolester

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

Synonym Kolophon-Glycerinester, hydriert; Glycerinester aus Wurzelharz, hydriert; Harzsäureglycerinester hydriert; Hydrierte Kolophonium-Glyceride; Hydrierte Rosinglycerolester; Glycerinester hydrierter Harzsäuren und Kolophoniumsäuren; E 445, hydriert; Hydrierte Harzsäure- und Kolophoniumsäure-Glycerinester; Hydrierte Colophoniumglycerolester

ASK #22399

Chemical Abstract Service Nr. 65573-02-6

Formelstamm $C_{14}H_{23}N_7S \cdot 3 Cl-H$

Molgewicht 430.8271

Bruttoformel $C_{14}H_{26}Cl_3N_7S$

Vorzugsbezeichnung Impromidintrihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung 1-[3-(1*H*-Imidazol-4-yl)propyl]-3-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin-trihydrochlorid

ASK #22400

Formelstamm $C_8H_{10}N_6 \cdot H_2O_4S \cdot 2.5 H_2O$

Molgewicht 333.3219

Bruttoformel $C_8H_{12}N_6O_4S$

2. Bezeichnung Phthalazin-1,4-diylhydrazin-sulfat (1:1) 2.5 H_2O

3. Bezeichnung Wasserhaltiges Dihydralazinsulfat (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Wasserhaltiges Dihydralazinsulfat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserhaltiges Dihydralazinsulfat; Dihydralazinsulfat 2.5 H_2O

ASK #22405

Chemical Abstract Service Nr. 71195-58-9

Molgewicht 416.5172

Bruttoformel $C_{21}H_{32}N_6O_3$

Vorzugsbezeichnung Alfentanil

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1	DTOX; FDA-SRS; EUTCT; ROMP2023; GlnAS; YLST; USMI2023; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #22406

Chemical Abstract Service Nr.	69049-06-5
Formelstamm	C21-H32-N6-O3 . Cl-H . x H2-O
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ ClN ₆ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylpropanamid-hydrochlorid (1:1) x H ₂ O [BP, Ph.Eur., 3,0-4,0 % H ₂ O, x = 0,77-1,05]
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Alfentanilhydrochlorid-Hydrat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wasser-Gehalt))
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.7,10.0+1(2019-2020)/1062
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Alfentanilhydrochlorid-Hydrat; Alfentanilhydrochlorid '

ASK #22407

Chemical Abstract Service Nr.	73384-59-5
Formelstamm	(C18-H16-N8-O7-S3)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	554.5799
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₈ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Ceftriaxon
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22408

Chemical Abstract Service Nr.	74578-69-1
Formelstamm	(C18-H16-N8-O7-S3)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	598.5436
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₈ Na ₂ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Ceftriaxon-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Dinatriumsalz
ASK #22409	
Chemical Abstract Service Nr.	104376-79-6
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -N ₈ -O ₇ -S ₃) ²⁻ 2Na ⁺ . 3.5 H ₂ O
Molgewicht	661.5971
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₈ Na ₂ O ₇ S ₃
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Ceftriaxon-Dinatrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Ceftriaxon-Dinatrium 3.5 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Ceftriaxon-Dinatrium 3.5 HO; Ceftriaxon-Dinatrium '
ASK #22412	
Chemical Abstract Service Nr.	9063-38-1
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -carboxymethyl)stärke-Natriumsalz (2.8-5.0% Na)
3. Bezeichnung	Carboxymethylstärke-Natrium (Typ C) (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Carboxymethylstärke-Natrium (Typ C)
ASK #22414	
Chemical Abstract Service Nr.	52315-07-8
Molgewicht	416.2972
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ Cl ₂ NO ₃
2. Bezeichnung	[(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]
3. Bezeichnung	Cypermethrin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Perkow; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; PFSCH; GII; BSI; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10
ASK #22415	
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₈ -N) ⁺ . X ⁻
Vorzugsbezeichnung	Emeproniumcarrageenat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	Hager2008; GII; SGK
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethyl-4,4-diphenylbutan-2-aminium-carrageenat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,4-Diphenylbutan-2-yl)ethyltrimethylammonium-carrageenat

ASK #22416

Chemical Abstract Service Nr. 105-67-9

Molgewicht 122.1644

Bruttoformel C₈H₁₀O

2. Bezeichnung 2,4-Dimethylphenol

Zitat Bezeichnung 2 USM113.10137

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,4-Xylenol

ASK #22424

Chemical Abstract Service Nr. 9034-32-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1333323-70-8; 203945-06-6; 53415-08-0; 55598-57-7; 56451-52-6; 8024-50-8; 82197-09-9; 9041-23-0

2. Bezeichnung Sojabohnen-Polyosen (aus entfettetem Sojabohnenmehl mit Alkalilauge extrahierte, in Wasser unlösliche Polysaccharide mit Pentose-, Hexose- und Uronsäure-Bausteinen)

Zitat Bezeichnung 2 (CAS)

3. Bezeichnung Sojabohnenmehl, entfettet, mit Alkali extrahiert

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; EUTCT; GII

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

Synonym Sojapolysaccharid; E 426; Sojabohnen-Hemicellulose (unlöslich); Entöltes Sojabohnenmehl, getrockneter neutralisierter Alkalilaugen-Extrakt; Sojabohnen-Faser zur Herstellung von pharmazeutischen Produkten, insbesondere Tabletten; Sojabohnen-Polyose (unlöslich); Glycine-max-Samenmehl, entfettet, mit Alkali extrahiert; Sojabohnen-Polysaccharide; Soja-Polysaccharide; Polysaccharide auf Sojabasis

ASK #22436

Chemical Abstract Service Nr. 17440-83-4

Formelstamm C₆H₈Cl-N₇-O . Cl-H . 2 H₂-O

Molgewicht 302.1185

Bruttoformel C₆H₉Cl₂N₇O

2. Bezeichnung 3,5-Diamino-*N*-carbamidoyl-6-chlorpyrazincarboxamid-hydrochlorid 2 H₂O

3. Bezeichnung Amiloridhydrochlorid-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 3 Amiloridhydrochlorid; EAB8.6,9.0+2+7,10.0+2(2016-2020)/0651

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Amiloridhydrochlorid 2 HO; Amiloridhydrochlorid (Ph.Eur.); Amiloridhydrochlorid '

ASK #22437

Chemical Abstract Service Nr. 7491-02-3

Molgewicht 286.407

Bruttoformel C₁₆H₃₀O₄

2. Bezeichnung Diisopropyldecandioat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #22438

Chemical Abstract Service Nr. 637-39-8

Formelstamm	C6-H15-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	185.6491
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ ClNO ₃
2. Bezeichnung	2,2',2''-Nitrilotriethanol-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #22439

Chemical Abstract Service Nr.	55461-42-2
Molgewicht	1249.3876
Bruttoformel	C ₇₃ H ₇₈ F ₂ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonacetamidmetembonat
International Nonproprietary Name	(INN.L4,v.L26)
2. Bezeichnung	Bis{(16 <i>H</i>)-9-fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl}[4,4'-methylenbis(3-methoxynaphthalin-2-carboxylat)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Flupameson

ASK #22442

Chemical Abstract Service Nr.	4086-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8042-13-5
Formelstamm	2(C14-H27-O2) ⁻ Mg2+
Molgewicht	479.031
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₄ MgO ₄
2. Bezeichnung	Magnesiumditetradecanoat
3. Bezeichnung	Magnesiummyristat

ASK #22447

Chemical Abstract Service Nr.	105-16-8
Molgewicht	185.2634
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ NO ₂
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)methacrylat

ASK #22449

Chemical Abstract Service Nr.	62307-74-8
Formelstamm	(C13-H13-N2-O3) ⁻ Na+
Molgewicht	268.2437
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₂ NaO ₃
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Acetamido-3-(indol-3-yl)propansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	<i>N</i> ² -Acetyl-DL-tryptophan-Natriumsalz

ASK #22451

Chemical Abstract Service Nr.	71097-83-1
--------------------------------------	------------

	Formelstamm	(C ₂₂ H ₃₂ N-O ₅) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	391.5011
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Nileprost
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	5-Cyan-5-[(2 <i>E</i> ,3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>aS</i>)-5-hydroxy-4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>RS</i>)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-1-yl]hexahydro-2 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]furan-2-yliden}pentansäure
ASK #22452	Chemical Abstract Service Nr.	39860-99-6
	Molgewicht	475.6671
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ N ₃ O ₃ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pipotiazin
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperidin-1-yl]propyl}- <i>N,N</i> -dimethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-sulfonamid
ASK #22453	Chemical Abstract Service Nr.	37517-26-3
	Molgewicht	714.0759
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₆₃ N ₃ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pipotiazinpalmitat
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
	2. Bezeichnung	(2-{1-[3-(2-Dimethylsulfamoyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperidin-4-yl}ethyl)hexadecanoat
ASK #22455	Chemical Abstract Service Nr.	63659-18-7
	Molgewicht	307.4278
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Betaxolol
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Betoxolol; (RS)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol
ASK #22456	Chemical Abstract Service Nr.	63659-19-8
	Formelstamm	C ₁₈ H ₂₉ N-O ₃ . Cl-H
	Molgewicht	343.8887
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ ClNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Betaxololhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1072; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1072; Ph.Eur.2002,4.00/1072
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Betoxololhydrochlorid; (RS)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22457	
Chemical Abstract Service Nr.	70895-45-3
Molgewicht	353.5624
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₅ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tipropidil
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	3-(Octylamino)-1-{4-[(propan-2-yl)sulfanyl]phenoxy}propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-(Isopropylsulfanyl)phenoxy]-3-(octylamino)propan-2-ol
ASK #22458	
Chemical Abstract Service Nr.	70895-39-5
Formelstamm	C20-H35-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht	390.0233
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tipropidilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	3-(Octylamino)-1-{4-[(propan-2-yl)sulfanyl]phenoxy}propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-(Isopropylsulfanyl)phenoxy]-3-(octylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22460	
Chemical Abstract Service Nr.	69365-65-7
Molgewicht	390.604
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Fenoctimin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Octyl[4-(diphenylmethyl)piperidin-1-yl]methanimin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Benzhydrylpiperidinomethylen)(octyl)azan
ASK #22461	
Chemical Abstract Service Nr.	59937-28-9
Molgewicht	288.383
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Malotilat

International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	Bis(propan-2-yl)[(1,3-dithiol-2-yliden)propandioat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diisopropyl(1,3-dithiol-2-ylidenmalonat)
ASK #22462	
Chemical Abstract Service Nr.	39552-01-7
Molgewicht	291.3422
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Befunolol
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	1-(7-[2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]-1-benzofuran-2-yl)ethanon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[7-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-1-benzofuran-2-yl]ethanon
ASK #22463	
Chemical Abstract Service Nr.	60653-25-0
Formelstamm	(C ₁₃ H ₁₀ ClO ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	266.677
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Orpanoxin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]-3-hydroxypropansäure
ASK #22464	
Chemical Abstract Service Nr.	51322-75-9
Molgewicht	253.7113
Bruttoformel	C ₉ H ₈ ClN ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tizanidin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-2,1,3-benzothiadiazol-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Chlor-2,1,3-benzothiadiazol-4-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan
ASK #22465	
Chemical Abstract Service Nr.	62666-20-0
Molgewicht	334.7725
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ ClFN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Progabid

International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	4-[[[4-Chlorphenyl](5-fluor-2-hydroxyphenyl)methyliden]amino}butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Halogabid
ASK #22466	
Chemical Abstract Service Nr.	78186-34-2
Molgewicht	398.4637
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Bisantren
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	1,1'-[Anthracen-9,10-diylbis(methyllyliden)]-2,2'-bis(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)bis(hydrazin)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anthracen-9,10-dicarbaldehydbis(4,5-dihydroimidazol-2-ylhydrazon)
ASK #22467	
Chemical Abstract Service Nr.	71439-68-4
Formelstamm	C22-H22-N8 . 2 Cl-H
Molgewicht	471.3856
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ Cl ₂ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Bisantrendihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	1,1'-[Anthracen-9,10-diylbis(methyllyliden)]-2,2'-bis(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)bis(hydrazin)-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anthracen-9,10-dicarbaldehydbis(4,5-dihydroimidazol-2-ylhydrazon)-dihydrochlorid
ASK #22468	
Chemical Abstract Service Nr.	70009-66-4
Formelstamm	(C14-H12-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	259.2573
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxalinast
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Oxo-1,2,6,7,8,8a-hexahydroacenaphthylen-3-yl)oxamidsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(2-Oxo-6,7,8,8a-tetrahydroacenaphthen-3-yl)oxamidsäure
ASK #22469	
Chemical Abstract Service Nr.	25034-58-6
Formelstamm	(C3-H5-N-O)x . (C7-H10-N2-O2)y ca.
2. Bezeichnung	Poly(acrylamid-co- <i>N,N</i> -methylendiacrylamid) (x:y)

ASK #22471

Chemical Abstract Service Nr.	75695-93-1
Molgewicht	371.3871
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Isradipin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.3/2110; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0/2110; MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(Methyl)(propan-2-yl)[(4 <i>R</i>)-4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isrodipin; (RS)-(Isopropyl)(methyl)[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #22472

Chemical Abstract Service Nr.	76894-77-4
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₆ N ₃ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	283.3251
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dazmegrel
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-{3-[(1 <i>H</i> -Imidazol-1-yl)methyl]-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-1-yl}propansäure

ASK #22473

Chemical Abstract Service Nr.	84490-12-0
Molgewicht	217.2239
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piroximon
International Nonproprietary Name	INNv.L52
2. Bezeichnung	4-Ethyl-5-(pyridin-4-ylcarbonyl)-1 <i>H</i> -imidazol-2(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Ethyl-5-isonicotinoyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -imidazol-2-on

ASK #22474

Chemical Abstract Service Nr.	100599-27-7
Molgewicht	320.7509
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tenidap
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USMI11A; BAN; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>Z</i>)-5-Chlor-3-[(hydroxy)(thiophen-2-yl)methyliden]-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(Z)-5-Chlor-3-[(hydroxy)(2-thienyl)methylen]-2-oxoindolin-1-carboxamid
ASK #22476		
	Chemical Abstract Service Nr.	75444-65-4
	Molgewicht	393.454
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirenperon
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	3-[2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
ASK #22477		
	Formelstamm	C23-H24-F-N3-O2 . 2 Cl-H
	Molgewicht	466.3758
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ Cl ₂ FN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirenperondihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	3-[2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on-dihydrochlorid
ASK #22478		
	Chemical Abstract Service Nr.	459-86-9
	Molgewicht	184.2024
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ N ₈
	Vorzugsbezeichnung	Mitoguazon
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	1,1'-[(Propan-1,2-diyilden)diamino]diguandin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,1'-(Methylethandiyilidendinitrilo)diguandin
ASK #22479		
	Chemical Abstract Service Nr.	24968-67-0
	Formelstamm	C5-H12-N8 . 2 Cl-H . H2-O
	Molgewicht	275.1395
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₄ Cl ₂ N ₈
	Vorzugsbezeichnung	Mitoguazondihydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L9)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	1,1'-[(Propan-1,2-diyilden)diamino]diguandin-dihydrochlorid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,1'-(Methylethandiyilidendinitrilo)diguandin-dihydrochlorid 1 HO
ASK #22481		

Chemical Abstract Service Nr.	90243-97-3
Molgewicht	344.8783
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Spiclamin
International Nonproprietary Name	INNv.L52
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-(4-Chlorphenyl)-5'-(morpholin-4-yl)-3',4'-dihydro-2' <i>H</i> -spiro[bicyclo[2.2.1]heptan-2,2'-pyrrol]
ASK #22482	
Formelstamm	C20-H25-Cl-N2-O . C4-H6-O6
Molgewicht	494.9651
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ ClN ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Spiclamin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INNv.L52)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-(4-Chlorphenyl)-5'-(morpholin-4-yl)-3',4'-dihydro-2' <i>H</i> -spiro[bicyclo[2.2.1]heptan-2,2'-pyrrol][(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #22483	
Chemical Abstract Service Nr.	59721-28-7
Molgewicht	398.4125
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Camostat
International Nonproprietary Name	INNv.L46
2. Bezeichnung	(4-{2-[2-(Dimethylamino)-2-oxoethoxy]-2-oxoethyl}phenyl)(4-carbamimidamidobenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Dimethylcarbamoylmethyl){[4-(4-guanidinobenzoyloxy)phenyl]acetat}
ASK #22484	
Chemical Abstract Service Nr.	59721-29-8
Formelstamm	C20-H22-N4-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	494.5181
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₄ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Camostatmesilat
International Nonproprietary Name	INNv.L46,v.L18
2. Bezeichnung	(4-{2-[2-(Dimethylamino)-2-oxoethoxy]-2-oxoethyl}phenyl)(4-carbamimidamidobenzoat)-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Dimethylcarbamoylmethyl){[4-(4-guanidinobenzoyloxy)phenyl]acetat}-methansulfonat (1:1)
ASK #22485	
Molgewicht	261.4454
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ N
2. Bezeichnung	3,5-Di- <i>tert</i> -butyl- <i>N,N</i> -diethylanilin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N-Diethyl-3,5-di-tert-butylanilin; (3,5-Di-tert-butylphenyl)diethylazan

ASK #22487

Chemical Abstract Service Nr. 41030-30-2

Formelstamm (C₁₄H₁₈N₃O₁₀)⁵⁻ H⁺ 4Na⁺

Molgewicht 481.2738

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₃Na₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Tetranatriumhydrogenpentetat

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung *N,N*-[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Tetranatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Tetranatriumsalz; Pentetsäure-Tetranatriumsalz; Natriummonohydrogenpentetat

ASK #22488

Chemical Abstract Service Nr. 65896-16-4

Molgewicht 258.0903

Bruttoformel C₉H₉BrFN₃

Vorzugsbezeichnung Romifidin

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung *N*-(2-Brom-6-fluorphenyl)imidazolidin-2-imin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Brom-6-fluorphenyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #22489

Chemical Abstract Service Nr. 65896-14-2

Formelstamm C₉H₉Br-F-N₃ . Cl-H

Molgewicht 294.5512

Bruttoformel C₉H₁₀BrClFN₃

Vorzugsbezeichnung Romifidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung *N*-(2-Brom-6-fluorphenyl)imidazolidin-2-imin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Brom-6-fluorphenyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #22493

Chemical Abstract Service Nr. 13429-07-7

Molgewicht 148.2001

Bruttoformel C₇H₁₆O₃

2. Bezeichnung 2-(2-Methoxypropoxy)propan-2-ol

ASK #22495

Chemical Abstract Service Nr. 74790-08-2

Formelstamm	Pt2+ (C8-H18-N2) (O4-S)2 ⁻
Molgewicht	433.3885
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ N ₂ O ₄ PtS
Vorzugsbezeichnung	Spiroplatin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -[Cyclohexan-1,1-diylbis(methanamin)](sulfato)platin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>cis</i> -[Cyclohexan-1,1-diylbis(methylazan)](sulfato)platin
ASK #22496	
Chemical Abstract Service Nr.	54419-31-7
Formelstamm	(C17-H16-Cl-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	320.7675
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fenirofibrat
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-{4-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(hydroxy)methyl]phenoxy}-2-methylpropansäure
ASK #22497	
Chemical Abstract Service Nr.	64318-79-2
Molgewicht	394.5448
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Gemeprost
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; USAN
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>E</i>)-7-({(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl})hept-2-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(2 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-11alpha,15-dihydroxy-16,16-dimethyl-9-oxoprost-2,13-dien-1-oat]
ASK #22498	
Chemical Abstract Service Nr.	80880-90-6
Molgewicht	370.4686
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Telenzepin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	3-Methyl-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-10(9 <i>H</i>)-on
ASK #22499	
Chemical Abstract Service Nr.	59729-33-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	103146-27-6; 128196-03-2

	Molgewicht	324.3919
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ FN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Citalopram
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	USMI12; CAS; MAR29
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-(3-Dimethylaminopropyl)-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydroisobenzofuran-5-carbonitril
ASK #22500	Chemical Abstract Service Nr.	56066-19-4
	Molgewicht	275.3064
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Aditeren
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	5-[(4-Amino-3,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(4-Amino-3,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)
ASK #22501	Formelstamm	C13-H17-N5-O2 . 2 Cl-H
	Molgewicht	348.2283
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₂ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Aditerendihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	2. Bezeichnung	5-[(4-Amino-3,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin-dihydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(4-Amino-3,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)-dihydrochlorid
ASK #22502	Chemical Abstract Service Nr.	78459-19-5
	Molgewicht	419.5161
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Adimolol
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	1-[3-[2-Hydroxy-3-(1-naphthyloxy)propylamino]-3-methylbutyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Imidolol
ASK #22503	Chemical Abstract Service Nr.	74738-24-2

Molgewicht	263.3785
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Recainam
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-{3-[(propan-2-yl)amino]propyl}harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-[3-(isopropylamino)propyl]harnstoff
ASK #22504	
Chemical Abstract Service Nr.	74752-07-1
Formelstamm	C15-H25-N3-O . Cl-H
Molgewicht	299.8394
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Recainamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-{3-[(propan-2-yl)amino]propyl}harnstoff-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-[3-(isopropylamino)propyl]harnstoff-hydrochlorid
ASK #22505	
Chemical Abstract Service Nr.	73865-18-6
Molgewicht	357.4219
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nardeterol
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-[[4-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-yl)-2-methylbutan-2-yl]amino]-1-hydroxyethyl]-3-fluorphenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-2-[[4-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-yl)-2-methylbutan-2-yl]amino]-1-(2-fluor-4-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #22506	
Formelstamm	C20-H24-F-N3-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	453.5275
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ FN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nardeterolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L30,v.L18
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-[[4-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-yl)-2-methylbutan-2-yl]amino]-1-hydroxyethyl]-3-fluorphenol-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-2-[[4-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-yl)-2-methylbutan-2-yl]amino]-1-(2-fluor-4-hydroxyphenyl)ethanol-methansulfonat (1:1)
ASK #22507	
2. Bezeichnung	Ethylalkenoate(C _x -C _y)

ASK #22508

Formelstamm	C42-H66-O14 . 0.5 C3-H6-O
Molgewicht	824.0046
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Metildigoxin-Aceton (2:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	12 ,14 -Dihydroxy-3 -[O-(4-O-methyl- -D-digitoxopyranosyl)-(1 4)-O- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-5 -card-20(22)-enolid--Propan-2-on (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metildigoxin 0.5 Aceton

ASK #22509

Chemical Abstract Service Nr.	67915-31-5
Molgewicht	532.462
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ Cl ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Terconazol
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1270; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1270; Ph.Eur.2002,4.00/1270; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[4-(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]-4-(propan-2-yl)piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Triacnazol; (RS,SR)-1-{4-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}-4-isopropylpiperazin

ASK #22510

Chemical Abstract Service Nr.	59865-13-3
Molgewicht	1202.6112
Bruttoformel	C ₆₂ H ₁₁₁ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0994; GII; Ph.Eur.2008,6.0/0994; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/994; BP2001-2011
2. Bezeichnung	Cyclo{(-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}

ASK #22511

Chemical Abstract Service Nr.	5051-62-7
Molgewicht	231.0819
Bruttoformel	C ₈ H ₈ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Guanabenz
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[[[(2,6-Dichlorphenyl)methyliden]amino]guanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,6-Dichlorbenzylidenamino)guanidin

ASK #22512

Chemical Abstract Service Nr.	23256-50-0
Formelstamm	C8-H8-Cl2-N4 . C2-H4-O2
Molgewicht	291.1339
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ Cl ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Guanabenzacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-[[{(2,6-Dichlorphenyl)methyliden}amino}guanidin-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,6-Dichlorbenzylidenamino)guanidin-acetat (1:1)

ASK #22513

Chemical Abstract Service Nr.	67227-56-9
Molgewicht	305.7561
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Fenoldopam
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	6-Chlor-1-(4-hydroxyphenyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-7,8-diol

ASK #22515

Chemical Abstract Service Nr.	79069-94-6
Molgewicht	280.3873
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fanetizol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	4-Phenyl- <i>N</i> -(2-phenylethyl)-1,3-thiazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Phenethyl)(4-phenyl-1,3-thiazol-2-yl)azan

ASK #22516

Chemical Abstract Service Nr.	79069-95-7
Formelstamm	C17-H16-N2-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	376.493
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fanetizolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L23,v.L18
2. Bezeichnung	4-Phenyl- <i>N</i> -(2-phenylethyl)-1,3-thiazol-2-amin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Phenethyl)(4-phenyl-1,3-thiazol-2-yl)azan-methansulfonat (1:1)

ASK #22517

Chemical Abstract Service Nr.	75748-50-4
Molgewicht	332.3942
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ancarolol
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -{2-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}furan-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -[2-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-2-furamid

ASK #22518

Chemical Abstract Service Nr.	78410-57-8
Molgewicht	640.7503
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₀ N ₆ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Ociltid
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	L-Tyrosyl- <i>N</i> ⁶ -formyl-D-lysylglycyl-L-phenylalanyl-L-homocysteinthiolacton

ASK #22522

Chemical Abstract Service Nr.	79211-10-2
Molgewicht	849.191
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ I ₃ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Iosimid
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N,N',N'</i> -Hexakis(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3,5-tricarboxamid

ASK #22527

Chemical Abstract Service Nr.	73384-60-8
Molgewicht	287.3369
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulmazol
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-[2-Methoxy-4-(methansulfinyl)phenyl]-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin

ASK #22529

Chemical Abstract Service Nr.	308079-72-3
Vorzugsbezeichnung	Thymostimulin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX; SGK

2. Bezeichnung Polypeptid-Immunstimulans-Faktor aus der Thymusdrüse von Säugetieren

ASK #22530

Chemical Abstract Service Nr. 71463-60-0

Formelstamm (C₁₁-H₂₀-O₂)_x . (C₆-H₉-N-O)_y

2. Bezeichnung Poly(isooctylacrylat-co-1-vinyl-2-pyrrolidon) (x:y)

ASK #22531

Chemical Abstract Service Nr. 59170-23-9

Molgewicht 345.4327

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₄

Vorzugsbezeichnung Bevantolol

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-3-(3-methylphenoxy)propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-(3,4-Dimethoxyphenethylamino)-3-(*m*-tolylloxy)propan-2-ol

ASK #22532

Chemical Abstract Service Nr. 42864-78-8

Formelstamm C₂₀-H₂₇-N-O₄ . Cl-H

Molgewicht 381.8936

Bruttoformel C₂₀H₂₈ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Bevantololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-3-(3-methylphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-(3,4-Dimethoxyphenethylamino)-3-(*m*-tolylloxy)-2-propanol-hydrochlorid

ASK #22535

Chemical Abstract Service Nr. 23210-56-2

Molgewicht 325.4446

Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Ifenprodil

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4804; MAR27

2. Bezeichnung 4-[2-(4-Benzylpiperidin-1-yl)-1-hydroxypropyl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(4-Benzylpiperidino)-1-(4-hydroxyphenyl)propan-1-ol

ASK #22536

Chemical Abstract Service Nr. 55837-29-1

Molgewicht 467.6434

Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tiropramid
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-{4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl}-1-(dipropylamino)-1-oxopropan-2-yl]benzamid</i>
ASK #22537	
Chemical Abstract Service Nr.	57227-16-4
Formelstamm	C28-H41-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	504.1044
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tiropramidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-{4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl}-1-(dipropylamino)-1-oxopropan-2-yl]benzamid-hydrochlorid</i>
ASK #22538	
Chemical Abstract Service Nr.	64204-55-3
Molgewicht	225.3305
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Esaprazol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>N-Cyclohexyl-2-(piperazin-1-yl)acetamid</i>
ASK #22539	
Formelstamm	C12-H23-N3-O . Cl-H
Molgewicht	261.7915
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Esaprazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	<i>N-Cyclohexyl-2-(piperazin-1-yl)acetamid-hydrochlorid</i>
ASK #22541	
Chemical Abstract Service Nr.	66104-22-1
Molgewicht	314.4881
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pergolid
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	8 -Methylsulfanylmethyl-6-propylergolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6aR,9R,10aR)-9-Methylsulfanylmethyl-7-propyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin

ASK #22542

Chemical Abstract Service Nr.	66104-23-2
Formelstamm	C19-H26-N2-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	410.5938
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ N ₂ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pergolidmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L19,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1555; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1555; GII; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0/1555
2. Bezeichnung	8 -Methylsulfanylmethyl-6-propylergolin-methansulfonat (1:1)

ASK #22543

Chemical Abstract Service Nr.	91161-71-6
Molgewicht	291.4299
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N
Vorzugsbezeichnung	Terbinafin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(2E)-N,6,6-Trimethyl-N-[(naphthalin-1-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(E)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan

ASK #22544

Chemical Abstract Service Nr.	78628-80-5
Formelstamm	C21-H25-N . Cl-H
Molgewicht	327.8908
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Terbinafinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1734; Ph.Eur.2005,5.3/1734; GII; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(2E)-N,6,6-Trimethyl-N-[(naphthalin-1-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(E)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan-hydrochlorid

ASK #22545

Chemical Abstract Service Nr.	56739-21-0
Molgewicht	311.2921
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nitraquazon
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	3-Ethyl-1-(3-nitrophenyl)chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #22546

Chemical Abstract Service Nr.	108945-35-3
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₂₉ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	398.492
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Taprosten
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	3-({(2Z,3aR,4R,5R,6aS)-4-[(1E,3S)-3-Cyclohexyl-3-hydroxyprop-1-en-1-yl]-5-hydroxyhexahydro-2H-cyclopenta[<i>b</i>]furan-2-yliden)methyl)benzoesäure

ASK #22547

Chemical Abstract Service Nr.	474-58-8
Molgewicht	576.8473
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sitoglusid
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	3 -(-D-Glucopyranosyloxy)stigmast-5-en

ASK #22548

Chemical Abstract Service Nr.	53179-13-8
Molgewicht	185.2218
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ NO
2. Bezeichnung	5-Methyl-1-phenylpyridin-2(1 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	Pirfenidon
Zitat Bezeichnung 3	RÖMP2024; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2856

ASK #22549

Chemical Abstract Service Nr.	81403-68-1
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₇ -N ₅ -O ₄ . Cl-H
Molgewicht	425.9097
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Alfuzosinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1287; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1287; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1287
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}oxolan-2-carboxamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}tetrahydrofuran-2-carboxamid-hydrochlorid; (<i>RS</i>)- <i>N</i> -{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}tetrahydro-2-furamid-hydrochlorid

ASK #22557

Chemical Abstract Service Nr.	526-75-0
--------------------------------------	----------

Molgewicht	122.1644
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	2,3-Dimethylphenol
Zitat Bezeichnung 2	USMI13.10137
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,3-Xylenol

ASK #22558

Chemical Abstract Service Nr.	90-00-6
Molgewicht	122.1644
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	2-Ethylphenol
Zitat Bezeichnung 2	USMI13.3871

ASK #22565

Chemical Abstract Service Nr.	697-82-5
Molgewicht	136.191
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ O
2. Bezeichnung	2,3,5-Trimethylphenol

ASK #22569

Chemical Abstract Service Nr.	51952-41-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53716-42-0
Formelstamm	C55-H75-N17-O13 . 2 Cl-H
Molgewicht	1255.212
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₇ Cl ₂ N ₁₇ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Gonadorelinidihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-dihydrochlorid

ASK #22575

Chemical Abstract Service Nr.	123-07-9
Molgewicht	122.1644
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	4-Ethylphenol

ASK #22600

Chemical Abstract Service Nr.	81403-80-7
Molgewicht	389.4488
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Alfuzosin
International Nonproprietary Name	INN.L23

2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}oxolan-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}tetrahydrofuran-2-carboxamid; (<i>RS</i>)- <i>N</i> -{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}tetrahydro-2-furamid

ASK #22601

Chemical Abstract Service Nr.	42471-28-3
Molgewicht	272.6915
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nimustin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-1-(2-chlorethyl)-1-nitrosoharnstoff

ASK #22602

Chemical Abstract Service Nr.	55661-38-6
Formelstamm	C9-H13-Cl-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht	309.1525
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nimustinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-1-(2-chlorethyl)-1-nitrosoharnstoff-hydrochlorid

ASK #22603

Chemical Abstract Service Nr.	66195-31-1
Molgewicht	307.3847
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ibopamin
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	{4-[2-(Methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}bis(2-methylpropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{4-[2-(Methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}diisobutyrat

ASK #22604

Chemical Abstract Service Nr.	75011-65-3
Formelstamm	C17-H25-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	343.8456
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ibopaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28

2. Bezeichnung {4-[2-(Methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}bis(2-methylpropanoat)-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {4-[2-(Methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}diisobutyrat-hydrochlorid

ASK #22608

Chemical Abstract Service Nr. 4428-95-9

Formelstamm (C-O5-P)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 126.0053

Bruttoformel CH₃O₅P

Vorzugsbezeichnung Foscarnet

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung Phosphonoameisensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Phosphonomethansäure

ASK #22609

Chemical Abstract Service Nr. 63585-09-1

Formelstamm (C-O5-P)3⁻ 3Na⁺

Molgewicht 191.9508

Bruttoformel CNa₃O₅P

Vorzugsbezeichnung Foscarnet-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI11; MAR29

2. Bezeichnung Phosphonoameisensäure-Trinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Foscarnet-Trinatrium; Phosphonomethansäure-Trinatriumsalz

ASK #22612

Chemical Abstract Service Nr. 94-91-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1137599-96-2; 67920-91-6

Molgewicht 282.337

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₂

2. Bezeichnung 2,2'-[Propan-1,2-diylbis(azanylylidenmethylen)]diphenol

ASK #22613

Chemical Abstract Service Nr. 75841-82-6

Molgewicht 273.3336

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₅O

Vorzugsbezeichnung Mopidralazin

International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)-6-(morpholin-4-yl)pyridazin-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,5-Dimethyl-1-pyrrolyl)(6-morpholinopyridazin-3-yl)azan
ASK #22614	
Chemical Abstract Service Nr.	86703-02-8
Formelstamm	C ₁₄ H ₁₉ N ₅ O . Cl-H
Molgewicht	309.7945
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Mopidralazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)-6-(morpholin-4-yl)pyridazin-3-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,5-Dimethyl-1-pyrrolyl)(6-morpholinopyridazin-3-yl)azan-hydrochlorid
ASK #22615	
Chemical Abstract Service Nr.	37750-83-7
Molgewicht	306.1235
Bruttoformel	C ₈ H ₇ IN ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Rimoprogin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	5-(3-Iodprop-2-in-1-yloxy)-2-(methylsulfanyl)pyrimidin
ASK #22617	
Chemical Abstract Service Nr.	51321-79-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₆ -N-O ₈ -P) ₄ ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	255.1193
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ NO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Sparfossäure
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-(2-Phosphonoacetamido)butandisäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-(2-Phosphonoacetamido)bernsteinsäure; N-Phosphonoacetyl-L-asparaginsäure
ASK #22618	
Chemical Abstract Service Nr.	75889-62-2
Molgewicht	361.3951
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ NO ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Fostedil

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Diethyl({[4-(1,3-benzothiazol-2-yl)phenyl]methyl}phosphonat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Diethyl[4-(1,3-benzothiazol-2-yl)benzylphosphonat]

ASK #22619

Chemical Abstract Service Nr. 67765-04-2

Molgewicht 189.2967

Bruttoformel C₁₃H₁₉N

Vorzugsbezeichnung Enefexin

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung 4-(4-Ethylphenyl)piperidin

ASK #22620

Formelstamm C13-H19-N . Cl-H

Molgewicht 225.7576

Bruttoformel C₁₃H₂₀ClN

Vorzugsbezeichnung Enefexinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung 4-(4-Ethylphenyl)piperidin-hydrochlorid

ASK #22621

Formelstamm C13-H19-N . C4-H6-O4

Molgewicht 307.3847

Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₄

Vorzugsbezeichnung Enefexinsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung 4-(4-Ethylphenyl)piperidin-butandioat (1:1)

ASK #22622

Chemical Abstract Service Nr. 63659-12-1

Molgewicht 323.4272

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₄

Vorzugsbezeichnung Cicloprolol

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethoxy]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethoxy]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #22623

Chemical Abstract Service Nr. 63686-79-3

Formelstamm	C18-H29-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	359.8881
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cicloprololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethoxy]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethoxy]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22624	
Chemical Abstract Service Nr.	57982-78-2
Molgewicht	293.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Budipin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butyl-4,4-diphenylpiperidin
ASK #22625	
Chemical Abstract Service Nr.	63661-61-0
Formelstamm	C21-H27-N . Cl-H
Molgewicht	329.9067
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Budipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butyl-4,4-diphenylpiperidin-hydrochlorid
ASK #22626	
Chemical Abstract Service Nr.	4630-95-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18887-33-7
Formelstamm	(C22-H28-N)+ Br ⁻
Molgewicht	386.3684
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ BrN
Vorzugsbezeichnung	Prifiniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII; DTOX; USMI9.7540
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-(Diphenylmethyliden)-1,1-diethyl-2-methylpyrrolidin-1-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Benzhydryliden-1,1-diethyl-2-methylpyrrolidiniumbromid

ASK #22627

Chemical Abstract Service Nr.	3079-28-5
Molgewicht	204.3727
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₄ OS
2. Bezeichnung	1-(Methansulfinyl)decan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-(Methylsulfinyl)decan; (Decyl)(methyl)sulfoxid

ASK #22628

Chemical Abstract Service Nr.	74811-65-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	357172-57-7
Vorzugsbezeichnung	Croscarmellose-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/985; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.5/0985; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.7/0985
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)cellulose-Natriumsalz, vernetzt
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Carboxymethylcellulose-Natrium, vernetzt; Carmellose-Natrium, vernetzt; Cellulosecarboxymethylether-Natriumsalz, vernetzt; Natriumcarboxymethylcellulose, vernetzt

ASK #22629

Chemical Abstract Service Nr.	74811-65-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	357172-57-7; 9000-11-7
Vorzugsbezeichnung	Croscarmellose
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)cellulose, vernetzt

ASK #22630

Chemical Abstract Service Nr.	79-85-6
Molgewicht	444.4346
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	4- <i>epi</i> -Tetracyclin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4a <i>S</i> ,5a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,12a <i>S</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #22631

Chemical Abstract Service Nr.	23313-80-6
Formelstamm	C22-H24-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht	480.8955
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	4- <i>epi</i> -Tetracyclinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4a <i>S</i> ,5a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,12a <i>S</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #22633	
Chemical Abstract Service Nr.	71771-90-9
Molgewicht	317.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Denopamin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-1-hydroxyethyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2-(3,4-Dimethoxyphenethylamino)-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #22634	
Chemical Abstract Service Nr.	79784-22-8
Molgewicht	354.4858
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Barucainid
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	4-(4-Benzyl-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-yloxy)- <i>N</i> -(propan-2-yl)butan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Benzyl-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-yloxy)butyl](isopropyl)azan
ASK #22635	
Formelstamm	C22-H30-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	390.9467
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Barucainidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	4-(4-Benzyl-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-yloxy)- <i>N</i> -(propan-2-yl)butan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Benzyl-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-yloxy)butyl](isopropyl)azan-hydrochlorid
ASK #22637	
Chemical Abstract Service Nr.	18046-21-4
Formelstamm	(C17-H11-Cl-N-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	329.8007
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fentiazac
International Nonproprietary Name	INN.L15

	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	[4-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1,3-thiazol-5-yl]essigsäure
ASK #22638	Chemical Abstract Service Nr.	26095-59-0
	Formelstamm	(C ₂₉ H ₄₃ N ₂ O ₄) ⁺ Br ⁻
	Molgewicht	563.5667
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₃ BrN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Otiloniumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl- <i>N</i> -methyl-2-[4-(2-octyloxybenzamido)benzoyloxy]ethanaminiumbromid
ASK #22639	Chemical Abstract Service Nr.	25827-12-7
	Molgewicht	316.461
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Suloxifen
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)- <i>S,S</i> -diphenylsulfoximid
ASK #22640	Chemical Abstract Service Nr.	25827-13-8
	Formelstamm	C ₁₈ H ₂₄ N ₂ O-S . C ₂ H ₂ O ₄
	Molgewicht	406.4958
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Suloxifenoxalat
	International Nonproprietary Name	(INN.L14)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)- <i>S,S</i> -diphenylsulfoximid-oxalat (1:1)
ASK #22641	Chemical Abstract Service Nr.	27469-53-0
	Molgewicht	477.5522
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ F ₂ N ₇
	Vorzugsbezeichnung	Almitrin
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	DTOX
	2. Bezeichnung	6-[4-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]piperazin-1-yl]- <i>N,N'</i> -bis(prop-2-en-1-yl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{6-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin-1-yl]-1,3,5-triazin-2,4-diyl}bis(allylazan)
ASK #22642	Chemical Abstract Service Nr.	29608-49-9

	Formelstamm	C26-H29-F2-N7 . 2(C-H4-O3-S)
	Molgewicht	669.7635
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ F ₂ N ₇ O ₆ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Almitrindimesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L17,v.L18
	Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII
	2. Bezeichnung	6-{4-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]piperazin-1-yl}- <i>N,N'</i> -bis(prop-2-en-1-yl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin-methansulfonat (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{6-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin-1-yl]-1,3,5-triazin-2,4-diyl}bis(allylazan)-methansulfonat (1:2)
ASK #22644	Chemical Abstract Service Nr.	61563-18-6
	Molgewicht	306.3999
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Soquinolol
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	5-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carbaldehyd
ASK #22645	Formelstamm	C17-H26-N2-O3 . C6-H10-O8
	Molgewicht	516.5387
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ N ₂ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Soquinololgalactarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	2. Bezeichnung	5-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carbaldehyd-galactarat (1:1)
ASK #22646	Chemical Abstract Service Nr.	74150-27-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	118428-36-7
	Molgewicht	334.3718
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₄ O ₂
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-6-[2-(4-Methoxyphenyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
	3. Bezeichnung	Pimobendan für Tiere
	Zitat Bezeichnung 3	Pimobendan; INN.L22; EAB9.5,10.0+1,11.0(2018-2023)/2179; INNv.L46
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Pimobendan
ASK #22647	Formelstamm	C19-H18-N4-O2 . Cl-H
	Molgewicht	370.8328
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ ClN ₄ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Pimobendanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-6-[2-(4-Methoxyphenyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #22650	
Chemical Abstract Service Nr.	80225-28-1
Molgewicht	383.5453
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tilsuprost
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[4-{{(3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>aS</i>)-5-hydroxy-4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3,3 <i>a</i> ,4,5,6,6 <i>a</i> -hexahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-ylsulfanyl}butanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[4-{{(3 <i>aRS</i> ,4 <i>RS</i> ,5 <i>RS</i> ,6 <i>aSR</i>)-5-hydroxy-4-[(<i>E</i> -3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3,3 <i>a</i> ,4,5,6,6 <i>a</i> -hexahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-ylsulfanyl}butanoat]
ASK #22652	
Chemical Abstract Service Nr.	65350-86-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	81049-07-2; 83834-54-2
Molgewicht	304.2946
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Meciadanol
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	CAS; MeSH
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3-methoxy-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-5,7-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3-methoxychroman-5,7-diol; (2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-Methoxyflavan-3',4',5,7-tetrol
ASK #22655	
Chemical Abstract Service Nr.	64224-21-1
Molgewicht	226.3416
Bruttoformel	C ₈ H ₆ N ₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Oltipraz
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	4-Methyl-5-(pyrazin-2-yl)-1,2-dithiol-3-thion
ASK #22656	
Chemical Abstract Service Nr.	68252-19-7
Molgewicht	338.4864
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Pirmenol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-4-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1-phenyl-1-(pyridin-2-yl)butan-1-ol

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+/-)-cis-4-(2,6-Dimethylpiperidino)-1-phenyl-1-(2-pyridyl)butan-1-ol
ASK #22657	Chemical Abstract Service Nr.	61477-94-9
	Formelstamm	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O . Cl-H
	Molgewicht	374.9473
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Pirmenolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-4-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1-phenyl-1-(pyridin-2-yl)butan-1-ol-hydrochlorid
ASK #22658	Chemical Abstract Service Nr.	76252-06-7
	Molgewicht	369.4574
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Nicainoprol
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(8-{(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-1-yl)(pyridin-3-yl)methanon
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-{8-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-1,2,3,4-tetrahydro-1-chinoly}(3-pyridyl)methanon
ASK #22659	Formelstamm	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₃ . 2 Cl-H
	Molgewicht	442.3793
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ Cl ₂ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Nicainoprolidihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(8-{(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-1-yl)(pyridin-3-yl)methanon-dihydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-{8-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-1,2,3,4-tetrahydro-1-chinoly}(3-pyridyl)methanon-dihydrochlorid
ASK #22660	Chemical Abstract Service Nr.	75018-70-1
	Formelstamm	(C ₂₆ H ₄₄ N-O ₇ -S-(⁷⁵ Se) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	590.626
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₅ NO ₇ SSe
	Vorzugsbezeichnung	Tauroselcholsäure(⁷⁵ Se)
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	2-{2-[(20 <i>S</i>)-3 ,7 ,12 -Trihydroxy-20-methyl-5 -pregnan-21-yl(⁷⁵ Se)selanyl]acetamido}ethansulfonsäure
ASK #22661		

Chemical Abstract Service Nr.	59467-70-8
Molgewicht	325.7673
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ ClFN ₃
Vorzugsbezeichnung	Midazolam
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/936; BP2001-2010; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/936; GII; Ph.Eur.2002,4.00/936; PHARMEUROPA16.2/936; GLST
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin

ASK #22662

Chemical Abstract Service Nr.	49548-36-9
Formelstamm	C11-H12-N2-S . H3-O4-P
Molgewicht	302.2866
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₂ O ₄ PS
Vorzugsbezeichnung	Levamisolphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]thiazol-phosphat (1:1)

ASK #22665

Chemical Abstract Service Nr.	81447-80-5
Molgewicht	369.4971
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Diprafenon
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-(2-((2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(2-methylbutan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)-3-phenylpropan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-{2-[2-Hydroxy-3-(tert-pentylamino)propoxy]phenyl}-3-phenylpropan-1-on

ASK #22666

Formelstamm	C23-H31-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	405.9581
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Diprafenonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-(2-((2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(2-methylbutan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)-3-phenylpropan-1-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-{2-[2-Hydroxy-3-(tert-pentylamino)propoxy]phenyl}-3-phenylpropan-1-on-hydrochlorid

ASK #22667

Chemical Abstract Service Nr.	70458-96-7
Formelstamm	(C16-H17-F-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	319.3308

Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Norfloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1248; Eur.Ph.2002,4.0; Eur.Ph.2005,5.0; USAN; BP2001-2011; GII; Eur.Ph.2011,7.0,7.1; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1248; Ph.Eur.2005,5.0/1248; PHARMEUROPA5.4,18.4; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2008,6.0,6.2
2. Bezeichnung	1-Ethyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #22671

Chemical Abstract Service Nr.	116861-00-8
Molgewicht	274.3581
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Isamoltan
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[2-(1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)phenoxy]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-Isopropylamino-3-[2-(pyrrol-1-yl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #22672

Chemical Abstract Service Nr.	99740-06-4
Formelstamm	C16-H22-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	310.819
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Isamoltanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[2-(1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-Isopropylamino-3-[2-(pyrrol-1-yl)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #22673

Chemical Abstract Service Nr.	65509-24-2
Molgewicht	277.3603
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Maroxepin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	3-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5- <i>d</i>]azepin

ASK #22674

Formelstamm	C19-H19-N-O . Cl-H
Molgewicht	313.8212
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Maroxepinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)	
2. Bezeichnung	3-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5- <i>d</i>]azepin-hydrochlorid
ASK #22675	
Chemical Abstract Service Nr.	78110-38-0
Molgewicht	435.4328
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₅ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Aztreonam
International Nonproprietary Name INN.L23	
Zitat Bezeichnung 1	GII; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; BAN
2. Bezeichnung	2-[[[(1 <i>Z</i>)-1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-methyl-4-oxo-1-sulfoazetidin-3-yl]amino}-2-oxoethyliden]aminoxy]-2-methylpropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[[[(<i>Z</i>)-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-methyl-4-oxo-1-sulfoazetidin-3-ylcarbamoyl]methylen]aminoxy]-2-methylpropansäure
ASK #22676	
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₆ -N ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	334.3272
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dazoquinast-Trometamol
International Nonproprietary Name INN.L26,L5	
2. Bezeichnung	Imidazo[1,2- <i>a</i>]chinoxalin-2-carbonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #22677	
Chemical Abstract Service Nr.	76002-75-0
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₆ -N ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	213.1922
Bruttoformel	C ₁₁ H ₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dazoquinast
International Nonproprietary Name INN.L26	
2. Bezeichnung	Imidazo[1,2- <i>a</i>]chinoxalin-2-carbonsäure
ASK #22679	
Chemical Abstract Service Nr.	83200-09-3
Molgewicht	379.0876
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ Br ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dembrexin
International Nonproprietary Name INN.L27	
2. Bezeichnung	2,4-Dibrom-6-([[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-hydroxycyclohexyl]amino)methyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	trans-4-(3,5-Dibrom-2-hydroxybenzylamino)cyclohexanol; Dembroxol
ASK #22680	

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52702-51-9

Formelstamm C13-H17-Br2-N-O2 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 433.5638

Bruttoformel C₁₃H₁₈Br₂ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Dembrexinhydrochlorid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 2,4-Dibrom-6-(((1*r*,4*r*)-4-hydroxycyclohexyl]amino)methyl)phenol-hydrochlorid 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dembroxolhydrochlorid 1 HO; trans-4-(3,5-Dibrom-2-hydroxybenzylamino)cyclohexanol-hydrochlorid 1 HO; Dembrexinhydrochlorid-Monohydrat für Tiere

ASK #22681

Chemical Abstract Service Nr. 34816-55-2

Molgewicht 326.4293

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₃

Vorzugsbezeichnung Moxestrol

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9.6121

2. Bezeichnung 11 -Methoxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #22682

Chemical Abstract Service Nr. 64294-95-7

Molgewicht 357.9168

Bruttoformel C₂₂H₂₈ClNO

Vorzugsbezeichnung Setastin

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung 1-{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}azepan

ASK #22683

Chemical Abstract Service Nr. 59767-13-4

Formelstamm C22-H28-Cl-N-O . Cl-H

Molgewicht 394.3778

Bruttoformel C₂₂H₂₉Cl₂NO

Vorzugsbezeichnung Setastinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung 1-{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}azepan-hydrochlorid

ASK #22684

Chemical Abstract Service Nr. 77287-05-9

Molgewicht 354.524

Bruttoformel C₂₁H₃₈O₄

Vorzugsbezeichnung	Rioprostil
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-2-(7-hydroxyheptyl)-3-[(1 <i>E</i> ,4 <i>RS</i>)-4-hydroxy-4-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(13 <i>E</i> -16 <i>RS</i>)-1,11alpha,16-Trihydroxy-16-methylprost-13-en-9-on
ASK #22686	
Chemical Abstract Service Nr.	87333-19-5
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₃₁ -N ₂ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	416.5106
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ramipril
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; PHARMEUROPA8.1; GII; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00/1368; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0/1368; Eur.Ph.2011,7.0; USP26(2003),27(2004); USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1368
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,6 <i>aS</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[[[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,6 <i>aS</i>)-1-[(<i>S</i>)-2-[(<i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
ASK #22687	
Chemical Abstract Service Nr.	9042-14-2
Vorzugsbezeichnung	Dextran-poly(hydrogensulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
ASK #22688	
Chemical Abstract Service Nr.	39422-86-1
Vorzugsbezeichnung	Dextran-poly(hydrogensulfat)-Kaliumsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
ASK #22689	
Chemical Abstract Service Nr.	47141-42-4
Molgewicht	291.3853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Levobunolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	5-[(2 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on
ASK #22690	
Chemical Abstract Service Nr.	27912-14-7
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₅ -N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	327.8462

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Levobunololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-[(2 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #22692	
Chemical Abstract Service Nr.	66852-54-8
Molgewicht	484.9605
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ ClF ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ulobetasol-17-propionat
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	21-Chlor-6 ,9-difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpropionat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Halobetasolpropionat
ASK #22693	
Chemical Abstract Service Nr.	82140-22-5
Molgewicht	427.5564
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Etolotifen
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	4-(1-{2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethyl}piperidin-4-yliden)-4,9-dihydro-10 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10-on
ASK #22694	
Formelstamm	C24-H29-N-O4-S . Br-H
Molgewicht	508.4683
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ BrNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Etolotifenhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	4-(1-{2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethyl}piperidin-4-yliden)-4,9-dihydro-10 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10-on-hydrobromid
ASK #22697	
Chemical Abstract Service Nr.	81968-16-3
Molgewicht	589.725
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Mergocriptin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(5' <i>S</i>)-12'-Hydroxy-2-methyl-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5' <i>S</i>)-12'-Hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropyl-2-methylegotaman-3',6',18-trion

ASK #22698

Chemical Abstract Service Nr.	41078-02-8
Molgewicht	194.1906
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Enprofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	3-Propyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #22699

Chemical Abstract Service Nr.	80471-63-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	71507-79-4
Molgewicht	357.4864
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Epostan
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	4 ,5-Epoxy-3,17-dihydroxy-4-methyl-21-nor-5 ,17 -pregn-2-en-2-carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4alpha,5-Epoxy-17beta-hydroxy-4,17-dimethyl-3-oxo-5alpha-androstan-2-carbonitril; 4alpha,5-Epoxy-3,17beta-dihydroxy-4,17-dimethyl-5alpha-androst-2-en-2-carbonitril

ASK #22700

Chemical Abstract Service Nr.	54910-89-3
Molgewicht	309.3261
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Fluoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl){(RS)-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan

ASK #22701

Chemical Abstract Service Nr.	56296-78-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	59333-67-4
Formelstamm	C17-H18-F3-N-O . Cl-H
Molgewicht	345.7871
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClF ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Fluoxetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0+3,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/1104; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Methyl){(RS)-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan-hydrochlorid
ASK #22704		
	Chemical Abstract Service Nr.	39562-70-4
	Molgewicht	360.3612
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Nitrendipin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1246; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1246; Ph.Eur.2008,6.0/1246
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(Ethyl)(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #22705		
	Chemical Abstract Service Nr.	31883-05-3
	Molgewicht	427.5166
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Moracizin
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	Ethyl{10-[3-(morpholin-4-yl)propanoyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-ylcarbamat}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Moricizin
ASK #22706		
	Chemical Abstract Service Nr.	29560-58-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	157875-84-8
	Formelstamm	C22-H25-N3-O4-S . Cl-H
	Molgewicht	463.9775
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClN ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Moracizinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	2. Bezeichnung	Ethyl{10-[3-(morpholin-4-yl)propanoyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-ylcarbamat}-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethmozin
ASK #22708		
	Chemical Abstract Service Nr.	65285-58-7
	Molgewicht	260.7188
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Vincantril
	International Nonproprietary Name	INNv.L51
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>aR</i>)-10-Chlor-2,3,3 <i>a</i> ,4-tetrahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>][1,5]naphthyridin-6(5 <i>H</i>)-on

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-10-Chlor-1,2,3,3a,4,5-hexahydro-6H-indolo[3,2,1-de][1,5]naphthyridin-6-on
ASK #22709		
	Chemical Abstract Service Nr.	90881-73-5
	Formelstamm	C14-H13-Cl-N2-O . C-H4-O3-S
	Molgewicht	356.8245
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ ClN ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Vincantrilmesilat
	International Nonproprietary Name	INNv.L51,v.L18
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3a <i>R</i>)-10-Chlor-2,3,3a,4-tetrahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>][1,5]naphthyridin-6(5 <i>H</i>)-on-methansulfonat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-10-Chlor-1,2,3,3a,4,5-hexahydro-6H-indolo[3,2,1-de][1,5]naphthyridin-6-on-methansulfonat (1:1)
ASK #22711		
	Chemical Abstract Service Nr.	74050-20-7
	Molgewicht	460.5598
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Hydrocortisonaceponat
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17,21-diyl-21-acetat-17-propanoat
ASK #22712		
	Chemical Abstract Service Nr.	68367-52-2
	Molgewicht	236.1992
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ FN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Sorbinil
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-6-Fluorspiro[chroman-4,4'-imidazolidin]-2',5'-dion
ASK #22713		
	Chemical Abstract Service Nr.	517-43-1
	Formelstamm	(C42-H36-O20)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	862.7391
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₃₈ O ₂₀
	2. Bezeichnung	5,5'-Bis(-D-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure
	3. Bezeichnung	Sennosid A - Sennosid B - Gemisch
ASK #22715		
	Chemical Abstract Service Nr.	76824-35-6

Molgewicht	337.4454
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₇ O ₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Famotidin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1012; Ph.Eur.2002,4.00/1012; Ph.Eur.2005,5.0/1012; GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-Amino-3-({2-[(diaminomethyliden)amino]-1,3-thiazol-4-yl}methylsulfanyl)propyliden]schwefelsäurediamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{1-Amino-3-[2-(diaminomethylen)amino-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl]propyliden}schwefelsäurediamid
ASK #22717	
Chemical Abstract Service Nr.	57435-86-6
Molgewicht	253.2991
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Premazepam
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	6,7-Dimethyl-5-phenyl-3,7-dihydropyrrolo[3,4- <i>e</i>][1,4]diazepin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #22718	
Chemical Abstract Service Nr.	5630-53-5
Molgewicht	312.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tibolon
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1739; Ph.Eur.2005,5.7/1739
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-3-on
ASK #22722	
Chemical Abstract Service Nr.	21362-69-6
Molgewicht	404.6489
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₀ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mepitiostan
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	2 ,3 -Epithio-17 -(1-methoxycyclopentyloxy)-5 -androstan
ASK #22723	
Chemical Abstract Service Nr.	71634-82-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	103521-34-2
Molgewicht	528.6769
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Cianidanol-3-palmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl]hexadecanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2*R*,3*S*)-3',4',5,7-Tetrahydroxyflavan-3-yl]palmitat; Cianidol-3-palmitat

ASK #22724

Chemical Abstract Service Nr. 3700-59-2
Molgewicht 271.4851
Bruttoformel C₁₆H₃₇N₃
2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-*N*'-dodecylethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-(2-Aminoethyl)-*N*'-dodecylethylenbis(azan)

ASK #22725

Chemical Abstract Service Nr. 37106-97-1
Formelstamm (C₂₃-H₁₉-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 404.4153
Bruttoformel C₂₃H₂₀N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Bentiromid
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX
2. Bezeichnung 4-[(2*S*)-2-Benzamido-3-(4-hydroxyphenyl)propanamido]benzoesäure

ASK #22726

Chemical Abstract Service Nr. 60668-24-8
Formelstamm (C₅-H₁₁-N₂-O₄-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 196.1415
Bruttoformel C₅H₁₃N₂O₄P
Vorzugsbezeichnung Alafosfalin
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung (1*R*)-1-[(2*S*)-2-Aminopropanamido]ethylphosphonsäure

ASK #22727

Chemical Abstract Service Nr. 55985-32-5
Molgewicht 479.525
Bruttoformel C₂₆H₂₉N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Nicardipin
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 USMI2023; MAR28
2. Bezeichnung {2-[(Benzyl)(methyl)amino]ethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #22731

Chemical Abstract Service Nr. 77400-65-8

Molgewicht	417.5399
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Asocainol
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-2,12-Dimethoxy-7-methyl-6-(2-phenylethyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>d,f</i>]azonin-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2,12-Dimethoxy-7-methyl-6-phenethyl-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>d,f</i>]azonin-1-ol
ASK #22732	
Chemical Abstract Service Nr.	91574-89-9
Formelstamm	C27-H31-N-O3 . CI-H
Molgewicht	454.0009
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Asocainolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-2,12-Dimethoxy-7-methyl-6-(2-phenylethyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>d,f</i>]azonin-1-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2,12-Dimethoxy-7-methyl-6-phenethyl-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>d,f</i>]azonin-1-ol-hydrochlorid
ASK #22733	
Chemical Abstract Service Nr.	82626-01-5
Molgewicht	404.3328
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Alpidem
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-[6-Chlor-2-(4-chlorphenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]- <i>N,N</i> -dipropylacetamid
ASK #22734	
Chemical Abstract Service Nr.	61413-54-5
Molgewicht	275.3428
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Rolipram
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)pyrrolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-2-pyrrolidon
ASK #22735	
Chemical Abstract Service Nr.	68902-57-8

Molgewicht	306.3833
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Metioprim
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-[[3,5-Dimethoxy-4-(methylsulfanyl)phenyl]methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[3,5-Dimethoxy-4-(methylsulfanyl)benzyl]pyrimidin-2,4-diylbis(azan)
ASK #22736	
Chemical Abstract Service Nr.	80018-06-0
Molgewicht	322.229
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Fengabin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-[(Z)-(Butylimino)(2-chlorphenyl)methyl]-4-chlorphenol
ASK #22739	
Chemical Abstract Service Nr.	63824-12-4
Molgewicht	363.6682
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ Cl ₃ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Aliconazol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-[(2Z)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(2,4-dichlorphenyl)prop-2-en-1-yl]1 H-imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z)-1-[2-(4-Chlorphenyl)-3-(2,4-dichlorphenyl)allyl]imidazol
ASK #22740	
Chemical Abstract Service Nr.	71251-03-1
Formelstamm	C18-H13-Cl3-N2 . Cl-H
Molgewicht	400.1292
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Aliconazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	(Z)-1-[2-(4-Chlorphenyl)-3-(2,4-dichlorphenyl)prop-2-en-1-yl]imidazol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z)-1-[2-(4-Chlorphenyl)-3-(2,4-dichlorphenyl)allyl]imidazol-hydrochlorid
ASK #22741	
Chemical Abstract Service Nr.	75330-75-5

Andere Chemical Abstract Service Nr.	71949-96-7; 74133-25-8; 81739-26-6
Molgewicht	404.5396
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ O ₅
2. Bezeichnung	[(1S,3R,7S,8S,8aR)-8-{2-[(2R,4R)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl][(2S)-2-methylbutanoat]
3. Bezeichnung	Lovastatin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1538; BP2001-2011; EUTCT; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Lovastatin; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1538; USP27/S2(2004); Eur.Ph.2008,6.8; Ph.Eur.2002,4.00/1538; PHARMEUROPA11.1,19.3; GII; USMI12; CAS; Eur.Ph.2011,7.0,7.1,7.4
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Mevinolin; [(1S,3R,7S,8S,8aR)-8-{2-[(2R,4R)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl][(2S)-2-methylbutanoat]

ASK #22743

Andere Chemical Abstract Service Nr.	14236-50-1; 300-92-5
Formelstamm	Al ₃ ⁺ (H-O) ⁻ x(C ₁₆ -H ₃₁ -O ₂) ⁻ y(C ₁₈ -H ₃₅ -O ₂) ⁻ , x + y = 2
Molgewicht	582.8743
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₇ AlO ₅
2. Bezeichnung	Aluminium-hydroxid-di(hexadecanoat/octadecanoat)
3. Bezeichnung	Aluminium-hydroxid-di(palmitat,stearat)
Zitat Bezeichnung 3	GII(2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Aluminium-hydroxid-palmitat-stearat; Aluminium-hexadecanoat-hydroxid-octadecanoat

ASK #22745

Chemical Abstract Service Nr.	15687-37-3
Molgewicht	215.2081
Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Naftazon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII
2. Bezeichnung	2-(1-Oxo-1,2-dihydronaphthalin-2-yliden)hydrazincarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,2-Naphthochinon-2-semicarbazon

ASK #22746

Chemical Abstract Service Nr.	56995-20-1
Molgewicht	304.3195
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Flupirtin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII

ASK #22747	2. Bezeichnung	Ethyl[<i>N</i> -(2-amino-6-[[4-fluorphenyl)methyl]amino}pyridin-3-yl)carbamat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethyl[2-amino-6-(4-fluorbenzylamino)-3-pyridylcarbamat]
	Chemical Abstract Service Nr.	75507-68-5
ASK #22748	Formelstamm	C15-H17-F-N4-O2 . C4-H4-O4
	Molgewicht	420.3916
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ FN ₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Flupirtinmaleat
ASK #22749	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	Ethyl[<i>N</i> -(2-amino-6-[[4-fluorphenyl)methyl]amino}pyridin-3-yl)carbamat]-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
ASK #22750	Synonym	Ethyl[2-amino-6-(4-fluorbenzylamino)-3-pyridylcarbamat]-maleat (1:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	74-81-7
	Formelstamm	(C8-H15-O2) ⁻
	Molgewicht	143.2035
ASK #22751	Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ O ₂
	2. Bezeichnung	Octanoat-Anion
	3. Bezeichnung	Octanoat
	Chemical Abstract Service Nr.	89943-82-8
ASK #22752	Molgewicht	261.7036
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cicletanin
	International Nonproprietary Name	INN.L26
ASK #22753	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-ol
	Chemical Abstract Service Nr.	585-86-4
	Molgewicht	344.3124
ASK #22754	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Lactitol
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR29; NF20(2002),21(2003),22(2004)
ASK #22755	2. Bezeichnung	4- <i>O</i> -β-D-Galactopyranosyl-D-glucitol

ASK #22753

Chemical Abstract Service Nr.	61270-58-4
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -N ₆ -O ₈ -S ₃) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	542.5659
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₆ O ₈ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefonicid
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-2-phenylacetamido]-8-oxo-3-[(1-sulfomethyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #22754

Chemical Abstract Service Nr.	66535-86-2
Molgewicht	279.7237
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₀ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Lotrifen
International Nonproprietary Name	INNv.L52
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenyl)[1,2,4]triazolo[5,1- <i>a</i>]isochinolin

ASK #22755

Chemical Abstract Service Nr.	61270-78-8
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -N ₆ -O ₈ -S ₃) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	586.5296
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₆ Na ₂ O ₈ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefonicid-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-2-phenylacetamido]-8-oxo-3-[(1-sulfomethyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #22756

Chemical Abstract Service Nr.	62013-04-1
Molgewicht	835.0737
Bruttoformel	C ₄₂ H ₇₈ N ₂ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Dirithromycin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	PHARMEUROPA9.1; BAN; USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1313; Ph.Eur.2002,4.00/1313; Ph.Eur.2005,5.0/1313; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI12; BP2001-2010
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,17 <i>S</i>)-7-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- β - <i>D</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-3-ethyl-2,10-dihydroxy-15-(2-methoxyethoxymethyl)-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-[β - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-1,4-dioxane-1-carboxylic acid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9S)-9-Desoxo-11-desoxy-11,9-{epoxy[(R)-(2-methoxyethoxymethyl)methano]imino}erythromycin A

ASK #22758

Chemical Abstract Service Nr. 35795-16-5
Molgewicht 435.4742
Bruttoformel $C_{20}H_{29}N_5O_6$
Vorzugsbezeichnung Trimazosin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; DTOX
2. Bezeichnung (2-Hydroxy-2-methylpropyl)[4-(4-amino-6,7,8-trimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-carboxylat]

ASK #22759

Chemical Abstract Service Nr. 53746-46-6
Formelstamm C20-H29-N5-O6 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 489.9504
Bruttoformel $C_{20}H_{30}ClN_5O_6$
Vorzugsbezeichnung Trimazosinhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27; DTOX
2. Bezeichnung (2-Hydroxy-2-methylpropyl)[4-(4-amino-6,7,8-trimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-carboxylat]-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #22760

Chemical Abstract Service Nr. 37312-62-2
Molgewicht 50500
Vorzugsbezeichnung Serrapeptase
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 DTOX
2. Bezeichnung Proteolytisches Enzym aus Serratia sp.E15

ASK #22761

Chemical Abstract Service Nr. 79243-67-7
Molgewicht 346.5466
Bruttoformel $C_{23}H_{38}O_2$
Vorzugsbezeichnung Rosterolon
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-1 -methyl-21a-homo-5 ,17 -pregnan-3-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Rosterelon; 17beta-Hydroxy-1alpha-methyl-17alpha-propyl-5alpha-androstan-3-on

ASK #22762

Chemical Abstract Service Nr. 88980-20-5
Molgewicht 412.5601

Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Mexiprostil
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	Methyl(7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-((1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methoxy-4-methyloct-1-en-1-yl)-5-oxocyclopentyl)heptanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-11alpha,15-dihydroxy-16-methoxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1-oat]
ASK #22763	
Chemical Abstract Service Nr.	87848-99-5
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₃ N ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	348.4382
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acrivastin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-{6-[(1 <i>E</i>)-1-(4-Methylphenyl)-3-(pyrrolidin-1-yl)prop-1-en-1-yl]pyridin-2-yl}prop-2-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-3-{6-[(<i>E</i>)-3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(<i>p</i> -tolyl)prop-1-en-1-yl]-2-pyridyl}acrylsäure
ASK #22764	
Chemical Abstract Service Nr.	75659-07-3
Molgewicht	328.4055
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dilevalol
International Nonproprietary Name	INNv.L50
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[(2 <i>R</i>)-4-phenylbutan-2-yl]amino]ethyl]benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxy-5-[(<i>R</i>)-1-hydroxy-2-[(<i>R</i>)-1-methyl-3-phenylpropylamino]ethyl]benzamid
ASK #22766	
Chemical Abstract Service Nr.	79712-55-3
Molgewicht	472.6036
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tazifyllin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	7-(2-Hydroxy-3-{4-[3-(phenylsulfanyl)propyl]piperazin-1-yl}propyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #22767	
Chemical Abstract Service Nr.	64211-45-6
Molgewicht	429.1273

Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ Cl ₄ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Oxiconazol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-(2,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -[(2,4-dichlorphenyl)methyl]-2-(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)ethan-1-imin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-yl)ethanon[(<i>Z</i>)-O-(2,4-dichlorbenzyl)oxim]
ASK #22768	
Chemical Abstract Service Nr.	64211-46-7
Formelstamm	C18-H13-Cl4-N3-O . H-N-O3
Molgewicht	492.1402
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxiconazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-(2,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -[(2,4-dichlorphenyl)methyl]-2-(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)ethan-1-imin-nitrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-yl)ethanon[(<i>Z</i>)-O-(2,4-dichlorbenzyl)oxim]-nitrat (1:1)
ASK #22769	
Chemical Abstract Service Nr.	77650-95-4
Molgewicht	368.5157
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Protergurid
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1,1-Diethyl-3-(6-propylergolin-8 -yl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1-Diethyl-3-[(6aR,9S,10aR)-7-propyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]harnstoff
ASK #22770	
Chemical Abstract Service Nr.	86636-93-3
Molgewicht	394.442
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Neflumozid
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	1-{1-[3-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)propyl]piperidin-4-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-{1-[3-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)propyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on
ASK #22771	
Chemical Abstract Service Nr.	86880-51-5

Molgewicht	369.4143
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Epanolol
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(2-[[<i>(2R)</i> -3-(2-Cyanphenoxy)-2-hydroxypropyl]amino}ethyl)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamid
ASK #22772	
Chemical Abstract Service Nr.	55028-70-1
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	366.4917
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Arbaprostil
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR27
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-11alpha,15-Dihydroxy-15-methyl-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure
ASK #22773	
Chemical Abstract Service Nr.	74011-58-8
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₆ -F-N ₄ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	320.3189
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enoxacin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-Ethyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #22774	
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₂ -N ₅ -O ₅ -S ₂) ⁻ Na ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	432.4076
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₅ NaO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftizoxim-Natrium 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz 1.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz 1.5 HO
ASK #22775	

Chemical Abstract Service Nr.	71031-15-7
Molgewicht	149.1897
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Cathinon
International Nonproprietary Name	INNv.L44
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-1-phenylpropan-1-on
ASK #22777	
Chemical Abstract Service Nr.	66148-78-5
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₂ -O ₇ -S ₂)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	414.4533
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Temocillin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2S,5R,6S)-6-[2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]-6-methoxy-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6S,7R)-6-[2-Carboxy-2-(3-thienyl)acetamido]-6-methoxy-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #22778	
Chemical Abstract Service Nr.	61545-06-0
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₂ -O ₇ -S ₂)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	458.417
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ Na ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Temocillin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2S,5R,6S)-6-[2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]-6-methoxy-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Dinatriumsalz
ASK #22779	
Chemical Abstract Service Nr.	84880-03-5
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₄ -N ₆ -O ₁₀ -S ₂)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	670.6702
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₆ N ₆ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefpimizol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2-[1-({(6R,7R)-2-Carboxy-7-[(2R)-2-(5-carboxy-1H-imidazol-4-carboxamido)-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl)methyl}pyridin-1-ium-4-yl)ethansulfonat

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(1-((7R)-4-Carboxy-7-[(R)-2-(5-carboxyimidazol-4-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3-cephem-3-ylmethyl)pyridin-1-ium-4-yl)ethansulfonat
ASK #22780		
	Chemical Abstract Service Nr.	85287-61-2
	Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₄ -N ₆ -O ₁₀ -S ₂) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
	Molgewicht	692.6521
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₅ N ₆ NaO ₁₀ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cefpimizol-Mononatrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	2-[1-(((6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2-Carboxy-7-[(2 <i>R</i>)-2-(5-carboxy-1 <i>H</i> -imidazol-4-carboxamido)-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl)methyl)pyridin-1-ium-4-yl]ethansulfonat-Natriumsalz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(1-((7R)-4-Carboxy-7-[(R)-2-(5-carboxyimidazol-4-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3-cephem-3-ylmethyl)pyridin-1-ium-4-yl)ethansulfonat-Natriumsalz (1:1)
ASK #22782		
	Molgewicht	457.6868
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₁ NO ₅
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]oleamid
	Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #22783		
	Chemical Abstract Service Nr.	73807-15-5
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-hydroxyethyl)palmkernfettsäureamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Palmkernfettsäurediethanolamid
ASK #22785		
	Chemical Abstract Service Nr.	76723-99-4
	2. Bezeichnung	Acyl(C _x -C _y)aminopoly(oxyethylen)-x-hydrosulfat-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz
	Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #22786		
	Chemical Abstract Service Nr.	94-34-8
	Molgewicht	160.2157
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂
	2. Bezeichnung	3-(<i>N</i> -Methylanilino)propannitril
ASK #22787		
	Chemical Abstract Service Nr.	83881-51-0
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₄ -Cl-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	388.8878
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Cetirizin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(2-{4-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-{2-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure
ASK #22788	
Chemical Abstract Service Nr.	83881-52-1
Formelstamm	C21-H25-Cl-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	461.8097
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ Cl ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cetirizindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1084; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1084; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.8/1084
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(2-{4-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)essigsäure-dihydrochlorid
ASK #22789	
Chemical Abstract Service Nr.	82626-48-0
Molgewicht	307.3895
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Zolpidem
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[6-methyl-2-(4-methylphenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[6-methyl-2-(<i>p</i> -tolyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid
ASK #22790	
Chemical Abstract Service Nr.	99294-93-6
Formelstamm	2(C19-H21-N3-O) . C4-H6-O6
Molgewicht	764.8659
Bruttoformel	C ₄₂ H ₄₈ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Zolpidemtartrat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[6-methyl-2-(4-methylphenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Zolpidemhemi[(<i>R,R</i>)-tartrat]; <i>N,N</i> -Dimethyl-2-[6-methyl-2-(<i>p</i> -tolyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid-(<i>R,R</i>)-tartrat (2:1)
ASK #22791	
Chemical Abstract Service Nr.	62894-89-7
Molgewicht	420.3289

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ F ₆ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiflamizol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	4,5-Bis(4-fluorphenyl)-2-(1,1,2,2-tetrafluorethansulfonyl)-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,5-Bis(4-fluorphenyl)-2-(1,1,2,2-tetrafluorethylsulfonyl)imidazol
ASK #22792	
Chemical Abstract Service Nr.	85068-76-4
Formelstamm	C12-H18-(123)I-N . Cl-H
Molgewicht	335.645
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ ClIN
Vorzugsbezeichnung	lofetamin (¹²³ I)-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(4-(¹²³ I)Iodphenyl)- <i>N</i> -(propan-2-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-[1-(4-((123)I)Iodphenyl)propan-2-yl](isopropyl)azan-hydrochlorid
ASK #22793	
Chemical Abstract Service Nr.	76732-75-7
Molgewicht	238.3723
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Picartamid
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-2-(pyridin-2-yl)tetrahydrothiophen-2-carbothioamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)- <i>N</i> -Methyl-2-(2-pyridyl)tetrahydrothiophen-2-carbothioamid
ASK #22796	
Chemical Abstract Service Nr.	78415-72-2
Molgewicht	211.2194
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Milrinon
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-Methyl-6-oxo-1,6-dihydro[3,4'-bipyridin]-5-carbonitril
ASK #22797	
Chemical Abstract Service Nr.	74046-07-4
Formelstamm	(C6-H10-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	129.157

Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	(S)-Vigabatrin
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	(4S)-4-Aminohex-5-ensäure
ASK #22798	
Chemical Abstract Service Nr.	68506-86-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	60643-86-9
Formelstamm	(C6-H10-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	129.157
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Vigabatrin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	EP7.3.8.0.9.0(2012-2017); USAN; EAB7.3.8.0.9.0(2012-2017)/2305; PubChem; GII; Phpa16.4.30.2(2004,2018); FDA-SRS; MAR29; ROMP2019; USMI11-14; ChemIDplus; USP36/S1-42(2013-2019); ChemSpider; BP1997-2019; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-Aminohex-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-5-hexensäure; GVG; gamma-Vinyl-gamma-aminobuttersäure; (4RS)-4-Aminohex-5-ensäure; 4-Aminohex-5-ensäure
ASK #22799	
Chemical Abstract Service Nr.	70458-92-3
Formelstamm	(C17-H19-F-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	333.3574
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pefloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN; DTOX
2. Bezeichnung	1-Ethyl-6-fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #22801	
Chemical Abstract Service Nr.	15534-05-1
Molgewicht	344.4049
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pipratecol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4-{1-Hydroxy-2-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]ethan-1-ol

ASK #22802

Chemical Abstract Service Nr.	15622-04-5
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₄ -N ₂ -O ₄ . 2 Cl-H
Molgewicht	417.3267
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Piprategoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	4-{1-Hydroxy-2-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}benzol-1,2-diol-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]ethan-1-ol-dihydrochlorid

ASK #22803

Chemical Abstract Service Nr.	42971-09-5
Molgewicht	350.454
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vinpocetin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.7/2139; USMI10; GII; MAR28
2. Bezeichnung	Ethyl[(4 ¹ S,13aS)-13a-ethyl-2,3,4 ¹ ,5,6,13a-hexahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl[(13aS,13bS)-13a-ethyl-2,3,5,6,13a,13b-hexahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]; Ethyl(3alpha,16alpha-eburnamenin-14-carboxylat)

ASK #22805

Chemical Abstract Service Nr.	14176-10-4
Molgewicht	349.5306
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Cetiedil
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1975; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[2-(Azepan-1-yl)ethyl][(2 <i>R</i>)-2-cyclohexyl-2-(thiophen-3-yl)acetat]

ASK #22806

Chemical Abstract Service Nr.	23674-86-4
Molgewicht	508.5515
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ F ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Difluprednat
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-butanoat

ASK #22807

Chemical Abstract Service Nr.	36902-82-6
Formelstamm	C16-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	313.8197
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pargololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-[2-(prop-2-in-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22808	
Chemical Abstract Service Nr.	70384-29-1
Formelstamm	C61-H88-N18-O21-S2 . H2-O4-S
Molgewicht	1571.6679
Bruttoformel	C ₆₁ H ₉₀ N ₁₈ O ₂₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Peplomycinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	N ¹ -(3-[[[(1 <i>S</i>)-1-Phenylethyl]amino]propyl]bleomycinamid-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pepleomycinsulfat
ASK #22809	
Chemical Abstract Service Nr.	3483-12-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27565-41-9; 28823-08-7
Molgewicht	154.251
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,4-Bis(sulfanyl)butan-2,3-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	threo-1,4-Bis(sulfanyl)butan-2,3-diol; Dithiothreitol
ASK #22810	
Chemical Abstract Service Nr.	53583-79-2
Molgewicht	354.4643
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sultoprid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-5-ethylsulfonyl-2-methoxybenzamid
ASK #22811	
Chemical Abstract Service Nr.	4551-59-1
Molgewicht	334.4531

Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fenalamid
International Nonproprietary Name	INNv.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3888
2. Bezeichnung	Ethyl(2-([2-(diethylamino)ethyl]carbamoyl)-2-phenylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl[N-(2-diethylaminoethyl)-2-ethyl-2-phenylmalonamidat]
ASK #22812	
Chemical Abstract Service Nr.	80-13-7
Formelstamm	(C7-H4-Cl2-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	270.0899
Bruttoformel	C ₇ H ₅ Cl ₂ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Halazon
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	4-(Dichlorsulfamoyl)benzoesäure
ASK #22813	
Chemical Abstract Service Nr.	58337-35-2
Formelstamm	(C18-H17-N2-O) ⁺ . (C2-H3-O2) ⁻
Molgewicht	336.3844
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Elliptiniumacetat
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	9-Hydroxy-2,5,11-trimethyl-6 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]carbazol-2-iumacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9-Hydroxy-2,5,11-trimethyl-6 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]carbazoliumacetat
ASK #22815	
Chemical Abstract Service Nr.	77590-92-2
Molgewicht	520.0242
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ ClN ₅ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Suproclon
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(5 <i>R</i>)-6-(7-Chlor-1,8-naphthyridin-2-yl)-7-oxo-2,3,6,7-tetrahydro-5 <i>H</i> -[1,4]dithiino[2,3- <i>c</i>]pyrrol-5-yl](4-propanoylpiperazin-1-carboxylat)
ASK #22816	
Chemical Abstract Service Nr.	7757-81-5
Formelstamm	(C6-H7-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	134.1084
Bruttoformel	C ₆ H ₇ NaO ₂

2. Bezeichnung (2*E*,4*E*)-Hexa-2,4-diensäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 201

ASK #22817

Chemical Abstract Service Nr. 540-11-4
Molgewicht 284.4772
Bruttoformel C₁₈H₃₆O₂
2. Bezeichnung (*Z*-*R*)-Octadec-9-en-1,12-diol

ASK #22819

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-12-monoalkyl(C₁₂-C₁₅)ether
3. Bezeichnung -Alkyl(C₁₂-C₁₅)- -hydroxypoly(oxyethylen)-12

ASK #22820

Chemical Abstract Service Nr. 100678-32-8
Formelstamm C18-H18-N2 . C4-H6-O4
Molgewicht 380.437
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Cibenzolinsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung *rac*-2-[(1*R*)-2,2-Diphenylcyclopropyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-butandioat (1:1)

ASK #22821

Chemical Abstract Service Nr. 51627-14-6
Formelstamm (C18-H17-N6-O5-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 462.5027
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₆O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefatrizin
International Nonproprietary Name INNv.L34
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephatrizin; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22822

Chemical Abstract Service Nr. 58691-88-6
Molgewicht 328.4452
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₃
Vorzugsbezeichnung Nomegestrol
International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-6-methyl-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion
ASK #22823

Chemical Abstract Service Nr. 76631-46-4
Molgewicht 186.253
Bruttoformel $C_{12}H_{14}N_2$
Vorzugsbezeichnung Detomidin
International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 4-[(2,3-Dimethylphenyl)methyl]-1*H*-imidazol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-(2,3-Dimethylbenzyl)imidazol

ASK #22824

Chemical Abstract Service Nr. 53684-49-4
Molgewicht 323.4272
Bruttoformel $C_{18}H_{29}NO_4$
Vorzugsbezeichnung Bufetolol
International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1-*tert*-Butylamino-3-{2-[(oxolan-2-yl)methoxy]phenoxy}propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-*tert*-Butylamino-3-{2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methoxy]phenoxy}propan-2-ol

ASK #22825

Chemical Abstract Service Nr. 35108-88-4
Formelstamm $C_{18}H_{29}N \cdot O_4 \cdot Cl \cdot H$
Molgewicht 359.8881
Bruttoformel $C_{18}H_{30}ClNO_4$
Vorzugsbezeichnung Bufetololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-*tert*-Butylamino-3-{2-[(oxolan-2-yl)methoxy]phenoxy}propan-2-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-*tert*-Butylamino-3-{2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methoxy]phenoxy}propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #22826

Chemical Abstract Service Nr. 26973-24-0
Formelstamm $(C_{13}H_{11}N_8O_4S_3)^- H^+$
Molgewicht 440.4806
Bruttoformel $C_{13}H_{12}N_8O_4S_3$
Vorzugsbezeichnung Ceftazolidon

International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-8-Oxo-7-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)acetamido]-3-[(1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[2-(1 <i>H</i> -Tetrazol-1-yl)acetamido]-3-(1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #22827	
Chemical Abstract Service Nr.	62613-82-5
Molgewicht	158.1552
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxiracetam
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	2-(4-Hydroxy-2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid
ASK #22828	
Chemical Abstract Service Nr.	63610-08-2
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	295.3325
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Indobufen
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(1-Oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-2-yl)phenyl]butansäure
ASK #22829	
Chemical Abstract Service Nr.	25953-17-7
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₂ -N ₄ -O . 2 Cl-H
Molgewicht	371.3047
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ Cl ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Minapriindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	4-Methyl- <i>N</i> -[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-6-phenylpyridazin-3-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Methyl-6-phenylpyridazin-3-yl)(2-morpholinoethyl)azan-dihydrochlorid
ASK #22830	
Chemical Abstract Service Nr.	5633-20-5
Molgewicht	357.4864
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxybutynin
International Nonproprietary Name	INN.L5

	Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	(4-Diethylaminobut-2-in-1-yl)[(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #22831	Chemical Abstract Service Nr.	1508-65-2
	Formelstamm	C22-H31-N-O3 . Cl-H
	Molgewicht	393.9474
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ ClNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Oxybutyninhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1354; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1354; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.7/1354
	2. Bezeichnung	(4-Diethylaminobut-2-in-1-yl)[(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #22832	Chemical Abstract Service Nr.	13741-18-9
	Molgewicht	258.3984
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ O
	Vorzugsbezeichnung	Xibornol
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4,5-Dimethyl-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1,7,7-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]phenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4,5-Dimethyl-2-isobornylphenol
ASK #22833	Chemical Abstract Service Nr.	66934-18-7
	Formelstamm	(C16-H11-F-N-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	285.2698
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ FNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Flunoxapfen
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	Zitat Bezeichnung 1	USMI13
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[2-(4-Fluorphenyl)-1,3-benzoxazol-5-yl]propansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+)-2-[2-(4-Fluorphenyl)-1,3-benzoxazol-5-yl]propansäure
ASK #22836	Chemical Abstract Service Nr.	52443-21-7
	Molgewicht	518.9435
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ ClN ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Glucametacin

International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-[2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetamido]-2-desoxy-D-glucose
ASK #22837	
Chemical Abstract Service Nr.	13422-55-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	133191-56-7; 13870-88-7; 15417-95-5; 15550-62-6; 19709-17-2; 23319-80-4; 35-09-6
Molgewicht	1344.3823
Bruttoformel	C ₆₃ H ₉₁ CoN ₁₃ O ₁₄ P
Vorzugsbezeichnung	Mecobalamin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	JAN; EINECS; ChEBI; Hager2015; PubChem; GSBL; KEGG; USAN; CAS; RTECS; AAN; MAR1982-2016; MeSH; USMI10-14; ChemIDplus; USEPA-ACToR; ATC; IGS; Pharmavista; BAN; EUTCT; Che
2. Bezeichnung	(OC-6-65-A)-{[1,3-Didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)- N ⁶]- -D-ribofuranos-3-yl}[(2 <i>R</i>)-1-{3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>S</i> ,19 <i>R</i>)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3-amino-3-oxo
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl-B; Methylvitamin B; Methyl(III)cobalamin; alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)methylcobamid; Co-Methylcobalamin; Methylcob(III)alamin; Methyl-5,6-dimethylbenzimidazolylcobalamin; Methylcob
ASK #22838	
Chemical Abstract Service Nr.	10571-59-2
Molgewicht	289.7567
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Nicoclonat
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	[1-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropyl]pyridin-3-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropyl]nicotinat
ASK #22839	
Chemical Abstract Service Nr.	126040-58-2
Vorzugsbezeichnung	Polycarbophil-Calcium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	Poly(hexa-1,5-dien-3,4-diol-co-prop-2-ensäure)-Calciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(acrylsäure-co-hexa-1,5-dien-3,4-diol)-Calciumsalz
ASK #22840	
Chemical Abstract Service Nr.	611-53-0

	Molgewicht	353.1138
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ IN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ibacitabin
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-desoxy- -D-ribofuranosyl)-5-iodpyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #22841	Chemical Abstract Service Nr.	79253-92-2
	Molgewicht	385.4998
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Taziprinon
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -[(4 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,9 <i>bS</i>)-8,9b-Dimethyl-3-oxo-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,9b-hexahydrodibenzofuran-4-yl]-3-(4-methylpiperazin-1-yl)propanamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-[(4 <i>RS</i> ,4 <i>aRS</i> ,9 <i>bSR</i>)-8,9b-Dimethyl-3-oxo-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,9b-hexahydrodibenzofuran-4-yl]-3-(4-methylpiperazin-1-yl)propanamid
ASK #22842	Chemical Abstract Service Nr.	40762-15-0
	Molgewicht	348.7561
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ ClFN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Doxefazepam
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-3-hydroxy-1-(2-hydroxyethyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #22843	Chemical Abstract Service Nr.	3040-38-8
	Molgewicht	203.2356
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	<i>O</i> -Acetyllevocarnitin
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-(Acetyloxy)-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R</i>)-3-Acetoxy-4-(trimethylammonio)butanoat
ASK #22844	Chemical Abstract Service Nr.	37693-01-9
	Molgewicht	365.3365
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ Cl ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Clofoctol
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28

ASK #22845	2. Bezeichnung	2-[(2,4-Dichlorphenyl)methyl]-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenol
	Formelstamm	2(C14-H14-O3) . C4-H10-N2
	Molgewicht	546.6539
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Naproxen-Piperazin (2:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
ASK #22846	2. Bezeichnung	(2S)-2-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)propansäure-Piperazinsalz (2:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	36309-01-0
	Molgewicht	255.3978
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N
	Vorzugsbezeichnung	Dimemorfan
	International Nonproprietary Name	INN.L58:Corr
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	3,17-Dimethyl-9 ,13 ,14 -morphinan
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(9alpha,13alpha,14alpha)-3,17-Dimethylmorphinan
ASK #22848	Chemical Abstract Service Nr.	13739-02-1
	Formelstamm	(C19-H11-O8) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	368.2938
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Diacerein
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	Zitat Bezeichnung 1	MAR30; PHARMEUROPA22.3,23.4/2409; USMI11
	2. Bezeichnung	4,5-Bis(acetyloxy)-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4,5-Diacetoxy-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure
ASK #22849	Chemical Abstract Service Nr.	81795-81-5
	Formelstamm	C10-H11-N-O4-S2 . C6-H14-N2-O2
	Molgewicht	419.5162
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ N ₃ O ₆ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Stepronin-DL-Lysin (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	N-{2-[(Thiophen-2-yl)carbonylsulfanyl]propanoyl}glycin-DL-Lysin-Salz (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tiofacic-DL-Lysin (1:1); [2-(2-Thienylcarbonylsulfanyl)propanamido]essigsäure-DL-Lysin-Salz (1:1)
ASK #22850		
	Chemical Abstract Service Nr.	149676-40-4
	Formelstamm	C17-H20-F-N3-O3 . C-H4-O3-S . 2 H2-O
	Molgewicht	465.4936
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ FN ₃ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Pefloxacinmesilat-Dihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L21,v.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1460; Ph.Eur.2008,6.0/1460; Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.08/1460
	2. Bezeichnung	1-Ethyl-6-fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1) 2 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Pefloxacinmesilat 2 HO
ASK #22851		
	Chemical Abstract Service Nr.	72558-82-8
	Molgewicht	546.5761
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₆ O ₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ceftazidim
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxyimino]acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-3-pyridiniummethyl-3-cephem-4-carboxylat
ASK #22852		
	Chemical Abstract Service Nr.	112-34-5
	Molgewicht	162.2267
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ O ₃
	2. Bezeichnung	2-(2-Butoxyethoxy)ethan-1-ol
	Zitat Bezeichnung 2	GII
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Diethylenglycolmonobutylether
ASK #22855		
	Chemical Abstract Service Nr.	59263-76-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	34154-59-1; 60872-67-5; 61370-01-2
	Formelstamm	C15-H23-N-O . Cl-H
	Molgewicht	269.8102
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Meptazinolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27
2. Bezeichnung 3-(3-Ethyl-1-methylazepan-3-yl)phenol-hydrochlorid

ASK #22858

Chemical Abstract Service Nr. 54017-73-1
Molgewicht 6039.6217
Bruttoformel $C_{257}H_{375}N_{73}O_{83}S_7$
Vorzugsbezeichnung Murodermin
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 SGK
2. Bezeichnung epidermaler Wachstumsfaktor (aus der Speicheldrüse der Maus)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #22859

Chemical Abstract Service Nr. 37686-84-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 85649-11-2
Molgewicht 340.4625
Bruttoformel $C_{20}H_{28}N_4O$
Vorzugsbezeichnung Tergurid
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 GSBL; Pharmavista; Orph.Desig.:EU/3/07/499,3/12/1096; RTECS; IGS; CAS; PubChem
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-*N*-(6-methylergolin-8 -yl)harnstoff
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dihydrolisurid; 1,1-Diethyl-3-(6-methyl-8alpha-ergolinyl)harnstoff; 1,1-Diethyl-3-(6-methylergolin-8alpha-yl)harnstoff; Transdihydrolisurid; 1,1-Diethyl-3-[(6aR,9S,10aR)-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]harnstoff; 1,1-Diethyl-3-[(8alpha)-6-methylergolin-8-yl]harnstoff; trans-Dihydrolisurid; *N*-(D-6-Methyl-8-isoergolinyl)-*N'*,*N'*-diethylharnstoff; TDHL

ASK #22860

Chemical Abstract Service Nr. 66508-53-0
Formelstamm $(C_4H_8N-O_5-P)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 183.0997
Bruttoformel $C_4H_{10}NO_5P$
Vorzugsbezeichnung Fosmidomycin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung 3-(*N*-Hydroxyformamido)propylphosphonsäure

ASK #22861

Chemical Abstract Service Nr. 9010-53-1
Molgewicht 15500

Vorzugsbezeichnung	Ulinastatin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9548; MAR27
2. Bezeichnung	Glycoprotein aus Urin vom Menschen
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
ASK #22862	
Chemical Abstract Service Nr.	41992-23-8
Molgewicht	341.1211
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₆ GeN ₂
Vorzugsbezeichnung	Spirogermanium
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	3-(8,8-Diethyl-2-aza-8-germaspiro[4.5]decan-2-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(8,8-Diethyl-2-aza-8-germaspiro[4.5]decan-2-yl)propyl]dimethylazan
ASK #22863	
Chemical Abstract Service Nr.	41992-22-7
Formelstamm	C17-H36-Ge-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht	414.043
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₈ Cl ₂ GeN ₂
Vorzugsbezeichnung	Spirogermaniumdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	3-(8,8-Diethyl-2-aza-8-germaspiro[4.5]decan-2-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(8,8-Diethyl-2-aza-8-germaspiro[4.5]decan-2-yl)propyl]dimethylazan-dihydrochlorid
ASK #22864	
Chemical Abstract Service Nr.	63521-85-7
Molgewicht	527.5199
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Esorubicin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-(3-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy- - <i>L</i> - <i>threo</i> -hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #22865	
Chemical Abstract Service Nr.	58957-92-9
Molgewicht	497.4939
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Idarubicin
International Nonproprietary Name	INN.L22

	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-Acetyl-7-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- β -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,9,11-trihydroxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #22866	Chemical Abstract Service Nr.	80125-14-0
	Molgewicht	371.2694
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ BrN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Remoxiprid
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	3-Brom- <i>N</i> -[[(2 <i>S</i>)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2,6-dimethoxybenzamid
ASK #22867	Chemical Abstract Service Nr.	82115-62-6
	Molgewicht	16000
	Vorzugsbezeichnung	Interferon gamma
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	Zitat Bezeichnung 1	ROMP7; SGK; USMI10
	2. Bezeichnung	Immun-Interferon (ein abgesondertes Protein, das bisher als Immun-Interferon bekannt ist und das nach der Information, die durch eine Art von Interferon-Genen codiert ist, hergestellt wird)
ASK #22868	Chemical Abstract Service Nr.	64228-81-5
	Formelstamm	(C53-H72-N2-O12)2+ 2(C6-H5-O3-S) ⁻
	Molgewicht	1243.4792
	Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₂ N ₂ O ₁₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Atracuriumbesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1970; GII; Ph.Eur.2005,5.2/1970; DTOX
	2. Bezeichnung	2,2'-[Pentan-1,5-diylbis[oxy(3-oxopropan-3,1-diyl)]]bis{1-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-ium}bis(benzolsulfonat)
ASK #22869	Chemical Abstract Service Nr.	60762-57-4
	Molgewicht	226.3168
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirlindol
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	Zitat Bezeichnung 1	DTOX
	2. Bezeichnung	8-Methyl-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -pyrazino[3,2,1- <i>jk</i>]carbazol
ASK #22870	Chemical Abstract Service Nr.	54955-06-5

Formelstamm	C15-H18-N2 . Cl-H
Molgewicht	262.7778
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Pirlindolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	8-Methyl-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -pyrazino[3,2,1- <i>jk</i>]carbazol-hydrochlorid
ASK #22871	
Chemical Abstract Service Nr.	31218-83-4
Molgewicht	281.3089
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ NO ₄ PS
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){(2 <i>E</i>)-3-[(ethylamino)(methoxy)phosphorothioxy]but-2-enoat}
3. Bezeichnung	Propetamphos
Zitat Bezeichnung 3	BSI; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ISO; USMI13; Perkow; GII; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #22872	
Chemical Abstract Service Nr.	98-11-3
Formelstamm	(C6-H5-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	158.175
Bruttoformel	C ₆ H ₆ O ₃ S
2. Bezeichnung	Benzolsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
ASK #22873	
Chemical Abstract Service Nr.	71990-00-6
Molgewicht	315.4498
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bremazocin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-[(1-hydroxycyclopropyl)methyl]-11,11-dimethyl-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
ASK #22874	
Chemical Abstract Service Nr.	75554-03-9
Formelstamm	C20-H29-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	351.9107
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bremazocinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-(1-hydroxycyclopropylmethyl)-11,11-dimethyl-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-hydrochlorid
ASK #22875	

Chemical Abstract Service Nr. 93821-75-1
Molgewicht 285.3807
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Butinazocin
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,6*R*)-3-(But-3-in-1-yl)-1,1-dimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-6,8-diol
 ASK #22876

Chemical Abstract Service Nr. 80-54-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 39390-70-0
Molgewicht 204.308
Bruttoformel C₁₄H₂₀O
2. Bezeichnung 3-(4-*tert*-Butylphenyl)-2-methylpropanal
3. Bezeichnung 2-(4-*tert*-Butylbenzyl)propanal
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #22877
Chemical Abstract Service Nr. 63204-23-9
Formelstamm C₁₉-H₂₁-N₅-O₃-S . 2 Cl-H
Molgewicht 472.3886
Bruttoformel C₁₉H₂₃Cl₂N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Oxmetidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung 5-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]-2-({2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}amino)pyrimidin-4(1*H*)-on-dihydrochlorid

ASK #22879
2. Bezeichnung Bariumglas (x% BaO), behandelt mit (3-Trimethoxysilylpropyl)methacrylat
 ASK #22880

Chemical Abstract Service Nr. 77-89-4
Molgewicht 318.3197
Bruttoformel C₁₄H₂₂O₈
2. Bezeichnung Triethyl[2-(acetyloxy)propan-1,2,3-tricarboxylat]
3. Bezeichnung Triethyl(2-acetoxypropan-1,2,3-tricarboxylat)
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym O-Acetyltriethylcitrat

ASK #22882
Chemical Abstract Service Nr. 53772-83-1
Molgewicht 400.9647
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂OS

Vorzugsbezeichnung	Zuclopenthixol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2-(4-{3-[(9Z)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethan-1-ol
ASK #22883	
Chemical Abstract Service Nr.	58045-23-1
Formelstamm	C22-H25-Cl-N2-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht	473.8866
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ Cl ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Zuclopenthixoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-(4-{3-[(9Z)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethan-1-ol-dihydrochlorid
ASK #22884	
Chemical Abstract Service Nr.	79944-58-4
Molgewicht	204.2252
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Idazoxan
International Nonproprietary Name	INNv.L49
Zitat Bezeichnung 1	PubMed
2. Bezeichnung	2-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #22885	
Chemical Abstract Service Nr.	79944-56-2
Formelstamm	C11-H12-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	240.6861
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Idazoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L49)
2. Bezeichnung	2-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
ASK #22886	
Chemical Abstract Service Nr.	4938-00-5
Formelstamm	(C5-H6-O4-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	164.1796
Bruttoformel	C ₅ H ₈ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Danostein
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	3-(Carboxymethylsulfanyl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	3-Thiahexandisäure
ASK #22887		
	Chemical Abstract Service Nr.	88150-42-9
	Molgewicht	408.8759
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClN ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Amlodipin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-Ethyl)(5-methyl){(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
ASK #22888		
	Chemical Abstract Service Nr.	88150-47-4
	Formelstamm	C20-H25-Cl-N2-O5 . C4-H4-O4
	Molgewicht	524.9481
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClN ₂ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Amlodipinmaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-Ethyl)(5-methyl){(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #22889		
	Chemical Abstract Service Nr.	96164-19-1
	Molgewicht	408.3215
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Peraclopon
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-({[(<i>E</i>)-(4-Chlorphenyl)methyliden]amino}oxy)-3-[4-(2-chlorphenyl)piperazin-1-yl]propan-2-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Chlorbenzaldehyd[(<i>E</i>)-O-{3-[4-(2-chlorphenyl)piperazin-1-yl]-2-hydroxypropyl}oxim]
ASK #22890		
	Formelstamm	C20-H23-Cl2-N3-O2 . Cl-H
	Molgewicht	444.7825
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ Cl ₃ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Peracloponhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-({[(<i>E</i>)-(4-Chlorphenyl)methyliden]amino}oxy)-3-[4-(2-chlorphenyl)piperazin-1-yl]propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22891		
	Chemical Abstract Service Nr.	103598-03-4
	Molgewicht	295.374

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Esmolol
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[(2 <i>R</i>)-3-(4-{2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)propanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Methyl(3-{4-[2-hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]phenyl}propanoat)

ASK #22892

Chemical Abstract Service Nr.	81161-17-3
Formelstamm	C16-H25-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	331.8349
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Esmololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[(2 <i>R</i>)-3-(4-{2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)propanoat]-hydrochlorid

ASK #22893

Chemical Abstract Service Nr.	39543-79-8
Formelstamm	C16-H21-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	327.8032
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Befunololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-(7-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-1-benzofuran-2-yl)ethanon-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-{7-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-1-benzofuran-2-yl}ethanon-hydrochlorid

ASK #22894

Chemical Abstract Service Nr.	58486-36-5
Formelstamm	2(C19-H16-Cl-F-N3-O5-S) ⁻ Mg2+ . 8 H2-O
Molgewicht	1074.1549
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₂ Cl ₂ F ₂ MgN ₆ O ₁₀ S ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1) 8 H ₂ O
3. Bezeichnung	Flucloxacillin-Magnesium-Octahydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Flucloxacillin-Magnesium-Octahydrat; Flucloxacillin-Hemimagnesium 4 HO; Flucloxacillin-Hemimagnesium-Tetrahydrat

ASK #22895

Chemical Abstract Service Nr.	36735-22-5
--------------------------------------	------------

Molgewicht	386.7943
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ ClF ₄ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Quazepam
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); DTOX; GII; USAN
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-thion
ASK #22898	
Chemical Abstract Service Nr.	2078-54-8
Molgewicht	178.2707
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O
Vorzugsbezeichnung	Propofol
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1558; PHARMEUROPA10.1,16.1; BP2001-2010; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1558; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1558; USAN; USP27/S2(2004)
2. Bezeichnung	2,6-Bis(propan-2-yl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Disoprofol; 2,6-Diisopropylphenol
ASK #22899	
Chemical Abstract Service Nr.	68844-77-9
Molgewicht	458.5703
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Astemizol
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1067; Ph.Eur.2005,5.0/1067; DTOX; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1067
2. Bezeichnung	1-[(4-Fluorphenyl)methyl]- <i>N</i> -{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan
ASK #22909	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-19-2
Molgewicht	90.4416
Bruttoformel	ClNaO ₂
2. Bezeichnung	Natriumchlorit
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #22917	
Chemical Abstract Service Nr.	4533-89-5
Molgewicht	476.5344
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ FO ₇
Vorzugsbezeichnung	Flunisolid-21-acetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI13

2. Bezeichnung 21-Acetyloxy-6-fluor-11-hydroxy-16,17-(propan-2-ylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 21-Acetoxy-6alpha-fluor-11beta-hydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #22919

Chemical Abstract Service Nr. 5873-57-4

Formelstamm (C₄H₂O₄)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 138.054

Bruttoformel C₄H₃NaO₄

2. Bezeichnung Fumarsäure-Mononatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumhydrogenfumarat

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

Synonym (E)-Butendisäure-Mononatriumsalz

ASK #22920

Chemical Abstract Service Nr. 122-46-3

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel C₉H₁₀O₂

2. Bezeichnung (3-Methylphenyl)acetat

3. Bezeichnung *m*-Tolylacetat

ASK #22925

Chemical Abstract Service Nr. 918-04-7

Formelstamm (C₂H₅O₄S)⁻ Na⁺

Molgewicht 148.1135

Bruttoformel C₂H₅NaO₄S

2. Bezeichnung Natrium-1-hydroxyethansulfonat

3. Bezeichnung 1-Hydroxyethansulfonsäure-Natriumsalz

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

Synonym Acetaldehyd-Natriumbisulfit

ASK #22929

**Chemical
Abstract Service
Nr.** 78439-06-2

Molgewicht 636.6525

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-((2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxyimino]acetamido)-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat 5 H₂O

3. Bezeichnung Ceftazidim-Pentahydrat

EAB6.5,7.0+6,8.0,9.0+3,10.0(2009-2022)/1405

Zitat
Bezeichnung 3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-8-oxo-3-(pyridinomethyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat 5 HO; Ceftazidim-Pentahydrat (Ph.Eur.); Ceftazidim (Ph.Eur.); Ceftazidim 5 HO; (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-3-(pyridinomethyl)-3-cephem-4-carboxylat 5 HO; Ceftazidim '

ASK #22950

Chemical Abstract Service Nr. 66866-63-5

Molgewicht 1296.4771

Bruttoformel C₆₅H₈₅N₁₇O₁₂

Vorzugsbezeichnung Lutrelin

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-N-methyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid

ASK #22951

Chemical Abstract Service Nr. 65472-88-0

Molgewicht 287.3981

Bruttoformel C₂₁H₂₁N

Vorzugsbezeichnung Naftifin

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung (2E)-N-Methyl-N-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-phenylprop-2-en-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(E)-Cinnamyl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan; Naftifungin

ASK #22952

Chemical Abstract Service Nr. 65473-14-5

Formelstamm C₂₁H₂₁N . Cl-H

Molgewicht 323.8591

Bruttoformel C₂₁H₂₂ClN

Vorzugsbezeichnung Naftifinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L20)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (2E)-N-Methyl-N-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-phenylprop-2-en-1-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Naftifunginhydrochlorid; [(E)-Cinnamyl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan-hydrochlorid

ASK #22953

Chemical Abstract Service Nr. 55254-34-7

Formelstamm (C₃₃H₂₈O₁₆)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 726.5454

Bruttoformel C₃₃H₂₈Na₂O₁₆

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(silibinin-*C*-2',3-disuccinat)

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L17)

2. Bezeichnung ({6-[3-(3-Carboxypropanoyloxy)-5,7-dihydroxy-4-oxo-3,4-dihydro-2*H*-chromen-2-yl]-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methyl}(3-carboxypropanoat)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Silibinin-*C*-2',3-bis(hydrogensuccinat)-Dinatriumsalz;
{6-[3-(3-Carboxypropanoyloxy)-5,7-dihydroxy-4-oxochroman-2-yl]-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl}hydrogensuccinat-Dinatriumsalz

ASK #22954

Chemical Abstract Service Nr. 67113-62-6

Formelstamm (C33-H28-O16)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 682.5817

Bruttoformel C₃₃H₃₀O₁₆

Vorzugsbezeichnung Silibinin-*C*-2',3-bis(hydrogensuccinat)

**International Nonproprietary
Name** (INN.L17)

2. Bezeichnung ({6-[3-(3-Carboxypropanoyloxy)-5,7-dihydroxy-4-oxo-3,4-dihydro-2*H*-chromen-2-yl]-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methyl}(3-carboxypropanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {6-[3-(3-Carboxypropanoyloxy)-5,7-dihydroxy-4-oxochroman-2-yl]-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl}hydrogensuccinat

ASK #22955

Chemical Abstract Service Nr. 4444-23-9

Formelstamm (C6-H4-O8-S2)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 270.237

Bruttoformel C₆H₆O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Persilinsäure

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzol-1,4-disulfonsäure

ASK #22956

Chemical Abstract Service Nr. 57775-25-4

Formelstamm C6-H6-O8-S2 . 2(C4-H11-N)

Molgewicht 416.5107

Bruttoformel C₁₄H₂₈N₂O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Bis(*N*-ethylethanaminium)persilat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzol-1,4-disulfonsäure-*N*-Ethylethanamin-Salz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Persilinsäure-Diethylazan-Salz (1:2)

ASK #22957

Chemical Abstract Service Nr.	81840-15-5
Molgewicht	395.4516
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vesnarinon
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	6-[4-(3,4-Dimethoxybenzoyl)piperazin-1-yl]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #22959	
Chemical Abstract Service Nr.	69-25-0
Molgewicht	1188.3958
Bruttoformel	C ₅₄ H ₈₅ N ₁₃ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Eledoisin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3491
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-prolyl-L-seryl-L-lysyl-L-aspartyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-isoleucylglycyl-L-leucyl-L-methioninamid
ASK #22960	
Chemical Abstract Service Nr.	21256-18-8
Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₄ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	293.3166
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxaprozin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; DTOX; GII; USAN; USP27/S2(2004); MAR28
2. Bezeichnung	3-(4,5-Diphenyl-1,3-oxazol-2-yl)propansäure
ASK #22961	
Chemical Abstract Service Nr.	70639-48-4
Molgewicht	461.553
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₉ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Etisomicin
International Nonproprietary Name	INNv.L47
2. Bezeichnung	O-3-Desoxy-3-ethylamino-4-C-methyl-β-L-arabinopyranosyl-(1→6)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy-β-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1→4)]-2-desoxy-D-streptamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	O-3-Desoxy-3-ethylamino-4-C-methyl-beta-L-arabinopyranosyl-(1-->4)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy-alpha-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1-->6)]-2-desoxy-L-streptamin
ASK #22962	
Chemical Abstract Service Nr.	81244-99-7
Formelstamm	C ₂₀ H ₃₉ N ₅ O ₇ . 2.5 H ₂ O ₄ S
Molgewicht	1413.4983
Bruttoformel	C ₄₀ H ₈₈ N ₁₀ O ₃₄ S ₅

Vorzugsbezeichnung	Etisomicin-2.5-sulfat
International Nonproprietary Name	(INNv.L47)
2. Bezeichnung	O-3-Desoxy-3-ethylamino-4- <i>C</i> -methyl- -L-arabinopyranosyl-(1 6)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D- <i>glycero</i> -hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (2:5)
ASK #22963	
Chemical Abstract Service Nr.	5306-85-4
Molgewicht	174.1944
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₄
2. Bezeichnung	1,4:3,6-Dianhydro-2,5-di- <i>O</i> -methyl-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethylisosorbid
ASK #22964	
Chemical Abstract Service Nr.	29899-95-4
Molgewicht	499.424
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ Cl ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Clobenosid
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Ethyl[5,6-bis- <i>O</i> -[(4-chlorphenyl)methyl]-3- <i>O</i> -propyl- -D-glucofuranosid]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl[5,6-bis- <i>O</i> -(4-chlorbenzyl)-3- <i>O</i> -propyl-D-glucofuranosid]
ASK #22965	
Chemical Abstract Service Nr.	56420-45-2
Molgewicht	543.5193
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ NO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Epirubicin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	(8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- α -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion; Pidorubicin
ASK #22966	
Chemical Abstract Service Nr.	56390-09-1
Formelstamm	C27-H29-N-O11 . Cl-H
Molgewicht	579.9802
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ ClNO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Epirubicinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0.5.0+6,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2018)/1590; GII
2. Bezeichnung	(8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- α -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid; Pidorubicinhydrochlorid
ASK #22967	
Chemical Abstract Service Nr.	57775-26-5
Formelstamm	(C13-H11-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	344.3602
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sultosilinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-(4-methylbenzolsulfonyloxy)benzolsulfonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxy-5-(tosyloxy)benzolsulfonsäure
ASK #22968	
Chemical Abstract Service Nr.	57775-27-6
Formelstamm	C13-H12-O7-S2 . C4-H10-N2
Molgewicht	430.4958
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sultosilinsäure-Piperazinsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-(4-methylbenzolsulfonyloxy)benzolsulfonsäure-Piperazinsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxy-5-(tosyloxy)benzolsulfonsäure-Piperazinsalz (1:1)
ASK #22970	
Chemical Abstract Service Nr.	82419-36-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	303013-04-9; 83380-47-6; 85344-55-4; 860813-30-5; 86784-41-0
Formelstamm	(C18-H19-F-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	361.3675
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	

USP25-40(2002-2017); EP3.3+4,4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2000-2016)/1455; MAR2010; Phpa9.3(1997); USMI11; GII; EAB3.3+4,4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2000-2016)/1455; MAR29; BP2001-2017; USAN

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure
ASK #22974

Chemical Abstract Service Nr. 87721-62-8

Molgewicht 327.3513

Bruttoformel C₁₅H₂₂FN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Flestolol

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Hydroxy-3-[[1-(carbamoylamino)-2-methylpropan-2-yl]amino]propyl](2-fluorbenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-Hydroxy-3-[2-(ureidomethyl)propan-2-ylamino]propyl}(2-fluorbenzoat)

ASK #22975

Chemical Abstract Service Nr. 88844-73-9

Formelstamm C15-H22-F-N3-O4 . H2-O4-S

Molgewicht 425.4298

Bruttoformel C₁₅H₂₄FN₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Flestololsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Hydroxy-3-[[1-(carbamoylamino)-2-methylpropan-2-yl]amino]propyl](2-fluorbenzoat)-sulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-Hydroxy-3-[2-(ureidomethyl)propan-2-ylamino]propyl}(2-fluorbenzoat)-sulfat (1:1)

ASK #22977

Chemical Abstract Service Nr. 15690-14-9

Formelstamm (C6-H13-N4-O2)⁻ Na⁺

Molgewicht 196.1828

Bruttoformel C₆H₁₃N₄NaO₂

Vorzugsbezeichnung Arginin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym L-Arginin-Natriumsalz

ASK #22978

Chemical Abstract Service Nr. 74050-98-9

Molgewicht 395.4268

Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Ketanserin

International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN
2. Bezeichnung	3-[2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #22980	
Chemical Abstract Service Nr.	85320-68-9
Molgewicht	380.4586
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amosulalol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]ethyl]-2-methylbenzolsulfonamid
ASK #22981	
Chemical Abstract Service Nr.	70958-86-0
Formelstamm	C18-H24-N2-O5-S . Cl-H
Molgewicht	416.9195
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amosulalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]ethyl]-2-methylbenzolsulfonamid-hydrochlorid
ASK #22982	
Chemical Abstract Service Nr.	94470-67-4
Molgewicht	286.3257
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cromakalim
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-(2-oxopyrrolidin-1-yl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-6-carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-(2-oxopyrrolidin-1-yl)chroman-6-carbonitril
ASK #22983	
Chemical Abstract Service Nr.	4759-48-2
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Isotretinoin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/1019; BP2001-2017; GII; USP25-39(2002-2016); MAR2010-2016; EP4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016); Phpa5.3,18.1,20.2,28.4(1993-2016); MAR28
2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	13-cis-Retinoesäure
ASK #22984		
	Chemical Abstract Service Nr.	83200-10-6
	Molgewicht	520.7889
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Anipamil
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	1,7-Bis(3-methoxyphenyl)-3-methyl-3-azanonadecan-7-carbonitril
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-{3-[(3-Methoxyphenethyl)(methyl)amino]propyl}-2-(3-methoxyphenyl)tetradecannitril
ASK #22985		
	Formelstamm	C34-H52-N2-O2 . Cl-H
	Molgewicht	557.2498
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Anipamilhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	1,7-Bis(3-methoxyphenyl)-3-methyl-3-azanonadecan-7-carbonitril-hydrochlorid
ASK #22986		
	Chemical Abstract Service Nr.	62568-57-4
	Molgewicht	848.8136
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₈ N ₁₀ O ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	Emideltid
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	L-Tryptophyl-L-alanylglycylglycyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-serylglycyl-L-glutaminsäure
ASK #22987		
	Chemical Abstract Service Nr.	72496-41-4
	Molgewicht	627.6357
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirarubicin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	(8S,10S)-10-{3-Amino-2,3,6-tridesoxy-4-O-[(2R)-oxan-2-yl]- -L-lyxo-hexopyranosyloxy}-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(8S,10S)-10-{3-Amino-2,3,6-tridesoxy-4-O-[(R)-tetrahydropyran-2-yl]-alpha-L-lyxo-hexopyranosyloxy}-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #22988		

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm C32-H37-N-O12 . Cl-H

Molgewicht 664.0966

Bruttoformel C₃₂H₃₈ClNO₁₂

Vorzugsbezeichnung Pirarubicinhydrochlorid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L29)

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-{3-Amino-2,3,6-tridesoxy-4-O-[(2*R*)-oxan-2-yl]- -L-lyxo-hexopyranosyloxy}-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (8S,10S)-10-{3-Amino-2,3,6-tridesoxy-4-O-[(R)-tetrahydropyran-2-yl]-alpha-L-lyxo-hexopyranosyloxy}-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

ASK #22989

Chemical Abstract Service Nr. 66203-00-7

Molgewicht 363.4082

Bruttoformel C₁₈H₂₅N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Carocainid

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 1-{4,7-Dimethoxy-6-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]-1-benzofuran-5-yl}-3-methylharnstoff

ASK #22990

Formelstamm C18-H25-N3-O5 . Cl-H

Molgewicht 399.8691

Bruttoformel C₁₈H₂₆ClN₃O₅

Vorzugsbezeichnung Carocainidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 1-{4,7-Dimethoxy-6-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]-1-benzofuran-5-yl}-3-methylharnstoff-hydrochlorid

ASK #22991

Chemical Abstract Service Nr. 56211-40-6

Molgewicht 348.42

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₃S

2. Bezeichnung 4-(3-Methylanilino)-N-[(propan-2-yl)carbamoyl]pyridin-3-sulfonamid

3. Bezeichnung Torasemid

Zitat Bezeichnung 3 GII; RÖMP2023; MAR29; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2132

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 1-(1-Methylethyl)-3-[[4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl]sulfonyl]harnstoff; 1-Isopropyl-3-[4-(m-toluidino)-3-pyridylsulfonyl]harnstoff; Wasserfreies Torasemid

ASK #22992

Chemical Abstract Service Nr. 81397-66-2

Formelstamm (C25-H39-O5)⁻ H⁺

Molgewicht	420.5821
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Trimoprostilacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(<i>E</i> -3 <i>R</i>)-3-Acetyloxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-3-methyl-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5Z,13E-15R)-15-Acetoxy-11α,16,16-trimethyl-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure; (Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(<i>E</i> -3 <i>R</i>)-3-Acetoxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-3-methyl-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure

ASK #22993

Chemical Abstract Service Nr.	6145-29-5
Formelstamm	(C-H2-O6-P2)4 ⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	263.9296
Bruttoformel	CH ₂ Na ₄ O ₆ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Tetranatriummedronat
International Nonproprietary Name	(INNv.L39)
2. Bezeichnung	Methylenbis(phosphonsäure)-Tetranatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Medronsäure-Tetranatriumsalz

ASK #22994

Chemical Abstract Service Nr.	76584-70-8
Formelstamm	(C16-H31-Na-O4)n
Molgewicht	310.4047
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₁ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Valproat-Seminatrium
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Oligo[2-propylpentansäure-Natriumsalz (2:1)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Divalproex-Natrium

ASK #22995

Chemical Abstract Service Nr.	71620-89-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	71621-36-8; 98769-81-4; 98769-83-6
Molgewicht	313.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Reboxetin
International Nonproprietary Name	INN.L26

ASK #22996	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-(2-Ethoxyphenoxy)(phenyl)methyl]morpholin
	Chemical Abstract Service Nr.	98769-84-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	141425-90-3; 98769-82-5
	Formelstamm	C19-H23-N-O3 . C-H4-O3-S
	Molgewicht	409.4965
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Reboxetinmesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L26,v.L18
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-(2-Ethoxyphenoxy)(phenyl)methyl]morpholin-methansulfonat (1:1)
ASK #22997	Chemical Abstract Service Nr.	81167-16-0
	Molgewicht	244.289
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Imiloxan
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-{[(2 <i>R</i>)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl}-1-ethyl-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #22998	Chemical Abstract Service Nr.	86710-23-8
	Formelstamm	C14-H16-N2-O2 . Cl-H
	Molgewicht	280.75
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Imiloxanhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
ASK #22999	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-{[(2 <i>R</i>)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl}-1-ethyl-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
	Molgewicht	560.6557
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₇ FN ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Fluocortin-(1-Benzylimidazol-2-ylmethyl)
	International Nonproprietary Name	(INN.L14)
	2. Bezeichnung	(1-Benzylimidazol-2-ylmethyl)(6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-oat)
ASK #23000	Molgewicht	470.5331
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ FN ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Fluocortin-(Pyrazol-1-ylmethyl)
	International Nonproprietary Name	(INN.L14)

2. Bezeichnung (Pyrazol-1-ylmethyl)(6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-olat)
ASK #23001

Chemical Abstract Service Nr. 7440-54-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 87677-94-9

Molgewicht 157.25

Bruttoformel Gd

2. Bezeichnung Gadolinium

Zitat Bezeichnung 2 USMI12; ROMP9

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Gadolinium, elementar

ASK #23004

Chemical Abstract Service Nr. 21734-43-0

Molgewicht 197.1879

Bruttoformel C₉H₁₁NO₄

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxy-*N*-(2-hydroxyethyl)benzamid

ASK #23006

Chemical Abstract Service Nr. 64544-07-6

Molgewicht 510.4745

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₄O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Cefuroximaxetil

International Nonproprietary Name INN.L16,v.L48

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.7/1300; Ph.Eur.2008,6.0/1300; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1300

2. Bezeichnung [(1*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl][(6*R*,7*R*)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*RS*)-1-Acetoxyethyl][(7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat];
[(*RS*)-1-Acetoxyethyl][(6*R*,7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]

ASK #23007

Chemical Abstract Service Nr. 26615-21-4

Molgewicht 331.8596

Bruttoformel C₁₈H₁₈ClNOS

Vorzugsbezeichnung Zotepin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI10

2. Bezeichnung 2-(8-Chlordibenzo[*b,f*]thiepin-10-yloxy)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(8-Chlordibenzo[*b,f*]thiepin-10-yloxy)ethyl]dimethylazan

ASK #23009

Chemical Abstract Service Nr.	106133-20-4
Molgewicht	408.5117
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tamsulosin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	5-[(2 <i>R</i>)-2-[[2-(2-Ethoxyphenoxy)ethyl]amino]propyl]-2-methoxybenzolsulfonamid

ASK #23010

Chemical Abstract Service Nr.	106463-17-6
Formelstamm	C20-H28-N2-O5-S . Cl-H
Molgewicht	444.9727
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tamsulosinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.7/2131; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/2131
2. Bezeichnung	5-[(2 <i>R</i>)-2-[[2-(2-Ethoxyphenoxy)ethyl]amino]propyl]-2-methoxybenzolsulfonamid-hydrochlorid

ASK #23012

Chemical Abstract Service Nr.	62571-87-3
Molgewicht	405.6138
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Minaxolon
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	11 -Dimethylamino-2 -ethoxy-3 -hydroxy-5 -pregnan-20-on

ASK #23013

Chemical Abstract Service Nr.	31428-61-2
Molgewicht	215.7031
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiamenidin
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-4-methylthiophen-3-yl)imidazolidin-2-imin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Chlor-4-methyl-3-thienyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #23014

Chemical Abstract Service Nr.	51274-83-0
--------------------------------------	------------

Formelstamm	C8-H10-Cl-N3-S . Cl-H
Molgewicht	252.164
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiamenidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-4-methylthiophen-3-yl)imidazolidin-2-imin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Chlor-4-methyl-3-thienyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #23015	
Chemical Abstract Service Nr.	94-12-2
Molgewicht	179.2157
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Risocain
International Nonproprietary Name	INNv.L26
2. Bezeichnung	Propyl(4-aminobenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.8013
ASK #23016	
Chemical Abstract Service Nr.	86696-86-8
Molgewicht	182.2428
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Tenilsetam
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(Thiophen-2-yl)piperazin-2-on
ASK #23018	
Chemical Abstract Service Nr.	58581-89-8
Molgewicht	381.8985
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Azelastin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	4-[(4-Chlorphenyl)methyl]-2-(1-methylazepan-4-yl)phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-Chlorbenzyl)-2-(1-methylazepan-4-yl)phthalazin-1(2H)-on
ASK #23019	
Chemical Abstract Service Nr.	61789-40-0

2. Bezeichnung	2-[(3-Kokosfettsäureamidopropyl)dimethylazaniumyl]acetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cocamidopropylbetain; 3-Amino-N-(carboxymethyl)-N,N-dimethyl-1-propanaminium-N-Kokosacylderivate-Hydroxide-innere-Salze; Cocamidopropylbetain-Lösung 38 Prozent; (3-Cocosfettsäureamidopropyl)dimethylazaniumylacetat; Cocamidopropylbetain; (3-Cocosfettsäureamidopropyl)dimethylammonioacetat; N-(3-Kokosfettsäureamidopropyl)-N,N-dimethylglyciniumat; Cocosfettsäureamidopropylbetain; Cocamidopropyldimethylglycin; Kokosfettsäureamidopropylbetain; Cocamidopropylbetain-Lösung 30 Prozent

ASK #23020

2. Bezeichnung	{2-Alkanoyl(C ₈ -C ₁₈)-1-[2-(carboxylatomethoxy)ethyl](4,5-dihydroimidazol-1-yl)}acetat-Natriumsalz
-----------------------	--

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #23021

Formelstamm	(C3-H4-O12-P4)8 ⁻ 8H ⁺
Molgewicht	364.0152
Bruttoformel	C ₃ H ₁₂ O ₁₂ P ₄

2. Bezeichnung Propan-1,1,3,3-teträyltetrakis(phosphonsäure)

ASK #23025

Chemical Abstract Service Nr.	53714-56-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102586-10-7; 71873-71-7; 72648-87-4
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Leuporelin
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	USMI14; NCI.Dict; MAR2014; ROMP2014; Pharmavista; KEGG; BAN; PubChem; ChemIDplus; CAS; Hager2013; EUTCT; MAR29; (JAN); ChemSpider; MeSH
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; Hager2013; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	pGlu-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NHEt; pGlu-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NHCH; 5-Oxo-PHWSYDLLRP-NHCH; Glp-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NHEt; Leuprolid; PHWSYLLRP, [1]5-Oxo-[6]D-[9]-ethylamid-Derivat; (D-Leu(6))-des-Gly(10)-LH-RH-ethylamid; 5-Oxo-Pro-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NH-CH; Gonadorelin[6-D-Leu,9-Pro-NHEt,des-10-Gly-NH]; Des-Gly(10)-D-Leu(6)-LH-RH-ethylamid; Luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica), [6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]

ASK #23026

Chemical Abstract Service Nr.	88793-81-1
Formelstamm	C59-H84-N16-O12 . x C2-H4-O2
Molgewicht	1269.4526
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₈ N ₁₆ O ₁₄
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x), x = 1,0-2,0
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
3. Bezeichnung	Leuporelin (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

Zitat Bezeichnung 3	Leuprorelinacetat; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Leuprorelinacetat; Leuprorelinacetat (1:x); Leuprorelin ' ; Leuprolidacetat; 5-Oxo-Pro-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NH-CH (.) x CHCOOH; 5-Oxo-PHWSYDLLRP-NHCH (.) x CHCOOH
ASK #23028	
Chemical Abstract Service Nr.	83656-38-6
Molgewicht	256.2584
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	lpramidil
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2-Oxo- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)-1,2 ⁵ ,5-oxadiazol-3,4-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-Diisopropyl-1,2,5-oxadiazol-3,4-dicarboxamid-2-oxid; N,N'-Diisopropyl-2-oxo-1,2lambda(5),5-oxadiazol-3,4-dicarboxamid
ASK #23029	
Chemical Abstract Service Nr.	82219-78-1
Formelstamm	(C16-H14-N7-O5-S4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	513.5942
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₇ O ₅ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Cefuzonam
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(1,2,3-thiadiazol-5-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1,2,3-thiadiazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #23030	
Chemical Abstract Service Nr.	25086-48-0
Formelstamm	(C4-H6-O2) _x . (C2-H4-O) _y . (C2-H3-Cl) _z
2. Bezeichnung	Poly(vinylacetat-co-vinylalkohol-co-vinylchlorid) (x:y:z)
ASK #23031	
2. Bezeichnung	Hydriertes Stärkehydrolysat
3. Bezeichnung	Maltitol-Lösung
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/1236; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1236; Ph.Eur.2002,4.00/1236
ASK #23034	
Chemical Abstract Service Nr.	67452-97-5
Molgewicht	408.9157
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClO ₅
Vorzugsbezeichnung	Alclometason
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	7 -Chlor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #23035

Chemical Abstract Service Nr.	66734-13-2
Molgewicht	521.0422
Bruttoformel	$C_{28}H_{37}ClO_7$
Vorzugsbezeichnung	Alclometason-17,21-dipropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	7 -Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyldipropionat

ASK #23036

Chemical Abstract Service Nr.	38677-85-9
Molgewicht	296.2446
Bruttoformel	$C_{14}H_{11}F_3N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung	Flunixin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN
2. Bezeichnung	2-[2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilino]nicotinsäure

ASK #23037

Chemical Abstract Service Nr.	42461-84-7
Formelstamm	$(C_{14}H_{10}F_3N_2O_2)^- (C_7H_{18}N_2O_5)^+$
Molgewicht	491.4581
Bruttoformel	$C_{21}H_{28}F_3N_3O_7$
Vorzugsbezeichnung	Flunixin-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L14,L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII
2. Bezeichnung	2-[2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carbonsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Flunixinmeglumin für Tiere; 2-[2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilino]nicotinsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #23038

2. Bezeichnung	-(Dodecyl,tetradecyl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-4,5-poly(oxypropylen)-5
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #23039

Chemical Abstract Service Nr.	106719-74-8
Formelstamm	$(C_{16}H_{19}IN_2O_5)2^- 2H^+$
Molgewicht	448.2528
Bruttoformel	$C_{16}H_{21}IN_2O_5$
Vorzugsbezeichnung	Galtifenin

International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3-Iod-2,6-diethylphenylcarbamoyl)methyl]azandiyl-diessigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(3-Iod-2,6-diethylphenylcarbamoylmethyl)iminodiessigsäure
ASK #23040	
Chemical Abstract Service Nr.	68497-62-1
Molgewicht	269.3831
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pramiracetam
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[2-(Diisopropylamino)ethyl]-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid
ASK #23041	
Chemical Abstract Service Nr.	72869-16-0
Formelstamm	C14-H27-N3-O2 . H2-O4-S
Molgewicht	367.4616
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₉ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pramiracetamsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[2-(Diisopropylamino)ethyl]-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid-sulfat (1:1)
ASK #23042	
Chemical Abstract Service Nr.	88579-39-9
Molgewicht	203.2636
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tasuldin
International Nonproprietary Name	INNv.L52
2. Bezeichnung	2-[(Pyridin-3-yl)methylsulfanyl]pyrimidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(3-Pyridylmethylsulfanyl)pyrimidin
ASK #23045	
Chemical Abstract Service Nr.	96513-83-6
Molgewicht	319.4848
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Pentisomid

International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-4-methyl-2-(pyridin-2-yl)pentanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-[2-(Diisopropylamino)ethyl]-4-methyl-2-(2-pyridyl)pentanamid
ASK #23046	
Chemical Abstract Service Nr.	54739-19-4
Molgewicht	284.7817
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Clovoxamin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-[[[(1 <i>E</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxypentyliden]aminooxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxypentan-1-on[(<i>E</i>)-O-(2-aminoethyl)oxim]; 1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxy-1-pentanon-(<i>E</i>)-O-(2-aminoethyl)oxim
ASK #23047	
Chemical Abstract Service Nr.	54739-21-8
Formelstamm	C14-H21-Cl-N2-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	400.8539
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ ClN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Clovoxaminfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	2-[[[(1 <i>E</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxypentyliden]aminooxy]ethanamin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxypentan-1-on[(<i>E</i>)-O-(2-aminoethyl)oxim]-fumarat (1:1)
ASK #23048	
Chemical Abstract Service Nr.	87952-98-5
Molgewicht	426.5683
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Mespirenon
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	7 -Acetylsulfanyl-15 ,16 -methylen-3-oxo-17 -pregna-1,4-dien-21,17-carbolacton
ASK #23049	
Chemical Abstract Service Nr.	75345-27-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68518-54-7; 77539-07-2; 79078-20-9; 83635-69-2
Formelstamm	[(C6-H12-N)n(C16-H36-N2-O6)](2+n) ⁺ (2+n)Cl ⁻
Vorzugsbezeichnung	Polidroniumchlorid

**International
Nonproprietary Name** INN.L33

2. Bezeichnung -[(2*E*)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)azaniumyl]but-2-en-1-yl]- -[tris(2-hydroxyethyl)azaniumyl]poly{[(dimethylazaniumdiyl)-(2*E*)-but-2-en-1,4-diyl]chlorid}dichlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-[(*E*)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)ammonio]but-2-en-1-yl]-omega-[tris(2-hydroxyethyl)ammonio]poly{[(dimethyliminio)-(*E*)-but-2-en-1,4-diyl]chlorid}dichlorid; Polyquaternium 1;
alpha-[(*E*)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)ammonio]-2-butenyl]-omega-[tris(2-hydroxyethyl)ammonio]poly[(dimethyliminio)-(*E*)-2-buten-1,4-diyl-chlorid]-dichlorid

ASK #23051

Chemical Abstract Service Nr. 81982-32-3

Molgewicht 382.4777

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Alpioprid

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-2-methoxy-5-(methylsulfamoyl)-*N*-{[(2*R*)-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-2-yl]methyl}benzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-*N*-(1-Allylpyrrolidin-2-ylmethyl)-4-amino-2-methoxy-5-(methylsulfamoyl)benzamid

ASK #23052

Chemical Abstract Service Nr. 68291-97-4

Molgewicht 212.2257

Bruttoformel C₈H₈N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Zonisamid

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung (1,2-Benzoxazol-3-yl)methansulfonamid

ASK #23053

Chemical Abstract Service Nr. 59227-89-3

Molgewicht 281.4766

Bruttoformel C₁₈H₃₅NO

Vorzugsbezeichnung Laurocapram

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1-Dodecylazepan-2-on

ASK #23056

Chemical Abstract Service Nr. 47082-97-3

Molgewicht 277.3587

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Pargolol

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung 1-*tert*-Butylamino-3-[2-(prop-2-in-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol

ASK #23057

Chemical Abstract Service Nr.	68247-85-8
Molgewicht	1473.5894
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₈ N ₁₈ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Peplomycin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	N ¹ -(3-[[[(1S)-1-Phenylethyl]amino]propyl]bleomycinamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pepleomycin
ASK #23058	
Chemical Abstract Service Nr.	72324-18-6
Formelstamm	(C10-H10-N-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	273.3286
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Stepronin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	N-{2-[(Thiophen-2-yl)carbonylsulfanyl]propanoyl}glycin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Thienylcarbonylsulfanyl)propanamido]essigsäure; Tiofacic
ASK #23059	
Chemical Abstract Service Nr.	72956-09-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107741-96-8
Molgewicht	406.4742
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carvedilol
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USPF32.4(2006),34.3,5,6(2008); GII; Ph.Eur.2002,4.01/1745; USP32/S1(2009)-34(2011); PHARMEUROPA12.2,22.3; CAS; MAR2011; USMI13; MeSH; Ph.Eur.2008,6.0/1745; ROMP2010; BAN; AAN; Eur.Ph.2011,7.0/1745; BP2002-2011; Ph.Eur.2005,5.0/1745; JAN; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(9 <i>H</i> -Carbazol-4-yloxy)-3-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propan-2-ol
ASK #23060	
Chemical Abstract Service Nr.	73647-73-1
Molgewicht	392.5289
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Viprostol
International Nonproprietary Name	INN.L25

Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Methyl[(5Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(1 <i>E</i> ,4 <i>RS</i>)-4-ethenyl-4-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3-hydroxy-5-oxocyclopentyl]hept-5-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(5Z,13E-16RS)-11alpha,16-dihydroxy-9-oxo-16-vinylprosta-5,13-dien-1-oat]; Methyl[(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(<i>E</i> -4 <i>RS</i>)-4-hydroxy-4-vinyloct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-5-enoat]
ASK #23061	
Chemical Abstract Service Nr.	79578-14-6
Molgewicht	450.5633
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Timobeson-17-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	9 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-17 -methylsulfanylcarbonyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-ylacetat
ASK #23062	
Chemical Abstract Service Nr.	6277-14-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114332-99-9
Formelstamm	(C ₃₂ H ₄₇ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	512.7205
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Enoxolonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	3 -(Acetyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3beta-Acetoxy-11-oxoolean-12-en-30-säure
ASK #23063	
Chemical Abstract Service Nr.	29728-34-5
Formelstamm	3(C ₃₂ H ₄₇ O ₅) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	1562.1193
Bruttoformel	C ₉₆ H ₁₄₁ AlO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Enoxolonacetat-Aluminium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	3 -(Acetyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure-Aluminiumsalz (3:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3beta-Acetoxy-11-oxoolean-12-en-30-säure-Aluminiumsalz (3:1); Enoxolonacetat-1/3-Aluminium
ASK #23064	
Chemical Abstract Service Nr.	59859-58-4
Molgewicht	311.418
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Femoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-[(4-Methoxyphenoxy)methyl]-1-methyl-4-phenylpiperidin
ASK #23065	
Chemical Abstract Service Nr.	101626-70-4
Molgewicht	209.3112
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Talipexol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	6-(Prop-2-en-1-yl)-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Allyl-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-ylazan
ASK #23066	
Chemical Abstract Service Nr.	36085-73-1
Formelstamm	C10-H15-N3-S . 2 Cl-H
Molgewicht	282.2331
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ Cl ₂ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Talipexoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	6-(Prop-2-en-1-yl)-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Allyl-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-ylazan-dihydrochlorid
ASK #23067	
Chemical Abstract Service Nr.	64221-86-9
Formelstamm	(C12-H16-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	299.3461
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Imipenem
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002)-33(2010)
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-3-(2-methanimidamidoethylsulfanyl)-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
ASK #23068	
Chemical Abstract Service Nr.	82009-34-5
Formelstamm	(C16-H24-N2-O5-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	358.453
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Cilastatin

International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-carboxyethylsulfanyl]-2-[(1 <i>S</i>)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure
ASK #23069	
Chemical Abstract Service Nr.	81129-83-1
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₄ -N ₂ -O ₅ -S) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	380.4349
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ N ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Cilastatin-Natrium (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-carboxyethylsulfanyl]-2-[(1 <i>S</i>)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure-Mononatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cilastatin-Mononatrium; Natrium[(<i>Z</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-[[[(1 <i>S</i>)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-enoat]; Cilastatin-Natrium
ASK #23070	
Chemical Abstract Service Nr.	74431-23-5
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₆ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	317.3614
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-3-(2-methanimidamidoethylsulfanyl)-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Imipenem-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.7,8.0,9.0+4,10.0(2013-2020)/1226; Imipenem 1 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Imipenem (Ph.Eur.); Imipenem 1 HO
ASK #23071	
Chemical Abstract Service Nr.	79804-71-0
Molgewicht	4670.3077
Bruttoformel	C ₂₀₅ H ₃₃₉ N ₅₉ O ₆₃ S
Vorzugsbezeichnung	Corticoirelin vom Schaf
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	Ser-Gln-Glu-Pro-Pro-Ile-Ser-Leu-Asp-Leu-Thr-Phe-His-Leu-Leu-Arg-Glu-Val-Leu-Glu-Met-Thr-Lys-Ala-Asp-Gln-Leu-Ala-Gln-Gln-Ala-His-Ser-Asn-Arg-Lys-Leu-Leu-Asp-Ile-Ala-NH ₂
ASK #23072	
Chemical Abstract Service Nr.	13551-87-6
Molgewicht	201.1799
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Misonidazol
International Nonproprietary Name	INN.L18

Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-Methoxy-3-(2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)propan-2-ol
ASK #23073	
Chemical Abstract Service Nr.	78718-52-2
Molgewicht	409.4782
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Benexat
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	Benzyl[2-{{{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(carbamimidamidomethyl)cyclohexyl}carbonyl}oxy]benzoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyl{2-[trans-4-(guanidinomethyl)cyclohexylcarbonyloxy]benzoat}
ASK #23074	
Chemical Abstract Service Nr.	78718-25-9
Formelstamm	C23-H27-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	445.9391
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Benexathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	Benzyl(2-{{{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(carbamimidamidomethyl)cyclohexancarbonyl}oxy}benzoat)-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyl{2-[trans-4-(guanidinomethyl)cyclohexylcarbonyloxy]benzoat}-hydrochlorid
ASK #23077	
Chemical Abstract Service Nr.	80529-93-7
Formelstamm	(C14-H18-Gd-N3-O10)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	547.5727
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ GdN ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Gadopentetsäure
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	Dihydrogen[<i>N,N</i> -bis{2-[bis(carboxylatomethyl)amino]ethyl}glycinato(5-)]gadolinat(2-)
ASK #23078	
Chemical Abstract Service Nr.	86050-77-3
Formelstamm	(C14-H18-Gd-N3-O10)2 ⁻ 2(C7-H18-N-O5)+
Molgewicht	937.9999
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₄ GdN ₅ O ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Gadopentetat-Dimeglumin
International Nonproprietary Name	INN.L24,L6
2. Bezeichnung	Dihydrogen[<i>N,N</i> -bis{2-[bis(carboxylatomethyl)amino]ethyl}glycinato(5-)]gadolinat(2-)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimeglumingadopentetat
ASK #23079	
Chemical Abstract Service Nr.	85320-67-8
Molgewicht	337.8411
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ericolol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-{2-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-4-chlorphenyl}cyclopent-2-en-1-on
ASK #23080	
Formelstamm	C18-H24-Cl-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	374.302
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ Cl ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ericololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-{2-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-4-chlorphenyl}cyclopent-2-en-1-on-hydrochlorid
ASK #23081	
Chemical Abstract Service Nr.	69956-77-0
Formelstamm	(C16-H17-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	258.3123
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pelubipufen
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-[(<i>E</i>)-2-Oxocyclohexylden]methyl}phenyl)propansäure
ASK #23082	
Chemical Abstract Service Nr.	88041-40-1
Molgewicht	257.3492
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lemidosul
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-Aminomethyl-4- <i>tert</i> -butyl-6-(methansulfonyl)phenol
ASK #23083	
Chemical Abstract Service Nr.	88059-64-7
Formelstamm	C12-H19-N-O3-S . Cl-H
Molgewicht	293.8101
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ ClNO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lemidosulhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	2-Aminomethyl-4- <i>tert</i> -butyl-6-(methansulfonyl)phenol-hydrochlorid
ASK #23084	
Chemical Abstract Service Nr.	83480-29-9
Molgewicht	267.2762
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Voglibose
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-[1(<i>OH</i>),2,4,5/1,3]-5-(1,3-Dihydroxypropan-2-ylamino)-1-(hydroxymethyl)cyclohexan-1,2,3,4-tetrol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,4-Didesoxy-4-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethylamino]-2-C-hydroxymethyl-D-epi-inositol
ASK #23089	
Chemical Abstract Service Nr.	10016-20-3
Molgewicht	972.8436
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₀ O ₃₀
Vorzugsbezeichnung	Alfadex
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1487; Ph.Eur.2005,5.0/1487; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1487
2. Bezeichnung	Cyclomaltohexaose
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-Cyclodextrin; cyclo-Hexa(1-->4)-alpha-D-glucopyranosid; Cyclohexakis-(1-->4)-alpha-D-glucopyranosyl
ASK #23091	
Chemical Abstract Service Nr.	78628-28-1
Molgewicht	348.4366
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Roxatidinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	{{[(3-{[(Piperidin-1-yl)methyl]phenoxy}propyl)carbamoyl]methyl}acetat
ASK #23092	
Chemical Abstract Service Nr.	93793-83-0
Formelstamm	C19-H28-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht	384.8976
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Roxatidinacetathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1	GI; DTOX

ASK #23093	2. Bezeichnung	{[(3-{3-[(Piperidin-1-yl)methyl]phenoxy}propyl)carbamoyl)methyl]acetat-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	86401-95-8
	Molgewicht	472.5705
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Methylprednisolonaceponat
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	GII
ASK #23094	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-propanoat
	Chemical Abstract Service Nr.	76547-98-3
	Molgewicht	405.4879
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Lisinopril
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; FDA-SRS; GlnAS; EUTCT
ASK #23095	2. Bezeichnung	1-{N ^ε -[(1S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-lysyl}-L-prolin
	Chemical Abstract Service Nr.	88859-04-5
	Molgewicht	401.2673
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ Cl ₂ N ₂ O ₅ PS ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mafofamid
	International Nonproprietary Name	INN.L24
ASK #23096	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-2-oxo-1,3,2 ⁵ -oxazaphosphorinan-4-ylsulfanyl]ethansulfonsäure
	Formelstamm	C9-H19-Cl2-N2-O5-P-S2 . C6-H13-N
	Molgewicht	500.4414
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₂ Cl ₂ N ₃ O ₅ PS ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mafofamid-Cyclohexanamin
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-2-oxo-1,3,2 ⁵ -oxazaphosphorinan-4-ylsulfanyl]ethansulfonsäure-Cyclohexanaminsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Mafofamid-Cyclohexylazan
ASK #23097	Chemical Abstract Service Nr.	57296-63-6
	Formelstamm	(C18-H13-Cl2-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	365.2074

Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Indacrinon
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-(6,7-Dichlor-2-methyl-1-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yloxy)essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Indacrinsäure
ASK #23098	
Chemical Abstract Service Nr.	60136-25-6
Molgewicht	270.2817
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Epervudin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #23099	
Chemical Abstract Service Nr.	75847-73-3
Molgewicht	376.4467
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Enalapril
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin
ASK #23100	
Chemical Abstract Service Nr.	76095-16-4
Formelstamm	C20-H28-N2-O5 . C4-H4-O4
Molgewicht	492.5189
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Enalaprilmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.04/1420; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1420; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1420; GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-{ <i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropyl]-L-alanyl}-L-prolin-maleat (1:1)
ASK #23101	
Chemical Abstract Service Nr.	50270-33-2
Formelstamm	(C23-H17-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.4012
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Isofezolac

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung (1,3,4-Triphenyl-1*H*-pyrazol-5-yl)essigsäure

ASK #23102

Chemical Abstract Service Nr. 82-54-2

Molgewicht 237.2518

Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₄

2. Bezeichnung 4-Methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolin-5-ol

3. Bezeichnung Cotarnin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2533; MAR28

ASK #23103

Chemical Abstract Service Nr. 10018-19-6

Formelstamm (C₁₂-H₁₄-N-O₃)+ Cl⁻

Molgewicht 255.6975

Bruttoformel C₁₂H₁₄ClNO₃

2. Bezeichnung 4-Methoxy-6-methyl-7,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isocholiniumchlorid

3. Bezeichnung Cotarninchlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2534; MAR28

ASK #23105

Formelstamm C₂₁-H₂₇-N-O . PSS-DVB

Vorzugsbezeichnung Benproperin-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:*x*(*y*:*z*)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L12)

2. Bezeichnung 1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-poly(diethenylbenzol-*co*-ethenylbenzol)sulfonat [1:*x*(*y*:*z*)]

ASK #23106

Chemical Abstract Service Nr. 50-91-9

Molgewicht 246.1924

Bruttoformel C₉H₁₁FN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Floxuridin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4018; MAR28

2. Bezeichnung 1-(2-Desoxy- -D-ribofuranosyl)-5-fluorpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #23107

Chemical Abstract Service Nr. 16545-54-3

Molgewicht 570.9504

Bruttoformel C₃₄H₆₆O₄S

2. Bezeichnung Ditetradecyl(3,3'-sulfandiyldipropanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ditetradecyl(3,3'-thiodipropionat)

ASK #23108

Chemical Abstract Service Nr.		1709-70-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.		357341-49-2; 58968-88-0; 90651-36-8; 99346-90-4
Molgewicht		775.1953
Bruttoformel		C ₅₄ H ₇₈ O ₃
2. Bezeichnung		4,4',4''-[(2,4,6-Trimethylbenzol-1,3,5-triyl)tris(methylen)]tris(2,6-di- <i>tert</i> -butylphenol)
ASK #23109		
Chemical Abstract Service Nr.		6683-19-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.		103843-13-6; 1209496-25-2; 1234384-04-3; 12634-41-2; 127337-64-8; 131611-06-8; 132503-83-4; 145526-73-4; 156511-60-3; 245440-68-0; 5106-16-1; 60005-82-5; 67894-72-8; 678997-54-1; 68882-58-6; 702667-02-5; 70695-00-0; 913283-07-5; 937248-86-7; 98584-37-3
Molgewicht		1177.6314
Bruttoformel		C ₇₃ H ₁₀₈ O ₁₂
2. Bezeichnung		(2,2-Bis[[3-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)propanoyloxy]methyl]propan-1,3-diyl)bis[3-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)propanoat]
3. Bezeichnung		Pentaerythryltetrakis[3-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)propionat]
Zitat		Ph.Eur.3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+2,7.0(2000-2011)/3.1.13
Bezeichnung 3		
USYN		statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym		(Methantetrayltetramethyl)[tetrakis[3-[3,5-bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenyl]propanoat]]; Pentaerythritoltetrakis[3-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)propionat]; 2,2-Bis[[[3-[3,5-bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenyl]propanoyl]oxy]methyl]propan-1,3-diyl-3-[3,5-bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenyl]propanoat; 3,5-Di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyhydrozimtsäure-neopentantetraylester; Antioxidans 1010; Kunststoffadditiv 09; TTHP; Pentaerythritoltetrakis[3-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)propanoat]; Pentaerythritol-tetrakis[3-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)propionat]; Pentaerythrittetrakis[3-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)propionat]; plastic additive 09
ASK #23110		
Chemical Abstract Service Nr.		3806-34-6
Molgewicht		733.0337
Bruttoformel		C ₄₁ H ₈₂ O ₆ P ₂
2. Bezeichnung		2,2'-Bis(octadecyloxy)-5,5'-spirobi(1,3,2-dioxaphosphorinan)
3. Bezeichnung		3,9-Bis(octadecyloxy)-2,4,8,10-tetraoxa-3,9-diphosphaspiro[5.5]undecan
USYN		statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym		Dioxaphosphan; plastic additive 14
ASK #23111		
Chemical Abstract Service Nr.		32509-66-3
Molgewicht		795.0542
Bruttoformel		C ₅₀ H ₆₆ O ₈
2. Bezeichnung		(Ethan-1,2-diyl)bis[3,3-bis(3- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenyl)butanoat]
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym		plastic additive 08
ASK #23113		

Chemical Abstract Service Nr.	73121-56-9
Molgewicht	400.4648
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Enprostil
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Methyl(7-{{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-phenoxybut-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl}}hepta-4,5-dienoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-11alpha,15-dihydroxy-9-oxo-16-phenoxy-17,18,19,20-tetranorprosta-4,5,13-trien-1-oat]
ASK #23114	
Chemical Abstract Service Nr.	18883-66-4
Molgewicht	265.2206
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Streptozocin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	3-(D-Glucopyranos-2- <i>C</i> -yl)-1-methyl-1-nitrosoharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Desoxy-2-(3-methyl-3-nitrosoureido)-D-glucopyranose
ASK #23115	
Chemical Abstract Service Nr.	62087-72-3
Molgewicht	588.5682
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₈ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Pentigetid
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-prolyl-L-arginin
ASK #23116	
Chemical Abstract Service Nr.	75867-00-4
Molgewicht	389.1447
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ Cl ₂ F ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Fenfluthrin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[(2,3,4,5,6-Pentafluorphenyl)methyl][(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,3,4,5,6-Pentafluorbenzyl)[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]

ASK #23119

Chemical Abstract Service Nr.	93277-96-4
Molgewicht	404.5047
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Altapizon
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(6-Oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl]-3-(4-phenylpiperidin-1-yl)propanamid

ASK #23121

Formelstamm	(C ₄ -H ₅ -K-O ₂) _n
2. Bezeichnung	Poly(1-carboxy-1-methylethan-1,2-diyl)-Kaliumsalz
3. Bezeichnung	Poly(methacrylsäure)-Kaliumsalz
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #23122

Chemical Abstract Service Nr.	65807-02-5
Molgewicht	1269.4105
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₈ O ₁₄
2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
3. Bezeichnung	Goserelin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.03/1636; EUTCT; BP2003-2011; Goserelin; Ph.Eur.2008,6.0/1636; PHARMEUROPA10.4,21.4,23.2; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/1636; CAS; Eur.Ph.2011,7.0
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid

ASK #23123

Chemical Abstract Service Nr.	64461-82-1
Formelstamm	C ₉ -H ₈ -Cl-N ₅ -S . Cl-H
Molgewicht	290.1723
Bruttoformel	C ₉ H ₉ Cl ₂ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tizanidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-2,1,3-benzothiadiazol-4-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Chlor-2,1,3-benzothiadiazol-4-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #23124

Chemical Abstract Service Nr.	59467-96-8
Formelstamm	C ₁₈ -H ₁₃ -Cl-F-N ₃ . Cl-H
Molgewicht	362.2283
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₂ FN ₃

Vorzugsbezeichnung	Midazolamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004,2005; GLST; MAR28; DAC2004R
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-hydrochlorid
ASK #23125	
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -Cl-N ₂ -O ₅ -S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	368.8345
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ ClKN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Furosemid-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4-Chlor-2-[[<i>(furan-2-yl)methyl</i>]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure-Kaliumsalz
ASK #23126	
Chemical Abstract Service Nr.	70024-40-7
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₅ -N ₅ -O ₄ . Cl-H . 2 H ₂ -O
Molgewicht	459.9244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Terazosinhydrochlorid-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2021; Ph.Eur.2005,5.6,5.8/2021
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][<i>(2R)</i> -oxolan-2-yl]methanon-hydrochlorid 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][<i>(RS)</i> -tetrahydrofuran-2-yl]methanon-hydrochlorid 2 HO
ASK #23127	
Chemical Abstract Service Nr.	14158-31-7
Molgewicht	124.9046
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	(¹²⁵ I)Iod
3. Bezeichnung	Iod-125
ASK #23128	
Chemical Abstract Service Nr.	15750-15-9
Molgewicht	110.9051
Bruttoformel	In
2. Bezeichnung	Indium-111
ASK #23133	
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₆ -N ₂ -O ₅) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	316.285

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₂ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Lidofenin-Mononatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carboxymethyl- <i>N</i> -[2-(2,6-dimethylanilino)-2-oxoethyl]glycin-Mononatriumsalz

ASK #23134

Chemical Abstract Service Nr.	94133-82-1
Formelstamm	(C3-H3-N-O4)2 ⁻ (C2-H4-N-O2) ⁻ H+ 2Na+
Molgewicht	238.1064
Bruttoformel	C ₅ H ₈ N ₂ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	Glycin-Natriumsalz- <i>N</i> -Carboxyglycin-Mononatriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	SGK

ASK #23135

Chemical Abstract Service Nr.	78092-65-6
Molgewicht	169.244
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NOS
Vorzugsbezeichnung	Ristianol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2-[(Pyridin-4-yl)methylsulfanyl]ethanol

ASK #23136

Chemical Abstract Service Nr.	78092-66-7
Formelstamm	C8-H11-N-O-S . H3-O4-P
Molgewicht	267.2392
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ NO ₅ PS
Vorzugsbezeichnung	Ristianolphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	2-[(Pyridin-4-yl)methylsulfanyl]ethanol-phosphat (1:1)

ASK #23137

Chemical Abstract Service Nr.	79467-23-5
Molgewicht	575.4769
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₀ Cl ₂ F ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mioflazin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-4-[2-(2,6-dichloranilino)-2-oxoethyl]piperazin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-{4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-3-carbamoylpiperazin-1-yl}-2',6'-dichloracetanilid

ASK #23139

Chemical Abstract Service Nr.	82230-03-3
--------------------------------------	------------

Formelstamm	C ₈ -H ₁₀ x(C ₂ -H ₄) y[(C ₄ -H ₄ -N-O ₃) ⁻ (H ₄ -N)+] z(C ₄ -H ₃ -N-O ₂), x = ca. 12, y = ca. 9, z = ca. 4
Vorzugsbezeichnung	Carbetimer
International Nonproprietary Name	INNv.L50
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Poly(ethylen-co-maleinsäureanhydrid), Ammoniak-behandelt

ASK #23141

Chemical Abstract Service Nr.	6284-43-1
Molgewicht	374.5552
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₂ O ₅
2. Bezeichnung	Glycerolmono(12-hydroxyoctadecanoat)

ASK #23142

Chemical Abstract Service Nr.	106-14-9
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₃₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.4766
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ O ₃
2. Bezeichnung	12-Hydroxyoctadecansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	12-Hydroxystearinsäure

ASK #23143

Chemical Abstract Service Nr.	60569-19-9
Molgewicht	367.4813
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Propiverin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(1-Methylpiperidin-4-yl)(2,2-diphenyl-2-propoxyacetat)

ASK #23144

Chemical Abstract Service Nr.	54556-98-8
Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₉ -N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	403.9422
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Propiverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(1-Methylpiperidin-4-yl)(2,2-diphenyl-2-propoxyacetat)-hydrochlorid

ASK #23145

Chemical Abstract Service Nr.	86386-73-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	123631-92-5

	Molgewicht	306.2708
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ F ₂ N ₆ O
	Vorzugsbezeichnung	Fluconazol
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/2287; Ph.Eur.2005,5.6/2287
	2. Bezeichnung	2-(2,4-Difluorphenyl)-1,3-bis(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol
ASK #23146	Formelstamm	C14-H20-Br2-N2 . PSS-DVB
	Vorzugsbezeichnung	Bromhexin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L9)
	2. Bezeichnung	2,4-Dibrom-6-[[[(cyclohexyl)(methyl)amino]methyl]anilin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Amino-3,5-dibrombenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #23147	Chemical Abstract Service Nr.	72141-57-2
	Molgewicht	558.5472
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ F ₄ N ₄ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Losulazin
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	[4-(4-Fluorbenzolsulfonyl)piperazin-1-yl](4-[[7-(trifluormethyl)chinolin-4-yl]amino}phenyl)methanon
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[4-(4-Fluorphenylsulfonyl)piperazin-1-yl][4-(7-trifluormethyl-4-chinolylamino)phenyl]methanon
ASK #23148	Chemical Abstract Service Nr.	81435-67-8
	Formelstamm	C27-H22-F4-N4-O3-S . CI-H
	Molgewicht	595.0081
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₄ N ₄ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Losulazinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	[4-(4-Fluorphenylsulfonyl)piperazin-1-yl][4-(7-trifluormethyl-4-chinolylamino)phenyl]methanon-hydrochlorid
ASK #23149	Chemical Abstract Service Nr.	50629-82-8
	Molgewicht	444.8966
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClF ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Halometason
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	2. Bezeichnung	2-Chlor-6 ,9-difluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #23150

Chemical Abstract Service Nr.	1310709-74-0
Molgewicht	462.9119
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClF ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Halometason-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	2-Chlor-6 ,9-difluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Halometason 1 HO

ASK #23151

Chemical Abstract Service Nr.	71251-02-0
Molgewicht	550.9043
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Octenidin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dioctyl-1,1'-(decan-1,10-diyl)bis(pyridin-4(1 <i>H</i>)-imin)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-[1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(1,4-dihydropyridin-4,4-diyl)]bis(octylazan)

ASK #23152

Chemical Abstract Service Nr.	70775-75-6
Formelstamm	C ₃₆ -H ₆₂ -N ₄ . 2 Cl-H
Molgewicht	623.8262
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₄ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Octenidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dioctyl-1,1'-(decan-1,10-diyl)bis(pyridin-4(1 <i>H</i>)-imin)-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-[1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(1,4-dihydropyridin-4,4-diyl)]bis(octylazan)-dihydrochlorid

ASK #23153

Chemical Abstract Service Nr.	35189-28-7
Molgewicht	369.4971
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Norgestimat
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/1732; MAR28
2. Bezeichnung	13-Ethyl-3-hydroxyimino-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylacetat

ASK #23154

Chemical Abstract Service Nr.	86914-11-6
Molgewicht	365.2537
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tolgabid
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	4-[[<i>(E)</i> -(5-Chlor-2-hydroxy-3-methylphenyl)(4-chlorphenyl)methyliden]amino]butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-4-(4',5-Dichlor-2-hydroxy-3-methylbenzhydrylidenamino)butanamid

ASK #23155

Chemical Abstract Service Nr.	90828-99-2
Molgewicht	361.48
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Itrocainid
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-1-(2-methylphenyl)isochinolin-4-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)-1-(<i>o</i> -tolyl)isochinolin-4-carboxamid

ASK #23156

Formelstamm	C23-H27-N3-O . Cl-H
Molgewicht	397.9409
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Itrocainidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-1-(2-methylphenyl)isochinolin-4-carboxamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)-1-(<i>o</i> -tolyl)isochinolin-4-carboxamid-hydrochlorid

ASK #23157

Chemical Abstract Service Nr.	57647-79-7
Molgewicht	334.1999
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Benclonidin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	[2-(2,6-Dichloranilino)-4,5-dihydroimidazol-1-yl](phenyl)methanon

ASK #23158

Chemical Abstract Service Nr.	75358-37-1
Molgewicht	286.3721

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Linoglirid
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Methylpyrrolidin-2-yliden)- <i>N</i> -phenylmorpholin-4-carboximidamid
ASK #23159	
Chemical Abstract Service Nr.	78782-47-5
Formelstamm	C16-H22-N4-O . C4-H4-O4
Molgewicht	402.4442
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Linogliridfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Methylpyrrolidin-2-yliden)- <i>N</i> -phenylmorpholin-4-carboximidamid-fumarat (1:1)
ASK #23160	
Chemical Abstract Service Nr.	87638-04-8
Formelstamm	(C12-H12-N6-O10-S2)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	466.4038
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₆ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Carumonam
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	[[[(<i>Z</i>)-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)][(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-(2-carbamoyloxymethyl-4-oxo-1-sulfoazetidin-3-yl)carbamoyl]methylen}aminoxy]essigsäure
ASK #23161	
Chemical Abstract Service Nr.	76812-98-1
Molgewicht	420.4562
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Trigevolol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-(2-{2-hydroxy-3-[4-(2-methoxyethoxy)phenoxy]propylamino}ethoxy)benzamid
ASK #23162	
Chemical Abstract Service Nr.	69558-55-0
Molgewicht	679.765
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₉ N ₉ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Thymopentin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	L-Arginyl-L-lysyl-L- -aspartyl-L-valyl-L-tyrosin
ASK #23165	
Chemical Abstract Service Nr.	69975-86-6

	Molgewicht	266.2533
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Doxofyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	7-[(1,3-Dioxolan-2-yl)methyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #23167	Chemical Abstract Service Nr.	89365-50-4
	Molgewicht	415.5656
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Salmeterol
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USAN; GII; USMI12
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[[6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]ethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Salmeterol; (RS)-1-[4-Hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]-2-[6-(4-phenylbutoxy)hexylamino]ethanol
ASK #23168	Chemical Abstract Service Nr.	41575-94-4
	Molgewicht	371.2545
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ O ₄ Pt
	Vorzugsbezeichnung	Carboplatin
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	Zitat Bezeichnung 1	EP3.0,4.0+7,5.0,6.0+5+8,7.0+5,8.0,9.0(1997-2018); GII; EAB3.0,4.0+7,5.0,6.0+5+8,7.0,8.0(1997-2017)/1081; BP1997-2018; USP23/S2-41(1995-2018); Phpa6.2,29.4(1994,2017); USAN
	2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-2)-Diammin(cyclobutan-1,1-dicarboxylato)platin
ASK #23171	Chemical Abstract Service Nr.	131-48-6
	Formelstamm	(C11-H18-N-O9) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	309.2699
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₉ NO ₉
	Vorzugsbezeichnung	Aceneuraminsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	2. Bezeichnung	5-Acetamido-3,5-didesoxy- <i>D-glycero-D-galacto</i> -non-2-ulopyranosonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	O-Sialinsäure; Sialinsäure; N-Acetylneuraminsäure
ASK #23172	Chemical Abstract Service Nr.	134-81-6
	Molgewicht	210.228

Bruttoformel C₁₄H₁₀O₂
2. Bezeichnung 1,2-Diphenylethan-1,2-dion
3. Bezeichnung Benzil
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI9.1084

ASK #23173

Chemical Abstract Service Nr. 2426-54-2
Molgewicht 171.2368
Bruttoformel C₉H₁₇NO₂
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(prop-2-enoat)
3. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)acrylat

ASK #23175

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84082-64-4; 9007-86-7
2. Bezeichnung Mucin aus Magen vom Schwein
Zitat Bezeichnung 2 ROMP9

ASK #23177

Chemical Abstract Service Nr. 86181-42-2
Molgewicht 442.3522
Bruttoformel C₂₁H₂₄BrN₅O
Vorzugsbezeichnung Temelastin
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 2-[[4-(5-Brom-3-methylpyridin-2-yl)butyl]amino]-5-[(6-methylpyridin-3-yl)methyl]pyrimidin-4(1*H*)-on

ASK #23180

Chemical Abstract Service Nr. 80937-31-1
Molgewicht 353.3405
Bruttoformel C₁₆H₁₃F₂NO₄S
Vorzugsbezeichnung Flosulid
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung *N*-[6-(2,4-Difluorphenoxy)-1-oxo-2,3-dihydro-1*H*-inden-5-yl]methansulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[6-(2,4-Difluorphenoxy)-1-oxoindan-5-yl]methansulfonamid

ASK #23181

Chemical Abstract Service Nr. 65569-29-1
Molgewicht 468.3735
Bruttoformel C₂₂H₂₇Cl₂N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Cloxacepid
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 5-Chlor-4-[2-(4-chlorphenoxy)acetamido]-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid

ASK #23182

Chemical Abstract Service Nr. 64795-23-9
Molgewicht 376.5162
Bruttoformel C₁₉H₂₈N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Etisulergin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-*N*-(6-methylergolin-8 -yl)schwefelsäurediamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N*-Diethyl-*N*'-[(6*a*R,9*S*)-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-yl]schwefelsäurediamid

ASK #23185

Chemical Abstract Service Nr. 79794-75-5
Molgewicht 382.8832
Bruttoformel C₂₂H₂₃ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Loratadin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.6/2124; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2124; GII
2. Bezeichnung Ethyl[4-(8-chlor-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yliden)piperidin-1-carboxylat]

ASK #23186

Chemical Abstract Service Nr. 9002-83-9
Formelstamm (C2-Cl-F3)_n
2. Bezeichnung Poly(chlortrifluorethylen)

ASK #23189

Chemical Abstract Service Nr. 65271-80-9
Molgewicht 444.4809
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Mitoxantron
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 1,4-Dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,4-Dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon

ASK #23190

Chemical Abstract Service Nr. 70476-82-3
Formelstamm C22-H28-N4-O6 . 2 Cl-H
Molgewicht 517.4028
Bruttoformel C₂₂H₃₀Cl₂N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Mitoxantronhydrochlorid (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name (INN.L21)

ASK #23191	2. Bezeichnung	1,4-Dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion-dihydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,4-Dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon-dihydrochlorid; Mitoxantrondihydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	83455-48-5
ASK #23192	Molgewicht	417.3427
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ BrN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Bromergurid
	International Nonproprietary Name	INN.L24
ASK #23193	2. Bezeichnung	3-(2-Brom-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -yl)-1,1-diethylharnstoff
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-[(6aR,9S)-5-Brom-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]-1,1-diethylharnstoff
	Chemical Abstract Service Nr.	83200-08-2
ASK #23195	Molgewicht	395.4947
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Eproxindin
	International Nonproprietary Name	INN.L23
ASK #23196	2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-Diethylamino-2-hydroxypropyl]-3-methoxy-1-phenyl-1H-indol-2-carboxamid</i>
	Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₉ -N ₃ -O ₃ . Cl-H
	Molgewicht	431.9556
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClN ₃ O ₃
ASK #23195	Vorzugsbezeichnung	Eproxindinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-Diethylamino-2-hydroxypropyl]-3-methoxy-1-phenyl-1H-indol-2-carboxamid-hydrochlorid</i>
	Chemical Abstract Service Nr.	62928-11-4
ASK #23196	Molgewicht	418.2252
	Bruttoformel	C ₆ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₂ Pt
	Vorzugsbezeichnung	Iproplatin
	International Nonproprietary Name	INN.L24
ASK #23196	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	<i>ab-Dichloro-ce-dihydroxo-df-bis(propan-2-amin)platin</i>
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	ab-Dichloro-ce-dihydroxo-df-bis(isopropylazan)platin; ab-Dichloro-ce-dihydroxo-df-bis(isopropylamin)platin

Chemical Abstract Service Nr.	95847-70-4
Molgewicht	401.4826
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ipsapiron
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-1,2-benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid
ASK #23197	
Chemical Abstract Service Nr.	92589-98-5
Formelstamm	C19-H23-N5-O3-S . Cl-H
Molgewicht	437.9436
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClN ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ipsapironhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-1,2-benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid-hydrochlorid
ASK #23199	
Chemical Abstract Service Nr.	57773-63-4
Molgewicht	1311.4487
Bruttoformel	C ₆₄ H ₈₂ N ₁₈ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Triptorelin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	BAN; MAR32; USAN
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid
ASK #23200	
Chemical Abstract Service Nr.	10025-87-3
Molgewicht	153.3322
Bruttoformel	Cl ₃ OP
2. Bezeichnung	Phosphortrichloridoxid
3. Bezeichnung	Phosphorylchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Phosphoroxychlorid
ASK #23201	
Chemical Abstract Service Nr.	94386-65-9
Molgewicht	241.2486
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Pelrinon
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-Methyl-4-oxo-6-[[pyridin-3-yl)methyl]amino}-1,4-dihydropyrimidin-5-carbonitril

ASK #23202

Chemical Abstract Service Nr.	89232-84-8
Formelstamm	C12-H11-N5-O . Cl-H
Molgewicht	277.7096
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Pelrinonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	2-Methyl-4-oxo-6-[[pyridin-3-yl)methyl]amino]-1,4-dihydropyrimidin-5-carbonitril-hydrochlorid

ASK #23203

Chemical Abstract Service Nr.	89303-63-9
Molgewicht	311.4644
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Atiprosin
International Nonproprietary Name	INNv.L54
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4a <i>R</i> ,12b <i>S</i>)-1-Ethyl-12-methyl-4-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4a,11,12,12b-octahydropyrazino[2',3':3,4]pyrido[1,2- <i>a</i>]indol

ASK #23204

Chemical Abstract Service Nr.	89303-64-0
Formelstamm	C20-H29-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht	427.5365
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Atiprosinmaleat
International Nonproprietary Name	(INNv.L54)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4a <i>R</i> ,12b <i>S</i>)-1-Ethyl-12-methyl-4-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4a,11,12,12b-octahydropyrazino[2',3':3,4]pyrido[1,2- <i>a</i>]indol-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #23205

Chemical Abstract Service Nr.	89875-86-5
Molgewicht	288.383
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ FN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiflucarbin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	9-Ethyl-4-fluor-1-methyl-7,8,9,10-tetrahydropyrido[4,3- <i>b</i>]thieno[3,2- <i>e</i>]indol
Zitat Bezeichnung 2	MKWZX

ASK #23206

Formelstamm	C16-H17-F-N2-S . C3-H6-O3
Molgewicht	378.4609
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ FN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiflucarbinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L25)

ASK #23210	
2. Bezeichnung	9-Ethyl-4-fluor-1-methyl-7,8,9,10-tetrahydropyrido[4,3- <i>b</i>]thieno[3,2- <i>e</i>]indol-lactat (1:1)
Chemical Abstract Service Nr.	83395-21-5
Molgewicht	373.2344
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ Cl ₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ridazolol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Chlor-5-[(2-[[[(2 <i>R</i>)-3-(2-chlorphenoxy)-2-hydroxypropyl]amino]ethyl]amino]pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #23211	
Chemical Abstract Service Nr.	10196-68-6
Formelstamm	2(C11-H13-O2) ⁻ Ba2+
Molgewicht	491.7664
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ BaO ₄
2. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butylbenzoesäure-Bariumsalz (2:1)
ASK #23212	
Chemical Abstract Service Nr.	2457-01-4
Formelstamm	2(C8-H15-O2) ⁻ Ba2+
Molgewicht	423.734
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ BaO ₄
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-Heptan-3-carbonsäure-Bariumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Ethylhexansäure-Bariumsalz (2:1)
ASK #23213	
Chemical Abstract Service Nr.	136-53-8
Formelstamm	2(C8-H15-O2) ⁻ Zn2+
Molgewicht	351.787
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-Heptan-3-carbonsäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Ethylhexansäure-Zinksalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	plastic additive 02
ASK #23214	
Chemical Abstract Service Nr.	4980-54-5
Formelstamm	2(C11-H13-O2) ⁻ Zn2+
Molgewicht	419.8194
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butylbenzoesäure-Zinksalz (2:1)
ASK #23216	
Chemical Abstract Service Nr.	104-76-7

Molgewicht	130.2279
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	2-Ethylhexan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isooctanol

ASK #23218

Chemical Abstract Service Nr.	85443-48-7
Molgewicht	454.4707
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Bencianol
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; CAS; EINECS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(2,2-Diphenyl-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3,5,7-triol
Zitat Bezeichnung 2	CAS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-[3,4-(Diphenylmethylenedioxy)phenyl]chroman-3,5,7-triol

ASK #23219

Chemical Abstract Service Nr.	4910-46-7
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₃ -N ₂ -O ₈) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	304.2533
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Spagluminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(<i>N</i> -Acetyl-L- -aspartyl)-L-glutaminsäure

ASK #23220

Chemical Abstract Service Nr.	68302-57-8
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	298.2934
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Amlexanox
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-Amino-5-oxo-7-(propan-2-yl)-5 <i>H</i> -chromeno[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-carbonsäure

ASK #23221

Formelstamm	C ₁₅ -H ₁₈ -Cl ₂ -N ₄ -O ₃ . Cl-H
Molgewicht	409.6954
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ Cl ₃ N ₄ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Ridazololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Chlor-5-[2-[3-(2-chlorphenoxy)-2-hydroxypropylamino]ethylamino]pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #23222	
Chemical Abstract Service Nr.	74709-54-9
Molgewicht	268.3535
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Vindeburnol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	(4a ¹ <i>SR</i> ,12 <i>RS</i> ,13a <i>RS</i>)-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-Octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(12 <i>RS</i> ,13a <i>RS</i> ,13b <i>SR</i>)-2,3,5,6,12,13,13a,13b-Octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-ol; (+/-)-20,21-Dinor-16alpha-eburnamin
ASK #23223	
Chemical Abstract Service Nr.	53230-10-7
Molgewicht	378.3122
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ F ₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Mefloquin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(2 <i>S</i>)-piperidin-2-yl]methanol
ASK #23224	
Chemical Abstract Service Nr.	23256-23-7
Molgewicht	267.3042
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfatroxazol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,5-dimethyl-1,2-oxazol-3-yl)benzolsulfonamid
ASK #23227	
Chemical Abstract Service Nr.	61263-35-2
Formelstamm	(C23-H37-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	378.5454
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Meteneprost
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-5-methylencyclopentyl]hept-5-ensäure

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5Z,13E-15R)-11alpha,15-Dihydroxy-16,16-dimethyl-9-methylenprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #23228	
Chemical Abstract Service Nr.	74103-06-3
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₂ N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	255.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ketorolac
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USM11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-5-Benzoyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolizin-1-carbonsäure
ASK #23229	
Chemical Abstract Service Nr.	74103-07-4
Formelstamm	C ₁₅ -H ₁₃ -N-O ₃ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	376.4037
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ketorolac-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L24,L5
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/1755; Ph.Eur.2005,5.3,5.5/1755; USM11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-5-Benzoyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolizin-1-carbonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #23230	
2. Bezeichnung	Polydimethylsiloxan, quervernetzt
ASK #23231	
Chemical Abstract Service Nr.	57762-93-3
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acyl(C ₁₂ -C ₁₄)-2-(methylamino)ethansulfonsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #23233	
Chemical Abstract Service Nr.	84901-45-1
Molgewicht	266.2946
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Doliracetam
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(3 <i>R</i>)-2-Oxo-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-1-yl]acetamid
ASK #23234	
Chemical Abstract Service Nr.	73771-04-7
Molgewicht	488.5699
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Prednicarbat

International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1467; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1467; Ph.Eur.2008,6.0/1467
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-17-ethylcarbonat-21-propanoat
ASK #23235	
Chemical Abstract Service Nr.	75078-91-0
Molgewicht	304.4684
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈
Vorzugsbezeichnung	Temaroten
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(1 <i>E</i>)-1-Phenyl-2-(4,4,8,8-tetramethyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl)prop-1-en
ASK #23236	
Chemical Abstract Service Nr.	34784-64-0
Molgewicht	295.4402
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tertatolol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(3,4-dihydro-2 <i>H</i> -thiochromen-8-yloxy)propan-2-ol
ASK #23237	
Chemical Abstract Service Nr.	33580-30-2
Formelstamm	C16-H25-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht	331.9011
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tertatololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(3,4-dihydro-2 <i>H</i> -thiochromen-8-yloxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #23238	
Chemical Abstract Service Nr.	85166-20-7
Formelstamm	(C24-H36-N-O2)+ Br ⁻
Molgewicht	450.4521
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclotropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(8 <i>r</i>)-3 -[(Cyclopentyl)(phenyl)acetyloxy]-8-(propan-2-yl)tropaniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>r</i>)-3-[(Cyclopentyl)(phenyl)acetoxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid; (8 <i>r</i>)-3α-[(Cyclopentyl)(phenyl)acetoxy]-8-isopropyltropaniumbromid

ASK #23239

Chemical Abstract Service Nr.	53902-12-8
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	327.3313
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tranilast
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN
2. Bezeichnung	2-[(2 <i>E</i>)-3-(3,4-Dimethoxyphenyl)prop-2-enamido]benzoesäure

ASK #23241

Chemical Abstract Service Nr.	61869-08-7
Molgewicht	329.3654
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Paroxetin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorphenyl)piperidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-(4-Fluorphenyl)-3-[3,4-(methylenedioxy)phenoxy)methyl]piperidin

ASK #23242

Chemical Abstract Service Nr.	79516-68-0
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₈ -F-N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	420.5191
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Levocabastin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #23244

Chemical Abstract Service Nr.	69049-73-6
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₅ -N-O ₇) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	371.3408
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Nedocromil
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	9-Ethyl-4,6-dioxo-10-propyl-6,9-dihydro-4 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>g</i>]chinolin-2,8-dicarbonsäure

ASK #23245

Chemical Abstract Service Nr.	69049-74-7
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₅ N-O ₇) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	415.3044
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ NNa ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Nedocromil-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	9-Ethyl-4,6-dioxo-10-propyl-6,9-dihydro-4 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>g</i>]chinolin-2,8-dicarbonsäure-Dinatriumsalz
ASK #23246	
Chemical Abstract Service Nr.	73803-48-2
Molgewicht	369.8663
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tripamid
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -[(3a ,4 ,7 ,7a)-perhydro-4,7-methanoisindol-2-yl]-3-sulfamoylbenzamid
ASK #23248	
Chemical Abstract Service Nr.	88768-40-5
Formelstamm	(C ₂₂ H ₃₀ N ₃ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	417.4986
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cilazapril
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; Cilazapril; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-[[[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-10-oxooctahydropyridazino[1,2- <i>a</i>][1,2]diazepin-1-carbonsäure
ASK #23249	
Chemical Abstract Service Nr.	86024-64-8
Molgewicht	326.4757
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Quinacainol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(2- <i>tert</i> -Butylchinolin-4-yl)-3-(piperidin-4-yl)propan-1-ol
ASK #23250	
Formelstamm	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O . Cl-H
Molgewicht	362.9366
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Quinacainolhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(2- <i>tert</i> -Butylchinolin-4-yl)-3-(piperidin-4-yl)propan-1-ol-hydrochlorid
ASK #23252	
Chemical Abstract Service Nr.	78467-68-2
Molgewicht	633.6852
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₀ Cl ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Locicortolondicibat
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(9,11 -Dichlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(dicyclohexylmethyl)carbonat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Locicorton
ASK #23255	
Chemical Abstract Service Nr.	37115-32-5
Molgewicht	351.8327
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Adinazolam
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	(8-Chlor-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-yl)- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8-Chlor-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-ylmethyl)dimethylazan
ASK #23258	
Chemical Abstract Service Nr.	87051-43-2
Molgewicht	477.5687
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ F ₂ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Ritanserin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	6-(2-{4-[Bis(4-fluorphenyl)methyliden]piperidin-1-yl}ethyl)-7-methyl-5 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[3,2- <i>a</i>]pyrimidin-5-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-[2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryliden)piperidino]ethyl]-7-methyl-5 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[3,2- <i>a</i>]pyrimidin-5-on
ASK #23260	
Chemical Abstract Service Nr.	76963-41-2
Molgewicht	331.4574
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₅ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Nizatidin
International Nonproprietary Name	INN.L23

Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2002,4.00/1453; Ph.Eur.2008,6.0/1453; Ph.Eur.2005,5.0/1453
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-({2-[(Dimethylamino)methyl]-1,3-thiazol-4-yl}methylsulfanyl)ethyl]- <i>N</i> -methyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl(2-{{(1-methylamino-2-nitrovinyl)amino}ethylsulfanyl)methyl-1,3-thiazol-4-ylmethyl)azan
ASK #23261	
Chemical Abstract Service Nr.	82834-16-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	99149-83-4
Formelstamm	(C19-H31-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	368.4678
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Perindopril
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D03753; BAN; USMI2020; MeSH; MAR2020; USAN; AAN; CAS; KEGG.C07706; IGS; Hager2008
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-1-{ <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]- <i>L</i> -alanyl}octahydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-1-[(<i>S</i>)-2-[(<i>S</i>)-1-(Ethoxycarbonyl)butylamino]propanoyl]octahydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure
ASK #23262	
Chemical Abstract Service Nr.	14176-49-9
Molgewicht	223.3345
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NOS
Vorzugsbezeichnung	Tiletamin
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	2-Ethylamino-2-(thiophen-2-yl)cyclohexan-1-on
ASK #23263	
Chemical Abstract Service Nr.	14176-50-2
Formelstamm	C12-H17-N-O-S . Cl-H
Molgewicht	259.7954
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ ClNOS
Vorzugsbezeichnung	Tiletaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	2-Ethylamino-2-(thiophen-2-yl)cyclohexan-1-on-hydrochlorid
ASK #23264	
Chemical Abstract Service Nr.	31352-82-6
Molgewicht	286.3042
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Zolazepam

International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	4-(2-Fluorphenyl)-1,3,8-trimethyl-6,8-dihydropyrazolo[3,4- <i>e</i>][1,4]diazepin-7(1 <i>H</i>)-on
ASK #23265	
Chemical Abstract Service Nr.	33754-49-3
Formelstamm	C15-H15-F-N4-O . Cl-H
Molgewicht	322.7651
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClFN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Zolazepamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	4-(2-Fluorphenyl)-1,3,8-trimethyl-6,8-dihydropyrazolo[3,4- <i>e</i>][1,4]diazepin-7(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #23266	
Chemical Abstract Service Nr.	306-94-5
Molgewicht	462.0783
Bruttoformel	C ₁₀ F ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Perflunafen
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	Octodecafluorodecahydronaphthalin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Perfluorodecahydronaphthalin; Perfluordecalin
ASK #23267	
Chemical Abstract Service Nr.	338-83-0
Molgewicht	521.0695
Bruttoformel	C ₉ F ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Perfluamin
International Nonproprietary Name	INNv.L45
2. Bezeichnung	1,1,2,2,3,3,3-Heptafluor- <i>N,N</i> -bis(1,1,2,2,3,3,3-heptafluorpropyl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Henicosafuortripropylazan
ASK #23268	
Chemical Abstract Service Nr.	76924-93-1
Formelstamm	C8-H10-(123)I-N3
Molgewicht	271.0907
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ IN ₃
Vorzugsbezeichnung	Iobenguan (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	1-[(3-(¹²³ I)Iodphenyl)methyl]guanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #23269	Synonym	1-(3-((123)I)iodbenzyl)guanidin
	Chemical Abstract Service Nr.	86487-64-1
	Molgewicht	401.4976
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ FN ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Setoperon
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	6-[2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]-7-methyl-2,3-dihydro-5 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[3,2- <i>a</i>]pyrimidin-5-on
ASK #23270	Chemical Abstract Service Nr.	62357-86-2
	Formelstamm	C ₄₆ -H ₆₄ -N ₁₄ -O ₁₂ -S ₂ . (C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺ . 3 H ₂ -O
	Molgewicht	1183.3148
	Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₈ N ₁₄ O ₁₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Desmopressinacetat-Trihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L15)
	2. Bezeichnung	[1-(3-Sulfanylpropansäure),8-D-arginin]vasopressin-acetat (1:1) 3 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Desmopressinacetat 3 HO
ASK #23271	Chemical Abstract Service Nr.	99803-72-2
	Molgewicht	194.2304
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Nerbacadol
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	(5-Methyl-1,2-oxazol-4-yl)(piperidin-1-yl)methanon
ASK #23272	Chemical Abstract Service Nr.	29334-07-4
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₆ -O ₁₀ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	352.2945
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ O ₁₀ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Sulmarin
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN
	2. Bezeichnung	4-Methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-6,7-diylbis(hydrogensulfat)
ASK #23273	Chemical Abstract Service Nr.	73334-07-3
	Molgewicht	791.1119

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ I ₃ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Iopromid
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.5/1753
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)- <i>N</i> -methylbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)- <i>N</i> -methylisophthalamid

ASK #23274

Chemical Abstract Service Nr.	53267-01-9
Molgewicht	262.3489
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Cibenzolin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(1 <i>R</i>)-2,2-Diphenylcyclopropyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol

ASK #23275

Chemical Abstract Service Nr.	9002-79-3
Molgewicht	1664.8878
Bruttoformel	C ₇₇ H ₁₀₉ N ₂₁ O ₁₉ S
2. Bezeichnung	Melanocyten stimulierendes Hormon
Zitat Bezeichnung 2	MAR28
3. Bezeichnung	Melanotropin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	B-Hormon; MSH

ASK #23279

Chemical Abstract Service Nr.	34919-98-7
Molgewicht	310.3886
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cetamolol
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-{2-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]phenoxy}- <i>N</i> -methylacetamid

ASK #23280

Chemical Abstract Service Nr.	77590-95-5
Formelstamm	C16-H26-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht	346.8496
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cetamololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung *rac*-2-{2-[(2*R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]phenoxy}-*N*-methylacetamid-hydrochlorid

ASK #23283

Chemical Abstract Service Nr. 80214-83-1

Molgewicht 837.0465

Bruttoformel C₄₁H₇₆N₂O₁₅

Vorzugsbezeichnung Roxithromycin

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1146; GII; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/1146; MAR29; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.06,4.08/1146; BP2001-2010; PHARMEUROPA13.3

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*S*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(*E*)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexame

ASK #23288

Chemical Abstract Service Nr. 82279-57-0

Molgewicht 631.7835

Bruttoformel C₁₂H₁₈O₁₃Zn₄

Vorzugsbezeichnung Basisches Zinkacetat

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung Tetrazink-hexaacetat-oxid

ASK #23289

Chemical Abstract Service Nr. 105857-23-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 93928-26-8

Bruttoformel C₂₅₆₉H₃₈₉₄N₇₄₆O₇₈₁S₄₀

Vorzugsbezeichnung Alteplase

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; CAS; ROMP2019; ChemIDplus; FDA-SRS; MAR2019; USAN; USP25-42(2002-2019); PubChem

2. Bezeichnung rekombinanter humaner Gewebe-Plasminogen-Aktivator, einkettige Form (mindestens 60 %) und zweikettige Form: SYQVICRDEK TQMIYQQHQS WLRPVLRSNR VEYCWNSGR AQCHSVPVKS CSEPRCFNGG TCQQALYFSD FVCQCPEGFA GKCEIDTRA TCYEDQGISEY RGTWSTAESG AECTNWNSSA LAQKPYSGRRR PDAILRLGLGN HNYCRNPDRD SKPWCYVFKA GKYSSEFCST PACSEGNSDC YFGNGSAYRG THSLTESGAS CLPWNSMILI GKVYTAQNPS AQALGLGKHN YCRNPDGDAK PWCHVLKNRR LTWEYCDVPS CSTCGLRQYS QPQFRIKGGL FADIASHPWQ AAIFAKHRRS PGERFLCGGI LISSCWILSA AHCFQERFPP HHLTVILGRT YRVVPGEIEQ KFEVEKYIVH KEFDDDDTYDN DIALQLKSD SSRCAQESSV VRTVCLPPAD LQLPDWTECE LSGYGKHEAL SPFYSERLKE AHVRLYPSSR CTSQHLLNRT VTDNMLCAGD TRSGGPQANL HDACQGDSSG PLVCLNDGRM TLVGIIISWGL GCGQKDVPGV YTKVTNYLDW IRDNMRP, 6,36:34,43:51,62:56,73:75,84:92,173:113,155:144,168:180,261:201,243:232,256:264,395:307-323:315-384:409-484:441-457:474-502-Heptadecakis(disulfid), und geringere Mengen [a]SYQVICRDEK TQMIYQQHQS WLRPVLRSNR VEYCWNSGR AQCHSVPVKS CSEPRCFNGG TCQQALYFSD FVCQCPEGFA GKCEIDTRA TCYEDQGISEY RGTWSTAESG AECTNWNSSA LAQKPYSGRRR PDAILRLGLGN HNYCRNPDRD SKPWCYVFKA GKYSSEFCST PACSEGNSDC YFGNGSAYRG THSLTESGAS CLPWNSMILI GKVYTAQNPS AQALGLGKHN YCRNPDGDAK PWCHVLKNRR LTWEYCDVPS CSTCGLRQYS QPQFR [b]IKGGLFADIA SHPWQAAIFA KHRRSPGERF LCGGILISSC WILSAAHCFQ ERFPPHLLTV ILGRTYRVVP GEEEQKFEVE KYIVHKEFDD DTYDNDIALL QLKSDSSRCA QESSVVRTVC LPPADLQLPD WTECELSGYG KHEALSPFYS ERLKEAHVRL YPSSRCTSQH LLNRTVTDNM LCAGDTRSGG PQANLHDACQ GDSGGPLVCL NDGRMTLVGI ISWGLGCGQK DVPGVYTKVT NYLDWIRDNM RP,

6a,36a:34a,43a:51a,62a:56a,73a:75a,84a:92a,173a:113a,155a:144a,168a:180a,261a:201a,243a:232a,256a:264a,120b:32b,48b:40b,109b:134b,209b:166b,182b:199b,127b-Heptadecakis(disulfid), N-glycosyliert mit Polymannose an Asn117 (117a) und mit komplexen Oligosacchariden an Asn184 (184a, nur bei Glycosylierungstyp , 35-55 %) und an Asn448 (173b) (Glycosylierungstyp , 45-65 %), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Alteplase zur Injektion

ASK #23290

Chemical Abstract Service Nr. 101197-99-3

Formelstamm (C₁₄H₁₇N₂O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 294.3031

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Acitemat

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung *rac*-[(6*R*,9*R*)-3-Ethoxycarbonyl-6-methyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-9-yl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+/-)-cis-(3-Ethoxycarbonyl-6-methyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-9-yl)essigsäure

ASK #23291

Chemical Abstract Service Nr. 77862-92-1

Molgewicht 428.5213

Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Falipamil

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 2-(3-{[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino}propyl)-5,6-dimethoxy-2*H*-isoindol-1(3*H*)-on

ASK #23292

Chemical Abstract Service Nr. 60987-07-7

Formelstamm C₂₄H₃₂N₂O₅ . Cl-H

Molgewicht 464.9822

Bruttoformel C₂₄H₃₃ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Falipamilhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 2-(3-{[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino}propyl)-5,6-dimethoxy-2*H*-isoindol-1(3*H*)-on-hydrochlorid

ASK #23296

Chemical Abstract Service Nr. 55079-83-9

Formelstamm (C₂₁H₂₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 326.4293

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₃

Vorzugsbezeichnung Acitretin

International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1	EAB3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+8,7.0,8.0(2000-2017)/1385; EP3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+8,7.0,8.0,9.0(2000-2017); BP2000-2018; MAR29; Phpa9.4,28.4(1997,2016); USAN; GII
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-9-(4-Methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Etretin
ASK #23297	
Chemical Abstract Service Nr.	39577-19-0
Molgewicht	440.9624
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Picumast
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	7-(3-{4-[(4-Chlorphenyl)methyl]piperazin-1-yl}propoxy)-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on
ASK #23298	
Chemical Abstract Service Nr.	39577-20-3
Formelstamm	C25-H29-Cl-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	513.8842
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ Cl ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Picumastdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII
2. Bezeichnung	7-(3-{4-[(4-Chlorphenyl)methyl]piperazin-1-yl}propoxy)-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on-dihydrochlorid
ASK #23302	
Molgewicht	536.9588
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Glucametacin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-[2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetamido]-2-desoxy- β -D-glucose 1 H ₂ O
ASK #23309	
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ 3Li ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	245.9533
Bruttoformel	C ₆ H ₅ Li ₃ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trilithiumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Lithiumcitrat 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #23312	
Chemical Abstract Service Nr.	61115-28-4

	Molgewicht	886.304
	Bruttoformel	$\text{Al}_7\text{H}_{17}\text{O}_{25}\text{S}_2$
	Vorzugsbezeichnung	Alusulf
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	Heptaaluminium-heptadecahydroxid-bis(sulfat) x H_2O
ASK #23313	Formelstamm	C11-H12-N2-S . PSS-DVB
	Vorzugsbezeichnung	Levamisol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L9)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	(S)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1-b][1,3]thiazol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #23316	Chemical Abstract Service Nr.	108-68-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	50356-23-5
	Molgewicht	122.1644
	Bruttoformel	$\text{C}_8\text{H}_{10}\text{O}$
	2. Bezeichnung	3,5-Dimethylphenol
	Zitat Bezeichnung 2	DAC2004R; USMI13.10137
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	3,5-Xylenol
ASK #23346	Chemical Abstract Service Nr.	6382-01-0
	Formelstamm	(C5-H7-N-O4) 2^- H+ K+ . H2-O
	Molgewicht	203.2349
	Bruttoformel	$\text{C}_5\text{H}_8\text{KNO}_4$
	Vorzugsbezeichnung	Kaliumhydrogenglutamat-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	L-Glutaminsäure-Kaliumsalz (1:1) 1 H_2O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Kaliumhydrogenglutamat 1 HO; E 622 [Kaliumhydrogenglutamat 1 HO]
ASK #23347	Chemical Abstract Service Nr.	7240-38-2
	Formelstamm	(C19-H18-N3-O5-S) $^-$ Na+ . H2-O
	Molgewicht	441.4334
	Bruttoformel	$\text{C}_{19}\text{H}_{18}\text{N}_3\text{NaO}_5\text{S}$
	Vorzugsbezeichnung	Oxacillin-Natrium-Monohydrat

International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.2/2260; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2005,5.4,5.6/2260
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #23348	
Chemical Abstract Service Nr.	22763-03-7
Molgewicht	266.3121
Bruttoformel	K ₃ O ₄ P
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Trikaliumsalz 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Kaliumphosphat 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	E340; GII
ASK #23352	
Chemical Abstract Service Nr.	78997-40-7
Molgewicht	194.2734
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Prisotinol
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -6-[(2 <i>R</i>)-2-[(Propan-2-yl)amino]propyl]pyridin-3-ol
ASK #23353	
Chemical Abstract Service Nr.	85441-61-8
Formelstamm	(C25-H29-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	438.5161
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Quinapril
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11A
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure
ASK #23354	
Chemical Abstract Service Nr.	82586-55-8
Formelstamm	C25-H30-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	474.977
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Quinaprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11A; MAR29; GII
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #23355	
Chemical Abstract Service Nr.	87269-59-8

Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₁ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	396.5192
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Naxaprosten
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	3-({(2 <i>E</i> ,3 <i>aS</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>aS</i>)-4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-Cyclohexyl-3-hydroxyprop-1-en-1-yl]-5-hydroxyoctahydropentalen-2-yliden)methyl)benzoesäure
ASK #23357	
Chemical Abstract Service Nr.	79360-43-3
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₃₆ -Cl-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	400.9798
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₇ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nocloprost
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-({(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-Chlor-3-hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl}hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-9-Chlor-11,15-dihydroxy-16,16-dimethylprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #23360	
Chemical Abstract Service Nr.	65141-46-0
Molgewicht	211.1748
Bruttoformel	C ₈ H ₉ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	[2-(Pyridin-3-carboxamido)ethyl]nitrat
3. Bezeichnung	Nicorandil
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; Ph.Eur.2023; BP2017-2024; CAS; EP8.6,9.0,10.0,11.0(2016-2023); MAR29; USMI2023; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2332; GlnAs; BAN; RÖMP2023; GII; FDA-SRS; USAN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2-[(Pyridin-3-ylcarbonyl)amino]ethyl-nitrat; N-[2-(Nitrooxy)ethyl]nicotinamid
ASK #23364	
Chemical Abstract Service Nr.	84371-65-3
Molgewicht	429.5937
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Mifepriston
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	11-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17-hydroxy-17-(prop-1-in-1-yl)estra-4,9-dien-3-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	11beta-(4-Dimethylaminophenyl)-17-hydroxy-21a-homo-19-nor-17alpha-pregna-4,9-dien-20-in-3-on
ASK #23365	

Chemical Abstract Service Nr.	58761-87-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	401.476
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sudexanox
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-Hexyl-7-methansulfonimidoyl-9-oxoxanthen-2-carbonsäure
ASK #23366	
Chemical Abstract Service Nr.	66934-53-0
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	522.6111
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Sudexanox-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L21,L5
2. Bezeichnung	5-Hexyl-7-methansulfonimidoyl-9-oxoxanthen-2-carbonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #23367	
Chemical Abstract Service Nr.	624-43-1
Molgewicht	137.0914
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₅
2. Bezeichnung	2,3-Dihydroxypropylnitrat
3. Bezeichnung	Glycerol-1-nitrat
ASK #23369	
Chemical Abstract Service Nr.	89565-68-4
Molgewicht	284.3529
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tropisetron
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	MAR30; BAN
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)(indol-3-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](indol-3-carboxylat)
ASK #23370	
Chemical Abstract Service Nr.	105826-92-4
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₀ -N ₂ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	320.8138
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tropisetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1	MAR30; Ph.Eur.2005,5.6/2102; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2102
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)(1 <i>H</i> -indol-3-carboxylat)-hydrochlorid
ASK #23371	
Chemical Abstract Service Nr.	76990-56-2
Molgewicht	144.2147
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Milacemid
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	2-(Pentylamino)acetamid
ASK #23372	
Chemical Abstract Service Nr.	86197-47-9
Molgewicht	356.5017
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dopexamin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	4-[2-({6-[(2-Phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol
ASK #23373	
Chemical Abstract Service Nr.	97702-82-4
Molgewicht	862.1898
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ I ₃ N ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Iosarcol
International Nonproprietary Name	INNv.L54
Zitat Bezeichnung 1	GI
2. Bezeichnung	3,5-Diacetamido-2,4,6-triiod- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -(<i>N</i> -methyl- <i>D</i> -gluco-2,3,4,5,6-pentahydroxyhexylcarbamoylmethyl)benzamid
ASK #23376	
Chemical Abstract Service Nr.	75530-68-6
Molgewicht	385.3707
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nilvadipin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GI
2. Bezeichnung	(3-Methyl)[5-(propan-2-yl)][2-cyan-6-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nivadipin
ASK #23377	

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25038-32-8; 82762-01-4

Formelstamm	(C5-H8)x . (C8-H8)y
Molgewicht	172.2666
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆
2. Bezeichnung	Poly(2-methylbuta-1,3-dien-co-styrol) (x:y)
3. Bezeichnung	Poly(isopren-co-styrol) (x:y)

ASK #23378

Chemical Abstract Service Nr.	52942-31-1
Molgewicht	377.9115
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Etoferidon
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-[3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl]-4,5-diethyl-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on

ASK #23379

Chemical Abstract Service Nr.	57775-22-1
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₈ -Cl-N ₅ -O . Cl-H
Molgewicht	414.3725
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ Cl ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Etoferidonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GII; MAR28
2. Bezeichnung	2-[3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl]-4,5-diethyl-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on-hydrochlorid

ASK #23380

Chemical Abstract Service Nr.	76541-72-5
Molgewicht	358.649
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ ClO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mifobat
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	Dimethyl[(4-chlorphenyl)(dimethoxyphosphoryloxy)methyl]phosphonat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(4-chlorphenyl)(dimethoxyphosphinoyl)methyl]phosphat

ASK #23382

Chemical Abstract Service Nr.	79-10-7
Formelstamm	(C ₃ -H ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	72.0627
Bruttoformel	C ₃ H ₄ O ₂

2. Bezeichnung	Prop-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Acrylsäure
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC; ARC53; ROMP2021; EAB4.0-10.0(2002-2020)R; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Vinylameisensäure

ASK #23384

Chemical Abstract Service Nr.	83930-13-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	84779-10-2; 9034-39-3
Molgewicht	5039.6508
Bruttoformel	C ₂₁₅ H ₃₅₈ N ₇₂ O ₆₆ S
Vorzugsbezeichnung	Somatorelin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	CAS; GII; BAN

2. Bezeichnung Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Met-Ser-Arg-Gln-Gln-Gly-Glu-Ser-Asn-Gln-Glu-Arg-Gly-Ala-Arg-Ala-Arg-Leu-NH₂

ASK #23387

Chemical Abstract Service Nr.	66871-56-5
Molgewicht	220.2709
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Lidamidin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	1-(<i>N</i> ¹ -Methylcarbamimidoyl)-3-(2,6-dimethylphenyl)harnstoff

ASK #23388

Chemical Abstract Service Nr.	65009-35-0
Formelstamm	C11-H16-N4-O . Cl-H
Molgewicht	256.7319
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ ClN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Lidamidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	1-(<i>N</i> ¹ -Methylcarbamimidoyl)-3-(2,6-dimethylphenyl)harnstoff-hydrochlorid

ASK #23391

Chemical Abstract Service Nr.	57469-76-8
Formelstamm	C13-H18-O2 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht	352.4684
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₂ N ₂ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Ibuprofen-DL-Lysin (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-DL-Lysin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-DL-Lysin-Salz (1:1); Ibuprofen-DL-Lysinsalz

ASK #23393

Chemical Abstract Service Nr.	16590-41-3
Molgewicht	341.4009
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Naltrexon
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on

ASK #23394

Chemical Abstract Service Nr.	16676-29-2
Formelstamm	C20-H23-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	377.8619
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNO ₄
2. Bezeichnung	17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Naltrexonhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	GII; Ph.Eur.2008,6.0/1790; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2005,5.1/1790

ASK #23395

Chemical Abstract Service Nr.	90697-57-7
Molgewicht	260.3149
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Motapizon
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-6-[4-(1 <i>H</i> -Imidazol-1-yl)thiophen-2-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on

ASK #23397

Chemical Abstract Service Nr.	81674-79-5
Molgewicht	286.2794
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Guaimesal
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(2-Methoxyphenoxy)-2-methyl-4 <i>H</i> -1,3-benzodioxin-4-on

ASK #23398

Chemical Abstract Service Nr.	25905-77-5
Molgewicht	298.3828
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Minaprin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-Methyl- <i>N</i> -[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-6-phenylpyridazin-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Methyl-6-phenylpyridazin-3-yl)(2-morpholinoethyl)azan
ASK #23401	
Chemical Abstract Service Nr.	84625-61-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	84604-65-9
Molgewicht	705.6334
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ Cl ₂ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Itraconazol
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.2-4,4.0,5.0,6.0+4,7.0,8.0(1999-2016)/1335; Mar2010-2017; MAR29-36; GII; USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(Butan-2-yl)-4-(4-{4-[(<i>(2R,4S)</i> -2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(<i>RS</i>)-sec-Butyl]-4-[4-(4-{ <i>cis</i> -2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl]-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
ASK #23402	
Chemical Abstract Service Nr.	10417-94-4
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₉ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Icosapent
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USMI10
2. Bezeichnung	(<i>all-Z</i>)-Icosa-5,8,11,14,17-pentaensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Timnodonsäure
ASK #23403	
Chemical Abstract Service Nr.	83366-66-9
Molgewicht	470.0069
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nefazodon

International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2-{3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}-5-ethyl-4-(2-phenoxyethyl)-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
ASK #23404	
Chemical Abstract Service Nr.	82752-99-6
Formelstamm	C25-H32-Cl-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	506.4678
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ Cl ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nefazodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-{3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}-5-ethyl-4-(2-phenoxyethyl)-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on-hydrochlorid
ASK #23405	
Formelstamm	(C21-H32-I-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	444.39
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ I O ₂
Vorzugsbezeichnung	locanlidsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	15-(4-Iodphenyl)pentadecansäure
ASK #23406	
Chemical Abstract Service Nr.	85604-00-8
Molgewicht	222.2702
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Zaltidin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	2-[4-(2-Methyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)-1,3-thiazol-2-yl]guanidin
ASK #23407	
Chemical Abstract Service Nr.	90274-23-0
Formelstamm	C8-H10-N6-S . 2 Cl-H
Molgewicht	295.1921
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ Cl ₂ N ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Zaltidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	2-[4-(2-Methyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)-1,3-thiazol-2-yl]guanidin-dihydrochlorid
ASK #23408	
Formelstamm	C18-H23-N-O3 . PSS
Vorzugsbezeichnung	Isoxsuprin-Polystyrolsulfonat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-[[*(2S)*-1-phenoxypropan-2-yl]amino]propyl]phenol-poly(styrolsulfonat)
ASK #23409

Chemical Abstract Service Nr. 72702-95-5
Formelstamm (C₁₇-H₁₁-Br-F-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 391.1912
Bruttoformel C₁₇H₁₂BrFN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Ponalrestat
International Nonproprietary Name INN.L28
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung {3-[(4-Brom-2-fluorphenyl)methyl]-4-oxo-3,4-dihydrophthalazin-1-yl}essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(4-Brom-2-fluorbenzyl)-4-oxo-3,4-dihydrophthalazin-1-yl]essigsäure

ASK #23410
Chemical Abstract Service Nr. 85175-67-3
Molgewicht 456.5744
Bruttoformel C₂₆H₃₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Zatebradin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 3-{3-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-4,5-dihydro-1*H*-3-benzazepin-2(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-{3-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2*H*-3-benzazepin-2-on

ASK #23411
Chemical Abstract Service Nr. 91940-87-3
Formelstamm C₂₆-H₃₆-N₂-O₅ . Cl-H
Molgewicht 493.0354
Bruttoformel C₂₆H₃₇ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Zatebradinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 3-{3-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-4,5-dihydro-1*H*-3-benzazepin-2(3*H*)-on-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-{3-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2*H*-3-benzazepin-2-on-hydrochlorid

ASK #23412
Chemical Abstract Service Nr. 86541-75-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 116764-54-6
Formelstamm (C₂₄-H₂₇-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 424.4895
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₅

Vorzugsbezeichnung	Benazepril
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-3-[[[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>S</i>)-3-[(<i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure
ASK #23413	
Chemical Abstract Service Nr.	86541-74-4
Formelstamm	C24-H28-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	460.9505
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Benazeprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII; EAB6.3,7.0,8.0(2009-2014)/2388
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-3-[[[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>S</i>)-3-[(<i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure-hydrochlorid
ASK #23414	
Chemical Abstract Service Nr.	93738-40-0
Molgewicht	296.7725
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ ClN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ralitolin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-[(2 <i>Z</i>)-3-methyl-4-oxo-1,3-thiazolidin-2-yliden]acetamid
ASK #23415	
Chemical Abstract Service Nr.	59122-46-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138284-96-5; 143913-16-0; 62015-39-8; 92999-98-9
Molgewicht	382.5341
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Misoprostol
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR2010; Ph.Eur.2005,5.3/1731; MeSH; BAN; CAS; Eur.Ph.2011,7.0; JAN; USAN; BP2007-2011; USP33/S1(2010)-34(2011); AAN; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/1731; PHARMEUROPA15.3,20.3
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl-(13 <i>E</i> ,16 <i>RS</i>)-11 ,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1-oat, ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere
ASK #23417	
Chemical Abstract Service Nr.	116002-70-1
Molgewicht	293.363

Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ondansetron
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-9-Methyl-3-[(2-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-9 <i>H</i> -carbazol-4(3 <i>H</i>)-on
ASK #23418	
Chemical Abstract Service Nr.	103639-04-9
Formelstamm	C18-H19-N3-O . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	365.8545
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ondansetronhydrochlorid-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.03,4.04/2016; Ph.Eur.2008,6.0/2016; Ph.Eur.2005,5.0/2016
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-9-Methyl-3-[(2-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-9 <i>H</i> -carbazol-4(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid 2 H ₂ O
ASK #23419	
Chemical Abstract Service Nr.	86348-98-3
Formelstamm	(C22-H28-F-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	392.4611
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Flunoprost
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-Fluor-3-hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-phenoxybut-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-9-Fluor-11,15-dihydroxy-16-phenoxy-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #23420	
Chemical Abstract Service Nr.	89213-87-6
Molgewicht	3080.4438
Bruttoformel	C ₁₂₇ H ₂₀₃ N ₄₅ O ₃₉ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Carperitid
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	Ser-Leu-Arg-Arg-Ser-Ser-Cys(7 <i>S</i> 23 <i>S</i>)-Phe-Gly-Gly-Arg-Met-Asp-Arg-Ile-Gly-Ala-Gln-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(23 <i>S</i> 7 <i>S</i>)-Asn-Ser-Phe-Arg-Tyr
ASK #23421	
Chemical Abstract Service Nr.	93479-97-1
Molgewicht	490.6156
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Glimepirid
International Nonproprietary Name	INN.L32

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.4/2223; Ph.Eur.2008,6.0/2223; GII
2. Bezeichnung	3-Ethyl- <i>N</i> -(2-[4-({[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-methylcyclohexan-1-yl]carbamoyl)sulfamoyl]phenyl]ethyl)-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydro-1- <i>H</i> -pyrrol-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-[2-(3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl]-3-(trans-4-methylcyclohexyl)harnstoff
ASK #23422	
Chemical Abstract Service Nr.	72131-33-0
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₆ N-O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	335.3749
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulotroban
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{4-[2-(Benzolsulfonamido)ethyl]phenoxy}essigsäure
ASK #23432	
2. Bezeichnung	Geschälte, geschnittene und getrocknete Wurzel von <i>Stephania tetrandra</i> S. Moore, Gehalt mindestens 1,6 % als Summe von Tetrandrin und Fangchinolin, berechnet als Tetrandrin und bezogen auf die getrocknete Droge
3. Bezeichnung	Stephania-tetrandra-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.0+6,8.0(2011)/2478
ASK #23440	
2. Bezeichnung	Pueraria montana var. lobata (Syn. Pueraria lobata)-Wurzel, zerkleinert, getrocknet, mindestens 6,5 % Gesamtisoflavonoide enthaltend, ausgedrückt als Puerarin, davon mindestens 45 % Puerarin
3. Bezeichnung	Kopoubohnenwurzel
Zitat Bezeichnung 3	Hager2017; EAB7.3,8.0,9.0+3(2012-2018)/2434; Zander15
ASK #23460	
Chemical Abstract Service Nr.	58186-27-9
Molgewicht	338.4385
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Idebenon
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-(10-Hydroxydecyl)-5,6-dimethoxy-3-methylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(10-Hydroxydecyl)-5,6-dimethoxy-3-methyl-2,5-cyclohexadien-1,4-dion; 2-(10-Hydroxydecyl)-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzochinon
ASK #23461	
Chemical Abstract Service Nr.	88199-75-1
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₆ N-O ₂ S) ⁺ . (C-H ₃ -O ₃ -S) ⁻
Molgewicht	475.6208

Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sevotropiummesilat
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	3 -(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yloxy)-6 ,7 -epoxy-8-methyltropanium(methansulfonat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,3s,5R,6R,7S)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yloxy)-6,7-epoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan(methansulfonat)

ASK #23462

Chemical Abstract Service Nr.	74258-86-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₅ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	406.4958
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Alacepril
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropanoyl]-L-prolyl-L-phenylalanin

ASK #23463

Chemical Abstract Service Nr.	49697-38-3
Molgewicht	370.525
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rimexolon
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	Gil
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-16 ,17 -dimethyl-17-propanoylandrosta-1,4-dien-3-on

ASK #23464

Chemical Abstract Service Nr.	20283-92-5
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₅ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	360.3148
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ O ₈
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(2 <i>E</i>)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]propansäure
3. Bezeichnung	Rosmarinsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(<i>E</i>)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)acryloyloxy]propansäure

ASK #23465

Chemical Abstract Service Nr.	102670-46-2
Molgewicht	355.8596
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Batanoprid

International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-(3-oxobutan-2-yloxy)benzamid

ASK #23466

Chemical Abstract Service Nr. 102670-59-7
Formelstamm C17-H26-Cl-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht 392.3206
Bruttoformel C₁₇H₂₇Cl₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Batanopridhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-(3-oxobutan-2-yloxy)benzamid-hydrochlorid

ASK #23468

Chemical Abstract Service Nr. 863-57-0
Formelstamm (C26-H42-N-O6)⁻ Na⁺
Molgewicht 487.6046
Bruttoformel C₂₆H₄₂NNaO₆
2. Bezeichnung *N*-(3,7,12-Trihydroxy-24-oxo-5 α -cholan-24-yl)glycin-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Glycocholsäure-Natriumsalz

ASK #23469

Chemical Abstract Service Nr. 92665-29-7
Formelstamm (C18-H18-N3-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 389.4256
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Cefprozil
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 MAR30; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(1*Z*)-prop-1-en-1-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(*Z*)-prop-1-en-1-yl]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #23470

Chemical Abstract Service Nr. 79282-39-6
Molgewicht 595.9974
Bruttoformel C₃₂H₃₆BrClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Rilozaron

International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung (1-Brom-2-phenylindolizin-3-yl)[3-chlor-4-(3-dibutylaminopropoxy)phenyl]methanon

ASK #23471

Formelstamm	C32-H36-Br-Cl-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	632.4584
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ BrCl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rilozaronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	(1-Brom-2-phenylindolizin-3-yl)[3-chlor-4-(3-dibutylaminopropoxy)phenyl]methanon-hydrochlorid

ASK #23474

Chemical Abstract Service Nr.	38677-94-0
Molgewicht	259.3434
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-methylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Nortilidin; (+/-)-Ethyl(trans-2-methylamino-1-phenylcyclohex-3-encarboxylat)

ASK #23478

Chemical Abstract Service Nr.	83153-39-3
Formelstamm	(C12-H13-N2-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	266.3162
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiprinast
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	5-Methyl-6-(2-methylpropyl)-4-oxo-3,4-dihydrothieno[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Isobutyl-5-methyl-4-oxo-3,4-dihydrothieno[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2-carbonsäure

ASK #23479

Chemical Abstract Service Nr.	83198-90-7
Formelstamm	(C12-H13-N2-O3-S) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	461.5297
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₁ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Tiprinast-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L24,L6
2. Bezeichnung	5-Methyl-6-(2-methylpropyl)-4-oxo-3,4-dihydrothieno[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2-carbonsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #23481

Chemical Abstract Service Nr.	80012-43-7
Molgewicht	249.3104
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Epinastin
International Nonproprietary Name	INN.L27

Zitat Bezeichnung 1	MAR33; KCFGK; USMI13
2. Bezeichnung	9,13b-Dihydro-1 <i>H</i> -dibenzo[<i>c,f</i>]imidazo[1,5- <i>a</i>]azepin-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9,13b-Dihydro-1 <i>H</i> -dibenzo[<i>c,f</i>]imidazo[1,5- <i>a</i>]azepin-3-ylazan

ASK #23482

Chemical Abstract Service Nr.	108929-04-0
Formelstamm	C16-H15-N3 . Cl-H
Molgewicht	285.7713
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClN ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(13 <i>bR</i>)-9,13b-Dihydro-1 <i>H</i> -dibenzo[<i>c,f</i>]imidazo[1,5- <i>a</i>]azepin-3-amin-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Epinastinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	USMI13; KCFGK; Epinastinhydrochlorid; MAR33; EAB6.6,7.0,8.0,9.0(2008-2018)/2411
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	9,13b-Dihydro-1 <i>H</i> -dibenzo[<i>c,f</i>]imidazo[1,5- <i>a</i>]azepin-3-ylazan-hydrochlorid

ASK #23485

Chemical Abstract Service Nr.	98106-17-3
Molgewicht	399.3907
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ F ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Difloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	6-Fluor-1-(4-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #23486

Chemical Abstract Service Nr.	91296-86-5
Formelstamm	C21-H19-F2-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	435.8516
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ ClF ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Difloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	6-Fluor-1-(4-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #23487

Chemical Abstract Service Nr.	67037-37-0
Formelstamm	(C6-H11-F2-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	182.1685
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ F ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eflornithin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11

ASK #23488	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2,5-Diamino-2-(difluormethyl)pentansäure
	Chemical Abstract Service Nr.	59804-37-4
	Molgewicht	337.3741
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tenoxicam
International Nonproprietary Name INN.L21		
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00/1156; USMI10; GII; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1156; PHARMEUROPA7.1,19.2; Ph.Eur.2005,5.0/1156; USAN		
ASK #23489	2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)-2 <i>H</i> -1 ⁶ -thieno[2,3- <i>e</i>][1,2]thiazin-3-carboxamid
	Chemical Abstract Service Nr.	91257-14-6
	Molgewicht	391.4961
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ N ₉ O ₂ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Tuvatidin
International Nonproprietary Name INN.L26		
ASK #23490	2. Bezeichnung	2-[4-({2-[(5-Amino-4-methyl-1,1-dioxo-1 ⁶ ,2,4,6-thiatiazin-3-yl)amino]ethylsulfanyl)methyl}-1,3-thiazol-2-yl]guanidin
	Chemical Abstract Service Nr.	100499-93-2
	Formelstamm	2(C10-H17-N9-O2-S3) . C4-H6-O4
	Molgewicht	901.0802
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₁₈ O ₈ S ₆
Vorzugsbezeichnung Tuvatidinhemisuccinat		
International Nonproprietary Name (INN.L26)		
ASK #23493	2. Bezeichnung	2-[4-({2-[(5-Amino-4-methyl-1,1-dioxo-1 ⁶ ,2,4,6-thiatiazin-3-yl)amino]ethylsulfanyl)methyl}-1,3-thiazol-2-yl]guanidin-butandioat (2:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	85650-52-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	61337-67-5; 82601-27-2
	Molgewicht	265.3529
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃
Vorzugsbezeichnung Mirtazapin		
International Nonproprietary Name INN.L30		
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.5/2338; Ph.Eur.2005,5.8/2338; GII		
ASK #23494	2. Bezeichnung	2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydropyrazino[2,1- <i>a</i>]pyrido[2,3- <i>c</i>][2]benzazepin
	Chemical Abstract Service Nr.	76568-02-0
	Molgewicht	239.266
Bruttoformel C ₁₁ H ₁₀ FNO ₂ S		

Vorzugsbezeichnung	Flosequinan
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USM111; USAN; MAR29; GII
2. Bezeichnung	7-Fluor-1-methyl-3-(methansulfinyl)chinolin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #23497	
Chemical Abstract Service Nr.	18641-57-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	146393-62-6; 208714-56-1; 217644-00-3
Molgewicht	1059.7987
Bruttoformel	C ₆₉ H ₁₃₄ O ₆
2. Bezeichnung	Propan-1,2,3-triyltridocosanoat
Zitat Bezeichnung 2	EINECS; GSBL; UBA-WGK
3. Bezeichnung	Glyceroltridocosanoat
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Tribehenin; Glyceroltribeheinat; Glyceryltridocosanoat; Glycerintribeheinat; Glyceryltribeheinat; Docosansäureglycerolester (3:1); (1,2,3-Propantriyl)tridocosanoat; Tridocosanoin; Tribehenoylglycerol; Behensäureglycerolester (3:1); Tri-O-behenoylglycerol

ASK #23498

Formelstamm	(C3-H4-O12-P4)8 ⁻ 4H ⁺ 4Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	487.9731
Bruttoformel	C ₃ H ₈ Na ₄ O ₁₂ P ₄
2. Bezeichnung	Propan-1,1,3,3-tetrayltetrakis(phosphonsäure)-Tetranatriumsalz 2 H ₂ O

ASK #23501

Chemical Abstract Service Nr.	87556-66-9
Molgewicht	460.9622
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClF ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Cloticason
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(<i>S</i> -Chlormethyl)(6 ,9-difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carbothioat)

ASK #23502

Chemical Abstract Service Nr.	51630-58-1
Molgewicht	419.9001
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ ClNO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(<i>R</i>)-(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][(2 <i>R</i>)-2-(4-chlorphenyl)-3-methylbutanoat]
3. Bezeichnung	Fenvalerat
Zitat Bezeichnung 3	Perkow; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ISO; BSI

ASK #23507

Chemical Abstract Service Nr.	71628-96-1
--------------------------------------	------------

Molgewicht	541.5464
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Menogaril
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-3,5,8,10,13-pentahydroxy-11-methoxy-6,13-dimethyl-3,4,5,6,11,12,13,14-octahydro-2 <i>H</i> -2,6-epoxytetraceno[1,2- <i>b</i>]oxocin-9,16-dion
ASK #23508	
Chemical Abstract Service Nr.	42924-53-8
Molgewicht	228.2863
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nabumeton
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1350; Ph.Eur.2002,4.00/1350; Ph.Eur.2005,5.0/1350; GII; MAR28
2. Bezeichnung	4-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)butan-2-on
ASK #23509	
Chemical Abstract Service Nr.	83519-04-4
Molgewicht	525.7653
Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₆ NO ₅ PS
Vorzugsbezeichnung	Ilmofosin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	O-[3-Hexadecylsulfanyl-2-(methoxymethyl)propyl]-O'-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	O-[3-Hexadecylsulfanyl-2-(methoxymethyl)propyl]-O'-(2-trimethylammonioethyl)phosphat
ASK #23511	
Chemical Abstract Service Nr.	38029-10-6
Formelstamm	C12-H20-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	313.2207
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pirbuteroldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung	6-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-hydroxymethylpyridin-3-ol-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(5-hydroxy-6-hydroxymethyl-2-pyridyl)ethanol-dihydrochlorid
ASK #23512	
Chemical Abstract Service Nr.	17692-51-2

	Molgewicht	403.5167
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Metergolin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	GII; CAS; USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	Benzyl[(1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)carbamat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Benzyl{[(6aR,9S,10aR)-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-ylmethyl]carbamat}
ASK #23514		
	Chemical Abstract Service Nr.	39022-39-4
	Formelstamm	C20-H23-N-O . Cl-H
	Molgewicht	329.8637
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Oxaprotilinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #23515		
	Chemical Abstract Service Nr.	85181-40-4
	Molgewicht	273.37
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tropanserin
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)(3,5-dimethylbenzoat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](3,5-dimethylbenzoat)
ASK #23517		
	Chemical Abstract Service Nr.	138-52-3
	Molgewicht	286.2778
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₇
	2. Bezeichnung	[2-(Hydroxymethyl)phenyl](-D-glucopyranosid)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Salicin
ASK #23518		
	Chemical Abstract Service Nr.	98330-05-3
	Molgewicht	228.7416
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClN ₂ S

	Vorzugsbezeichnung	Anpirtolin
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	4-(6-Chlorpyridin-2-ylsulfanyl)piperidin
ASK #23519	Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₃ -Cl-N ₂ -S . Cl-H
	Molgewicht	265.2026
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ Cl ₂ N ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Anpirtolinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L26)
	2. Bezeichnung	4-(6-Chlorpyridin-2-ylsulfanyl)piperidin-hydrochlorid
ASK #23520	Chemical Abstract Service Nr.	5728-52-9
	Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₁ -O ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	212.2439
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Felbinac
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; PHARMEUROPA17.1/2304; USMI11; GII; BP2001-2011; Ph.Eur.2008,6.0/2304; USAN
	2. Bezeichnung	2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)essigsäure
ASK #23521	Chemical Abstract Service Nr.	78613-35-1
	Molgewicht	317.5087
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ NO
	Vorzugsbezeichnung	Amorolfin
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023; MAR29
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethyl-4-[(<i>RS</i>)-2-methyl-3-(4- <i>tert</i> -pentylphenyl)propyl]morpholin
ASK #23522	Chemical Abstract Service Nr.	78613-38-4
	Formelstamm	C ₂₁ -H ₃₅ -N-O . Cl-H
	Molgewicht	353.9696
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ ClNO
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethyl-4-[(<i>RS</i>)-2-methyl-3-(4- <i>tert</i> -pentylphenyl)propyl]morpholin-hydrochlorid (1:1)
	3. Bezeichnung	Amorolfinhydrochlorid
	Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0+7,10.0,11.0(2017-2023)/2756; MAR29; GII
ASK #23523	Chemical Abstract Service Nr.	90243-98-4

	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₃ -O ₆) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	382.4911
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Dimoxaprost
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	(5Z)-7-[(1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i>)-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-5-Ethoxy-3-hydroxy-4,4-dimethylpent-1-en-1-yl]-3-hydroxy-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(5Z,13 <i>E</i> -8 <i>RS</i> ,11 <i>RS</i> ,12 <i>RS</i> ,15 <i>R</i>)-11,15-Dihydroxy-16,16-dimethyl-9-oxo-18-oxaprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #23526	Chemical Abstract Service Nr.	97747-88-1
	Molgewicht	447.609
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Lilopriston
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	(20Z)-11-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17-hydroxy-21-hydroxymethyl-19-nor-17-pregna-4,9,20-trien-3-on
ASK #23528	Chemical Abstract Service Nr.	111911-87-6
	Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₄ -Cl-N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	370.7864
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Rebamipid
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	2-(4-Chlorbenzamido)-3-(2-oxo-1,2-dihydrochinolin-4-yl)propansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(4-Chlorbenzamido)-3-(2-oxo-1,2-dihydro-4-chinoly)propansäure
ASK #23530	Chemical Abstract Service Nr.	98105-99-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	99331-54-1
	Molgewicht	385.3641
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ F ₂ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Sarafloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	Zitat Bezeichnung 1	BAN
	2. Bezeichnung	6-Fluor-1-(4-fluorphenyl)-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #23531	Chemical Abstract Service Nr.	91296-87-6
	Formelstamm	C ₂₀ -H ₁₇ -F ₂ -N ₃ -O ₃ . Cl-H

Molgewicht	421.825
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ ClF ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sarafloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	6-Fluor-1-(4-fluorphenyl)-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #23534	
Chemical Abstract Service Nr.	65847-85-0
Molgewicht	395.3756
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Morniflummat
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	[2-(Morpholin-4-yl)ethyl]{2-[3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Morpholinoethyl){2-[3-(trifluormethyl)anilino]nicotinat}
ASK #23535	
Chemical Abstract Service Nr.	75985-31-8
Molgewicht	203.2404
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ciamexon
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-[(2-Methoxy-6-methylpyridin-3-yl)methyl]aziridin-2-carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-(2-Methoxy-6-methyl-3-pyridylmethyl)aziridin-2-carbonitril
ASK #23536	
Chemical Abstract Service Nr.	83184-43-4
Molgewicht	228.2929
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Mifentidin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)phenyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)formimidamid
ASK #23537	
Formelstamm	C13-H16-N4 . 2 Cl-H
Molgewicht	301.2148
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Mifentidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)phenyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)formimidamid-dihydrochlorid

ASK #23541

Chemical Abstract Service Nr.	70124-77-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102984-46-3; 71611-31-9
Molgewicht	451.4619
Bruttoformel	$C_{26}H_{23}F_2NO_4$
2. Bezeichnung	[(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl]{2-[4-(difluormethoxy)phenyl]-3-methylbutanoat}
3. Bezeichnung	Flucythrinat
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; ANSI; GII; BSI

ASK #23543

Chemical Abstract Service Nr.	3147-75-9
Molgewicht	323.432
Bruttoformel	$C_{20}H_{25}N_3O$
Vorzugsbezeichnung	Octrizol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	2-(2 <i>H</i> -Benzotriazol-2-yl)-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenol

ASK #23546

Chemical Abstract Service Nr.	76543-88-9
Molgewicht	19240.8977
Bruttoformel	$C_{860}H_{1353}N_{227}O_{255}S_9$
Vorzugsbezeichnung	Interferon alfa-2a
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USAN; USMI11
2. Bezeichnung	Cys(1S 98S)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Lys-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29S 138S)-Leu-Lys-Asp-Arg-His-Asp-Phe-Gly-Phe-Pro-Gln-Glu-C

ASK #23547

Chemical Abstract Service Nr.	99210-65-8
Molgewicht	19268.9111
Bruttoformel	$C_{860}H_{1353}N_{229}O_{255}S_9$
Vorzugsbezeichnung	Interferon alfa-2b
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	Cys(1S 98S)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Arg-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29S 138S)-Leu-Lys-Asp-Arg-His-Asp-Phe-Gly-Phe-Pro-Gln-Glu-C

ASK #23548

Chemical Abstract	142192-09-4
--------------------------	-------------

Service Nr.	
Molgewicht	19287.9575
Bruttoformel	C ₈₆₀ H ₁₃₅₈ N ₂₃₀ O ₂₅₅ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Interferon alfa-2c
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 98 <i>S</i>)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Arg-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29 <i>S</i> 138 <i>S</i>)-Leu-Lys-Asp-Arg-Arg-Asp-Phe-Gly-Phe-Pro-Gln-Glu-C

ASK #23549

Chemical Abstract Service Nr.	104344-23-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112945-47-8
Formelstamm	2(C18-H31-N-O4) . C4-H4-O4
Molgewicht	766.9582
Bruttoformel	C ₄₀ H ₆₆ N ₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-(4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy)methyl]phenoxy]propan-2-ol-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:1)
3. Bezeichnung	Bisoprololfumarat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Bisoprololfumarat; Bisoprololhemifumarat; (RS)-1-{4-[(2-Isopropoxyethoxy)methyl]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol-fumarat (2:1)

ASK #23567

2. Bezeichnung	Calcium-magnesium-aluminiumsilicat x H ₂ O (a:b:c:d:e)
Zitat Bezeichnung 2	Gil

ASK #23582

Chemical Abstract Service Nr.	533-00-6
Formelstamm	2(C6H5-COO) ⁻ Ba ²⁺
Molgewicht	379.5538
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ BaO ₄
2. Bezeichnung	Benzoessäure-Bariumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Bariumbenzoat

ASK #23583

Chemical Abstract Service Nr.	2420-98-6
Formelstamm	2(C8-H15-O2) ⁻ Cd ²⁺
Molgewicht	398.818
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ CdO ₄
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-Heptan-3-carbonsäure-Cadmiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Ethylhexansäure-Cadmiumsalz (2:1)

ASK #23586

Chemical Abstract Service Nr.	79547-78-7
Formelstamm	C26-H29-F-N2-O2 . Cl-H

Molgewicht	456.98
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ ClFN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Levocabastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1484; Ph.Eur.2005,5.0/1484; Ph.Eur.2002,4.00/1484; GII
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #23587	
Chemical Abstract Service Nr.	110311-27-8
Molgewicht	350.8199
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulofenur
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-3-(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-sulfonyl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Chlorphenyl)-3-(indan-5-ylsulfonyl)harnstoff
ASK #23590	
Chemical Abstract Service Nr.	123441-03-2
Molgewicht	250.3367
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rivastigmin
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	{3-[(1 <i>S</i>)-1-(Dimethylamino)ethyl]phenyl}[(ethyl)(methyl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Carbamoylatin
ASK #23591	
Chemical Abstract Service Nr.	129101-54-8
Formelstamm	C14-H22-N2-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht	400.4235
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Rivastigmin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
Zitat Bezeichnung 1	GI
2. Bezeichnung	{3-[(1 <i>S</i>)-(1-Dimethylamino)ethyl]phenyl}[(ethyl)(methyl)carbamat]-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rivastigminhydrogentartrat; [3-[(1 <i>S</i>)-1-(Dimethylamino)ethyl]phenyl][N-ethyl-N-methylcarbamat]-hydrogen-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat
ASK #23592	

Chemical Abstract Service Nr.	80879-63-6
Molgewicht	355.3829
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Emiglitat
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	Ethyl(4-{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,4,5-trihydroxy-2-(hydroxymethyl)piperidin-1-yl]ethoxy}benzoat)
ASK #23593	
Chemical Abstract Service Nr.	95105-77-4
Molgewicht	460.434
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Sornidipin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	(+)-1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol-5-[5-methoxycarbonyl-2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3-carboxylat]
ASK #23594	
Chemical Abstract Service Nr.	115256-11-6
Molgewicht	441.5648
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dofetilid
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[2-[2-[4-(Methansulfonamido)phenoxy]ethyl](methylamino)ethyl]phenyl)methansulfonamid
ASK #23595	
Chemical Abstract Service Nr.	144-23-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -O ₇) ³⁻ H ⁺ Mg ²⁺
Molgewicht	214.4126
Bruttoformel	C ₆ H ₆ MgO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Magnesiumhydrogencitrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Magnesiumsalz (1:1)
ASK #23596	
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -O ₇) ³⁻ H ⁺ Mg ²⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	268.4585
Bruttoformel	C ₆ H ₆ MgO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (1:1) 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesiumhydrogencitrat 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Magnesiumsalz (1:1) 3 HO

ASK #23597

Chemical Abstract Service Nr. 54-28-4

Molgewicht 416.6795

Bruttoformel C₂₈H₄₈O₂

2. Bezeichnung (2*R*)-2,7,8-Trimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol

3. Bezeichnung *RRR*- -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 USM113

ASK #23598

Chemical Abstract Service Nr. 119-13-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16698-36-5; 37816-35-6; 78656-14-1

Molgewicht 402.6529

Bruttoformel C₂₇H₄₆O₂

2. Bezeichnung (2*R*)-2,8-Dimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-6-ol

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; EP.imp.CN; USEPACompTox; EAB.VU.CN

3. Bezeichnung *RRR*- -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; EP.imp.CN; GlnAS; EAB.VU.CN

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

Synonym delta-Vitamin E; (2*R*,4'*R*,8'*R*)-delta-Tocopherol; (2*R*)-2,8-Dimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydrochromen-6-ol; (+)-delta-Tocopherol; (2*R*)-3,4-Dihydro-2,8-dimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]-2*H*-1-benzopyran-6-ol; d-delta-Tocopherol; [2*R*-[2*R**(4*R**,8*R**)]]-3,4-Dihydro-2,8-dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2*H*-1-benzopyran-6-ol; 8-Methyltolcol; (2*R*)-2,8-Dimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]-6-chromanol; E 309; (2*R*)-2,8-Dimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2*H*-chromen-6-ol; delta-Tocopherol; (2*R*)-2,8-Dimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol; (i*R*,i*R*)-delta-Tocopherol

ASK #23599

Chemical Abstract Service Nr. 13027-26-4

Molgewicht 444.6896

Bruttoformel C₂₉H₄₈O₃

2. Bezeichnung {(2*R*)-2,8-Dimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}acetat

3. Bezeichnung *RRR*- -Tocopherylacetat

ASK #23604

Chemical Abstract Service Nr. 178326-57-3

Formelstamm 2(C6-H5-O7)3⁻ 3Zn2+ . 3 H2-O

Molgewicht 628.3852

Bruttoformel C₁₂H₁₀O₁₄Zn₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Zinksalz (2:3) 3 H₂O

3. Bezeichnung Zinkcitrat 3 H₂O

ASK #23607

Chemical Abstract Service Nr. 59467-94-6
Formelstamm C18-H13-Cl-F-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht 441.8395
Bruttoformel C₂₂H₁₇ClFN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Midazolammaleat
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #23613

Chemical Abstract Service Nr. 7440-05-3
Molgewicht 106.42
Bruttoformel Pd
2. Bezeichnung Palladium
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Palladium, elementar

ASK #23616

Chemical Abstract Service Nr. 82857-38-3
Formelstamm C23-H28-N2-O3 . C3-H4-O4
Molgewicht 484.5415
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Bopindololmalonat
International Nonproprietary Name (INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-[*(2R)*-1-*tert*-Butylamino-3-(2-methyl-1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-yl]benzoat-propandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*RS*)-1-*tert*-Butylaminomethyl-2-(2-methylindol-4-yloxy)ethyl]benzoat-malonat (1:1)

ASK #23619

Formelstamm C23-H21-Cl-N6-O3 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht 579.0252
Bruttoformel C₂₄H₂₅ClN₆O₆S
Vorzugsbezeichnung Loprazolammesilat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L31,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1 GII; GLST
2. Bezeichnung 6-(2-Chlorphenyl)-2-[(*Z*)-4-methylpiperazin-1-ylmethyl]-8-nitro-2,4-dihydro-1*H*-imidazo[1,2-*a*][1,4]benzodiazepin-1-on-methansulfonat (1:1) 1 H₂O

ASK #23621

Chemical Abstract Service Nr.	72590-77-3
Molgewicht	488.613
Bruttoformel	$C_{28}H_{40}O_7$
Vorzugsbezeichnung	Hydrocortisonbutepirat
International Nonproprietary Name	INN.L6,v.L61
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17,21-diyl-17-butanoat-21-propanoat

ASK #23622

Chemical Abstract Service Nr.	6381-91-5
Formelstamm	$2(C_7H_4N-O_3-S)^- Ca^{2+} \cdot 3.5 H_2O$
Molgewicht	467.4846
Bruttoformel	$C_{14}H_8CaN_2O_6S_2$
2. Bezeichnung	1,2-Benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid-Calciumsalz 3.5 H_2O
3. Bezeichnung	Saccharin-Calcium 3.5 H_2O
Zitat Bezeichnung 3	MAR28

ASK #23629

Formelstamm	$C_6H_9N_3O_2 \cdot Cl-H \cdot H_2O$
Molgewicht	209.6308
Bruttoformel	$C_6H_{10}ClN_3O_2$
Vorzugsbezeichnung	Histidinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0910; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0910; Ph.Eur.2002,4.00/910
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-(1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)propansäure-hydrochlorid 1 H_2O

ASK #23633

Chemical Abstract Service Nr.	1154-59-2
Molgewicht	351.0122
Bruttoformel	$C_{13}H_7Cl_4NO_2$
2. Bezeichnung	3,5-Dichlor- <i>N</i> -(3,4-dichlorphenyl)-2-hydroxybenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3',4',5-Tetrachlor-2-hydroxybenzanilid

ASK #23634

Chemical Abstract Service Nr.	6645-46-1
Formelstamm	$(C_7H_{16}N-O_3)^+ Cl^-$
Molgewicht	197.6598
Bruttoformel	$C_7H_{16}ClNO_3$
Vorzugsbezeichnung	Levocarnitinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(3-Carboxy-2-hydroxypropyl)trimethylammoniumchlorid
ASK #23637	
Chemical Abstract Service Nr.	69551-91-3
Formelstamm	(C ₉ H ₈ N ₃ O ₂ S ₂) ⁻ Na ⁺ · 1.5 H ₂ O
Molgewicht	304.3214
Bruttoformel	C ₉ H ₈ N ₃ NaO ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfathiazol-Natrium 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(1,3-thiazol-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz 1.5 H ₂ O
ASK #23638	
Chemical Abstract Service Nr.	69522-24-3
2. Bezeichnung	(Glycerol/sorbitan)(oleat/stearat)
ASK #23639	
Chemical Abstract Service Nr.	61788-85-0
2. Bezeichnung	Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-7
3. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-7-hydriertes-rizinusöl
ASK #23640	
Chemical Abstract Service Nr.	95-05-6
Molgewicht	264.4742
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ N ₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sulfiram
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	Sulfandiyylbis(<i>N,N</i> -diethylmethanthioamid)
ASK #23641	
Chemical Abstract Service Nr.	50438-75-0
Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	2-(4-Dimethylaminophenyl)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(Dimethylamino)phenethylalkohol
ASK #23642	
Chemical Abstract Service Nr.	57524-89-7
Molgewicht	446.5763
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₆

Vorzugsbezeichnung	Hydrocortison-17-valerat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	11 ,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-4-en-17-ylpentanoat
ASK #23645	
Chemical Abstract Service Nr.	13760-80-0
Molgewicht	230.0492
Bruttoformel	F ₃ Yb
2. Bezeichnung	Ytterbiumtrifluorid
3. Bezeichnung	Ytterbium()-fluorid
ASK #23646	
Chemical Abstract Service Nr.	30299-08-2
Molgewicht	468.5818
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Clinofibrat
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10
2. Bezeichnung	2,2'-[4,4'-(Cyclohexan-1,1-diyl)diphenoxy]bis(2-methylbutansäure)
ASK #23652	
Formelstamm	(C25-H37-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	402.5668
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxprensäure
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-7 -propyl-17 -pregn-4-en-21-carbonsäure
ASK #23653	
Chemical Abstract Service Nr.	76676-34-1
Formelstamm	(C25-H37-O4) ⁻ K ⁺
Molgewicht	440.6572
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ KO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxprenoat-Kalium
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-7 -propyl-17 -pregn-4-en-21-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #23655	
Chemical Abstract Service Nr.	40580-59-4
Molgewicht	213.2768
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ N ₃ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Guanadrel
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USM110; MAR28
2. Bezeichnung	1-[(1,4-Dioxaspiro[4.5]decan-2-yl)methyl]guanidin
ASK #23656	
Chemical Abstract Service Nr.	22195-34-2
Formelstamm	2(C10-H19-N3-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	524.632
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₀ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Guanadrelhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	1-[(1,4-Dioxaspiro[4.5]decan-2-yl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)
ASK #23658	
Chemical Abstract Service Nr.	91431-42-4
Molgewicht	338.7397
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClO ₆
Vorzugsbezeichnung	Lonapalen
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(6-Chlor-2,3-dimethoxynaphthalin-1,4-diyl)diacetat
ASK #23659	
Chemical Abstract Service Nr.	79262-46-7
Molgewicht	370.4867
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Savoxepin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	LMKRB
2. Bezeichnung	3-[(Cyclopentyl)methyl]-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5- <i>d</i>]azepin-7-carbonitril
ASK #23661	
Chemical Abstract Service Nr.	75464-11-8
Molgewicht	296.3172
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Butantron
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	10-Butanoyl-1,8-dihydroxyanthracen-9(10 <i>H</i>)-on
ASK #23662	
Chemical Abstract Service Nr.	60560-33-0
Molgewicht	245.3235

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Pinacidil
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-Cyan-1-(pyridin-4-yl)-3-[(2 <i>R</i>)-3,3-dimethylbutan-2-yl]guanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Cyan-1-(4-pyridyl)-3-(1,2,2-trimethylpropyl)guanidin
ASK #23663	
Chemical Abstract Service Nr.	85371-64-8
Molgewicht	263.3387
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Pinacidil 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-Cyan-1-(pyridin-4-yl)-3-[(2 <i>R</i>)-3,3-dimethylbutan-2-yl]guanidin 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Cyan-1-(4-pyridyl)-3-(1,2,2-trimethylpropyl)guanidin 1 HO
ASK #23667	
Chemical Abstract Service Nr.	90101-16-9
Molgewicht	357.3406
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Droxicam
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; GII
2. Bezeichnung	5-Methyl-3-(2-pyridyl)-2 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -[1,3]oxazino[5,6- <i>c</i>][1,2]benzothiazin-2,4(3 <i>H</i>)-dion-6,6-dioxid
ASK #23668	
Chemical Abstract Service Nr.	54340-62-4
Molgewicht	261.3593
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bufuralol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(7-ethyl-1-benzofuran-2-yl)ethanol
ASK #23669	
Chemical Abstract Service Nr.	60398-91-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	59652-29-8
Formelstamm	C16-H23-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	297.8203
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClNO ₂

Vorzugsbezeichnung	Bufuralolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(7-ethyl-1-benzofuran-2-yl)ethanol-hydrochlorid
ASK #23671	
Chemical Abstract Service Nr.	71675-85-9
Molgewicht	369.479
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Amino-5-ethansulfonyl- <i>N</i> -{[(2 <i>R</i>)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-2-methoxybenzamid
3. Bezeichnung	Amisulprid
Zitat Bezeichnung 3	GI1; EAB3.4,4.0+3+5,5.0+6,6.0,7.0+7,8.0(2001-2017)/1490; USMI12; Amisulprid; MAR31
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(<i>RS</i>)-4-Amino- <i>N</i> -(1-ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-5-ethylsulfonyl-2-methoxybenzamid
ASK #23672	
Chemical Abstract Service Nr.	85673-87-6
Molgewicht	439.5521
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Revenast
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1,5-Diphenyl-2-{3-[4-(pyridin-2-yl)piperazin-1-yl]propyl}pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #23673	
Formelstamm	C27-H29-N5-O . Cl-H
Molgewicht	476.013
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Revenasthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	1,5-Diphenyl-2-{3-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]propyl}pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #23677	
Chemical Abstract Service Nr.	68373-14-8
Formelstamm	(C8-H10-N-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	233.2416
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulbactam
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(3S,7R)-2,2-Dimethyl-1,1-dioxo-1lambda(6)-penam-3-carbonsäure
ASK #23678		
	Chemical Abstract Service Nr.	69388-84-7
	Formelstamm	(C ₈ -H ₁₀ -N-O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	255.2235
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ NNaO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulbactam-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.2/2209; MAR29; GII; Ph.Eur.2005,5.4,5.5,5.8/2209; USMI11
	2. Bezeichnung	(2S,5R)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #23679		
	Chemical Abstract Service Nr.	96301-34-7
	Molgewicht	298.4192
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Atamestan
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	1-Methylandrosta-1,4-dien-3,17-dion
ASK #23682		
	Chemical Abstract Service Nr.	84233-61-4
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₀ -N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	237.2749
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Nesostein
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	2-(1,3-Thiazolidin-3-ylcarbonyl)benzoesäure
ASK #23683		
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₀ -N-O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	259.2568
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ NNaO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Nesostein-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	2-(1,3-Thiazolidin-3-ylcarbonyl)benzoesäure-Natriumsalz
ASK #23684		
	Chemical Abstract Service Nr.	54187-04-1
	Molgewicht	180.2468
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Rilmenidin

International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR30; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Dicyclopropylmethyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Dicyclopropylmethyl)(4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl)azan
ASK #23685	
Chemical Abstract Service Nr.	85409-38-7
Formelstamm	C10-H16-N2-O . H3-O4-P
Molgewicht	278.242
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ N ₂ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Rilmenidinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI12; MAR30
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Dicyclopropylmethyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Dicyclopropylmethyl)(4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl)azan-phosphat (1:1); Rilmenidindihydrogenphosphat (Ph.Eur.)
ASK #23686	
Chemical Abstract Service Nr.	51940-78-4
Molgewicht	307.8184
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Zetidolin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	1-(3-Chlorphenyl)-3-[2-(3,3-dimethylazetidin-1-yl)ethyl]imidazolidin-2-on
ASK #23687	
Chemical Abstract Service Nr.	74315-62-1
Formelstamm	C16-H22-Cl-N3-O . Cl-H
Molgewicht	344.2793
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Zetidolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	1-(3-Chlorphenyl)-3-[2-(3,3-dimethylazetidin-1-yl)ethyl]imidazolidin-2-on-hydrochlorid
ASK #23688	
Chemical Abstract Service Nr.	87646-83-1
Molgewicht	523.8074
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ BrClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lodazecar
International Nonproprietary Name	INN.L26

ASK #23689	2. Bezeichnung	1-[1,1-Bis(hydroxymethyl)ethyl]-3-[(3 <i>S</i>)-6-brom-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dimethyl-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-7-yl]harnstoff
	Chemical Abstract Service Nr.	82413-20-5
	Molgewicht	387.514
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Droloxifen
	International Nonproprietary Name	INN.L25
ASK #23690	2. Bezeichnung	3-[(1 <i>E</i>)-1-{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}-2-phenylbut-1-en-1-yl]phenol
	Chemical Abstract Service Nr.	97752-20-0
	Formelstamm	C26-H29-N-O2 . C6-H8-O7
	Molgewicht	579.6375
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₉
	Vorzugsbezeichnung	Droloxifencitrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	3-[(1 <i>E</i>)-1-{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}-2-phenylbut-1-en-1-yl]phenol-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-[(<i>E</i>)-1-{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}-2-phenylbut-1-en-1-yl]phenol-citrat (1:1)
ASK #23691	Chemical Abstract Service Nr.	60940-34-3
	Molgewicht	274.1767
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ NOS _e
	Vorzugsbezeichnung	Ebselen
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	2-Phenyl-1,2-benzoselenazol-3(2 <i>H</i>)-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Phenyl-1,2-benzisoselenazol-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #23692	Chemical Abstract Service Nr.	99248-32-5
	Molgewicht	415.5092
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₅ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Donetidin
	International Nonproprietary Name	INN.L27
ASK #23694	2. Bezeichnung	2-[[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl)amino]-5-[(2-oxo-1,2-dihydropyridin-4-yl)methyl]pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
	Chemical Abstract Service Nr.	82117-51-9

	Molgewicht	377.4546
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Cinuperon
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(isochinolin-3-yl)piperazin-1-yl]butan-1-on
ASK #23695	Formelstamm	C23-H24-F-N3-O . Cl-H
	Molgewicht	413.9155
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClFN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Cinuperonhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(3-isochinoly)l)piperazin-1-yl]butan-1-on-hydrochlorid
ASK #23696	Chemical Abstract Service Nr.	124083-20-1
	Molgewicht	326.8151
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ ClO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Etomoxir
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	Ethyl{[(2 <i>R</i>)-2-[6-(4-chlorphenoxy)hexyl]oxiran-2-carboxylat}
ASK #23697	Chemical Abstract Service Nr.	87691-91-6
	Molgewicht	440.6015
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₄ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Tiospiron
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	8-{4-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion
ASK #23698	Chemical Abstract Service Nr.	87691-92-7
	Formelstamm	C24-H32-N4-O2-S . Cl-H
	Molgewicht	477.0624
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ ClN ₄ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Tiospironhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	8-{4-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion-hydrochlorid
ASK #23699	Chemical Abstract Service Nr.	64748-79-4
	Formelstamm	(C13-H8-Br-N4-O3) ⁻ H ⁺

	Molgewicht	349.1396
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ BrN ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Azumolen
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	1-({[5-(4-Bromphenyl)-1,3-oxazol-2-yl]methyliden}amino)imidazolidin-2,4-dion
ASK #23701	Chemical Abstract Service Nr.	35035-05-3
	Formelstamm	(C17-H22-N-O-S2)+ Br ⁻
	Molgewicht	400.3967
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ BrNOS ₂
	Vorzugsbezeichnung	Timepidiumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-3-[Bis(thiophen-2-yl)methyliden]-5-methoxy-1,1-dimethylpiperidiniumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-[Bis(2-thienyl)methylen]-5-methoxy-1,1-dimethylpiperidiniumbromid
ASK #23702	Chemical Abstract Service Nr.	56695-65-9
	Formelstamm	(C18-H33-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	298.4608
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Rosaprostol
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> /1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-Hexyl-5-hydroxycyclopentyl]heptansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(8 <i>RS</i> ,9 <i>RS</i> ,12 <i>SR</i> /8 <i>RS</i> ,9 <i>SR</i> ,12 <i>SR</i>)-9-Hydroxy-19,20-dinorprostan-1-säure
ASK #23703	Chemical Abstract Service Nr.	3902-71-4
	Molgewicht	228.2433
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Trioxysalen
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	2,5,9-Trimethyl-7 <i>H</i> -furo[3,2- <i>g</i>]chromen-7-on
ASK #23704	Chemical Abstract Service Nr.	66532-85-2
	Molgewicht	264.3202
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Propacetamol
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	(4-Acetamidophenyl)- <i>N,N</i> -diethylglycinat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetamidophenyl)(diethylaminoacetat)
ASK #23705	
Chemical Abstract Service Nr.	66532-86-3
Formelstamm	C14-H20-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	300.7811
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Propacetamolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1366; Ph.Eur.2002,4.00/1366; USMI12; Ph.Eur.2005,5.0/1366
2. Bezeichnung	(4-Acetamidophenyl)- <i>N,N</i> -diethylglycinat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetamidophenyl)(diethylaminoacetat)-hydrochlorid
ASK #23706	
Chemical Abstract Service Nr.	54341-01-4
Formelstamm	C21-H26-N2-O3 . C5-H6-O5
Molgewicht	500.5409
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Vincaminoxoglutrat
International Nonproprietary Name	INN.L10,v.L22
2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-2-oxopentandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-2-oxopentandioat (1:1)
ASK #23709	
Chemical Abstract Service Nr.	4880-88-0
Molgewicht	294.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Vinburnin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(4a ¹ S,13aS)-13a-Ethyl-2,3,4a ¹ ,5,6,13a-hexahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12(13 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(13aS,13bS)-13a-Ethyl-2,3,5,6,13a,13b-hexahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12(13 <i>H</i>)-on; 3alpha,16alpha-Eburnamenin-14(15 <i>H</i>)-on
ASK #23710	

Chemical Abstract Service Nr.	63547-13-7
Molgewicht	289.3495
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Adrafinil
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	2-Diphenylmethansulfinyl- <i>N</i> -hydroxyacetamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzhydrysulfinyl- <i>N</i> -hydroxyacetamid; 2-(Benzhydrysulfinyl)acetohydroxamsäure

ASK #23711

Chemical Abstract Service Nr.	60722-00-1
Formelstamm	2(C19-H20-N2-O3) . C4-H10-N2
Molgewicht	734.883
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₀ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Oxyphenbutazon-Piperazin (2:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	4-Butyl-1-(4-hydroxyphenyl)-2-phenylpyrazolidin-3,5-dion-Piperazinsalz (2:1)

ASK #23712

Chemical Abstract Service Nr.	80621-81-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	126334-60-9; 88747-56-2
Molgewicht	785.8785
Bruttoformel	C ₄₃ H ₅₁ N ₃ O ₁₁
2. Bezeichnung	[(1 ² S,3 ^E ,5 ^S ,6 ^R ,7 ^S ,8 ^R ,9 ^R ,10 ^R ,11 ^S ,12 ^S ,13 ^E ,15 ^Z)-1 ⁵ ,1 ⁶ ,9,11-Tetrahydroxy-5-methoxy-1 ² ,1 ⁴ ,1 ¹¹ ,6,8,10,12,16-octamethyl-1 ¹ ,17-dioxo-1 ¹ ,1 ² -dihydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-[1]benzofuro[4,5- <i>e</i>]pyrido[1,2- <i>a</i>]benzimidazole
3. Bezeichnung	Rifaximin
Zitat	
Bezeichnung 3	PHARMEUROPA19.3; EUTCT; Rifaximin; BP2011; CAS; Ph.Eur.2008,6.5/2365; Eur.Ph.2011,7.0,7.1; USAN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Rifaxidin

ASK #23713

Chemical Abstract Service Nr.	151533-22-1
Formelstamm	(C20-H23-N7-O6) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	497.5179

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ CaN ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Calciumlevomefolat
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-({[(6 <i>S</i>)-2-Amino-5-methyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl]methyl}amino)benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>S</i>)-5-Methyl-5,6,7,8-tetrahydrofolsäure-Calciumsalz (1:1)

ASK #23714

Chemical Abstract Service Nr.	27367-90-4
Molgewicht	356.4371
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Niaprazin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[4-(4-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]butan-2-yl}pyridin-3-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{3-[4-(4-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]butan-2-yl}nicotinamid

ASK #23715

Chemical Abstract Service Nr.	60561-17-3
Formelstamm	C22-H30-N2-O2-S . C6-H8-O7
Molgewicht	578.6743
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ N ₂ O ₉ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylpropanamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
3. Bezeichnung	Sufentanilcitrat
Zitat Bezeichnung 3	Sufentanildihydrogencitrat; EAB4.0,5.0,6.0,7.0+3,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1269; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	<i>N</i> -{4-Methoxymethyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}- <i>N</i> -phenylpropanamid-citrat (1:1)

ASK #23716

Chemical Abstract Service Nr.	41354-29-4
Formelstamm	C21-H21-N . Cl-H . 1.5 H2-O
Molgewicht	350.882
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ ClN
2. Bezeichnung	4-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)-1-methylpiperidin-hydrochlorid 1.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cyproheptadinhydrochlorid-1,5-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3	Cyproheptadinhydrochlorid 1.5 H(2)O; EAB10.4(2021)/0817
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cyproheptadinhydrochlorid 1.5 HO; Cyproheptadinhydrochlorid (Ph.Eur.); Cyproheptadinhydrochlorid '

ASK #23717

Chemical Abstract Service Nr. 54527-84-3

Formelstamm C26-H29-N3-O6 . Cl-H

Molgewicht 515.9859

Bruttoformel $C_{26}H_{30}ClN_3O_6$

2. Bezeichnung {2-[(Benzyl)(methyl)amino]ethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Nicardipinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.3,10.0(2018-2020)/2776; (INNv.L42); USMI2023; MAR28; (INN.L20); GII(2)

ASK #23718

Chemical Abstract Service Nr. 51773-92-3

Formelstamm C17-H16-F6-N2-O . Cl-H

Molgewicht 414.7731

Bruttoformel $C_{17}H_{17}ClF_6N_2O$

2. Bezeichnung *rac-(R)*-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(2*S*)-piperidin-2-yl]methanol-hydrochlorid

3. Bezeichnung Mefloquinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1241; Mefloquinhydrochlorid; Ph.Eur.2002,4.00/1241; Ph.Eur.2008,6.0/1241

ASK #23719

Chemical Abstract Service Nr. 60662-16-0

Molgewicht 293.406

Bruttoformel $C_{19}H_{23}N_3$

Vorzugsbezeichnung Binedalin

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyl-*N*-(3-phenyl-1*H*-indol-1-yl)ethan-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Binodalin; (2-Dimethylaminoethyl)(methyl)(3-phenylindol-1-yl)azan

ASK #23720

Chemical Abstract Service Nr. 57647-35-5

Formelstamm C19-H23-N3 . Cl-H

Molgewicht 329.867

Bruttoformel $C_{19}H_{24}ClN_3$

Vorzugsbezeichnung Binedalinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyl-*N*-(3-phenyl-1*H*-indol-1-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Binodalinhydrochlorid; (2-Dimethylaminoethyl)(methyl)(3-phenylindol-1-yl)azan-hydrochlorid

ASK #23721

Chemical Abstract Service Nr. 61318-90-9

	Molgewicht	397.7491
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₃ N ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulconazol
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-[(4-Chlorphenyl)methylsulfanyl]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #23722	Chemical Abstract Service Nr.	61318-91-0
	Formelstamm	C18-H15-Cl3-N2-S . H-N-O3
	Molgewicht	460.7619
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ Cl ₃ N ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulconazolnitrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GII
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-[(4-Chlorphenyl)methylsulfanyl]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol-nitrat (1:1)
ASK #23723	Formelstamm	2(C11-H13-N2-O8)3 ⁻ 3Mg2+ . 10 H2-O
	Molgewicht	855.5268
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ Mg ₃ N ₄ O ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Trimagnesiumdispaglumat 10 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L- -aspartyl-L-glutaminsäure-Magnesiumsalz (2:3) 10 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Spagluminsäure-Magnesiumsalz (2:3) 10 HO
ASK #23724	Chemical Abstract Service Nr.	57943-81-4
	Formelstamm	(C8-H8-N-O5) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	221.1426
	Bruttoformel	C ₈ H ₈ NNaO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Natriumclavulanat
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>Z</i>)-(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz; Clavulansäure-Natriumsalz
ASK #23725	Chemical Abstract Service Nr.	75067-66-2
	Molgewicht	574.5645

Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₁ BrFNO ₃
2. Bezeichnung	{4-(4-Bromphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]-4-piperidyl}decanoat
3. Bezeichnung	Bromperidoldecanoat
Zitat Bezeichnung 3	Bromperidoldecanoat(Ester); Ph.Eur.2002,4.00/1397; Ph.Eur.2005,5.0/1397; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1397

ASK #23726

Chemical Abstract Service Nr.	34675-84-8
Molgewicht	305.3688
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cetraxat
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-{4-[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(Aminomethyl)cyclohexylcarbonyloxy]phenyl}propansäure

ASK #23727

Chemical Abstract Service Nr.	27724-96-5
Formelstamm	C17-H23-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	341.8298
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cetraxathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-{4-[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(Aminomethyl)cyclohexylcarbonyloxy]phenyl}propansäure-hydrochlorid

ASK #23729

Chemical Abstract Service Nr.	121034-85-3
Formelstamm	C12-H14-N2-S . Cl-H
Molgewicht	254.7789
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ ClN ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-imin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2,4-Dimethylphenyl)(3-methyl-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-yliden)azan-hydrochlorid; Cymiazolhydrochlorid

ASK #23731

Chemical Abstract Service Nr.	16009-13-5
Formelstamm	(C34-H32-N4-O4)2 ⁻ Cl ⁻ Fe3+
Molgewicht	651.9403
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₂ ClFeN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Hemin
Zitat Bezeichnung 1	USMI13

2. Bezeichnung Dihydrogen-(*SP*-5-13)-chloro[3,8,13,17-tetramethyl-7,12-diethenyl-21*H*,23*H*-porphin-2,18-dipropanoato(4-)-*N*²¹,*N*²²,*N*²³,*N*²⁴]ferrat(2-)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hämin

ASK #23732

Chemical Abstract Service Nr. 53648-05-8
Molgewicht 221.2955
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Ibuproxam

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-Hydroxy-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Hydroxy-2-(4-isobutylphenyl)propanamid

ASK #23733

Chemical Abstract Service Nr. 60925-61-3
Formelstamm (C₂₀H₁₉N₇O₆S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 519.554
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Ceforanid

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-{2-[2-(Aminomethyl)phenyl]acetamido}-3-(1-carboxymethyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-{2-[2-(Aminomethyl)phenyl]acetamido}-3-(1-carboxymethyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #23734

Chemical Abstract Service Nr. 75917-92-9
Formelstamm C₁₂H₁₈-(123)I-N
Molgewicht 299.1836
Bruttoformel C₁₂H₁₈IN
Vorzugsbezeichnung lofetamin (¹²³I)

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-(¹²³I)Iodphenyl)-*N*-(propan-2-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[1-(4-((123)I)Iodphenyl)propan-2-yl](isopropyl)azan

ASK #23737

Chemical Abstract Service Nr. 57149-07-2
Molgewicht 392.4907

Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Naftopidil
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-(naphthalin-1-yloxy)propan-2-ol

ASK #23738

Chemical Abstract Service Nr.	79517-01-4
Formelstamm	C49-H66-N10-O10-S2 . x C2-H4-O2
Molgewicht	934
Vorzugsbezeichnung	Octreotidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-(2 7)-disulfid-acetat (1:x), x = ca. 1-2
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Octreotid acetat (1:x); D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid-2,7-disulfid-acetat (1:x); D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-threoninol-2-->7-cyclodisulfid-Acetate; Octreotid-Acetate; Octreotidacetate

ASK #23739

Chemical Abstract Service Nr.	10287-53-3
Molgewicht	193.2423
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(4-dimethylaminobenzoat)

ASK #23740

Chemical Abstract Service Nr.	158000-61-4
Formelstamm	C145-H240-N44-O48-S2 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung	Calcitonin-vom-Lachs-acetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 7 <i>S</i>)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH ₂ -acetate (1:x)

ASK #23749

Chemical Abstract Service Nr.	7082-21-5
Formelstamm	C20-H27-N . Cl-H
Molgewicht	317.896
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Terodilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	<i>N</i> - <i>tert</i> -Butyl-4,4-diphenylbutan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(tert-Butyl)(1-methyl-3,3-diphenylpropyl)azan-hydrochlorid
ASK #23750	
Chemical Abstract Service Nr.	91524-18-4
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₈ -Br-N ₄ -O ₃) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	407.152
Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ BrN ₄ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Azumolen-Natrium 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	1-([5-(4-Bromphenyl)-1,3-oxazol-2-yl]methyliden)amino)imidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz 2 H ₂ O
ASK #23751	
Chemical Abstract Service Nr.	80755-51-7
Molgewicht	373.4494
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunazosin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)-1,4-diazepan-1-yl]butan-1-on
ASK #23752	
Chemical Abstract Service Nr.	52712-76-2
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₇ -N ₅ -O ₃ . Cl-H
Molgewicht	409.9103
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunazosinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11
2. Bezeichnung	1-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)-1,4-diazepan-1-yl]butan-1-on-hydrochlorid
ASK #23755	
Chemical Abstract Service Nr.	41340-25-4
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₂₀ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	287.3535
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etodolac
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1422; BP2001-2012; Ph.Eur.2008,6.0/1422; Ph.Eur.2005,5.0/1422; USP25(2002),26(2003),27(2004); PHARMEUROPA10.1,17.4; MAR28; USMI10; USAN; Eur.Ph.2011,7.0; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(1 <i>R</i>)-1,8-Diethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4- <i>b</i>]indol-1-yl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Etodolinsäure

ASK #23756

Chemical Abstract Service Nr. 84680-54-6

Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺ . 2 H₂-O

Molgewicht 384.4241

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Enalaprilatdihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L24)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *N*-[(1*S*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl-L-prolin 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Enalaprilat-Dihydrat (Ph.Eur.); Enalaprilat 2 HO; Enalaprilat-Dihydrat

ASK #23757

Chemical Abstract Service Nr. 42615-49-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 51990-33-1

Molgewicht 1016.8962

Bruttoformel C₃₈H₆₄O₃₁

Vorzugsbezeichnung Amilomer

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung Stärke-Epichlorhydrin-Kondensat (schnell abbaubare Mikropartikel)

ASK #23758

Chemical Abstract Service Nr. 370588-68-4

Vorzugsbezeichnung Eldexomer

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung Stärkehydrolysat-Epichlorhydrin-Kondensat (langsam abbaubare Mikropartikel)

ASK #23760

Chemical Abstract Service Nr. 73573-87-2

Molgewicht 344.4049

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Formoterol

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI12; BAN

2. Bezeichnung *rac-N*-(2-Hydroxy-5-[(1*R*)-1-hydroxy-2-[(2*R*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl)phenyl)formamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2'-Hydroxy-5'-[(*RS*)-1-hydroxy-2-[(*RS*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-ylamino]ethyl]formanilid; Eformoterol

ASK #23761

Chemical Abstract Service Nr. 183814-30-4

Formelstamm	2(C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₄) . C ₄ H ₄ O ₄ . 2 H ₂ O
Molgewicht	840.9124
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₂ N ₄ O ₁₂
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -[2-Hydroxy-5-((1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-(((2 <i>R</i>)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl)amino)ethyl)phenyl]formamid-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Formoterolfumarat-Dihydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Formoterolfumarat-Dihydrat; 2'-Hydroxy-5'-((<i>RS</i>)-1-hydroxy-2-[(<i>RS</i>)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-ylamino]ethyl)formanilid-fumarat (2:1) 2 HO; Formoterolhemifumarat 1 HO

ASK #23764

Chemical Abstract Service Nr.	85197-77-9
Molgewicht	410.6087
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ FO ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tipredan
International Nonproprietary Name	INNv.L54
2. Bezeichnung	17 -Ethylsulfanyl-9-fluor-11 -hydroxy-17-(methylsulfanyl)androsta-1,4-dien-3-on

ASK #23765

Chemical Abstract Service Nr.	91753-07-0
Molgewicht	299.3227
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Mitoquidon
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	5,14-Dihydrobenzo[5,6]isoindolo[1,2- <i>b</i>]isochinolin-8,13-dion

ASK #23767

Chemical Abstract Service Nr.	74176-31-1
Molgewicht	406.5555
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Alfaprostol
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Methyl[(5 <i>Z</i>)-7-((1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(3 <i>S</i>)-5-cyclohexyl-3-hydroxypent-1-in-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentyl)hept-5-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(5 <i>Z</i> -15 <i>S</i>)-17-cyclohexyl-9alpha,11alpha,15-trihydroxy-18,19,20-trinorprost-5-en-13-in-1-oat]

ASK #23768

Chemical Abstract Service Nr.	67165-56-4
Molgewicht	322.229
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Diclofensin
International Nonproprietary Name	INN.L21

ASK #23769	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DTOX
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-7-methoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Moxifensin
ASK #23770	Chemical Abstract Service Nr.	79234-32-5
	Formelstamm	C ₁₇ -H ₁₇ -Cl ₂ -N-O . Cl-H
	Molgewicht	358.6899
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ Cl ₃ NO
ASK #23772	Vorzugsbezeichnung	Diclofensinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-7-methoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-hydrochlorid
ASK #23774	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Moxifensinhydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	71320-77-9
	Molgewicht	268.7393
ASK #23774	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Moclobemid
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11; Helv8/2001,9/2003; GII
ASK #23774	2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -[2-(morpholin-4-yl)ethyl]benzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Chlor- <i>N</i> -(2-morpholinoethyl)benzamid
	Formelstamm	3(C ₁₃ -H ₁₇ -O ₂) ⁻ Gd ³⁺
ASK #23774	Molgewicht	773.0686
	Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₁ GdO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Ibuprofen-Gadolinium (3:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
ASK #23774	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-Gadoliniumsalz (3:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure-Gadoliniumsalz (3:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	105613-48-7
ASK #23774	Andere Chemical Abstract Service Nr.	100551-63-1

Molgewicht	272.387
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Exametazim
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -((2,2-Dimethylpropan-1,3-diyl)bis{azandiyl[(2 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-butan-3-yl-2-yliden]})bis(hydroxylamin)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>RS</i> ,9 <i>RS</i>)-3,6,6,9-Tetramethyl-4,8-diazaundecan-2,10-dion[(<i>E</i> , <i>E</i>)-dioxim]
ASK #23777	
Chemical Abstract Service Nr.	81792-35-0
Molgewicht	410.3819
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Teopranitol
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	1,4:3,6-Dianhydro-2-desoxy-2-[3-(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-7-yl)propylamino]-L-iditol-5-nitrat
ASK #23778	
Formelstamm	C16-H22-N6-O7 . C4-H4-O4
Molgewicht	526.454
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₆ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Teopranitolfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	1,4:3,6-Dianhydro-2-desoxy-2-[3-(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-7-yl)propylamino]-L-iditol-5-nitrat-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,4:3,6-Dianhydro-2-desoxy-2-[3-(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-yl)propylamino]-L-iditol-5-nitrat-fumarat (1:1)
ASK #23779	
Bruttoformel	C ₂₈ H ₆₁ NO ₁₀ S
2. Bezeichnung	Alkyl(C ₁₄)bis{2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethyl}methyllummonium(methansulfonat)
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #23780	
Chemical Abstract Service Nr.	79660-72-3
Formelstamm	(C17-H17-F3-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	369.3383
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fleroxacin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN; GII; USMI11; MAR30
2. Bezeichnung	6,8-Difluor-1-(2-fluorethyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #23781	

Chemical Abstract Service Nr.	65243-33-6
Molgewicht	511.5718
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefetametpivoxil
International Nonproprietary Name	INN.L23,v.L44
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carboxylat}
ASK #23782	
Chemical Abstract Service Nr.	111696-23-2
Formelstamm	C20-H25-N5-O7-S2 . Cl-H
Molgewicht	548.0327
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClN ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefetametpivoxilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23,v.L44)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carboxylat}-hydrochlorid
ASK #23784	
Chemical Abstract Service Nr.	144916-42-7
Molgewicht	17095.1663
Bruttoformel	C ₇₆₇ H ₁₂₀₄ N ₂₁₀ O ₂₂₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sonermin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	SSSRTPSDKP VAHVVANPQA EGQLQWLNRR ANALLANGVE LRDNQLVVPs EGLYLIYSQV LFKGQGC(67S 99S)PST HVLLTHTISR IAVSYQTKVN LLSAIKSPC(99S 67S)Q RETPEGAEAK PWYEPIYLGg VFQLEKGDRL SAEINRPDYL DFAESGQVYF GIIAL
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-157)-Tumornekrosefaktor, human
ASK #23785	
Chemical Abstract Service Nr.	86784-80-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	86297-72-5
Molgewicht	4757.4512
Bruttoformel	C ₂₀₈ H ₃₄₄ N ₆₀ O ₆₃ S ₂

Vorzugsbezeichnung	Corticotrelin vom Menschen
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	Ser-Glu-Glu-Pro-Pro-Ile-Ser-Leu-Asp-Leu-Thr-Phe-His-Leu-Leu-Arg-Glu-Val-Leu-Glu-Met-Ala-Arg-Ala-Glu-Gln-Leu-Ala-Gln-Gln-Ala-His-Ser-Asn-Arg-Lys-Leu-Met-Glu-Ile-Ile-NH ₂
ASK #23790	
Chemical Abstract Service Nr.	66981-73-5
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₄ -Cl-N ₂ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	436.9522
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tianeptin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-[[[(1 <i>R</i>)-3-Chlor-6-methyl-5,5-dioxo-6,11-dihydrodibenzo[<i>c,f</i>][1,6]thiazepin-11-yl]amino]heptansäure
ASK #23791	
Chemical Abstract Service Nr.	30123-17-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₄ -Cl-N ₂ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	458.934
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₂ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tianeptin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/2022; Ph.Eur.2008,6.0/2022; Ph.Eur.2002,4.03/2022
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-[[[(1 <i>R</i>)-3-Chlor-6-methyl-5,5-dioxo-6,11-dihydrodibenzo[<i>c,f</i>][1,6]thiazepin-11-yl]amino]heptansäure-Natriumsalz
ASK #23792	
Chemical Abstract Service Nr.	14357-78-9
Molgewicht	425.5604
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Diprenorphin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII
2. Bezeichnung	17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-7 -(2-hydroxypropan-2-yl)-6-methoxy-18,19-dihydro-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #23793	
Chemical Abstract Service Nr.	16808-86-9
Formelstamm	C ₂₆ -H ₃₅ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	462.0213
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Diprenorphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27

2. Bezeichnung 17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-7 -(2-hydroxypropan-2-yl)-6-methoxy-18,19-dihydro-6,14-ethenomorphinan-3-ol-hydrochlorid

ASK #23794

Chemical Abstract Service Nr. 52918-63-5

Molgewicht 505.1992

Bruttoformel C₂₂H₁₉Br₂NO₃

2. Bezeichnung [(S)-(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][(1*R*,3*R*)-3-(2,2-dibromethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]

3. Bezeichnung Deltamethrin

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; Perkow; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; BPV2001,2002,2003; PFSCH; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #23795

Chemical Abstract Service Nr. 15722-48-2

Formelstamm (C₁₄-H₈-N₂-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 302.239

Bruttoformel C₁₄H₁₀N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Olsalazin

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR31

2. Bezeichnung 5,5'-Diazendiylbis(2-hydroxybenzoesäure)

ASK #23796

Chemical Abstract Service Nr. 89778-26-7

Molgewicht 405.9596

Bruttoformel C₂₆H₂₈ClNO

Vorzugsbezeichnung Toremifen

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung 2-{4-[(1*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-{4-[(*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethyl)dimethylazan

ASK #23797

Chemical Abstract Service Nr. 89778-27-8

Formelstamm C₂₆-H₂₈-Cl-N-O . C₆-H₈-O₇

Molgewicht 598.0831

Bruttoformel C₃₂H₃₆ClNO₈

Vorzugsbezeichnung Toremifencitrat

International Nonproprietary Name (INN.L25)

Zitat Bezeichnung 1 GI

2. Bezeichnung 2-{4-[(1*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}-*N,N*-dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-{4-[(*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethyl)dimethylazan-citrat (1:1)

ASK #23798

Chemical Abstract Service Nr.	83150-76-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	108102-46-1; 79474-41-2; 87759-82-8; 95189-74-5
Molgewicht	1019.2393
Bruttoformel	C ₄₉ H ₆₆ N ₁₀ O ₁₀ S ₂
2. Bezeichnung	D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-(2-7)-disulfid
3. Bezeichnung	Octreotid
Zitat Bezeichnung 3	IGS; EAB10.0,11.0(2020-2023)/2414; EUTCT; ROMP2023; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid-(2-->7)-disulfid; Zyklisches (2-->7)-Disulfid von D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-threoninol; D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-threoninol-2-->7-cyclodisulfid; D-Phe-Cys-Phe-D-Trp-Lys-Thr-Cys-Thr-ol-(2-->7)-disulfid; [1]D,[4]D-FCFWKTCT-ol-2,7-disulfid; D-Phenylalanyl-L-hemicystyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-hemicystyl-L-threoninol-(2-->7)-disulfid

ASK #23802

Chemical Abstract Service Nr.	31690-09-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150950-03-1
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₃ -N ₇ -O ₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	459.4558
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Levomefolsäure
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	N-[4-({(6 <i>S</i>)-2-Amino-5-methyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl}amino)benzoyl]-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>S</i>)-5-Methyl-5,6,7,8-tetrahydrofolsäure

ASK #23803

Chemical Abstract Service Nr.	59040-30-1
Molgewicht	268.3104
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nafazatrom
International Nonproprietary Name	INNv.L45
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-[2-(naphthalin-2-yloxy)ethyl]-2 <i>H</i> -pyrazol-3(4 <i>H</i>)-on

ASK #23806

Chemical Abstract Service Nr.	12691-60-0
--------------------------------------	------------

	Molgewicht	749.279
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₂ LiMgNNaO ₁₂ Si ₄
	2. Bezeichnung	Hectorit-benzyltrimethyloctadecylammoniumchlorid
ASK #23807		
	Chemical Abstract Service Nr.	82249-33-0
	2. Bezeichnung	Glycerol(mono/di/tri)[adipat/alkanoat(C _x -C _y)/isostearat]
	Zitat Bezeichnung 2	GII; SGK
ASK #23808		
	Chemical Abstract Service Nr.	81669-57-0
	Molgewicht	127000
	Vorzugsbezeichnung	Anistreplase
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; BAN
	2. Bezeichnung	Streptokinase - Plasminogen - Komplex, (4-Carbamimidoylphenyl)(4-methoxybenzoat)-hydrochlorid [(1:1):1] - Komplex
ASK #23809		
	Chemical Abstract Service Nr.	40761-73-7
	Molgewicht	270.2833
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	(4-Carbamimidoylphenyl)(4-methoxybenzoat)
ASK #23810		
	Chemical Abstract Service Nr.	49584-02-3
	Formelstamm	C15-H14-N2-O3 . Cl-H
	Molgewicht	306.7442
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ ClN ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	(4-Carbamimidoylphenyl)(4-methoxybenzoat)-hydrochlorid
	Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #23811		
	Chemical Abstract Service Nr.	89672-11-7
	Molgewicht	252.3923
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₈ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cioteronel
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	4-(5-Methoxyheptyl)octahydropentalen-2-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-(5-Methoxyheptyl)bicyclo[3.3.0]octan-3-on
ASK #23815		
	Chemical Abstract Service Nr.	3896-11-5

	Molgewicht	315.7973
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Bumetrizol
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butyl-6-(5-chlor-2 <i>H</i> -benzotriazol-2-yl)-4-methylphenol
ASK #23816		
	Chemical Abstract Service Nr.	79902-63-9
	Molgewicht	418.5662
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₈ O ₅
	2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
	3. Bezeichnung	Simvastatin
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1563; USP25(2002),26(2003),27(2004); Simvastatin; PHARMEUROPA10.3,17.1; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1563; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1563; USAN; BP2001-2010; MAR29; Eur.Ph.2011,7.0; CAS; GII; EUTCT
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
ASK #23817		
	Chemical Abstract Service Nr.	66877-67-6
	Molgewicht	428.561
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Domoprednat
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxo-13(17) <i>a</i> -homopregna-1,4-dien-13(17) <i>a</i> -ylbutanoat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	11beta-Hydroxy-3,20-dioxo-17 <i>a</i> -homopregna-1,4-dien-17 <i>a</i> -ylbutyrat; 11beta-Hydroxy-3,20-dioxo-13(17) <i>a</i> -homopregna-1,4-dien-13(17) <i>a</i> -ylbutyrat
ASK #23819		
	Chemical Abstract Service Nr.	95374-52-0
	Molgewicht	409.4534
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Prideperon
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	5-Cyan- <i>N</i> -[2-[4-(4-fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methoxybenzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Cyan- <i>N</i> -[2-[4-(4-fluorbenzoyl)piperidino]ethyl]-2-methoxybenzamid
ASK #23820		
	Formelstamm	C23-H24-F-N3-O3 . Cl-H
	Molgewicht	445.9143
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClFN ₃ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Prideperonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	5-Cyan- <i>N</i> -(2-[4-(4-fluorbenzoyl)piperidino]ethyl)-2-methoxybenzamid-hydrochlorid
ASK #23821	
Chemical Abstract Service Nr.	63358-49-6
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₆ -N ₅ -O ₇ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	493.5334
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Aspoxicillin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-4-methylamino-4-oxobutanamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-3-(methylcarbamoyl)propanamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; (2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-3-(methylcarbamoyl)propanamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
ASK #23822	
Chemical Abstract Service Nr.	79350-37-1
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₃ -N ₅ -O ₇ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	453.4496
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefixim
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USM111; MAR29; GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-ethenyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-vinyl-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #23823	
Chemical Abstract Service Nr.	99665-00-6
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₇ -F ₂ -N ₆ -O ₇ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	496.4662
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ F ₂ N ₆ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Flomoxef
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USM111; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(Difluormethylsulfanyl)acetamido]-3-[[1-(2-hydroxyethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl]methyl]-7-methoxy-8-oxo-5-oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
ASK #23824	
Chemical Abstract Service Nr.	92823-03-5

Andere Chemical Abstract Service Nr.	96647-03-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₇ -F ₂ -N ₆ -O ₇ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	518.4481
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ F ₂ N ₆ NaO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Flomoxef-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; GII; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(Difluormethylsulfanyl)acetamido]-3-[[1-(2-hydroxyethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl]methyl]-7-methoxy-8-oxo-5-oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #23825	
Chemical Abstract Service Nr.	105102-21-4
Molgewicht	338.402
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Torbafyllin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	7-(Ethoxymethyl)-1-(5-hydroxy-5-methylhexyl)-3-methyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #23826	
Chemical Abstract Service Nr.	81528-80-5
Molgewicht	318.4139
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dalbraminol
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Phenoxy-3-({2-[(1,3,5-trimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)amino]ethyl}amino)propan-2-ol
ASK #23827	
Chemical Abstract Service Nr.	99821-44-0
Bruttoformel	C ₂₀₃₁ H ₃₁₂₁ N ₅₈₅ O ₆₀₁ S ₃₁
Vorzugsbezeichnung	Nasaruplase
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	Prourokinase (enzyme-activating) (human clone pA3/pD2/pF1 protein moiety), glycosylated
ASK #23828	
Chemical Abstract Service Nr.	101526-83-4
Molgewicht	313.4157
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sematilid
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-4-(methansulfonamido)benzamid
ASK #23829	

Chemical Abstract Service Nr.	101526-62-9
Formelstamm	C14-H23-N3-O3-S . Cl-H
Molgewicht	349.8767
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sematilidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-4-(methansulfonamido)benzamid-hydrochlorid
ASK #23830	
Chemical Abstract Service Nr.	79094-20-5
Formelstamm	(C16-H15-Cl-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	353.8205
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Daltroban
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{4-[2-(4-Chlorbenzolsulfonamido)ethyl]phenyl}essigsäure
ASK #23833	
Chemical Abstract Service Nr.	17780-72-2
Molgewicht	272.1703
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Clorgilin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(2,4-Dichlorphenoxy)propyl]- <i>N</i> -methylprop-2-in-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2,4-Dichlorphenoxy)propyl](methyl)(prop-2-in-1-yl)azan
ASK #23834	
Chemical Abstract Service Nr.	17780-75-5
Formelstamm	C13-H15-Cl2-N-O . Cl-H
Molgewicht	308.6312
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ Cl ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Clorgilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(2,4-Dichlorphenoxy)propyl]- <i>N</i> -methylprop-2-in-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2,4-Dichlorphenoxy)propyl](methyl)(prop-2-in-1-yl)azan-hydrochlorid

ASK #23835

Chemical Abstract Service Nr.	69539-53-3
Molgewicht	276.3606
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Etintidin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-{2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}-3-(prop-2-in-1-yl)guanidin

ASK #23836

Chemical Abstract Service Nr.	71807-56-2
Formelstamm	C12-H16-N6-S . Cl-H
Molgewicht	312.8216
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ ClN ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Etintidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-{2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}-3-(prop-2-in-1-yl)guanidin-hydrochlorid

ASK #23837

Chemical Abstract Service Nr.	86168-78-7
Molgewicht	3357.8821
Bruttoformel	C ₁₄₉ H ₂₄₆ N ₄₄ O ₄₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sermorelin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; GII
2. Bezeichnung	Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Met-Ser-Arg-NH ₂

ASK #23838

Chemical Abstract Service Nr.	127984-74-1
Formelstamm	C54-H69-N11-O10-S2 . x C2-H4-O2
Molgewicht	716
Vorzugsbezeichnung	Lanreotidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	3-(Naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-cysteinyl(2 <i>S</i> 7 <i>S</i>)-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl-L-cysteinyl(7 <i>S</i> 2 <i>S</i>)-L-threoninamid-acetat (1:x)

ASK #23839

Chemical Abstract Service Nr.	2353-33-5
Molgewicht	228.2053
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Decitabin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-desoxy- -D-ribofuranosyl)-1,3,5-triazin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #23840

Chemical Abstract Service Nr.	62658-63-3
Molgewicht	380.48
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bopindolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(2 <i>R</i>)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2-methyl-1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)propan-2-yl]benzoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>RS</i>)-1- <i>tert</i> -Butylaminomethyl-2-(2-methylindol-4-yloxy)ethyl]benzoat

ASK #23841

Chemical Abstract Service Nr.	40391-99-9
Formelstamm	(C ₃ -H ₇ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	235.0695
Bruttoformel	C ₃ H ₁₁ NO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Pamidronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	3-Amino-1-hydroxypropan-1,1-diylbis(phosphonsäure)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #23842

Chemical Abstract Service Nr.	109552-15-0
Formelstamm	(C ₃ -H ₇ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ . 5 H ₂ O
Molgewicht	369.1095
Bruttoformel	C ₃ H ₉ NNa ₂ O ₇ P ₂
2. Bezeichnung	3-Amino-1-hydroxypropan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Pamidronat-Dinatrium-Pentahydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Dinatriumpamidronat 5 HO; Pamidronsäure-Dinatriumsalz 5 HO

ASK #23843

Chemical Abstract Service Nr.	94746-78-8
Molgewicht	347.4088
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Molracetam
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	2-[4-(4-Methoxybenzoyl)piperazin-1-yl]-1-(morpholin-4-yl)ethanon

ASK #23844

Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₅ -N ₃ -O ₄ . Cl-H
Molgewicht	383.8697
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClN ₃ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Molracetamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	2-[4-(4-Methoxybenzoyl)piperazin-1-yl]-1-(morpholin-4-yl)ethanon-hydrochlorid
ASK #23846	
Chemical Abstract Service Nr.	78756-61-3
Molgewicht	289.4125
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alifedrin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-phenylpropan-2-ylamino]propan-1-on
ASK #23847	
Formelstamm	C18-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	325.8734
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alifedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-phenylpropan-2-ylamino]propan-1-on-hydrochlorid
ASK #23848	
Chemical Abstract Service Nr.	72714-74-0
Molgewicht	310.4332
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Viqualin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	6-Methoxy-4-{3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-ethenylpiperidin-4-yl]propyl}chinolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methoxy-4-{3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-vinyl-4-piperidyl]propyl}chinolin
ASK #23849	
Formelstamm	C20-H26-N2-O . Cl-H . 0.5 H2-O
Molgewicht	355.9018
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Viqualinhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	6-Methoxy-4-{3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-ethenylpiperidin-4-yl]propyl}chinolin-hydrochlorid 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methoxy-4-{3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-vinyl-4-piperidyl]propyl}chinolin-hydrochlorid 0.5 HO
ASK #23852	
Chemical Abstract Service Nr.	55937-99-0

Molgewicht	346.8478
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Beclobrat
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl[(2 <i>R</i>)-2-{4-[(4-chlorphenyl)methyl]phenoxy}-2-methylbutanoat]
ASK #23853	
Chemical Abstract Service Nr.	76932-56-4
Molgewicht	1322.4713
Bruttoformel	C ₆₆ H ₈₃ N ₁₇ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Nafarelin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid
ASK #23854	
Chemical Abstract Service Nr.	86220-42-0
Formelstamm	C66-H83-N17-O13 . x C2-H4-O2 . y H2-O
Molgewicht	1400.5386
Bruttoformel	C ₆₈ H ₈₇ N ₁₇ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Nafarelinacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-acetat-hydrat (1:x:y)
ASK #23855	
Chemical Abstract Service Nr.	103890-78-4
Molgewicht	455.5433
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Lacidipin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29; USMI12
2. Bezeichnung	Diethyl(4-{2-[(1 <i>E</i>)-3- <i>tert</i> -butoxy-3-oxoprop-1-en-1-yl]phenyl}-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl(4-{2-[(<i>E</i>)-2-(<i>tert</i> -butoxycarbonyl)vinyl]phenyl}-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat)
ASK #23856	
Chemical Abstract Service Nr.	90566-53-3
Molgewicht	444.5076
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ F ₃ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Fluticason
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	S-Fluormethyl(6 ,9-difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carbothioat)

ASK #23857

Chemical Abstract Service Nr.	80474-14-2
Molgewicht	500.5709
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ F ₃ O ₅ S
2. Bezeichnung	6 ,9-Difluor-17 -(fluormethylsulfanylcarbonyl)-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -ylpropanoat
3. Bezeichnung	Fluticasonpropionat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Fluticasonpropionat; Fluticason-17-propionat

ASK #23858

Chemical Abstract Service Nr.	58662-84-3
Molgewicht	329.7378
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Meclonazepam
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(S)-5-(2-Chlorphenyl)-3-methyl-7-nitro-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #23859

Chemical Abstract Service Nr.	56430-99-0
Molgewicht	280.2849
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ F ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Flumecinol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	1-[3-(Trifluormethyl)phenyl]-1-phenylpropan-1-ol

ASK #23860

Chemical Abstract Service Nr.	541-02-6
Molgewicht	370.7697
Bruttoformel	C ₁₀ H ₃₀ O ₅ Si ₅
2. Bezeichnung	Dimethylsiloxan pentamer
Zitat Bezeichnung 2	CAS
3. Bezeichnung	Decamethylcyclo(pentasiloxan)
Zitat Bezeichnung 3	SGK

ASK #23861

Chemical Abstract Service Nr.	86393-32-0
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₇ F-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺ . Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	385.8177
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClFN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciprofloxacinhydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O [1,00-1,47 H ₂ O; Wassergehalt 0,047-0,067 m/m (Ph.Eur. 1997-2002)]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ciprofloxacinmonohydrochlorid-Monohydrat; Ciprofloxacinhydrochlorid "; Ciprofloxacinhydrochlorid-Monohydrat
ASK #23864	
Chemical Abstract Service Nr.	85622-95-3
Molgewicht	242.6225
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mitozolomid
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	3-(2-Chlorethyl)-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1- <i>d</i>][1,2,3,5]tetrazin-8-carboxamid
ASK #23865	
Chemical Abstract Service Nr.	55096-26-9
Molgewicht	339.4281
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Nalmefen
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	Hager2011; MAR2012
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-6-methylidenmorphinan-3,14-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Desoxo-6-methylennaltrexon; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylen-3,14-morphinandiol; Nalmetren; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylenmorphinan-3,14-diol; 6-Desoxy-6-methylennaltrexon; N-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylen-3,14-morphinandiol
ASK #23866	
Chemical Abstract Service Nr.	53910-25-1
Molgewicht	268.2691
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pentostatin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29; USMI11; USAN; BAN
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-(2-Desoxy- - <i>D</i> - <i>erythro</i> -pentofuranosyl)-3,6,7,8-tetrahydroimidazo[4,5- <i>d</i>][1,3]diazepin-8-ol
ASK #23867	

Chemical Abstract Service Nr.	77695-52-4
Molgewicht	483.5567
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ecastolol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(3-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-2-hydroxypropoxy)-3-(1,2-oxazol-5-yl)phenyl]butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-[3-(3,4-Dimethoxyphenethylamino)-2-hydroxypropoxy]-3'-(1,2-oxazol-5-yl)butyranilid
ASK #23868	
Chemical Abstract Service Nr.	87129-71-3
Molgewicht	253.3373
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Arnolol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	3-Amino-1-[4-(2-methoxyphenyl)phenoxy]-3-methylbutan-2-ol
ASK #23869	
Formelstamm	2(C14-H23-N-O3) . C4-H4-O4
Molgewicht	622.7468
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₀ N ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Arnololhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	3-Amino-1-[4-(2-methoxyphenyl)phenoxy]-3-methylbutan-2-ol-fumarat (2:1)
ASK #23870	
Chemical Abstract Service Nr.	116041-13-5
Molgewicht	204.2682
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Nebracetam
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-Aminomethyl-1-benzylpyrrolidin-2-on
ASK #23871	
Chemical Abstract Service Nr.	97205-35-1
Formelstamm	2(C12-H16-N2-O) . C4-H4-O4
Molgewicht	524.6086
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nebracetamhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-Aminomethyl-1-benzylpyrrolidin-2-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:1)

ASK #23873

Chemical Abstract Service Nr.	61869-07-6
Molgewicht	244.0276
Bruttoformel	C ₅ H ₉ IO ₃
Vorzugsbezeichnung	Domiodol
International Nonproprietary Name	INNv.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	(2-Iodmethyl-1,3-dioxolan-4-yl)methanol

ASK #23874

Chemical Abstract Service Nr.	89318-88-7
Formelstamm	C30-H49-N9-O9 . x(C2-H3-O2) ⁻ xH ⁺ . y H2-O
Molgewicht	679
Vorzugsbezeichnung	Thymopentinacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	L-Arginyl-L-lysyl-L- aspartyl-L-valyl-L-tyrosin-acetat (1:x) y H ₂ O

ASK #23876

Chemical Abstract Service Nr.	59995-64-1
Formelstamm	(C11-H15-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	272.3207
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3-(2-Aminoethylsulfanyl)-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	Thienamycin
Zitat Bezeichnung 3	CAS; MeSH; USMI13; ROMP2010

ASK #23881

Chemical Abstract Service Nr.	75438-57-2
Molgewicht	241.6775
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ ClN ₅ O
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlor-6-methoxy-2-methylpyrimidin-5-yl)imidazolidin-2-imin
3. Bezeichnung	Moxonidin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.03/1758; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1758; GII; Moxonidin; Ph.Eur.2005,5.0/1758
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(4-Chlor-6-methoxy-2-methylpyrimidin-5-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #23882

Chemical Abstract Service Nr.	60607-68-3
Molgewicht	247.3327
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Indenolol
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(Inden-4/7-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Inden-4/7-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol
ASK #23883	
Chemical Abstract Service Nr.	68906-88-7
Formelstamm	C15-H21-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	283.7937
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Indenololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(Inden-4/7-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Inden-4/7-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #23884	
Molgewicht	424.6154
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-17 -cyclooctylacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl(cyclooctylacetat)
ASK #23885	
Chemical Abstract Service Nr.	55726-47-1
Molgewicht	565.7849
Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₅ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Enocitabin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1- -D-Arabinofuranosyl-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-4-yl)docosanamid
ASK #23887	
Chemical Abstract Service Nr.	102669-89-6
Molgewicht	474.5515
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Saterinon
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	5-(4-{2-Hydroxy-3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}phenyl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-carbonitril

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(4-{2-Hydroxy-3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}phenyl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydronicotinonitril
ASK #23888		
	Chemical Abstract Service Nr.	98-79-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	16891-48-8; 29222-42-2; 312618-42-1; 35255-51-7; 498-91-9; 6886-28-8; 87430-62-4; 95650-42-3
	Formelstamm	(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	129.114
	Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pidolsäure
	International Nonproprietary Name	INN.Cumul.L5-15(1977-2013)
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S)-5-Pyrrolidinon-2-carbonsäure; Glp; Pidolidon; 5-Oxoprolin; L-Glutaminsäure-gamma-lactam; L-Pyroglutaminsäure; (S)-(-)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure; Pidolinsäure; Pyroglutaminsäure; L-Pidolsäure; L-Glp; Pyrrolidoncarbonsäure; 5-Oxo-L-prolin; 5-OxoPro; Pyr; PGA; (S)-5-Oxo-2-pyrrolidincarbonsäure; L-Glutaminsäurelactam; Glutaminsäure
ASK #23889		
	Formelstamm	2(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ Mg ²⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	298.5324
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ MgN ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Magnesiumpidolat 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INNv.L36)
	2. Bezeichnung	(2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Pidolsäure-Magnesiumsalz (2:1) 1 HO; Pyroglutaminsäure-Magnesiumsalz 1 HO
ASK #23890		
	Chemical Abstract Service Nr.	85750-39-6
	Molgewicht	265.348
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Etilefrinpivalat
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{3-[(1 <i>R</i>)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenyl}(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #23893		
	Chemical Abstract Service Nr.	53764-90-2
	Molgewicht	396.5607
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₀ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Dinoprost-Isopropyl
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(5 <i>Z</i>)-7-{{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl}hept-5-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>S</i>)-9alpha,11alpha,15-trihydroxyprosta-5,13-dien-1-oat]; Isopropyl[(<i>Z</i>)-7-{{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dihydroxy-2-[(<i>E</i> - <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl}hept-5-enoat]

ASK #23894

Chemical Abstract Service Nr.	61676-87-7
Molgewicht	218.318
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-imin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cymiazol; (2,4-Dimethylphenyl)(3-methyl-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-yliden)azan

ASK #23895

Chemical Abstract Service Nr.	84057-84-1
Molgewicht	256.0914
Bruttoformel	C ₉ H ₇ Cl ₂ N ₅
2. Bezeichnung	6-(2,3-Dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-3,5-diamin
3. Bezeichnung	Lamotrigin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.3.6.6/1756; MAR29; Lamotrigin; GII; USMI11

ASK #23896

Chemical Abstract Service Nr.	68786-66-3
Molgewicht	359.6581
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ Cl ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Triclabendazol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-Chlor-6-(2,3-dichlorphenoxy)-2-(methylsulfanyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol

ASK #23897

Chemical Abstract Service Nr.	88255-01-0
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₉ -N ₄ -O ₇ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	420.4612
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₄ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Netobimin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-{ <i>N</i> -Methoxycarbonyl- <i>N'</i> -[2-nitro-5-(propylsulfanyl)phenyl]carbamimidamido}ethansulfonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #23898	Synonym	2-{3-Methoxycarbonyl-2-[2-nitro-5-(propylsulfanyl)phenyl]guanidino}ethansulfonsäure
	Formelstamm	(C14-H19-N4-O7-S2) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
	Molgewicht	541.5962
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ N ₅ O ₁₀ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Netobimin-Trometamol
	International Nonproprietary Name	INN.L26,L5
	2. Bezeichnung	2-{ <i>N</i> -Methoxycarbonyl- <i>N</i> '-[2-nitro-5-(propylsulfanyl)phenyl]carbamidamido}ethansulfonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-{3-Methoxycarbonyl-2-[2-nitro-5-(propylsulfanyl)phenyl]guanidino}ethansulfonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #23899	Chemical Abstract Service Nr.	22668-01-5
	Molgewicht	214.1787
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Etanidazol
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Hydroxyethyl)-2-(2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)acetamid
ASK #23900	Chemical Abstract Service Nr.	95896-08-5
	Molgewicht	2724.0232
	Bruttoformel	C ₁₁₂ H ₁₇₅ N ₃₉ O ₃₅ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Anaritid
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	Arg-Ser-Ser-Cys(4 <i>S</i> 20 <i>S</i>)-Phe-Gly-Gly-Arg-Met-Asp-Arg-Ile-Gly-Ala-Gln-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(20 <i>S</i> 4 <i>S</i>)-Asn-Ser-Phe-Arg-Tyr
ASK #23901	Chemical Abstract Service Nr.	88660-47-3
	Molgewicht	577.7143
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ N ₅ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Epicriptin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-[(<i>R</i>)-Butan-2-yl]-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
ASK #23902	Chemical Abstract Service Nr.	10596-23-3
	Formelstamm	(C-Cl2-O6-P2)4 ⁻ 4H ⁺
	Molgewicht	244.8924
	Bruttoformel	CH ₄ Cl ₂ O ₆ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Clodronsäure

International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung Dichlormethylenbis(phosphonsäure)

ASK #23903

Chemical Abstract Service Nr. 88416-50-6
Formelstamm (C-Cl2-O6-P2)4⁻ 2H⁺ 2Na⁺ . 4 H2-O
Molgewicht 360.9172
Bruttoformel CH₂Cl₂Na₂O₆P₂
Vorzugsbezeichnung Dinatriumclodronat-Tetrahydrat

International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung Dichlormethylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 4 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clodronat-Dinatrium-Tetrahydrat (Ph.Eur); Clodronsäure-Dinatriumsalz 4 HO

ASK #23905

Chemical Abstract Service Nr. 81845-44-5
Formelstamm (C22-H35-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 364.5188
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₄
Vorzugsbezeichnung Ciprosten

International Nonproprietary Name INNv.L51
2. Bezeichnung 5-[(2*Z*,3*aS*,5*R*,6*R*,6*aR*)-5-Hydroxy-6-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3*a*-methylpentalen-2-yliden}pentansäure

ASK #23906

Chemical Abstract Service Nr. 81703-55-1
Formelstamm 2(C22-H35-O4)⁻ Ca2⁺
Molgewicht 767.0998
Bruttoformel C₄₄H₇₀CaO₈
Vorzugsbezeichnung Ciprosten-Hemicalcium

International Nonproprietary Name (INNv.L51)
2. Bezeichnung 5-[(2*Z*,3*aS*,5*R*,6*R*,6*aR*)-5-Hydroxy-6-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3*a*-methylpentalen-2-yliden}pentansäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #23908

2. Bezeichnung (Quarz, hochdisperses Siliciumdioxid), behandelt mit [(3-Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat (x:y:z)

ASK #23909

Chemical Abstract Service Nr. 70641-51-9
Molgewicht 523.7263
Bruttoformel C₂₇H₅₈NO₆P
Vorzugsbezeichnung Edelfosin
INN.L29

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Methoxy-3-(octadecyloxy)propyl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *rac*-2-O-Methyl-1-O-octadecyl-sn-glycero-3-phosphocholin; 1-O-Octadecyl-2-O-methyl-*rac*-glycero-3-phosphocholin;
(+/-)-4-Hydroxy-7-methoxy-N,N,N-trimethyl-3,5,9-trioxa-4-phosphaheptacosan-1-aminium-hydroxid-inneres-Salz-4-oxid; *rac*-2-Methyl-1-octadecyl-sn-glycero-3-phosphocholin

ASK #23912

Chemical Abstract Service Nr. 93181-85-2

Molgewicht 324.2051

Bruttoformel C₁₅H₁₅Cl₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Endixaprin

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung 1-[6-(2,4-Dichlorphenyl)pyridazin-3-yl]piperidin-4-ol

ASK #23913

Molgewicht 395.5178

Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O₂S

2. Bezeichnung 2-[(4-Methoxy-3-methylpyridin-2-yl)methylsulfanyl]-5,5,7,7-tetramethyl-5,7-dihydroindeno[5,6-*d*]imidazol-6(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridylmethylsulfanyl)-5,5,7,7-tetramethyl-5,7-dihydroindeno[5,6-*d*]imidazol-6(1*H*)-on

ASK #23914

Formelstamm C22-H25-N3-O2-S . 2 Cl-H

Molgewicht 468.4397

Bruttoformel C₂₂H₂₇Cl₂N₃O₂S

2. Bezeichnung 2-(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridylmethylsulfanyl)-5,5,7,7-tetramethyl-5,7-dihydroindeno[5,6-*d*]imidazol-6(1*H*)-on-dihydrochlorid

ASK #23916

**Chemical Abstract
Service Nr.** 834904-91-5

Formelstamm C215-H358-N72-O66-S . x C2-H4-O2 . y H2-O

Molgewicht 5040

Vorzugsbezeichnung Somatorelinacetat (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))

**International
Nonproprietary Name** (INN.L27)

2. Bezeichnung Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Met-Ser-Arg-Gln-Gln-Gly-Glu-Ser-Asn-Gln-Glu-Arg-Gly-Ala-Arg-Ala-Arg-Leu-NH₂-acetat
(1:x) y H₂O

ASK #23917

Formelstamm C64-H82-N18-O13 . x C2-H4-O2

Vorzugsbezeichnung Triptorelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L27)

	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-acetat (1:x)
ASK #23918	Chemical Abstract Service Nr.	90729-41-2
	Molgewicht	359.3731
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Oxodipin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	(Ethyl)(methyl)[2,6-dimethyl-4-(1,3-benzodioxol-4-yl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethyl)(methyl){2,6-dimethyl-4-[2,3-(methylenedioxy)phenyl]-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
ASK #23920	Chemical Abstract Service Nr.	100510-33-6
	Molgewicht	278.3086
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Adibendan
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	GMKKB
	2. Bezeichnung	7,7-Dimethyl-2-(pyridin-4-yl)-5,7-dihydropyrrolo[2,3- <i>f</i>]benzimidazol-6(3 <i>H</i>)-on
ASK #23922	Chemical Abstract Service Nr.	58012-63-8
	Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₀ ClO ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	274.699
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Furcloprofen
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(8-Chlordibenzofuran-3-yl)propansäure
ASK #23928	Chemical Abstract Service Nr.	77472-98-1
	Molgewicht	316.4394
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pipequalin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	2-Phenyl-4-[2-(piperidin-4-yl)ethyl]chinolin
ASK #23929	Chemical Abstract Service Nr.	81103-11-9

Molgewicht 747.9534

Bruttoformel C₃₈H₆₉NO₁₃

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)

3. Bezeichnung Clarithromycin

Zitat

Bezeichnung USMI11; USAN; USP22S7-42(1993-2019); EAB4.6,5.0+1,6.0,7.0,7.0,8.0,9.0+4(2004-2018)/1651; BP2004-2019; CAS; Phpa12.3,13.4(2000,2001); GII; Clarithromycin; EUTCT; EP4.6,5.0+1,6.0,7.0,7.0,8.0,9.0+

ASK #23930

Chemical Abstract Service Nr. 78213-16-8

Formelstamm C14-H11-Cl2-N-O2 . C4-H11-N

Molgewicht 369.2855

Bruttoformel C₁₈H₂₂Cl₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Diclofenac-*N*-Ethylethanamin

International Nonproprietary Name (INN.L13)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-*N*-Ethylethanamin-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Diclofenac-Diethylazan

ASK #23931

Chemical Abstract Service Nr. 22373-78-0

Formelstamm (C36-H61-O11)⁻ Na⁺

Molgewicht 692.8527

Bruttoformel C₃₆H₆₁NaO₁₁

Vorzugsbezeichnung Monensin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyloxan-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuran]-5-yl}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyltetrahydropyran-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuran]-5-yl}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure-Natriumsalz
4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyltetrahydropyran-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuryl]-5-yl}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure-Natriumsalz

ASK #23932

Chemical Abstract Service Nr. 34346-01-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1073337-78-6; 1345629-43-7; 153439-97-5; 1638293-16-9; 1820907-33-2; 2306056-03-9; 265647-91-4; 59199-59-6; 66327-52-4

Formelstamm (C2-H2-O2)_x . (C3-H4-O2)_y

2. Bezeichnung	Poly(oxycarbonylethyliden- <i>co</i> -oxycarbonylmethylen) (x:y), hergestellt durch Kondensation von Hydroxyessigsäure und <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Hydroxypropansäure
3. Bezeichnung	Poly(glycolsäure- <i>co</i> -milchsäure) (x:y) ((mit Angaben zum Glycolat:Lactat-Verhältnis sowie zur mittleren Molmasse oder/und zur Viskosität))
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Glycolsäure-Milchsäure-Polykondensat; Poly(glycolid- <i>co</i> -DL-lactid); Poly(glycolsäure,milchsäure) (x:y); 2-Hydroxypropionsäure-Hydroxyessigsäure-Polykondensat; Poly(hydroxyessigsäure- <i>co</i> -2-hydroxypropionsäure) (x:y); Lactid/Glycolid-Copolymer; DL-Lactid-Glycolid-Copolymer; Milchsäure-Glycolsäure-Polykondensat

ASK #23933

Chemical Abstract Service Nr.	59209-97-1
Molgewicht	295.3922
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ FNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Zafuleptin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(7 <i>R</i>)-7-[[{(4-Fluorphenyl)methyl}amino]-8-methylnonansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-7-(4-Fluorbenzylamino)-8-methylnonansäure

ASK #23934

Chemical Abstract Service Nr.	97622-08-7
Bruttoformel	C ₆₉₈ H ₁₁₂₇ N ₁₇₉ O ₂₀₄ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Tecleleukin[125-Ala]
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	Met-Ala-Pro-Thr-Ser-Ser-Ser-Thr-Lys-Lys-Thr-Gln-Leu-Gln-Leu-Glu-His-Leu-Leu-Leu-Asp-Leu-Gln-Met-Ile-Leu-Asn-Gly-Ile-Asn-Asn-Tyr-Lys-Asn-Pro-Lys-Leu-Thr-Arg-Met-Leu-Thr-Phe-Lys-Phe-Tyr-Me
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Interleukin 2 vom Menschen[N(1)-Met,125-Ala]; MAPTSSSTKK TQLQLEHLLL DLQMILNGIN NYKNPKLTRM LTFKFYMPKK ATELKHLQC(59S-->106S)L EEELKPLEEV LNLAQSKNFH LRPRDLISNI NV

ASK #23935

Chemical Abstract Service Nr.	100158-38-1
Molgewicht	421.5352
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Otenzepad
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -11-[[{(2 <i>R</i>)-2-(Diethylaminomethyl)piperidin-1-yl}acetyl]-11- <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on

ASK #23936

Chemical Abstract Service Nr.	11096-26-7
Molgewicht	18200
Bruttoformel	C ₈₀₉ H ₁₃₀₁ N ₂₂₉ O ₂₄₀ S ₅
2. Bezeichnung	

APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD (glycosyliert an N 24, N 38, N 83, S 126)

3. Bezeichnung Konzentrierte Erythropoetin-Lösung (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Erythropoetin vom Menschen; Erythropoietin, human; Erythropoese stimulierender Faktor, human; Konzentrierte Erythropoetin-Lösung

ASK #23937

Chemical Abstract Service Nr. 68859-20-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 120022-08-4; 129202-37-5; 130495-36-2; 160337-97-3; 96351-11-0

Formelstamm C99-H151-N25-O35-S4 . C170-H256-N48-O44-S2

Molgewicht 6119.9416

Bruttoformel C₂₆₉H₄₀₇N₇₃O₇₉S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin argin

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Thr-Arg-Arg, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

ASK #23938

Chemical Abstract Service Nr. 77175-51-0

Molgewicht 310.7775

Bruttoformel C₁₈H₁₅ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Croconazol

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 1-(1-{2-[(3-Chlorphenyl)methoxy]phenyl}ethenyl)-1*H*-imidazol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-{1-[2-(3-Chlorbenzyloxy)phenyl]vinyl}imidazol

ASK #23939

Chemical Abstract Service Nr. 77174-66-4

Formelstamm C18-H15-Cl-N2-O . Cl-H

Molgewicht 347.2384

Bruttoformel C₁₈H₁₆Cl₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Croconazolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 1-{1-[2-(3-Chlorbenzyloxy)phenyl]vinyl}imidazol-hydrochlorid

ASK #23940

Chemical Abstract Service Nr. 86111-26-4

	Molgewicht	351.3957
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Zindoxifen
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	[2-(4-Acetyloxyphenyl)-1-ethyl-3-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yl]acetat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(4-Acetoxyphenyl)-1-ethyl-3-methylindol-5-yl]acetat
ASK #23942		
	Molgewicht	484.6674
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Estriol-3,17 -dihexanoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	16 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diylidihexanoat
ASK #23943		
	Chemical Abstract Service Nr.	104202-88-2
	Molgewicht	400.5079
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Estriol-3,17 -dipropionat
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	16 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diyldipropanoat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	16alpha-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diyldipropionat
ASK #23944		
	Chemical Abstract Service Nr.	106730-54-5
	Molgewicht	250.2554
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Olprinon
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	5-(Imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-carbonitril
ASK #23945		
	Chemical Abstract Service Nr.	2072803-95-1
	Formelstamm	C14-H10-N4-O . Cl-H . H2-O
	Molgewicht	304.7316
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ ClN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Olprinonhydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L34)
	2. Bezeichnung	5-(Imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-carbonitril-hydrochlorid 1 H ₂ O

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	E 1020-HCl; 1,2-Dihydro-5-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-6-methyl-2-oxo-3-pyridincarbonitril-hydrochlorid 1 HO
ASK #23946		
	Chemical Abstract Service Nr.	3106-85-2
	Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₃ N ₂ O ₈) ³⁻ 3H ⁺
	Molgewicht	304.2533
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Isospagluminsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(<i>N</i> -Acetyl-L- -aspartyl)-L-glutaminsäure
ASK #23947		
	Formelstamm	2(C ₁₁ H ₁₃ N ₂ O ₈) ³⁻ 3Mg ²⁺ . 10 H ₂ O
	Molgewicht	855.5268
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ Mg ₃ N ₄ O ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Trimagnesiumdiisospaglumat 10 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(<i>N</i> -Acetyl-L- -aspartyl)-L-glutaminsäure-Magnesiumsalz (2:3) 10 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isospagluminsäure-Magnesiumsalz (2:3) 10 HO
ASK #23948		
	Chemical Abstract Service Nr.	87771-40-2
	Molgewicht	807.1113
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ I ₃ N ₃ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	loversol
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[2-hydroxy- <i>N</i> -(2-hydroxyethyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)glycolamido]-2,4,6-triiodisophthalamid
ASK #23949		
	Chemical Abstract Service Nr.	87056-78-8
	Molgewicht	395.5593
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Quinagolid
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -Diethyl- <i>N'</i> -[(3 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-6-hydroxy-1-propyl-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,5,10,10 <i>a</i> -octahydrobenzo[<i>g</i>]chinolin-3-yl]schwefelsäurediamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #23950	Synonym	N,N-Diethyl-N'-[(3RS,4aRS,10aSR)-6-hydroxy-1-propyl-1,2,3,4,4a,5,10,10a-octahydrobenzo[g]chinolin-3-yl]schwefelsäurediamid
	Chemical Abstract Service Nr.	97805-50-0
	Formelstamm	C20-H33-N3-O3-S . Cl-H
	Molgewicht	432.0203
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ ClN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Quinagolidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -Diethyl-N'-[(3 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,10a <i>S</i>)-6-hydroxy-1-propyl-1,2,3,4,4a,5,10,10a-octahydrobenzo[g]chinolin-3-yl]schwefelsäurediamid-hydrochlorid
ASK #23952	Chemical Abstract Service Nr.	85691-74-3
	Molgewicht	232.2783
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirmagrel
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	6-(Imidazo[1,5- <i>a</i>]pyridin-5-yl)hexansäure
ASK #23953	Chemical Abstract Service Nr.	111841-85-1
	Molgewicht	404.4584
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Abecarnil
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	USMI12
	2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(6-benzyloxy-4-methoxymethyl-9 <i>H</i> -pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-3-carboxylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isopropyl(6-benzyloxy-4-methoxymethyl-9 <i>H</i> -beta-carbolin-3-carboxylat)
ASK #23954	Chemical Abstract Service Nr.	113665-84-2
	Molgewicht	321.8217
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClNO ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Clopidogrel
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; FDA-SRS; GlnAs; BAN
	2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5-yl)acetat]
ASK #23955		

Chemical Abstract Service Nr.	578739-57-8
Formelstamm	C16-H16-Cl-N-O2-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	376.298
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ Cl ₂ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Clopidogrelhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5-yl)acetat]-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #23959	
Chemical Abstract Service Nr.	83435-66-9
Molgewicht	452.5427
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Delapril
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{ <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl}- <i>N</i> -(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{ <i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropyl]-L-alanyl}- <i>N</i> -(indan-2-yl)glycin
ASK #23960	
Chemical Abstract Service Nr.	83435-67-0
Formelstamm	C26-H32-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	489.0036
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Delaprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{ <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl}- <i>N</i> -(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)glycin-hydrochlorid
ASK #23962	
Chemical Abstract Service Nr.	42542-10-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	54946-52-0; 69610-10-2
Molgewicht	193.2423
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Midomafetamin
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(2 <i>H</i> -1,3-Benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin; [1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-yl](methyl)azan; Methylendioxyamfetamin; MDMA

ASK #23963

Chemical Abstract Service Nr.	79130-64-6
Molgewicht	399.4816
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ansoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -6-[(1 <i>R</i>)-3-Dimethylamino-1-phenylpropoxy]-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-6-(3-Dimethylamino-1-phenylpropoxy)flavon

ASK #23966

Chemical Abstract Service Nr.	93181-81-8
Molgewicht	289.76
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lodaxaprin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	1-[6-(2-Chlorphenyl)pyridazin-3-yl]piperidin-4-ol

ASK #23969

Chemical Abstract Service Nr.	74512-12-2
Molgewicht	423.7202
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ Cl ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Omoconazol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1-[(1 <i>Z</i>)-1-[2-(4-Chlorphenoxy)ethoxy]-1-(2,4-dichlorphenyl)prop-1-en-2-yl]-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z)-1-[2-[2-(4-Chlorphenyl)ethoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)-1-methylvinyl]imidazol

ASK #23970

Chemical Abstract Service Nr.	83621-06-1
Formelstamm	C20-H17-Cl3-N2-O2 . H-N-O3
Molgewicht	486.733
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ Cl ₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Omoconazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	GI(2)
2. Bezeichnung	(Z)-1-[2-[2-(4-Chlorphenyl)ethoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)-1-methylvinyl]imidazol-nitrat (1:1)

ASK #23971

Chemical Abstract Service Nr.	110942-02-4
Molgewicht	15330.6902

Bruttoformel $C_{690}H_{1115}N_{177}O_{203}S_6$
Vorzugsbezeichnung Aldesleukin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Pro-Thr-Ser-Ser-Ser-Thr-Lys-Lys-Thr-Gln-Leu-Gln-Leu-Glu-His-Leu-Leu-Leu-Asp-Leu-Gln-Met-Ile-Leu-Asn-Gly-Ile-Asn-Asn-Tyr-Lys-Asn-Pro-Lys-Leu-Thr-Arg-Met-Leu-Thr-Phe-Lys-Phe-Tyr-Met-Pro-Ly
ASK #23972

Chemical Abstract Service Nr. 5015-36-1

Formelstamm $(C_{22}H_{29}O_8P)^{2-} 2Na^+$

Molgewicht 498.4142

Bruttoformel $C_{22}H_{29}Na_2O_8P$

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(methylprednisolon-21-phosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methylprednisolon-21-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #23973

Chemical Abstract Service Nr. 85977-49-7

Molgewicht 286.7364

Bruttoformel $C_7H_{15}ClN_4O_4S$

Vorzugsbezeichnung Tauromustin

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 1-(2-Chlorethyl)-3-[2-(dimethylsulfamoyl)ethyl]-1-nitrosoharnstoff

ASK #23974

Chemical Abstract Service Nr. 82747-56-6

Formelstamm $C_{14}H_{12}Cl-N-O_2 \cdot Cl-H$

Molgewicht 298.1645

Bruttoformel $C_{14}H_{13}Cl_2NO_2$

Vorzugsbezeichnung Cicletaninhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI11

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4-*c*]pyridin-7-ol-hydrochlorid

ASK #23975

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 72559-06-9

Molgewicht 847.0047

Bruttoformel C₄₆H₆₂N₄O₁₁

2. Bezeichnung [(9*S*,12*E*,14*S*,15*R*,16*S*,17*R*,18*R*,19*R*,20*S*,21*S*,22*E*,24*Z*)-6,18,20-Trihydroxy-14-methoxy-7,9,15,17,19,21,25-heptamethyl-1'-(2-methylpropyl)-5,10,26-trioxo-3,5,9,10-tetrahydro-2*H*-spiro[9,4-(epoxypentadeca[1,

3. Bezeichnung Rifabutin

Zitat Bezeichnung 3 USP25(2002),26(2003),27(2004); CAS; PHARMEUROPA12.3; EUTCT; Ph.Eur.2005,5.0/1657; Ph.Eur.2008,6.0/1657; Ph.Eur.2002,4.02,4.04/1657; BP2002-2010; GII; USAN; Rifabutin

ASK #23976

Chemical Abstract Service Nr. 69004-03-1

Molgewicht 425.3817

Bruttoformel C₁₈H₁₄F₃N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Toltrazuril

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1-Methyl-3-{3-methyl-4-[4-(trifluormethylsulfanyl)phenoxy]phenyl}-1,3,5-triazin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #23977

Chemical Abstract Service Nr. 66516-09-4

Formelstamm (C₈-H₁₂-N₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 263.2709

Bruttoformel C₈H₁₃N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Mertiatid

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung *N*-(2-Sulfanylacetyl)glycylglycylglycin

ASK #23978

Chemical Abstract Service Nr. 98326-32-0

Molgewicht 266.2979

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₄O

Vorzugsbezeichnung Senazodan

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung 6-[4-[(Pyridin-4-yl)amino]phenyl]-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-[4-(4-Pyridylamino)phenyl]-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on

ASK #23979

Formelstamm C₁₅-H₁₄-N₄-O . Cl-H

Molgewicht 302.7588

Bruttoformel C₁₅H₁₅ClN₄O

Vorzugsbezeichnung Senazodanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L47)	
2. Bezeichnung	6-[4-(4-Pyridylamino)phenyl]-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #23980	
Chemical Abstract Service Nr.	96497-67-5
Molgewicht	941.025
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₄ N ₂ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Rodorubicin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-[<i>O</i> -3,6-Didesoxy- - <i>L</i> - <i>erythro</i> -hexopyranos-4-ulosyl-(1 4)- <i>O</i> -2,6-didesoxy- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tridesoxy-3-dimethylamino- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyloxy]-3-ethyl-3,5,10,12-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyridazin-6-yl]-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #23981	
Formelstamm	C48-H64-N2-O17 . x (C6-H12-O7)
Vorzugsbezeichnung	Rodorubicin(β-gluconat) (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-[<i>O</i> -3,6-Didesoxy- - <i>L</i> - <i>erythro</i> -hexopyranos-4-ulosyl-(1 4)- <i>O</i> -2,6-didesoxy- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tridesoxy-3-dimethylamino- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyloxy]-3-ethyl-3,5,10,12-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyridazin-6-yl]-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid (1:x)
ASK #23982	
Chemical Abstract Service Nr.	83846-83-7
Formelstamm	C22-H22-F-N3-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht	545.5136
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ FN ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ketanserin[(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	3-{2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #23983	
Chemical Abstract Service Nr.	81093-37-0
Formelstamm	(C23-H35-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	424.5277
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Pravastatin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3,5-Dihydroxy-7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8a <i>R</i>)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(2 <i>S</i>)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl]heptansäure
ASK #23984	
Chemical Abstract Service Nr.	81131-70-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 115873-26-2; 81131-73-9; 85956-24-7; 87098-76-8

Formelstamm (C₂₃H₃₅O₇)⁻ Na⁺

Molgewicht 446.5096

Bruttoformel C₂₃H₃₅NaO₇

Vorzugsbezeichnung Pravastatin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR29; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.6/2059; Ph.Eur.2002,4.03,4.05/2059; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/2059

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-[(1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(2*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]heptansäure-Natriumsalz

ASK #23987

Chemical Abstract Service Nr. 82410-32-0

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₄

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[[[(1,3-dihydroxypropan-2-yl)oxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

3. Bezeichnung Ganciclovir

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; BAN; GII; JAN; Phpa19.2(2007); Ganciclovir; USP26/S1-39(2003-2016); USAN; EAB6.6,7.0,8.0(2010-2016); EP6.6,7.0,8.0(2010-2016); CAS; BP2011-2017

ASK #23988

Chemical Abstract Service Nr. 72810-59-4

Formelstamm (C₁₆H₁₉N₄O₃S)⁻ Na⁺

Molgewicht 370.4018

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₄NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Torasemid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 4-(3-Methylanilino)-*N*-[(propan-2-yl)carbamoyl]pyridin-3-sulfonamid-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Isopropyl-3-[4-(*m*-toluidino)-3-pyridylsulfonyl]harnstoff-Natriumsalz

ASK #23989

Chemical Abstract Service Nr. 68359-37-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 83855-46-3; 85782-82-7

Molgewicht 434.2876

Bruttoformel C₂₂H₁₈Cl₂FNO₃

2. Bezeichnung [(Cyan)(4-fluor-3-phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]

3. Bezeichnung Cyfluthrin

Zitat Bezeichnung 3 BAN; ISO; EUTCT; Perkow; USMI13

ASK #23990

Chemical Abstract Service Nr. 80343-63-1

Molgewicht 421.5568

Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sufotidin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	5-[(Methansulfonyl)methyl]-2-methyl- <i>N</i> -(3-{3-[(piperidin-1-yl)methyl]phenoxy}propyl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Mesylmethyl-1-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-yl){3-[3-(piperidinomethyl)phenoxy]propyl}azan

ASK #23991

Chemical Abstract Service Nr.	103694-84-4
Formelstamm	4 C6-H11-N-O . Cu+ (B-F4) ⁻
Molgewicht	602.9812
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₄ BCuF ₄ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>T</i> -4)-Tetrakis[1-(isocyan- <i>C</i>)-2-methoxy-2-methylpropan]kupfer()-tetrafluorborat
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Kupfertetramibitetrafluorborat
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista; EAB8.6(2016)/2547
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Tetrakis(2-methoxyisobutylisonitril)kupfer(I)-tetrafluorborat; Tetrakis(1-isocyan-2-methoxy-2-methylpropan)kupfer(1+)-tetrafluorborat; Tetrakis(2-methoxy-2-methylpropylisocyanid)kupfer(I)-tetrafluorborat; [Cu(MIBI)]BF ₄ ; Tetrakis(1-isocyan-2-methoxy-2-methylpropan)kupfer(I)-tetrafluorborat; Kupfertetramibitetrafluorborat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln

ASK #23992

Chemical Abstract Service Nr.	103577-45-3
Molgewicht	369.3615
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₃ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(<i>R</i>)-[[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methyl]sulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol
3. Bezeichnung	Lansoprazol
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2219; USMI13; GII; Lansoprazol

ASK #23993

Chemical Abstract Service Nr.	86140-10-5
Molgewicht	354.446
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Neraminol
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-[2-(2,6-Dimethylanilino)ethylamino]-1-(1 <i>H</i> -indazol-4-yloxy)propan-2-ol

ASK #23994

Formelstamm	C20-H26-N4-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	427.3679
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ Cl ₂ N ₄ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Neraminoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-[2-(2,6-Dimethylanilino)ethylamino]-1-(1- <i>H</i> -indazol-4-yloxy)propan-2-ol-dihydrochlorid
ASK #23997	
Chemical Abstract Service Nr.	87034-87-5
Molgewicht	273.7176
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Bamaluzol
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	4-[(2-Chlorphenyl)methoxy]-1-methyl-1- <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Chlorbenzyloxy)-1-methyl-1- <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin
ASK #23998	
Chemical Abstract Service Nr.	98206-10-1
Molgewicht	415.4579
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Flesinoxan
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	4-Fluor- <i>N</i> -(2-{4-[(2 <i>S</i>)-2-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl]piperazin-1-yl}ethyl)benzamid
ASK #23999	
Formelstamm	C22-H26-F-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	451.9189
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClFN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Flesinoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)- <i>N</i> -{2-[4-(2-Hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-4-fluorbenzamid-hydrochlorid
ASK #24000	
Molgewicht	164.2028
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lysin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	HAB2012R-2013R; HAB2016R; DAB1999-2006; HAB2014R-2015R; HAB2001R-2011R; DAB2007-2015
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2,6-Diaminohexansäure 1 H ₂ O
ASK #24003	
Chemical Abstract Service Nr.	50922-82-2
Formelstamm	(C3-H5-N-O)x . (C11-H20-O2)y
2. Bezeichnung	Poly(acrylamid-co-isooctylacrylat) (x:y)
ASK #24004	

Chemical Abstract Service Nr.	30392-40-6
Molgewicht	461.5494
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Bitolterol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[4-(2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl)-1,2-phenylen]bis(4-methylbenzoat)
ASK #24005	
Chemical Abstract Service Nr.	30392-41-7
Formelstamm	C28-H31-N-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	557.6551
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ NO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Bitolterolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L16,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[4-(2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl)-1,2-phenylen]bis(4-methylbenzoat)-methansulfonat (1:1)
ASK #24009	
Chemical Abstract Service Nr.	1308-38-9
Molgewicht	151.9904
Bruttoformel	Cr ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Chrom()-oxid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
ASK #24012	
Chemical Abstract Service Nr.	42145-91-5
Formelstamm	C15-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	301.809
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etilefrinpivalathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{3-[(1 <i>R</i>)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenyl}(2,2-dimethylpropanoat)-hydrochlorid
ASK #24017	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
Molgewicht	813.108
Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₄ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 500-600

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-12

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym PEG-12-stearat; alpha-Hydro-omega-stearoyloxypoly(oxyethylen)-12; Polyethylenglycol-(500-600)-monostearat; Polyoxyl-12-stearat; Polyethylenglycol-12-monostearat; Poly(oxyethylen)-12-stearat

ASK #24018

Chemical Abstract Service Nr. 57631-15-9

Formelstamm C4-H7-N-O2-S . C6-H14-N4-O2

Molgewicht 307.3698

Bruttoformel C₁₀H₂₁N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Timonacic-Arginin

International Nonproprietary Name INN.L15,L6

2. Bezeichnung 1,3-Thiazolidin-4-carbonsäure-L-Arginin-Salz (1:1)

ASK #24019

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 100

International Nonproprietary Name INN.L16

2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-2

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-2-stearat

ASK #24022

Chemical Abstract Service Nr. 116094-23-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1024611-56-0; 139532-40-4

Molgewicht 5825.5424

Bruttoformel C₂₅₆H₃₈₁N₆₅O₇₉S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin aspart

International Nonproprietary Name INN.L38

Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA15.1; ATC2011-DE; BAN; USMI13; BP2005-2011; USAN; CAS; Ph.Eur.2005,5.0/2084; Ph.Eur.2008,6.0/2084; AAN; USPF36.6(2010); ATC2011

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Asp-Lys-Thr, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [28(B)-L-Asparaginsäure]insulin, human

ASK #24023

Chemical Abstract Service Nr. 22609-73-0

Molgewicht 490.5461

Bruttoformel C₂₅H₃₄N₂O₈

	Vorzugsbezeichnung	Niludipin
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	2. Bezeichnung	Bis(2-propoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #24024	Chemical Abstract Service Nr.	69479-26-1
	Molgewicht	420.5026
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Pirepolol
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	6-[2-[3-(4-Butoxyphenoxy)-2-hydroxypropylamino]ethylamino]-1,3-dimethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #24025	Chemical Abstract Service Nr.	58765-21-2
	Molgewicht	461.8057
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ BrClN ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Ciclotizolam
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	2. Bezeichnung	2-Brom-4-(2-chlorphenyl)-9-cyclohexyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin
ASK #24026	Chemical Abstract Service Nr.	60135-22-0
	Molgewicht	496.5408
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ F ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Flumoxonid
	International Nonproprietary Name	INN.L41
	2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-21,21-dimethoxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6alpha,9-Difluor-11beta-hydroxy-16alpha,17-isopropylidendioxy-21,21-dimethoxypregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #24027	Chemical Abstract Service Nr.	70260-53-6
	Molgewicht	380.48
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Mindodilol
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	1-(Indol-4-yloxy)-3-[4-(phenoxymethyl)piperidino]propan-2-ol
ASK #24028	Chemical Abstract Service Nr.	22494-47-9
	Formelstamm	(C17-H16-Cl-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	304.7681

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Clobuzarit
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	2-(4'-Chlorbiphenyl-4-ylmethoxy)-2-methylpropansäure
ASK #24030	
Chemical Abstract Service Nr.	32462-30-9
Formelstamm	(C ₈ -H ₈ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	167.162
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxfenicin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(S)-(Amino)(4-hydroxyphenyl)essigsäure
ASK #24031	
Chemical Abstract Service Nr.	58313-74-9
Molgewicht	297.4345
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Treptilamin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	N,N-Diethyl-2-[(phenyl)(tricyclo[2.2.1.0 ^{2,6}]heptan-3-yliden)methoxy]ethanamin
ASK #24032	
Chemical Abstract Service Nr.	54147-28-3
Molgewicht	239.3802
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tebatizol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butyl-1,3-thiazol-2-yl)-4-methylpiperazin
ASK #24035	
Chemical Abstract Service Nr.	54376-91-9
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₂ -N-O-S) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	474.4967
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ BrNOS
Vorzugsbezeichnung	Tipetropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	3 -(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yloxy)-8-propyltropaniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3r,5S,8r)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yloxy)-8-methyl-8-propyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid
ASK #24036	

	Chemical Abstract Service Nr.	59091-65-5
	Molgewicht	265.3529
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃
	Vorzugsbezeichnung	Delergotril
	International Nonproprietary Name	INN.L20
ASK #24037	2. Bezeichnung	(6-Methylergolin-8 -yl)acetonitril
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(6aR,9R,10aR)-7-Methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]acetonitril
	Chemical Abstract Service Nr.	4774-53-2
	Molgewicht	340.4824
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Botiacrin
	International Nonproprietary Name	INN.L15
ASK #24038	2. Bezeichnung	S-(2-Dimethylaminoethyl)(9,9-dimethylacridin-10-carbothioat)
	Chemical Abstract Service Nr.	58805-38-2
	Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₀ -O ₈)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	344.2724
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Ambicromil
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	4,6-Dioxo-10-propyl-4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>g</i>]chromen-2,8-dicarbonsäure
ASK #24039	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Probicromil
	Chemical Abstract Service Nr.	71144-97-3
	Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₀ -O ₈)2 ⁻ Ca2 ⁺
	Molgewicht	382.3345
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ CaO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Ambicromil-Calcium
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
ASK #24041	2. Bezeichnung	4,6-Dioxo-10-propyl-4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>g</i>]chromen-2,8-dicarbonsäure-Calciumsalz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Probicromil-Calcium

Chemical Abstract Service Nr.	39563-28-5
Molgewicht	292.2015
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloranolol
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2,5-dichlorphenoxy)propan-2-ol
ASK #24042	
Chemical Abstract Service Nr.	54247-25-5
Formelstamm	C13-H19-Cl2-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	328.6624
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ Cl ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloranololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2,5-dichlorphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #24045	
Chemical Abstract Service Nr.	66564-16-7
Molgewicht	280.3229
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciclosidomin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	(Cyclohexylcarbonyl)[3-(morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Cyclohexylcarbonyl-3-morpholinosydnonimin
ASK #24046	
Chemical Abstract Service Nr.	26209-07-4
Formelstamm	C13-H20-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht	316.7838
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciclosidominhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	(Cyclohexylcarbonyl)[3-(morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Cyclohexylcarbonyl-3-morpholinosydnonimin-hydrochlorid
ASK #24048	
Chemical Abstract Service Nr.	28197-69-5
Molgewicht	308.3728
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Diacetolol
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(3-Acetyl-4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3'-Acetyl-4'-[(RS)-2-hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]acetanilid
ASK #24049	
Chemical Abstract Service Nr.	69796-04-9
Formelstamm	C16-H24-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht	344.8337
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Diacetololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(3-Acetyl-4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)acetamid-hydrochlorid
ASK #24052	
Chemical Abstract Service Nr.	82547-81-7
Molgewicht	593.6359
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₉ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceferampivoxil
International Nonproprietary Name	(INN.L26,v.L44)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	{{(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy)methyl}}{(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(5-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pivaloyloxymethyl-7beta-[2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-syn-methoxyiminoacetamido]-3-[(5-methyl-1,2,3,4-tetrazol-2-yl)methyl]-DELTA(3)-cephem-4-carboxylat; Pivaloyloxymethyl{(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-4-thiazolyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-2-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat}; (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-2-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}; (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-2-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat}; [(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy)methyl-(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[[{(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-[(5-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
ASK #24053	
Chemical Abstract Service Nr.	82556-89-6
Formelstamm	C22-H27-N9-O7-S2 . Cl-H
Molgewicht	630.0968
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClN ₉ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceferampivoxilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26,v.L44)

2. Bezeichnung	{{(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy)methyl}}{(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(5-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}(1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)}{(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-2-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}-hyd Pivaloyloxymethyl-7beta-[2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-syn-methoxyiminoacetamido]-3-[(5-methyl-1,2,3,4-tetrazol-2-yl)methyl]-DELTA(3)-cephem-4-carboxylat-hydrochlorid; (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)}{(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-2-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat}-hydrochlorid
ASK #24055	
Vorzugsbezeichnung	Orgotein vom Menschen
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	Superoxid-Dismutase vom Menschen
Zitat Bezeichnung 2	EC1.15.1.1
ASK #24057	
Chemical Abstract Service Nr.	62305-86-6
Molgewicht	389.366
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₇ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Orotirelin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-ylcarbonyl)-L-histidyl-L-prolinamid
ASK #24058	
Chemical Abstract Service Nr.	86484-91-5
Formelstamm	C22-H32-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	429.4236
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dopexamindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29; EAB5.6+8,6.0,7.0,8.0,9.0(2007-2018)/1748; GII
2. Bezeichnung	4-[2-({6-[(2-Phenylethyl)amino]hexyl)amino)ethyl]benzol-1,2-diol-dihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
ASK #24060	
Chemical Abstract Service Nr.	130167-69-0
Formelstamm	4(C1517-H2427-N415-O491-S8) . 74(C229-H462-O117), M = ca. 514881.6128 g/mol
Bruttoformel	C ₆₀₆₈ H ₉₇₀₈ N ₁₆₆₀ O ₁₉₆₄ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Pegaspargase
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USMI14; EUCTR; MAR2014; CAS; ICTRP; ROMP2014; USNCT; MeSH; ATC; USAN; KEGG.D05387; EUTCT; IGS; Hager2012; GII
2. Bezeichnung	LPNITILATG GTIAGGGDSA TKSNYTVGKV GVENLVNAV PQLKDIANVKG EQVVNIGSQD MNDNVWLT LA KKINTDCDKT DGFVITHGTD TMEETAYFLD LTVKCDKPVV MVGAMRPSTS MSADGPFNL YNAVTAADKA SANRGLVVM NDTVLDGRDV TKTNTTDTVAT FKSVMYGPLG YIHNGKIDYQ RTPARKHTSD TPFDVSKLNE LPKVGIYVNY ANASDLPAKA LVDAGYDGIV

SAGVGNGNLY KSVFDTLATA AKTGTAVVRS SRVPTGATTQ DAEVDDAKYG FVASGTLNPQ KARVLLQLAL TQTKDPQQIQ QIFNQY, 77,105-Disulfid, Tetramer, hergestellt mit Kulturen von *Escherichia coli* (Stamm K12), [1]Leu-*N*⁶- und Lys-*N*⁶-poly{4-[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)_m-oxy]-4-oxobutanoyl}_n-substituiert, m = ca. 114, n = ca. 74 (von 92)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(Monomethoxypolyethylenglycolsuccinyl)-L-asparaginase [korrigiert: succinimidyl muss succinyl lauten]; PEG-Asparaginase; Asparaginase, Reaktionsprodukt mit Bernsteinsäureanhydrid, verestert mit Polyethylenglycolmonomethylether; PEG-ASP; Poly-N-[alpha-methylpoly(oxyethylen)-omega-oxysuccinyl]asparaginase (Escherichia coli, Stamm K12); Polyethylenglycol-L-asparaginase; SC-PEG-Asparaginase; Asparaginase-PEG; PEGLA; L-Asparaginase aus Escherichia coli, mit Polyethylenglycol konjugiert; Pegasparaginase; PEG-L-asparaginase
----------------	--

ASK #24061

Chemical Abstract
Service Nr. 83905-01-5

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 104491-80-7; 142556-82-9

Molgewicht 748.9845

Bruttoformel $\text{C}_{38}\text{H}_{72}\text{N}_2\text{O}_{12}$

Vorzugsbezeichnung Azithromycin (wasserfrei)

**International
Nonproprietary Name** (INN.L28)

2. Bezeichnung

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Azithromycin "; 9-Desoxo-9a-methyl-9a-aza-9a-homoerythromycin A

ASK #24064

Chemical Abstract Service Nr. 103628-46-2

Molgewicht	295.4004
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{14}H_{21}N_3O_2S$

Vorzugsbezeichnung	Sumatriptan
---------------------------	-------------

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII; USMI11
----------------------------	--------------------

2. Bezeichnung 1-{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl}-*N*-methylmethansulfonamid

ASK #24065

Chemical Abstract Service Nr. 103628-48-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103628-47-3

Formelstamm C14-H21-N3-O2-S . C4-H6-O4

Molgewicht	413.4885
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{27}\text{N}_3\text{O}_6\text{S}$

2. Bezeichnung 1-{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl]-*N*-methylmethansulfonamid-butandioat (1:1)

3. Bezeichnung	Sumatriptansuccinat
-----------------------	---------------------

Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB3.4,4.0+1,5.0+5,6.0+3,7.0+3,8.0(2001-2014)/1573
ASK #24066	
Chemical Abstract Service Nr.	132553-86-7
Molgewicht	295.4186
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Glemanserin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(1-Phenethyl-4-piperidyl)(phenyl)methanol
ASK #24067	
Formelstamm	C20-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht	331.8795
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Glemanserinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(1-Phenethyl-4-piperidyl)(phenyl)methanol-hydrochlorid
ASK #24068	
Chemical Abstract Service Nr.	73963-72-1
Molgewicht	369.4607
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cilostazol
International Nonproprietary Name	INNv.L53
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	6-[4-(1-Cyclohexyl-1- <i>H</i> -tetrazol-5-yl)butoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1- <i>H</i>)-on
ASK #24070	
2. Bezeichnung	Calcium-lanthan-natrium-fluor-phosphor-aluminiumsilicat (a:b:c:d:e:f:g:h)
ASK #24071	
Chemical Abstract Service Nr.	145781-92-6
Formelstamm	C59-H84-N18-O14 . x C2-H4-O2
Molgewicht	1329.4624
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₈ N ₁₈ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Goserelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-(5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl)hydrazincarboxamid-acetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl)semicarbazid-acetat (1:x)
ASK #24072	

Molgewicht	308.7649
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ ClN ₄
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-methyl-5-phenyl[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]chinolin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	7-Chlor-1-methyl-5-phenyl[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]chinolin-4-ylazan
ASK #24073	
Chemical Abstract Service Nr.	70797-11-4
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₃ N ₈ O ₇ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	612.6375
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ N ₈ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefpiramid
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-(4-Hydroxy-6-methylpyridin-3-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-(4-Hydroxy-6-methylnicotinamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-4-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #24076	
Chemical Abstract Service Nr.	75689-93-9
Molgewicht	394.3511
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ F ₃ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Imanixil
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolin-1-yl)- <i>N</i> -[3-(trifluormethyl)phenyl]pyrimidin-5-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolin-1-yl)-3'-(trifluormethyl)pyrimidin-5-carboxanilid
ASK #24077	
Formelstamm	C ₁₇ H ₁₇ F ₃ N ₆ O ₂ . Cl-H
Molgewicht	430.812
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClF ₃ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Imanixilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolin-1-yl)-3-(trifluormethyl)pyrimidin-5-carboxanilid-hydrochlorid
ASK #24078	
Chemical Abstract Service Nr.	90808-12-1
Molgewicht	295.3358
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₃ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Divaplon
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(6-Ethyl-7-methoxy-5-methylimidazo[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl)(phenyl)methanon
ASK #24079	
Chemical Abstract Service Nr.	85969-07-9
Molgewicht	460.3425
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ O ₆ Ti
Vorzugsbezeichnung	Budotitan
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	Diethoxybis(1-phenylbutan-1,3-dionato- <i>O,O'</i>)titan()
ASK #24080	
Chemical Abstract Service Nr.	112192-04-8
Molgewicht	346.4653
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Roxindol
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-1-pyridyl)butyl]indol-5-ol
ASK #24081	
Chemical Abstract Service Nr.	119742-13-1
Formelstamm	C23-H26-N2-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	442.571
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Roxindolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L29,v.L18
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-1-pyridyl)butyl]indol-5-ol-methansulfonat (1:1)
ASK #24082	
Chemical Abstract Service Nr.	69770-45-2
Molgewicht	510.3836
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ Cl ₂ FNO ₃
2. Bezeichnung	[(Cyan)(4-fluor-3-phenoxyphenyl)methyl]{3-[2-chlor-2-(4-chlorphenyl)ethenyl]-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylat}
3. Bezeichnung	Flumethrin
Zitat Bezeichnung 3	CAS; USMI11; EUTCT; BAN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[(Cyan)(4-fluor-3-phenoxyphenyl)methyl]{3-[2-chlor-2-(4-chlorphenyl)vinyl]-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylat}
ASK #24083	
Chemical Abstract Service Nr.	69373-95-1
Molgewicht	425.5604

Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Diproteverin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1-[(3,4-Diethoxyphenyl)methyl]-6,7-bis(propan-2-yloxy)-3,4-dihydroisochinolin
ASK #24084	
Chemical Abstract Service Nr.	78755-81-4
Molgewicht	303.2884
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ FN ₃ O ₃
2. Bezeichnung	Ethyl(8-fluor-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung	Flumazenil
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR29; PHARMEUROPA9.1,14.3; BP2001-2011; Flumazenil; EUTCT; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0/1326; Ph.Eur.2005,5.0/1326; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.08/1326; USAN; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Flumazepil
ASK #24085	
Chemical Abstract Service Nr.	84057-95-4
Molgewicht	274.4011
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Ropivacain
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-1-propylpiperidin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2',6'-Dimethyl-1-propylpiperidin-2-carboxanilid
ASK #24086	
Chemical Abstract Service Nr.	132112-35-7
Formelstamm	C17-H26-N2-O . Cl-H . H2-O
Molgewicht	328.8774
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-1-propylpiperidin-2-carboxamid-hydrochlorid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ropivacainhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ropivacainhydrochlorid-Monohydrat; Ph.Eur.2008,6.0/2335
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(<i>S</i>)-2',6'-Dimethyl-1-propylpiperidin-2-carboxanilid-hydrochlorid 1 HO
ASK #24088	
Chemical Abstract Service Nr.	90274-22-9
Molgewicht	347.4103
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₃ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Darenezepin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	11-[(<i>E</i>)-2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-2-oxoethyliden]-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>]azepin-6(5 <i>H</i>)-on
ASK #24089	
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₁ -N ₃ -O ₂ . Cl-H . 5 H ₂ O
Molgewicht	473.9477
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Darenezepinhydrochlorid 5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	11-[(<i>E</i>)-2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-2-oxoethyliden]-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>]azepin-6(5 <i>H</i>)-on-hydrochlorid 5 H ₂ O
ASK #24090	
Chemical Abstract Service Nr.	70356-09-1
Molgewicht	310.3869
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Avobenzon
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion
ASK #24091	
Chemical Abstract Service Nr.	79700-61-1
Molgewicht	321.4974
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dopropidil
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	1-{1-Isobutoxy-3-[1-(prop-1-in-1-yl)cyclohexyloxy]propan-2-yl}pyrrolidin
ASK #24092	
Chemical Abstract Service Nr.	64506-49-6
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₂₉ -O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	450.5235
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sofalcon
International Nonproprietary Name	INNv.L49
2. Bezeichnung	[5-(3-Methylbut-2-en-1-yloxy)-2-{3-[4-(3-methylbut-2-en-1-yloxy)phenyl]prop-2-enoyl}phenoxy]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[5-(3-Methylbut-2-en-1-yloxy)-2-{3-[4-(3-methylbut-2-en-1-yloxy)phenyl]acryloyl}phenoxy]essigsäure
ASK #24093	
Chemical Abstract Service Nr.	109525-44-2
Molgewicht	299.4073

	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cliropamin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(3-phenylpropyl)amino]propyl]-2-methylphenol
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Clipoxamin; (1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i>)-1-(3-Hydroxy-4-methylphenyl)-2-(3-phenylpropylamino)propan-1-ol
ASK #24094		
	Formelstamm	C19-H25-N-O2 . Cl-H
	Molgewicht	335.8682
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cliropaminhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(3-phenylpropyl)amino]propyl]-2-methylphenol-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i>)-1-(3-Hydroxy-4-methylphenyl)-2-(3-phenylpropylamino)propan-1-ol-hydrochlorid; Clipoxaminhydrochlorid
ASK #24095		
	Chemical Abstract Service Nr.	69648-38-0
	Molgewicht	408.5714
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Butaprost
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	Methyl(7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(<i>E</i> -4 <i>R</i>)-4-hydroxy-4-(1-propylcyclobutyl)but-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)heptanoat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl[(13 <i>E</i> -11 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-11,16-dihydroxy-9-oxo-16-(1-propylcyclobutyl)-17,18,19,20-tetranorprost-13-en-1-oat]
ASK #24097		
	Chemical Abstract Service Nr.	36364-49-5
	Formelstamm	C3-H4-N2 . C7-H6-O3
	Molgewicht	206.198
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Imidazolsalicylat
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoesäure-1 <i>H</i> -Imidazolsalz (1:1)
ASK #24099		
	Chemical Abstract Service Nr.	66529-17-7
	Molgewicht	251.3263
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃

Vorzugsbezeichnung	Midaglizol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-[2-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-1-phenylethyl]pyridin
ASK #24100	
Chemical Abstract Service Nr.	313222-98-9
Formelstamm	(C ₂ -H ₄ -N-O ₂) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	115.0637
Bruttoformel	C ₂ H ₄ NNaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Glycin-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	E640
2. Bezeichnung	Glycin-Natriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aminoessigsäure-Natriumsalz 1 HO; E 640 [Glycin-Natrium 1 HO]; Natriumaminoacetat 1 HO; Natriumglycinat 1 HO

ASK #24102

Chemical Abstract Service Nr.	37251-44-8
Formelstamm	[(C ₆ -H ₇ -O ₆) ⁻] _n (H ₂ -O) . (0.5n)Mg ²⁺
2. Bezeichnung	Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]-Magnesiumsalz
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
3. Bezeichnung	Magnesiumalginat
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista; GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Algensäure-Magnesiumsalz; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guluronsäure-(1-->4)]-Magnesiumsalz; Alginsäure-Magnesiumsalz; Polymannuronsäure-Magnesiumsalz

ASK #24103

Chemical Abstract Service Nr.	23694-14-6
Formelstamm	C ₁₅ -H ₂₃ -N ₃ -O ₄ -S . Cl-H
Molgewicht	377.8868
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sulpiridhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -{[(2 <i>R</i>)-1-Ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid-hydrochlorid

ASK #24104

Chemical Abstract Service Nr.	67006-39-7
Molgewicht	768.1236
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ Br ₄ O ₆
2. Bezeichnung	{2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)bis(2,6-dibromphenoxy)]diethyl}bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	{2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)bis(2,6-dibromphenoxy)]diethyl}dimethacrylat

ASK #24106

Chemical Abstract Service Nr.	3286-46-2
Molgewicht	702.8876
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₆ N ₈ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulbutiamin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	[3,3'-Disulfandiylbis(4-{N-[(4-amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]formamido}pent-3-en-1-yl)]bis(2-methylpropanoat)

ASK #24107

Chemical Abstract Service Nr.	64872-77-1
Formelstamm	C19-H17-Cl3-N2-S . H-N-O3
Molgewicht	474.7885
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ Cl ₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Butoconazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[4-(4-Chlorphenyl)-2-(2,6-dichlorphenylsulfanyl)butyl]imidazol-nitrat (1:1)

ASK #24108

Chemical Abstract Service Nr.	64872-76-0
Molgewicht	411.7757
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ Cl ₃ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Butoconazol
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[4-(4-Chlorphenyl)-2-(2,6-dichlorphenylsulfanyl)butyl]imidazol

ASK #24109

Chemical Abstract Service Nr.	97867-33-9
Formelstamm	(C17-H17-F-N3-O3) ⁻ H ⁺ . (C3-H5-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	421.4195
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ciprofloxacinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	Hager2008
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure- <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxypropanoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ciprofloxacinlactat (1:1); Ciprofloxacin-DL-lactat (1:1); Ciprofloxacinmonolactat; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-4-oxo-7-(1-piperaziny)-3-chinolincarbonsäure-DL-lactat (1:1)

ASK #24110

Chemical Abstract Service Nr.	83712-60-1
Vorzugsbezeichnung	Defibrotid

International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung Polydesoxyribonucleotid aus Rinderlunge oder anderen Säugetierorganen (MG zwischen 15.000 und 30.000)

ASK #24111

Chemical Abstract Service Nr. 140608-64-6
Vorzugsbezeichnung Muromonab-CD3

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung IgG₂ -Immunglobulin, monoclonal, murin, heavy chain : ca. 50000 Dalton, light chain : ca. 25000 Dalton

ASK #24113

Chemical Abstract Service Nr. 6217-54-5
Formelstamm (C₂₂-H₃₁-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 328.4883
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Doconexent

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung (*all-Z*)-Docosa-4,7,10,13,16,19-hexaensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cervonsäure

ASK #24114

Chemical Abstract Service Nr. 83898-65-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 99497-03-7
Formelstamm C₂₂-H₂₄-Cl-N₅-O₂ . C₄-H₄-O₄
Molgewicht 541.9834
Bruttoformel C₂₆H₂₈ClN₅O₆
2. Bezeichnung 5-Chlor-1-{1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl}-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)
3. Bezeichnung Domperidonmaleat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/1008; Domperidonmaleat; Ph.Eur.2005,5.0/1008; Ph.Eur.2008,6.0/1008

ASK #24115

Chemical Abstract Service Nr. 21245-02-3
Molgewicht 277.4018
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₂
2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)(4-dimethylaminobenzoat)

ASK #24116

Chemical Abstract Service Nr. 602-41-5
Molgewicht 563.6166
Bruttoformel C₂₇H₃₃NO₁₀S
Vorzugsbezeichnung Thiocolchicosid

International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR31
2. Bezeichnung	(S)-N-(3- -D-Glucopyranosyloxy-1,2-dimethoxy-10-methylsulfanyl-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[a]heptalen-7-yl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,10-Bis(desmethoxy)-3-glucosyloxy-10-(methylsulfanyl)colchicin
ASK #24117	
Chemical Abstract Service Nr.	99291-25-5
Molgewicht	236.3101
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Levodropipazin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11; EAB3.4,4.0+1,5.0+7,6.0+3,7.0,8.0(2001-2016)/1535
2. Bezeichnung	(2S)-3-(4-Phenylpiperazin-1-yl)propan-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Levdropsipazin
ASK #24118	
Chemical Abstract Service Nr.	68206-94-0
Molgewicht	395.8771
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Cloricromen
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	Ethyl{[8-chlor-3-(2-diethylaminoethyl)-4-methyl-2-oxo-2H-chromen-7-yloxy]acetat}
ASK #24119	
Chemical Abstract Service Nr.	40054-69-1
Molgewicht	342.8458
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ ClN ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Etizolam
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	ATC; RTECS; ICTRP; MAR2012; KEGG.D01514; JPF11.3(2002); BtMÄndV27(2013); USMI14; NIST; CAS; JAN; ChemIDplus; EUTCT; Clarke; JP14/S1-16(2002-2011); MeSH
2. Bezeichnung	4-(2-Chlorphenyl)-2-ethyl-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Chlorphenyl)-2-ethyl-9-methyl-6H-thieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepin; 4-(o-Chlorphenyl)-2-ethyl-9-methyl-6H-thieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepin
ASK #24120	
Chemical Abstract Service Nr.	37025-55-1
Molgewicht	988.1609
Bruttoformel	C ₄₅ H ₆₉ N ₁₁ O ₁₂ S

Vorzugsbezeichnung	Carbetocin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	1-Butansäure-2-(<i>O</i> -methyl-L-tyrosin)-1-carboxytocin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Buttersäure-2-(<i>O</i> -methyl-L-tyrosin)-1-carboxytocin
ASK #24121	
Chemical Abstract Service Nr.	28319-77-9
Molgewicht	257.2213
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ NO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Cholinalfoscerat
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxypropyl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-2,3-Dihydroxypropyl](2-trimethylammonioethyl)phosphat; Cholinglycerophosphat

ASK #24123

Chemical Abstract Service Nr.	83915-83-7
Molgewicht	441.5185
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	1-{ <i>N</i> ² -[(1 <i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-lysyl}-L-prolin 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Lisinopril-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+4(1997-2016)/1120; Lisinopril 2 H(2)O

ASK #24124

Chemical Abstract Service Nr.	26780-50-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107760-14-5; 119652-89-0; 130953-65-0; 31213-75-9; 339986-68-4; 444725-05-7; 460731-87-7
Formelstamm	(C6-H8-O4) _x . (C4-H4-O4) _y
2. Bezeichnung	Poly(oxycarbonylethyliden-co-oxycarbonylmethylen) (x:y), hergestellt durch ringöffnende Polymerisation eines Gemischs von <i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,6-Dimethyl-1,4-dioxan-2,5-dion, (3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3,6-Dimethyl-1,4-dioxan-2,5-dion und 1,4-Dioxan-2,5-dion
3. Bezeichnung	Polyglactin ((mit Angaben zum Glycolat:Lactat-Verhältnis sowie zur mittleren Molmasse oder/und zur Viskosität))
Zitat Bezeichnung 3	BAN; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyglactin 910; Poly(DL-lactid-co-glycolid); Polyglactin 370; PLG; Purac PDLG; Diglycolid-DL-Dilactid-Copolymer (x:y); Poly(oxycarbonylethyliden,oxycarbonylmethylen); PLGA; Dilactid-Diglycolid-Copolymerisat (x:y); Poly(3,6-dimethyl-1,4-dioxan-2,5-dion-co-1,4-dioxan-2,5-dion)

ASK #24125

Chemical Abstract Service Nr.	52549-17-4
Molgewicht	255.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₃

Vorzugsbezeichnung	Pranoprofen
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	2-(5 <i>H</i> -Chromeno[2,3- <i>b</i>]pyridin-7-yl)propansäure
ASK #24126	
Chemical Abstract Service Nr.	52093-21-7
Molgewicht	463.5688
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₁ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Micronomicin
International Nonproprietary Name	INNv.L45
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-6-methylamino- -D- <i>erythro</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2-desoxy-[3-desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl-(1 6)]-D-streptamin
ASK #24127	
Chemical Abstract Service Nr.	66803-19-8
Formelstamm	C20-H41-N5-O7 . 2.5 H2-O4-S
Molgewicht	1417.5301
Bruttoformel	C ₄₀ H ₉₂ N ₁₀ O ₃₄ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Micronomicinsulfat (2:5)
International Nonproprietary Name	(INNv.L45)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	O-2-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-6-methylamino- -D- <i>erythro</i> -hexopyranosyl-(1 4)-O-[3-desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl-(1 6)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (2:5)
ASK #24128	
Chemical Abstract Service Nr.	21888-98-2
Molgewicht	362.4647
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexetimid
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(S)-1'-Benzyl-3-phenyl-[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion
ASK #24129	
Chemical Abstract Service Nr.	21888-96-0
Formelstamm	C23-H26-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	398.9257
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexetimidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(S)-1'-Benzyl-3-phenyl-[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #24130	
Chemical Abstract Service Nr.	28874-51-3
Formelstamm	(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	151.0958
Bruttoformel	C ₅ H ₆ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumpidolat
International Nonproprietary Name	(INNv.L36)
2. Bezeichnung	(2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pyroglutaminsäure-Natriumsalz; Pidolsäure-Natriumsalz
ASK #24134	
Chemical Abstract Service Nr.	62959-43-7
Formelstamm	2(C ₈ -H ₁₅ -O ₂) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	310.712
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ MgO ₄
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumvalproat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	2-Propylpentansäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Valproinsäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #24137	
Chemical Abstract Service Nr.	36493-27-3
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₄₂ -O) ₂ (C ₂ -H ₄ -O) _x (H ₂ -O)
2. Bezeichnung	-Docosanoyl- -(docosanoyloxy)poly(oxyethylen)-x
3. Bezeichnung	Macrogol-x-didocosanoat ((mit Angabe der mittleren EO-Einheiten-Anzahl x))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyethylenglycoldibehenat; Polyethylenglycol-x-didocosanoat
ASK #24138	
Chemical Abstract Service Nr.	29806-75-5
Molgewicht	340.5836
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₄ O ₂
2. Bezeichnung	(2-Ethylhexyl)tetradecanoat
ASK #24139	
Chemical Abstract Service Nr.	20292-08-4
Molgewicht	312.5304

ASK #24142ASK #24143

Vorzugsbezeichnung (E)-Cethromycin

ASK #24146ASK #24147

2. Bezeichnung Poly{*N*-[[5-[[[(*S*)-4-ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-4-ylloxycarbonylmethyl]carbamoyl]pentyl]carbamoylmethyl]methacrylamid-co-*N*-[(2-hydroxypro

ASK #24148

	Formelstamm	(C ₄₁ -H ₆₀ -Gd-N ₄ -O ₁₄) ³⁻ 3H ⁺
	Molgewicht	993.2073
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₃ GdN ₄ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	Gadocoletsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	Trihydrogen[3 -{(4 <i>S</i>)-4-[bis(2-{bis[(carboxy- <i>O</i>)methyl]amino- <i>N</i>)ethyl]amino- <i>N</i>]-4-(carboxy- <i>O</i>)butanamido}-12 -hydroxy-5 -cholan-24-oato(6-)]gadolinat(3-)
ASK #24149	Chemical Abstract Service Nr.	280776-87-6
	Formelstamm	(C ₄₁ -H ₆₀ -Gd-N ₄ -O ₁₄) ³⁻ 3Na ⁺
	Molgewicht	1059.1528
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₀ GdN ₄ Na ₃ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	Trinatriumgadocoletat
	International Nonproprietary Name	(INN.L47)
	2. Bezeichnung	Trihydrogen[3 -{(4 <i>S</i>)-4-[bis(2-{bis[(carboxy- <i>O</i>)methyl]amino- <i>N</i>)ethyl]amino- <i>N</i>]-4-(carboxy- <i>O</i>)butanamido}-12 -hydroxy-5 -cholan-24-oato(6-)]gadolinat(3-)-Trinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Gadocoletsäure-Trinatriumsalz
ASK #24150	Chemical Abstract Service Nr.	82631-03-6
	Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₇ -N ₃ . 2 Cl-H . 1.5 H ₂ -O
	Molgewicht	351.2711
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ Cl ₂ N ₃
	Vorzugsbezeichnung	Midaglizoldihydrochlorid 1.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-[2-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-1-phenylethyl]pyridin-dihydrochlorid 1.5 H ₂ O
ASK #24151	Chemical Abstract Service Nr.	92210-43-0
	Molgewicht	220.2246
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Bemarinon
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	5,6-Dimethoxy-4-methylchinazolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #24152	Chemical Abstract Service Nr.	101626-69-1
	Formelstamm	C ₁₁ -H ₁₂ -N ₂ -O ₃ . Cl-H
	Molgewicht	256.6855
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Bemarinonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L27)	
2. Bezeichnung	5,6-Dimethoxy-4-methylchinazolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24153	
Chemical Abstract Service Nr.	96566-25-5
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₃₃ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	498.5648
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Ablukast
International Nonproprietary Name INN.L30	
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	6-Acetyl-7-[5-(4-acetyl-3-hydroxy-2-propylphenoxy)pentyl]oxy]chroman-2-carbonsäure
ASK #24154	
Chemical Abstract Service Nr.	112964-98-4
Molgewicht	214.2631
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Velnacrin
International Nonproprietary Name INN.L30	
2. Bezeichnung	9-Amino-1,2,3,4-tetrahydroacridin-1-ol
ASK #24155	
Chemical Abstract Service Nr.	112964-99-5
Formelstamm	C ₁₃ -H ₁₄ -N ₂ -O . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	330.3352
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Velnacrinmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L30)	
2. Bezeichnung	9-Amino-1,2,3,4-tetrahydroacridin-1-ol-maleat (1:1)
ASK #24156	
Chemical Abstract Service Nr.	106819-53-8
Formelstamm	(C ₅₆ -H ₇₈ -N ₂ -O ₁₆) ₂ + 2Cl ⁻
Molgewicht	1106.1283
Bruttoformel	C ₅₆ H ₇₈ Cl ₂ N ₂ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Doxacuriumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L28	
2. Bezeichnung	2,2'-[Succinylbis(oxypropan-1,3-diyl)]bis[6,7,8-trimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxybenzyl)isochinoliniumchlorid]
ASK #24158	
Chemical Abstract Service Nr.	6961-46-2
Molgewicht	191.2264

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Idrocilamid
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Hydroxyethyl)-3-phenylprop-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(2-Hydroxyethyl)cinnamid
ASK #24159	
Chemical Abstract Service Nr.	61477-97-2
Molgewicht	337.9106
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dazolicin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-[[1-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl]methyl]-3,4,5,6-tetrahydro-2 <i>H</i> -1,6-benzothiazocin
ASK #24160	
Chemical Abstract Service Nr.	56488-59-6
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₃ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	344.4016
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Terbufibrol
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	4-[3-(4- <i>tert</i> -Butylphenoxy)-2-hydroxypropoxy]benzoesäure
ASK #24161	
Chemical Abstract Service Nr.	55453-87-7
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₁ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	268.2641
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Isoxepac
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	(11-Oxo-6,11-dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-2-yl)essigsäure
ASK #24162	
Chemical Abstract Service Nr.	57808-63-6
Formelstamm	(C ₁₃ H ₁₅ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	220.2643
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cicloxilsäure

International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Hydroxy-2-phenylcyclohexan-1-carbonsäure

ASK #24163

Chemical Abstract Service Nr. 40691-50-7
Formelstamm (C₁₅-H₉-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 302.3019
Bruttoformel C₁₅H₁₀O₅S
Vorzugsbezeichnung Tixanox

International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 7-Methylsulfinyl-9-oxoxanthen-2-carbonsäure

ASK #24164

Chemical Abstract Service Nr. 56488-58-5
Molgewicht 335.8302
Bruttoformel C₁₁H₁₄ClN₃O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Tizolemid

International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung 2-Chlor-5-(4-hydroxy-3-methyl-2-methylimino-1,3-thiazolidin-4-yl)benzolsulfonamid

ASK #24165

Chemical Abstract Service Nr. 59729-37-2
Molgewicht 279.3149
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Fexinidazol

International Nonproprietary Name INN.L17
2. Bezeichnung 1-Methyl-2-[4-(methylsulfonyl)phenoxyethyl]-5-nitroimidazol

ASK #24166

Chemical Abstract Service Nr. 54870-28-9
Formelstamm (C₁₇-H₁₅-Cl-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 333.7662
Bruttoformel C₁₇H₁₆ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Meglitinid

International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung 4-[2-(5-Chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]benzoesäure

ASK #24167

Chemical Abstract Service Nr. 74680-07-2
Molgewicht 473.5883

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glisamurid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1-Methyl-3-{4-[3-(4-methylcyclohexyl)ureidosulfonyl]phenethyl}-1-(2-pyridyl)harnstoff
ASK #24168	
Chemical Abstract Service Nr.	51037-88-8
Molgewicht	335.2277
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Tuclazepam
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	[7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1-methyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-yl]methanol
ASK #24169	
Chemical Abstract Service Nr.	56784-39-5
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	256.3213
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ozolinon
International Nonproprietary Name	INNv.L39
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-(3-Methyl-4-oxo-5-piperidino-1,3-thiazolidin-2-yliden)essigsäure
ASK #24170	
Chemical Abstract Service Nr.	23707-33-7
Molgewicht	371.3904
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Metrifudil
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	1-Desoxy-1-[6-(2-methylbenzylamino)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]- <i>-D</i> -ribofuranose
ASK #24171	
Chemical Abstract Service Nr.	57935-49-6
Molgewicht	347.4765
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiomergerin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	6-Methyl-8 -(2-pyridylsulfanylmethyl)-9,10-didehydroergolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6aR,9R)-7-Methyl-9-(2-pyridylsulfanylmethyl)-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin
ASK #24172	
Chemical Abstract Service Nr.	40507-23-1

	Molgewicht	296.3388
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ FN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Fluproquazon
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	4-(4-Fluorphenyl)-7-methyl-1-(propan-2-yl)chinazolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #24173	Chemical Abstract Service Nr.	42239-60-1
	Molgewicht	331.8629
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClN ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Tilozepin
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	2. Bezeichnung	7-Chlor-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>c</i>][1]benzazepin
	Zitat Bezeichnung 2	KCVFZ
ASK #24174	Chemical Abstract Service Nr.	57475-17-9
	Molgewicht	433.3388
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ BrN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Brovincamin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-9-brom-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl[(12S,13aS,13bS)-9-brom-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]
ASK #24175	Chemical Abstract Service Nr.	67227-55-8
	Molgewicht	333.3822
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Primidolol
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	1-[2-[2-Hydroxy-3-(<i>o</i> -tolylloxy)propylamino]ethyl]-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #24176	Chemical Abstract Service Nr.	37753-10-9
	Molgewicht	320.7307
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ ClN ₂ O ₅ PS
	Vorzugsbezeichnung	Sufosamid
	International Nonproprietary Name	INN.L17

ASK #24177	2. Bezeichnung	3-(2-Chlorethyl)-2-[2-(mesyloxy)ethylamino]-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid
	Chemical Abstract Service Nr.	67254-81-3
	Molgewicht	399.4834
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Peradoxim
	International Nonproprietary Name	INN.L20
ASK #24178	2. Bezeichnung	3-Methoxybenzaldehyd(<i>O</i> -{2-hydroxy-3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propyl}oxim)
	Chemical Abstract Service Nr.	67254-80-2
	Formelstamm	C22-H29-N3-O4 . 2 Cl-H
	Molgewicht	472.4052
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ Cl ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Peradoximdihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
ASK #24179	2. Bezeichnung	3-Methoxybenzaldehyd(<i>O</i> -{2-hydroxy-3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propyl}oxim)-dihydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	28610-84-6
	Formelstamm	(C13-H19-N2-O3)+ (C-H3-O4-S) ⁻
	Molgewicht	362.3987
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Rimazoliummetilsulfat
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
ASK #24180	2. Bezeichnung	3-Ethoxycarbonyl-1,6-dimethyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidinium(methylsulfat)
	Chemical Abstract Service Nr.	57010-31-8
	Molgewicht	555.7039
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₇ NO ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tiapamil
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-(3-{[2(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino}propyl)-1,3,3,6-dithian-1,1,3,3-tetron
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-{3-[(3,4-dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]propyl}-1,3-dithian-S(1),S(1),S(3),S(3)-tetroxid; Verocainin
ASK #24181	Chemical Abstract Service Nr.	56281-36-8

	Molgewicht	353.4977
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Motretinid
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)- <i>N</i> -Ethyl-9-(4-methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraenamid
ASK #24182	Chemical Abstract Service Nr.	37717-21-8
	Molgewicht	243.1918
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ FN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Fluorocitabin
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,9 <i>aR</i>)-7-Fluor-3-hydroxy-6-imino-2,3,3 <i>a</i> ,9 <i>a</i> -tetrahydro-6 <i>H</i> -furo[2',3':4,5][1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]methanol
ASK #24185	Chemical Abstract Service Nr.	32797-92-5
	Molgewicht	445.5319
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Glisentid
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-{[(Cyclopentyl)carbamoyl]sulfamoyl}phenyl)ethyl]-2-methoxybenzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-Cyclopentyl-3-{4-[2-(2-methoxybenzamido)ethyl]phenylsulfonyl}harnstoff; Glipentid
ASK #24186	Chemical Abstract Service Nr.	41340-39-0
	Molgewicht	493.7686
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₅ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Impacarin
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[2-(2-oxo-3-tetradecylimidazolidin-1-yl)ethyl]piperazin-1-carboxamid
ASK #24187	Chemical Abstract Service Nr.	33996-58-6
	Molgewicht	170.209
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Etiracetam
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butanamid

ASK #24188

Chemical Abstract Service Nr.	51-24-1
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₈ -I ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	621.9323
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ I ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tiratricol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[4-(4-Hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]essigsäure

ASK #24189

Chemical Abstract Service Nr.	90693-76-8
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	402.5238
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Eptaloprost
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	4-(2-((2 <i>E</i> ,3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>aS</i>)-5-Hydroxy-4-[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-4-methylnona-1,6-diin-1-yl]octahydropentalen-2-yliden)ethoxy)butansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Eptaprost

ASK #24190

Chemical Abstract Service Nr.	90139-06-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₆ -N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	389.4455
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cilazaprilat
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-[(<i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]-10-oxoperhydropyridazino[1,2- <i>a</i>][1,2]diazepin-1-carbonsäure

ASK #24191

Chemical Abstract Service Nr.	30516-87-1
Molgewicht	267.2413
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Zidovudin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1059; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1059; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1059
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-4-Azido-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3-Azido-2,3-didesoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #24193

Chemical Abstract Service Nr.	57076-71-8
Molgewicht	320.3868
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Denbufyllin
International Nonproprietary Name	INNv.L55
2. Bezeichnung	1,3-Dibutyl-7-(2-oxopropyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3-Dibutyl-7-acetonyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #24210

Chemical Abstract Service Nr.	52403-19-7
Molgewicht	323.4272
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	lproxamin
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl}(propan-2-yl)carbonat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(2-Dimethylaminoethoxy)-5-isopropyl-2-methylphenyl](isopropyl)carbonat

ASK #24211

Chemical Abstract Service Nr.	51222-37-8
Formelstamm	C18-H29-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	359.8881
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	lproxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl}(propan-2-yl)carbonat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(2-Dimethylaminoethoxy)-5-isopropyl-2-methylphenyl](isopropyl)carbonat-hydrochlorid

ASK #24217

Chemical Abstract Service Nr.	64860-67-9
Molgewicht	297.3899
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Valperinol
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,4a <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,7a <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4-Methoxy-8-methyl-7a-(piperidinomethyl)perhydro-2,5-methanocyclopenta[1,3]dioxin-7-ol

ASK #24222

Chemical Abstract Service Nr.	66327-51-3
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₅ -N ₆ -O ₈ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	570.5743
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Fuzlocillin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-(3-[[<i>E</i>)-(Furan-2-yl)methyliden]amino]-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-{3-[(<i>E</i>)-Furfurylidenamino]-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido}-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #24223	
Chemical Abstract Service Nr.	55286-56-1
Molgewicht	403.5134
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Doxaminol
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	1-[[2-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b</i> , <i>e</i>]oxepin-11-yl)ethyl](methyl)amino]-3-phenoxypropan-2-ol
ASK #24224	
Chemical Abstract Service Nr.	95635-55-5
Molgewicht	427.5365
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ranolazin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> - <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-2-{4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-(2-methoxyphenoxy)propyl]piperazin-1-yl}acetamid
ASK #24225	
Chemical Abstract Service Nr.	95635-56-6
Formelstamm	C ₂₄ -H ₃₃ -N ₃ -O ₄ . 2 Cl-H
Molgewicht	500.4584
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ Cl ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ranolazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> - <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-2-{4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-(2-methoxyphenoxy)propyl]piperazin-1-yl}acetamid-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{4-[(<i>RS</i>)-2-Hydroxy-3-(2-methoxyphenoxy)propyl]piperazin-1-yl}-2',6'-dimethylacetanilid-dihydrochlorid
ASK #24226	
Chemical Abstract Service Nr.	38647-79-9
Molgewicht	355.1728
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Urefibrat
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	[Bis(4-chlorphenoxy)acetyl]harnstoff
ASK #24227	
Chemical Abstract Service Nr.	25859-76-1
Molgewicht	418.5529
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glibutimin
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[3-(Cyclohex-3-en-1-yl)-2-iminoimidazolidin-1-ylsulfonyl]phenethyl}butyramid
ASK #24230	
Chemical Abstract Service Nr.	104051-20-9
Molgewicht	352.4699
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brefonalol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-[1-Hydroxy-2-(2-methyl-4-phenylbutan-2-ylamino)ethyl]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #24231	
Formelstamm	C22-H28-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	388.9309
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brefonalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-[1-Hydroxy-2-(2-methyl-4-phenylbutan-2-ylamino)ethyl]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24234	
Chemical Abstract Service Nr.	566-48-3
Molgewicht	302.4079
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Formestan
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Hydroxyandrost-4-en-3,17-dion
ASK #24235	
Molgewicht	502.6396
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Acitretin-PEG-4
International Nonproprietary Name	(INN.L27)

2. Bezeichnung	(2-{2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy}ethyl)[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-9-(4-methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraenoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Etretin-PEG-4

ASK #24237

Chemical Abstract Service Nr.	102676-47-1
Molgewicht	223.2731
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Fadrozol
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-(5,6,7,8-Tetrahydroimidazo[1,5- <i>a</i>]pyridin-5-yl)benzonitril

ASK #24238

Chemical Abstract Service Nr.	102676-31-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102676-96-0
Formelstamm	C14-H13-N3 . Cl-H
Molgewicht	259.7341
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Fadrozolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-(5,6,7,8-Tetrahydroimidazo[1,5- <i>a</i>]pyridin-5-yl)benzonitril-hydrochlorid

ASK #24241

Chemical Abstract Service Nr.	32059-15-7
Molgewicht	184.2819
Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Guanazodin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-[(Azocan-2-yl)methyl]guanidin

ASK #24242

Andere Chemical Abstract Service Nr.	42839-36-1
Formelstamm	C9-H20-N4 . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht	300.3757
Bruttoformel	C ₉ H ₂₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Guanazodinsulfat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-[(Azocan-2-yl)methyl]guanidin-sulfat (1:1) 1 H ₂ O

ASK #24243

Chemical Abstract Service Nr.	64118-86-1
Molgewicht	194.2337
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Azimexon
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	1-[2-(2-Cyanaziridin-1-yl)propan-2-yl]aziridin-2-carboxamid
ASK #24244	
Chemical Abstract Service Nr.	61822-36-4
Molgewicht	157.2963
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₃ N
Vorzugsbezeichnung	Diprobutin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	4-Propylheptan-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Propylheptan-4-ylazan
ASK #24245	
Chemical Abstract Service Nr.	59776-90-8
Molgewicht	282.2957
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dupracetam
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	1,2-Bis[(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetyl]hydrazin
ASK #24246	
Chemical Abstract Service Nr.	35843-07-3
Molgewicht	401.4562
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Morocromen
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Methyl-3-(2-morpholinoethyl)-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yl]morpholin-4-carboxamid
ASK #24247	
Chemical Abstract Service Nr.	35843-09-5
Formelstamm	C21-H27-N3-O5 . Cl-H
Molgewicht	437.9171
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Morocromenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Methyl-3-(2-morpholinoethyl)-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yl]morpholin-4-carboxamid-hydrochlorid

ASK #24248

Chemical Abstract Service Nr.	22345-47-7
Molgewicht	382.4528
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tofisopam
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-ethyl-7,8-dimethoxy-4-methyl-5 <i>H</i> -2,3-benzodiazepin

ASK #24249

Chemical Abstract Service Nr.	41717-30-0
Molgewicht	320.385
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Befuralin
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	(1-Benzofuran-2-yl)(4-benzylpiperazin-1-yl)methanon

ASK #24250

Chemical Abstract Service Nr.	41716-84-1
Formelstamm	C20-H20-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	356.8459
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Befuralinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	(1-Benzofuran-2-yl)(4-benzylpiperazin-1-yl)methanon-hydrochlorid

ASK #24251

Chemical Abstract Service Nr.	60400-93-3
Formelstamm	(C17-H17-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	324.3037
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Proxicromil-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-4-oxo-10-propyl-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -benzo[<i>g</i>]chromen-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #24252

Chemical Abstract Service Nr.	60400-92-2
Formelstamm	(C17-H17-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	302.3218
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Proxicromil

International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-4-oxo-10-propyl-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -benzo[<i>g</i>]chromen-2-carbonsäure
ASK #24253	
Chemical Abstract Service Nr.	63-89-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50669-86-8; 875249-75-5
Molgewicht	734.0389
Bruttoformel	C ₄₀ H ₈₀ NO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Colfoscerilpalmitat
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	ATC-DE; GII; Hager2011; ROMP2012
2. Bezeichnung	1,2-Dipalmitoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,2-Dihexadecanoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin; 129 Y 83; L-alpha-Dipalmitoyllecithin; (R)-N,N,N-Trimethyl-4,10-dioxo-7-(palmitoyloxy)-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphapentacosan-1-aminium-4-olat; [(R)-2,3-Bis(palmitoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; Dipalmitoylphosphatidylcholin; E 322 [Dipalmitoyllecithin]

ASK #24254

Chemical Abstract Service Nr.	23602-78-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37342-28-2
Molgewicht	351.3628
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benfluorex
International Nonproprietary Name	INNv.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2-[(<i>RS</i>)-1-[3-(Trifluormethyl)phenyl]propan-2-ylamino)ethyl)benzoat

ASK #24255

Chemical Abstract Service Nr.	23642-66-2
Formelstamm	C19-H20-F3-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	387.8238
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClF ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benfluorexhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L25)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1601; Benfluorexhydrochlorid; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1601; Ph.Eur.2002,4.00/1601
2. Bezeichnung	(2-[(<i>RS</i>)-1-[3-(Trifluormethyl)phenyl]propan-2-ylamino)ethyl)benzoat-hydrochlorid

ASK #24257

Chemical Abstract Service Nr.	40198-53-6
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₂ Cl ₂ N ₃ O ₃ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	394.2717
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ Cl ₂ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tioxaprofen
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	2-[4,5-Bis(4-chlorphenyl)-1,3-oxazol-2-ylsulfanyl]propansäure
ASK #24258	
Chemical Abstract Service Nr.	137-05-3
Molgewicht	111.0987
Bruttoformel	C ₅ H ₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Mecrilat
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	Methyl(2-cyanprop-2-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl(2-cyanacrylat)
ASK #24261	
Chemical Abstract Service Nr.	35322-07-7
Molgewicht	360.7745
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClN ₂ O ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Fosazepam
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-(dimethylphosphinoylmethyl)-5-phenyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #24262	
Chemical Abstract Service Nr.	67696-82-6
Molgewicht	498.6078
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Acrihellin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	5 ,14-Dihydroxy-3 -(3-methylbut-2-enoyloxy)-19-oxobufa-20,22-dienolid
ASK #24263	
Chemical Abstract Service Nr.	42863-81-0
Molgewicht	322.1462
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lopirazepam
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>e</i>][1,4]diazepin-2-on

ASK #24264

Chemical Abstract Service Nr. 68576-86-3
Molgewicht 432.51
Bruttoformel $C_{23}H_{32}N_2O_6$
Vorzugsbezeichnung Enciprazin
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung (*RS*)-1-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-(3,4,5-trimethoxyphenoxy)propan-2-ol

ASK #24266

Chemical Abstract Service Nr. 23887-46-9
Molgewicht 417.4986
Bruttoformel $C_{22}H_{31}N_3O_5$
Vorzugsbezeichnung Cinepazid
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1-[4-[2-Oxo-2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]piperazin-1-yl]-3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)propenon

ASK #24267

Chemical Abstract Service Nr. 26328-04-1
Formelstamm C22-H31-N3-O5 . C4-H4-O4
Molgewicht 533.5708
Bruttoformel $C_{26}H_{35}N_3O_9$
Vorzugsbezeichnung Cinepazidmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1-[4-[2-Oxo-2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]piperazin-1-yl]-3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)propenon-maleat (1:1)

ASK #24268

Chemical Abstract Service Nr. 23580-33-8
Formelstamm $(C_{15}H_{13}O_4)^- H^+$
Molgewicht 258.2693
Bruttoformel $C_{15}H_{14}O_4$
Vorzugsbezeichnung Furacrinsäure
International Nonproprietary Name INN.L13
2. Bezeichnung 6-Methyl-5-(2-methylenbutanoyl)-1-benzofuran-2-carbonsäure

ASK #24269

Chemical Abstract Service Nr. 9000-99-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 42615-60-1; 9012-51-5; 9036-07-1
Vorzugsbezeichnung Brinase
International Nonproprietary Name INN.L10

	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EUTCT
	2. Bezeichnung	Aspergillus-oryzae-fibrinolytische-Protease
ASK #24270		
	Chemical Abstract Service Nr.	5370-41-2
	Molgewicht	263.3767
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N
	Vorzugsbezeichnung	Pridefin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	3-Benzhydryliden-1-ethylpyrrolidin
ASK #24271		
	Chemical Abstract Service Nr.	23239-78-3
	Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₁ -N . Cl-H
	Molgewicht	299.8377
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Pridefinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	2. Bezeichnung	3-Benzhydryliden-1-ethylpyrrolidin-hydrochlorid
ASK #24272		
	Chemical Abstract Service Nr.	51579-82-9
	Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	255.2686
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Amfenac
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	(2-Amino-3-benzoylphenyl)essigsäure
ASK #24273		
	Chemical Abstract Service Nr.	61618-27-7
	Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -N-O ₃) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	295.2657
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ NNaO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Amfenac-Natrium 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	2-(2-Amino-3-benzoylphenyl)essigsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #24274		
	Chemical Abstract Service Nr.	34042-85-8

Molgewicht	337.3741
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sudoxicam
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo- <i>N</i> -(1,3-thiazol-2-yl)-2 <i>H</i> -1,6,2-benzothiazin-3-carboxamid
ASK #24275	
Chemical Abstract Service Nr.	59733-86-7
Molgewicht	571.619
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₅ N ₅ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Butikacin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(6-amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)- <i>N</i> ¹ -[(<i>S</i>)-4-amino-2-hydroxybutyl]-2-desoxy-D-streptamin
ASK #24276	
Chemical Abstract Service Nr.	65511-41-3
Molgewicht	437.5711
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nantradol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	[9-Hydroxy-6-methyl-3-(5-phenylpentan-2-yloxy)-5,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydrophenanthridin-1-yl]acetat
ASK #24277	
Chemical Abstract Service Nr.	65511-42-4
Formelstamm	C27-H35-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	474.032
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nantradolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	[9-Hydroxy-6-methyl-3-(5-phenylpentan-2-yloxy)-5,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydrophenanthridin-1-yl]acetat-hydrochlorid
ASK #24281	
Chemical Abstract Service Nr.	93106-60-6
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ F-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.3947
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enrofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR2012; USP32/S2-42(2009-2019); USPF34.4(2008); EUTCT; USMI13; IGS; KEGG.D02473; ROMP2012; MeSH; BAN; USAN; GII; CAS; BPV2011-2019; GSBL; Hager2008

	2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-7-(4-ethylpiperazin-1-yl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Enrofloxacin für Tiere (Ph.Eur.)
ASK #24284		
	Chemical Abstract Service Nr.	37669-57-1
	Molgewicht	344.7922
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Arfendazam
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	2. Bezeichnung	Ethyl(7-chlor-4-oxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepin-1-carboxylat)
ASK #24285		
	Chemical Abstract Service Nr.	63927-95-7
	Formelstamm	(C11-H9-N6) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	226.2373
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ N ₆
	Vorzugsbezeichnung	Bentemazol
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	2. Bezeichnung	5-(1-Benzylimidazol-2-yl)-1 <i>H</i> -tetrazol
ASK #24286		
	Formelstamm	(C11-H9-N6) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	248.2191
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ N ₆ Na
	Vorzugsbezeichnung	Bentemazol-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L19)
	2. Bezeichnung	5-(1-Benzyl-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-1 <i>H</i> -tetrazol-Natriumsalz
ASK #24289		
	Chemical Abstract Service Nr.	52832-91-4
	Molgewicht	114.1457
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Xinomilin
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	2. Bezeichnung	4,4-Dimethyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4,4-Dimethyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan
ASK #24290		
	Formelstamm	C5-H10-N2-O . C2-H4-O2

Molgewicht	174.1977
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Xinomilinetat
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	4,4-Dimethyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4-Dimethyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan-acetat (1:1)
ASK #24291	
Chemical Abstract Service Nr.	33813-84-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₇ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.524
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Deprotil
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(3-Hydroxy-3-methyloctyl)-5-oxocyclopentyl]heptansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	15-Hydroxy-15-methyl-9-oxoprostan-1-säure
ASK #24293	
Chemical Abstract Service Nr.	61557-12-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₁ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	364.4758
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Penprosten
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(<i>E</i> -3 <i>R</i>)-5-Ethoxy-3-hydroxy-4,4-dimethylpent-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-3-en-1-yl]hept-5-ensäure
ASK #24301	
Chemical Abstract Service Nr.	39544-74-6
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₄ -Cl-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	342.7763
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzotript
International Nonproprietary Name	INNv.L32
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorbenzoyl)- <i>L</i> -tryptophan
ASK #24302	
Chemical Abstract Service Nr.	55837-21-3
Molgewicht	381.5078

	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pipoxizin
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	2. Bezeichnung	2-{2-[2-(4-Benzhydrylidenpiperidino)ethoxy]ethoxy}ethanol
ASK #24303	Chemical Abstract Service Nr.	50588-47-1
	Molgewicht	305.4549
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Amafolon
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	2. Bezeichnung	3 -Amino-2 -hydroxy-5 -androstan-17-on
ASK #24304	Chemical Abstract Service Nr.	54048-10-1
	Molgewicht	324.4565
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Etonogestrel
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
	2. Bezeichnung	13-Ethyl-17-hydroxy-11-methylen-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on
ASK #24306	Chemical Abstract Service Nr.	35834-26-5
	Molgewicht	581.7379
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₁ NO ₉
	Vorzugsbezeichnung	Rosaramicin
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; USMI10
	2. Bezeichnung	12,13-Epoxy-6-formylmethyl-3-hydroxy-4,8,12,14-tetramethyl-9-oxo-5-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- -D-xylo-hexopyranosyloxy)heptadec-10-eno-1,15-lacton
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Rosamicin
ASK #24307	Chemical Abstract Service Nr.	30279-49-3
	Molgewicht	364.8034
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClN ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Suclofenid
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	2. Bezeichnung	3-Chlor-4-(2,5-dioxo-3-phenylpyrrolidin-1-yl)benzolsulfonamid
ASK #24308		

Chemical Abstract Service Nr.	55905-53-8
Molgewicht	373.8765
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cleboprid
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(1-benzylpiperidin-4-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid
ASK #24309	
Chemical Abstract Service Nr.	57645-91-7
Formelstamm	C20-H24-Cl-N3-O2 . C4-H6-O5
Molgewicht	507.9639
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ ClN ₃ O ₇
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(1-benzylpiperidin-4-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid-[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung	Clebopridmalat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cleboprid-DL-malat; 4-Amino- <i>N</i> -(1-benzylpiperidin-4-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamide-(RS)-2-hydroxybutandioat; Clebopridmalat
ASK #24312	
Chemical Abstract Service Nr.	32527-55-2
Molgewicht	355.8397
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaramid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	5-Chlor-3-{2-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-ylcarbonyl]methyl}-1,3-benzothiazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #24313	
Chemical Abstract Service Nr.	35941-71-0
Formelstamm	C15-H18-Cl-N3-O3-S . Cl-H
Molgewicht	392.3007
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaramidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	5-Chlor-3-{2-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-ylcarbonyl]methyl}-1,3-benzothiazol-2(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24314	
Chemical Abstract Service Nr.	33665-90-6
Formelstamm	(C4-H4-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	163.1518

Bruttoformel	C ₄ H ₅ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acesulfam
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	6-Methyl-1,2,3-oxathiazin-4(3 <i>H</i>)-on-2,2-dioxid
ASK #24315	
Chemical Abstract Service Nr.	55589-62-3
Formelstamm	(C ₄ -H ₄ -N-O ₄ -S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	201.2422
Bruttoformel	C ₄ H ₄ KNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acesulfam-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1282; Ph.Eur.2002,4.00/1282; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.4/1282
2. Bezeichnung	6-Methyl-1,2- ⁶ ,3-oxathiazin-2,2,4(3 <i>H</i>)-trion-Kaliumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 950 [Acesulfam-Kalium]
ASK #24316	
Chemical Abstract Service Nr.	246860-60-6
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₈ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺ . x H ₂ O, x = 1,0-2,27
Molgewicht	367.3996
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Methoxy-2-[(<i>R</i>)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz x H ₂ O (x = 1,0-2,27)
3. Bezeichnung	Omeprazol-Natrium (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wassergehalt))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Omeprazol-Natrium [Hinweis: Wassergehalt in Ph.Eur. 6.0/1032: 4,5-10,0 %, d.h. 1,0-2,27 Moleküle Wasser]; (RS)-5-Methoxy-2-(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridylmethylsulfinyl)benzimidazol-Natriumsalz x HO (x = 1,0-2,27)
ASK #24317	
Chemical Abstract Service Nr.	7790-75-2
Molgewicht	287.9156
Bruttoformel	CaO ₄ W
2. Bezeichnung	Wolframsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Calciumwolframat
ASK #24320	
Chemical Abstract Service Nr.	89987-06-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	96538-83-9

Formelstamm	(C7-H5-Cl-O6-P2-S)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	318.6083
Bruttoformel	C ₇ H ₉ ClO ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiludronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; Hager2013; Pharmavista; ATC-DE
2. Bezeichnung	<i>P,P'</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tiludroninsäure; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure; (4-Chlorphenylsulfanyl)methylenbis(phosphonsäure); {[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure); (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure; (4-Chlorphenylsulfanyl)methylendiphosphonsäure; (4-Chlorphenylthio)methylenbisphosphonsäure
ASK #24321	
Chemical Abstract Service Nr.	155453-10-4
Formelstamm	(C7-H5-Cl-O6-P2-S)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	371.5796
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>P,P'</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Chlorphenylsulfanyl)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz 0.5 HO; Tiludronsäure-Dinatriumsalz-Hemihydrat; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz-Hemihydrat; (4-Chlorphenylsulfanyl)methylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 0.5 HO; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz 0.5 HO; Natrium-{[(4-chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis[hydrogen(phosphonat)]hydrat (4:2:1); Tiludronat-Dinatrium 0.5 HO
ASK #24323	
Chemical Abstract Service Nr.	13392-28-4
Molgewicht	179.3018
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Rimantadin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(Adamantan-1-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(Adamantan-1-yl)ethyl]azan
ASK #24324	
Chemical Abstract Service Nr.	1501-84-4
Formelstamm	C12-H21-N . Cl-H
Molgewicht	215.7628

Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Rimantadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(Adamantan-1-yl)ethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(Adamantan-1-yl)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #24325	
Chemical Abstract Service Nr.	97519-39-6
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₂ N ₄ O ₆ S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	410.4249
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftibuten
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4-carboxybut-2-enamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4-carboxybut-2-enamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #24327	
Chemical Abstract Service Nr.	96487-37-5
Molgewicht	336.3877
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nuvenzepin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	11-(1-Methyl-4-piperidylcarbonyl)-11 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-5(6 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	JQDLV
ASK #24328	
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂ . Cl-H
Molgewicht	372.8486
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nuvenzepinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	11-(1-Methyl-4-piperidylcarbonyl)-11 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-5(6 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24329	
Chemical Abstract Service Nr.	81732-65-2
Molgewicht	367.44
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ N ₃ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Bambuterol
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; BAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)
ASK #24330	
Chemical Abstract Service Nr.	109543-76-2
Molgewicht	309.7448
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Romazarit
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-[2-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-1,3-oxazol-5-ylmethoxy]-2-methylpropansäure
ASK #24331	
Chemical Abstract Service Nr.	83647-97-6
Molgewicht	466.614
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Spirapril
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR30
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i>)-7-[(2 <i>S</i>)-2-[[[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino}propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carbonsäure
ASK #24332	
Chemical Abstract Service Nr.	200872-06-6
Formelstamm	C22-H30-N2-O5-S2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	521.0902
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ ClN ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Spiraprilhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.07/1766; Ph.Eur.2008,6.0/1766; GII; MAR30; Ph.Eur.2005,5.0/1766
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i>)-7-[(<i>S</i>)-2-[[[(<i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino}propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carbonsäure-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #24334	
Chemical Abstract Service Nr.	98410-36-7
Molgewicht	298.1711
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ Cl ₂ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Palatrigin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	6-(2,3-Dichlorphenyl)-3-imino-2-(propan-2-yl)-2,3-dihydro-1,2,4-triazin-5-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #24335	Synonym	6-(2,3-Dichlorphenyl)-5-imino-2-isopropyl-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylazan
	Chemical Abstract Service Nr.	98410-37-8
	Formelstamm	C12-H13-Cl2-N5 . C-H4-O3-S
	Molgewicht	394.2768
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ Cl ₂ N ₅ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Palatrinmesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L28,v.L18
	2. Bezeichnung	6-(2,3-Dichlorphenyl)-3-imino-2-(propan-2-yl)-2,3-dihydro-1,2,4-triazin-5-amin-methansulfonat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-(2,3-Dichlorphenyl)-5-imino-2-isopropyl-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylazan-methansulfonat (1:1)
ASK #24336	Chemical Abstract Service Nr.	36791-04-5
	Molgewicht	244.2047
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Ribavirin
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0,7.2; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2109; USMI10; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2011; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/2109; USAN; PHARMEUROPA15.1,21.4
	2. Bezeichnung	1- -D-Ribofuranosyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-carboxamid
ASK #24337	Chemical Abstract Service Nr.	105250-86-0
	Molgewicht	996.2259
	Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₃ N ₁₁ O ₁₀ S
	Vorzugsbezeichnung	Ebiratid
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	L-Methionyl-L-glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-D-lysyl- <i>N</i> -(8-aminooctyl)-L-phenylalaninamid- <i>S,S</i> -dioxid
ASK #24338	Formelstamm	C48-H73-N11-O10-S . 3(C2-H4-O2)
	Molgewicht	1176.3818
	Bruttoformel	C ₅₄ H ₈₅ N ₁₁ O ₁₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Ebiratidtriacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	L-Methionyl-L-glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-D-lysyl- <i>N</i> -(8-aminooctyl)-L-phenylalaninamid- <i>S,S</i> -dioxid-acetat (1:3)
ASK #24339	Chemical Abstract Service Nr.	87679-37-6
	Formelstamm	(C24-H33-N2-O5) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	430.5372

Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>aR</i> ,7 <i>aS</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[[[(1 <i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropyl]amino}propanoyl]octahydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	Trandolapril
Zitat Bezeichnung 3	BAN; GII; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0/2245; Trandolapril; PHARMEUROPA16.2/2245; EUTCT; Ph.Eur.2005,5.4/2245; USMI12; MAR31; CAS

ASK #24340

Chemical Abstract Service Nr.	81409-90-7
Molgewicht	451.6043
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cabergolin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1773; GII; Ph.Eur.2005,5.3/1773
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[[[3-Dimethylamino)propyl]- <i>N</i> -(ethylcarbamoyl)-6-(prop-2-en-1-yl)ergolin-8 -carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-7-Allyl-4,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-ylcarbonyl]-1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylharnstoff; 1-(6-Allylergolin-8 <i>beta</i> -ylcarbonyl)-1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylharnstoff

ASK #24341

Chemical Abstract Service Nr.	89838-96-0
Formelstamm	(C ₂₉ H ₂₉ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	454.5601
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Octimibat
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	8-(1,4,5-Triphenylimidazol-2-yloxy)octansäure

ASK #24342

Chemical Abstract Service Nr.	89839-10-1
Formelstamm	(C ₂₉ H ₂₉ N ₂ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	476.5419
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Octimibat-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	8-(1,4,5-Triphenyl-1 <i>H</i> -imidazol-2-yloxy)octansäure-Natriumsalz

ASK #24343

Chemical Abstract Service Nr.	113165-32-5
Molgewicht	609.7114
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₉ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Niguldipin
International Nonproprietary Name	INN.L32

ASK #24344	2. Bezeichnung	[3-(4,4-Diphenylpiperidino)propyl](methyl)[(S)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
	Chemical Abstract Service Nr.	102992-93-8
	Formelstamm	C36-H39-N3-O6 . Cl-H
	Molgewicht	646.1723
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₀ ClN ₃ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Niguldipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)		
ASK #24346	2. Bezeichnung	[3-(4,4-Diphenylpiperidino)propyl](methyl)[(S)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	78273-80-0
	Molgewicht	306.3999
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Roxatidin
	International Nonproprietary Name	INN.L26
ASK #24347	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[3-(Piperidinomethyl)phenoxy]propyl}glycolamid
	Chemical Abstract Service Nr.	97900-88-4
	Formelstamm	C17-H26-N2-O3 . Cl-H
	Molgewicht	342.8609
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Roxatidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)		
ASK #24348	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[3-(Piperidinomethyl)phenoxy]propyl}glycolamid-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	1843-05-6
	Molgewicht	326.4293
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Octabenzon
	International Nonproprietary Name	INN.L8
ASK #24350	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	[2-Hydroxy-4-(octyloxy)phenyl](phenyl)methanon
	Chemical Abstract Service Nr.	15793-40-5
	Molgewicht	281.4351
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N
	Vorzugsbezeichnung	Terodilin

International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>N</i> - <i>tert</i> -Butyl-4,4-diphenylbutan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>tert</i> -Butyl)(1-methyl-3,3-diphenylpropyl)azan
ASK #24351	
Chemical Abstract Service Nr.	260779-88-2
Molgewicht	483.9607
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ ClFN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cisaprid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/995; Ph.Eur.2008,6.0/0995; Ph.Eur.2005,5.0/0995; GII; USMI12
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{(<i>3R,4S</i>)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl]-2-methoxybenzamid 1 H ₂ O
ASK #24352	
Chemical Abstract Service Nr.	69430-24-6
Formelstamm	(C2-H6-O-Si)n
2. Bezeichnung	Cyclopolydimethylsiloxan
3. Bezeichnung	Cyclomethicon
ASK #24353	
Chemical Abstract Service Nr.	87729-89-3
Molgewicht	471.541
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₇ F ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Seganserin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	3-{2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryliden)piperidino]ethyl}-2-methyl-4- <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
ASK #24354	
Chemical Abstract Service Nr.	87071-17-8
Formelstamm	C29-H27-F2-N3-O . 2 Cl-H
Molgewicht	544.4629
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ Cl ₂ F ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Seganserindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	3-{2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryliden)piperidino]ethyl}-2-methyl-4- <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(2-{4-[Bis(4-fluorphenyl)methylen]-1-piperidiny]ethyl}-2-methyl-4H-pyrido[1,2-a]pyrimidin-4-on-dihydrochlorid
ASK #24355	
Chemical Abstract Service Nr.	82964-04-3
Molgewicht	357.3475

Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₃ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tolrestat
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)naphthalin-1-carbothioyl]sarcosin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6-Methoxy-N-methyl-5-trifluormethyl-1-thionaphthamido)essigsäure

ASK #24356

Chemical Abstract Service Nr.	28434-00-6
Molgewicht	302.4079
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₃
2. Bezeichnung	[(<i>S</i>)-2-Methyl-4-oxo-3-(prop-2-en-1-yl)cyclopent-2-en-1-yl][(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanecarboxylat]
3. Bezeichnung	Bioallethrin
Zitat Bezeichnung 3	PERKOW; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[(<i>S</i>)-3-Allyl-2-methyl-4-oxocyclopent-2-enyl][(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanecarboxylat]

ASK #24357

Chemical Abstract Service Nr.	92615-20-8
Molgewicht	293.4027
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Nafenodon
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(2-Dimethylaminoethyl)-2-phenyl-3,4-dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on

ASK #24358

Formelstamm	C20-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	329.8637
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Nafenodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(2-Dimethylaminoethyl)-2-phenyl-3,4-dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid

ASK #24360

Chemical Abstract Service Nr.	87626-55-9
Formelstamm	(C17-H11-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	280.2748
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mitoflaxon
International Nonproprietary Name	INN.L29

	2. Bezeichnung	(4-Oxo-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-8-yl)essigsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Flavon-8-essigsäure
ASK #24361	Chemical Abstract Service Nr.	63612-50-0
	Molgewicht	317.2207
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ F ₃ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nilutamid
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.2/2256
	2. Bezeichnung	5,5-Dimethyl-3-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]imidazolidin-2,4-dion
ASK #24364	Chemical Abstract Service Nr.	84845-57-8
	Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₁ N ₂ O ₆ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	288.2771
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Ritipenem
	International Nonproprietary Name	INN.L33
	2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-6-[(<i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(6 <i>S</i>)-2-Carbamoyloxymethyl-6-[(<i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-2-penem-3-carbonsäure
ASK #24365	Chemical Abstract Service Nr.	83625-35-8
	Molgewicht	488.613
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Amebucort
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17,21-diyl-21-acetat-17-butanoat
ASK #24366	Chemical Abstract Service Nr.	105102-22-5
	Molgewicht	427.3613
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ Cl ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Mometason
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	9,21-Dichlor-11 ,17-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9,21-Dichlor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-1,4-pregnadien-3,20-dion; (11beta,16alpha)-9,21-Dichlor-11,17-dihydroxy-16-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #24367

Chemical Abstract Service Nr.	83919-23-7
Molgewicht	521.4295
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ Cl ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(9,21-Dichlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Mometasonfuroat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(11beta,16alpha)-9,21-Dichloro-17-[(2-furanylcarbonyloxy)-11-hydroxy-16-methylpregna-14-dien-3,20-dion; Mometason-17-(2-furoat); 9,21-Dichlor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-1,4-pregnadien-3,20-dion-17-(2-furoat); Mometasonfuroat; 9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat); 9,21-Dichlor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion-17-(2-furoat)

ASK #24368

Chemical Abstract Service Nr.	104486-81-9
Formelstamm	2(C26-H43-O9) ⁻ Ca2+
Molgewicht	1039.3064
Bruttoformel	C ₅₂ H ₈₆ CaO ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Mupirocin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S)-3-[(2S,3S)-3-Hydroxybutan-2-yl]-oxiran-2-yl)methyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pseudomonsäure-Calciumsalz; 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #24369

Chemical Abstract Service Nr.	104713-75-9
Molgewicht	491.5357
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Barnidipin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	[(S)-1-Benzylpyrrolidin-3-yl](methyl)[(S)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #24370

Chemical Abstract Service Nr.	104757-53-1
Formelstamm	C27-H29-N3-O6 . Cl-H
Molgewicht	527.9966
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Barnidipinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung [(S)-1-Benzylpyrrolidin-3-yl](methyl)[(S)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid

ASK #24371

Chemical Abstract Service Nr. 65052-63-3
Formelstamm (C₁₄-H₁₄-N₅-O₅-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 397.4294
Bruttoformel C₁₄H₁₅N₅O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefetamet

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #24375

Chemical Abstract Service Nr. 50264-69-2
Formelstamm (C₁₅-H₉-Cl₂-N₂-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 321.1581
Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Lonidamin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung 1-(2,4-Dichlorbenzyl)-1*H*-indazol-3-carbonsäure

ASK #24377

Chemical Abstract Service Nr. 25154-80-7
Formelstamm (C₈-H₁₁-N-O₂)_n
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂
2. Bezeichnung Poly[butyl(2-cyanacrylat)]

ASK #24378

Chemical Abstract Service Nr. 98048-97-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 128947-97-7; 97825-24-6
Formelstamm (C₃₀-H₄₅-N-O₇-P)⁻ H⁺
Molgewicht 563.6625
Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P
Vorzugsbezeichnung Fosinopril
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 MAR29

ASK #24379	
2. Bezeichnung	(2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-(2-((<i>R</i>)-[(1 <i>S</i>)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure
Chemical Abstract Service Nr.	88889-14-9
Formelstamm	(C30-H45-N-O7-P) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	585.6443
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₅ NNaO ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Fosinopril-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB6.8,7.0+5,8.0(2010-2016)/1751
2. Bezeichnung	(2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-(2-((<i>R</i>)-[(1 <i>S</i>)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #24381	
Chemical Abstract Service Nr.	81872-10-8
Formelstamm	(C22-H22-N-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	429.5523
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Zofenopril
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	BAN; MAR31
2. Bezeichnung	(4S)-1-[(2S)-3-Benzoylsulfanyl-2-methylpropanoyl]-4-phenylsulfanyl-L-prolin
ASK #24382	
Chemical Abstract Service Nr.	81938-43-4
Formelstamm	2(C22-H22-N-O4-S2) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	897.1668
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₄ CaN ₂ O ₈ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Zofenopril-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	(4S)-1-[(2S)-3-Benzoylsulfanyl-2-methylpropanoyl]-4-phenylsulfanyl-L-prolin-Calciumsalz (2:1)
ASK #24383	
Chemical Abstract Service Nr.	90104-48-6
Molgewicht	332.3975
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Doreptid
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	L-Prolyl-(D-2-amino-2-phenylbutanoyl)glycinamid
ASK #24384	
Chemical Abstract Service Nr.	99283-10-0
Formelstamm	C639-H1007-N171-O196-S8 - 4[H]

Molgewicht	14473.3492
Bruttoformel	C ₆₃₉ H ₁₀₀₃ N ₁₇₁ O ₁₉₆ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Molgramostim
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN; ROMP2011; MAR2010; USAN; AAN; CAS
2. Bezeichnung	APARSPSPST QPWEHVNAIQ EARRLLNLSR DTAAEMNETV EVISEMFDLQ EPTCLQTRLE LYKQGLRGSL TKLKGPLTMM ASHYKQHCPP TPETSCATQI ITFESFKENL KDFLLVIPFD CWEPVQE, 54,96:88,121-Bis(disulfid), produziert von rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen

ASK #24385

Chemical Abstract Service Nr.	110629-41-9
Molgewicht	445.5566
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Elbanizin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethyl}-2,6-dimethyl-3-nitropyridin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethyl](2,6-dimethyl-3-nitro-4-pyridyl)azan

ASK #24386

Formelstamm	C26-H31-N5-O2 . 3 Cl-H
Molgewicht	554.9395
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ Cl ₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Elbanizintrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethyl}-2,6-dimethyl-3-nitropyridin-4-amin-trihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethyl](2,6-dimethyl-3-nitro-4-pyridyl)azan-trihydrochlorid

ASK #24388

Chemical Abstract Service Nr.	72479-26-6
Molgewicht	455.3994
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Fenticonazol
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfanyl)benzyloxy]ethyl}imidazol

ASK #24389

Chemical Abstract Service Nr.	73151-29-8
Formelstamm	C24-H20-Cl2-N2-O-S . H-N-O3
Molgewicht	518.4122

Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₁ Cl ₂ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfanyl)benzyloxy]ethyl}imidazol-nitrat (1:1)
3. Bezeichnung	Fenticonazolnitrat
Zitat Bezeichnung 3	Fenticonazolnitrat; GII; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/1211; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00/1211; Ph.Eur.2008,6.0/1211

ASK #24390

Chemical Abstract Service Nr.	97870-25-2
Molgewicht	398.5582
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Mespironon[7-MeS]
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	15 ,16 -Methylen-7 -methylsulfanyl-3-oxo-17 -pregna-1,4-dien-21,17-carbolacton

ASK #24391

Chemical Abstract Service Nr.	84245-13-6
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₂ -N ₅ -O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	277.2125
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₅ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ganciclovir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(1,3-dihydroxypropan-2-yloxy)methyl]-1 <i>H</i> -purin-6(9 <i>H</i>)-on-Natriumsalz

ASK #24392

Chemical Abstract Service Nr.	76596-57-1
Molgewicht	263.1316
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ BrN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Broxaterol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(3-Brom-1,2-oxazol-5-yl)-2-(<i>tert</i> -butylamino)ethanol

ASK #24393

Chemical Abstract Service Nr.	76596-58-2
Formelstamm	C ₉ -H ₁₅ -Br-N ₂ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	299.5925
Bruttoformel	C ₉ H ₁₆ BrClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Broxaterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(3-Brom-1,2-oxazol-5-yl)-2-(<i>tert</i> -butylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #24394

Chemical Abstract Service Nr.	58066-85-6
	93597-88-7

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 407.568

Bruttoformel C₂₁H₄₆NO₄P

Vorzugsbezeichnung Miltefosin

**International
Nonproprietary Name** INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2018; GSBL; NCI.Dict; ATC-DE; Orph.Desig.:EU/3/02/104,05/282,08/567; NCI.Thesaurus; MAR2018; IGS; EUTCT; ChemSpider; AdisInsight; Pharmavista; PubChem; GIL

2. Bezeichnung Hexadecyl[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N,N-Trimethyl-4-oxo-3,5-dioxa-4lambda(5)-phosphahenicosan-1-aminium-4-olat; 2-[[[(Hexadecyloxy)hydroxyphosphinyl]oxy]-N,N,N-trimethylethanaminiumhydroxid-Zwitterion; O-Hexadecylphosphocholin; O-Hexadecyl-O-(2-trimethylammonioethyl)phosphat; Hexadecyl[2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; Hexadecylphosphocholin

ASK #24396

Chemical Abstract Service Nr. 68475-40-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 69046-12-4

Molgewicht 367.4631

Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Cipropriid

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung N-[1-(Cyclopropylmethyl)pyrrolidin-2-ylmethyl]-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[[1-(Cyclopropylmethyl)-2-pyrrolidinyl]methyl]-5-sulfamoyl-o-anisamid

ASK #24399

Chemical Abstract Service Nr. 1092-46-2

Molgewicht 291.4284

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Ketocain

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 1-(2-{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)butan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-{2-[(Diisopropylamino)ethoxy]phenyl}butan-1-on

ASK #24400

Chemical Abstract Service Nr. 53597-27-6

Formelstamm (C₂₅H₁₈N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 381.4233

Bruttoformel C₂₅H₁₉NO₃

Vorzugsbezeichnung Fendosal

International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-(2-phenyl-4,5-dihydro-3 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>]indol-3-yl)benzoesäure
ASK #24402	
Chemical Abstract Service Nr.	60662-19-3
Molgewicht	447.5725
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nilprazol
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	2-(4-[[1-(3-Oxo-3-phenylpropyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]methyl]piperazin-1-yl)- <i>N</i> -(propan-2-yl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{4-[1-(2-Benzoyl-ethyl)benzimidazol-2-ylmethyl]piperazin-1-yl}- <i>N</i> -isopropylacetamid
ASK #24404	
Chemical Abstract Service Nr.	60719-82-6
Molgewicht	255.7405
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alaproclat
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	[2-(4-Chlorbenzyl)propan-2-yl][(<i>RS</i>)-2-aminopropanoat]
ASK #24405	
Chemical Abstract Service Nr.	65184-10-3
Molgewicht	454.5221
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Teoprolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	7-(3-[[2-Hydroxy-3-(2-methyl-1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)propyl]amino]butyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #24406	
Chemical Abstract Service Nr.	60662-18-2
Molgewicht	409.9053
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Eniclobrat
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(3-Pyridylmethyl){(<i>RS</i>)-2-[4-(4-chlorbenzyl)phenoxy]-2-methylbutanoat}
ASK #24407	
Chemical Abstract Service Nr.	70724-25-3
Molgewicht	360.4076
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₄ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Carbazeran
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[1-(6,7-Dimethoxyphthalazin-1-yl)-4-piperidyl](ethylcarbamat)
ASK #24410	
Chemical Abstract Service Nr.	70801-02-4
Molgewicht	450.4954
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ F ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Flutrolin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-[8-Fluor-5-(4-fluorphenyl)-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-2-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-ol
ASK #24411	
Chemical Abstract Service Nr.	66887-96-5
Molgewicht	557.5924
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₃ N ₅ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Propikacin
International Nonproprietary Name	INNv.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(2,6-diamino-2,6-didesoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy- <i>N</i> ¹ -[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-D-streptamin
ASK #24412	
Chemical Abstract Service Nr.	125110-14-7
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₃ -N ₅ -O ₇ -S ₂)2 ⁻ 2H ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	507.4954
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₅ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-ethenyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cefixim (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Cefixim 3 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cefixim ' ; Cefixim 3 HO; (7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-vinyl-3-cephem-4-carbonsäure 3 HO
ASK #24413	
Chemical Abstract Service Nr.	40759-33-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -Cl ₂ -N ₂)+ Br ⁻
Molgewicht	370.0712
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ BrCl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Noliniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dichloranilino)chinoliziniumbromid

ASK #24416

Chemical Abstract Service Nr.	65776-67-2
Molgewicht	279.3315
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Afurolol
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	7-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)isobenzofuran-1(3H)-on; 7-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)phthalid

ASK #24417

Chemical Abstract Service Nr.	55104-39-7
Formelstamm	C15-H21-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	315.7925
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Afurololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	7-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid

ASK #24418

Chemical Abstract Service Nr.	60986-89-2
Molgewicht	250.7207
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Clofurac
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	5-Chlor-6-cyclohexyl-1-benzofuran-2(3 <i>H</i>)-on

ASK #24421

Chemical Abstract Service Nr.	93413-69-5
Molgewicht	277.4018
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Venlafaxin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(1 <i>R</i>)-2-Dimethylamino-1-(4-methoxyphenyl)ethyl]cyclohexan-1-ol

ASK #24422

Chemical Abstract Service Nr.	99300-78-4
Formelstamm	C17-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	313.8627
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Venlafaxinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)	
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.5/2119; Ph.Eur.2008,6.0/2119
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(1 <i>R</i>)-2-Dimethylamino-1-(4-methoxyphenyl)ethyl]cyclohexan-1-ol-hydrochlorid
ASK #24423	
Chemical Abstract Service Nr.	98323-83-2
Molgewicht	374.4754
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Carmoxirol
International Nonproprietary Name INN.L30	
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-1-pyridyl)butyl]indol-5-carbonsäure
ASK #24424	
Formelstamm	C24-H26-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	410.9364
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Carmoxirolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L30)	
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-1-pyridyl)butyl]indol-5-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #24427	
Chemical Abstract Service Nr.	1541-19-1
Molgewicht	171.2368
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ NO ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(cyclohexylcarbamat)
ASK #24428	
Chemical Abstract Service Nr.	40948-30-9
Molgewicht	206.2841
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Dimethylaminopropyl)benzamid
ASK #24429	
Molgewicht	308.5019
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₆ N ₂ O
2. Bezeichnung	1,11-Bis(pyrrolidin-1-yl)undecan-1-on
ASK #24430	
Molgewicht	320.3452
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimobendan[<i>O</i> -desmethyl]
International Nonproprietary Name (INN.L22)	
2. Bezeichnung	6-[2-(4-Hydroxyphenyl)benzimidazol-5-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #24431	

Chemical Abstract Service Nr.	77469-70-6
Formelstamm	C18-H16-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht	356.8062
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimobendan[O-desmethyl]hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	6-[2-(4-Hydroxyphenyl)benzimidazol-5-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24432	
Chemical Abstract Service Nr.	84243-58-3
Molgewicht	240.2606
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Imazodan
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	6-[4-(Imidazol-1-yl)phenyl]-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #24433	
Chemical Abstract Service Nr.	105219-56-5
Molgewicht	455.9604
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ ClN ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Apafant
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-[4-(2-Chlorphenyl)-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin-2-yl]-1-morpholinopropan-1-on
ASK #24434	
Chemical Abstract Service Nr.	105182-45-4
Molgewicht	195.1903
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ FNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Fluparoxan
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(3 <i>aS</i> ,9 <i>aS</i>)-5-Fluor-2,3,3 <i>a</i> ,9 <i>a</i> -tetrahydro-1 <i>H</i> -[1,4]benzodioxino[2,3- <i>c</i>]pyrrol
ASK #24435	
Formelstamm	C10-H10-F-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	231.6512
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ ClFNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Fluparoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(3 <i>aS</i> ,9 <i>aS</i>)-5-Fluor-2,3,3 <i>a</i> ,9 <i>a</i> -tetrahydro-1 <i>H</i> -[1,4]benzodioxino[2,3- <i>c</i>]pyrrol-hydrochlorid
ASK #24437	

Chemical Abstract Service Nr.	24321-12-8
Formelstamm	(C3-H6-N-O2-(35)S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	124.0622
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	(³⁵ S)Cystein
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-(³⁵ S)sulfanylpropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-((35)S)Cystein
ASK #24438	
Chemical Abstract Service Nr.	5355-44-2
Formelstamm	(C6-H10-N2-O4-(35)S2) ²⁻ 2H ⁺
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	(³⁵ S)Cystin
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	3,3'-(³⁵ S ₂)Disulfanylbis[(2 <i>R</i>)-2-aminopropansäure]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-((35)S)Cystin
ASK #24441	
2. Bezeichnung	3- <i>tert</i> -Butyl-((2)),4,7b,(11)-di,(tri),((tetra))hydroxy-8-methyl-2,3,10a,11-tetrahydro-1 <i>H</i> ,6a <i>H</i> ,7b <i>H</i> -1,7a-(epoxymethano)cyclopenta[<i>c</i>]furo[2,3- <i>b</i>]furo[3',2':3,4]cyclopenta[1,2- <i>d</i>]furan-5,9,12(4 <i>H</i> ,8 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	Ginkgolid A - Ginkgolid B - Ginkgolid C (x:y:z)
Zitat	
Bezeichnung	ROMP9
3	
ASK #24442	
Chemical Abstract Service Nr.	15291-75-5
Molgewicht	408.3992
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₉
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,6a <i>R</i> ,7a <i>R</i> ,7b <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,11a <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -Butyl-4,7b-dihydroxy-8-methyl-2,3,10a,11-tetrahydro-1 <i>H</i> ,6a <i>H</i> ,7b <i>H</i> -1,7a-(epoxymethano)cyclopenta[<i>c</i>]furo[2,3- <i>b</i>]furo[3',2':3,4]cyclopenta[1,2- <i>d</i>]furan-5,9,12(4 <i>H</i> ,8 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	Ginkgolid A
Zitat	
Bezeichnung	ROMP9
3	
ASK #24443	

	Chemical Abstract Service Nr.	15291-77-7
	Molgewicht	424.3986
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₁₀
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,6a <i>R</i> ,7a <i>R</i> ,7b <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,11a <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butyl-4,7b,11-trihydroxy-8-methyl-2,3,10a,11-tetrahydro-1 <i>H</i> ,6a <i>H</i> ,7b <i>H</i> -1,7a-(epoxymethano)cyclopenta[<i>c</i>]furo[2,3- <i>b</i>]furo[3',2':3,4]cyclopenta[1,2- <i>d</i>]furan-5
	3. Bezeichnung	Ginkgolid B
	Zitat Bezeichnung 3	ROMP9
ASK #24444		
	Chemical Abstract Service Nr.	15291-76-6
	Molgewicht	440.398
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₁₁
	2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,6a <i>R</i> ,7a <i>R</i> ,7b <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,11a <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butyl-2,4,7b,11-tetrahydroxy-8-methyl-2,3,10a,11-tetrahydro-1 <i>H</i> ,6a <i>H</i> ,7b <i>H</i> -1,7a-(epoxymethano)cyclopenta[<i>c</i>]furo[2,3- <i>b</i>]furo[3',2':3,4]cyclopenta[1,2- <i>a</i>]
	3. Bezeichnung	Ginkgolid C
	Zitat Bezeichnung 3	ROMP9
ASK #24445		
	Chemical Abstract Service Nr.	70374-39-9
	Molgewicht	371.8192
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ ClN ₃ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lornoxicam
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR30; GII; USMI12
	2. Bezeichnung	6-Chlor-4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)-2 <i>H</i> -1 ⁶ -thieno[2,3- <i>e</i>][1,2]thiazin-3-carboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Chlor-4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo- <i>N</i> -(2-pyridyl)-2 <i>H</i> -1lambda(6)-thieno[2,3- <i>e</i>][1,2]thiazin-3-carboxamid
ASK #24450		
	Chemical Abstract Service Nr.	14679-73-3
	Molgewicht	232.2386
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Todralazin

International Nonproprietary Name	INNv.L26
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	Ethyl[2-(phthalazin-1-yl)hydrazincarboxylat]
ASK #24451	
Chemical Abstract Service Nr.	3778-76-5
Formelstamm	C11-H12-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht	268.6995
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Todralazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L26)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	Ethyl[2-(phthalazin-1-yl)hydrazincarboxylat]-hydrochlorid
ASK #24455	
Chemical Abstract Service Nr.	39978-42-2
Molgewicht	336.2801
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Nifurzid
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5-Nitro- <i>N</i> -[3-(5-nitrofuran-2-yl)prop-2-en-1-yliden]thiophen-2-carbohydrazid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Nitro-2'-[3-(5-nitro-2-furyl)allyliden]thiophen-2-carbohydrazid
ASK #24459	
Chemical Abstract Service Nr.	7440-67-7
Molgewicht	91.224
Bruttoformel	Zr
2. Bezeichnung	Zirconium
Zitat Bezeichnung 2	USMI10; EUTCT; ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Zirconium, elementar
ASK #24460	
Chemical Abstract Service Nr.	58757-61-2
Molgewicht	247.4189
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₉ N
Vorzugsbezeichnung	Trimexilin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -[(2,4,6-Trimethylphenyl)methyl]heptan-2-amin

ASK #24461	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-(Heptan-2-yl)(2,4,6-trimethylbenzyl)azan
ASK #24464	Formelstamm	C17-H29-N . Cl-H
	Molgewicht	283.8798
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Trimexilinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
ASK #24472	2. Bezeichnung	(RS)-N-[(2,4,6-Trimethylphenyl)methyl]heptan-2-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-(Heptan-2-yl)(2,4,6-trimethylbenzyl)azan-hydrochlorid
ASK #24473	Chemical Abstract Service Nr.	37552-33-3
	Molgewicht	1028.165
	Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₁ N ₁₃ O ₁₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Argipressin[des-Gly-NH ₂]
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
ASK #24474	2. Bezeichnung	8-L-Arginin-9-desglycinamidvasopressin
	Chemical Abstract Service Nr.	16320-04-0
	Molgewicht	308.4141
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Gestrinon
ASK #24475	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,9,11-trien-20-in-3-on
	Chemical Abstract Service Nr.	65389-08-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	136084-03-2; 64658-71-5; 67000-54-8; 70936-42-4
	Formelstamm	3(C9-H6-N-O) ⁻ (111)In3+ (M = 543.4002 g/mol)
ASK #24476	Molgewicht	547.268
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₁₈ InN ₃ O ₃
	2. Bezeichnung	(OC-6-21)-Tris(chinolin-8-olato- N, O)(¹¹¹ In)indium
	3. Bezeichnung	Chinolin-8-ol-(¹¹¹ In)Indium()-Salz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
ASK #24477	Synonym	8-Hydroxychinolin-((111)In)Indium(III)-Salz; [(111)In]Indiumoxinat-Lösung; Indium-111-Oxin; ((111)In)Indiumtri(8-chinolinolat); [(111)In]Indium(III)-oxinat; 8-Hydroxychinolin-Indium-111-Komplex; Indium-[(111)In]-Oxinat; [(111)In]Indiumoxinat

Chemical Abstract Service Nr.	67542-41-0
Molgewicht	254.2856
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Imuracetam
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1,3-Bis(2-oxopyrrolidin-1-yl)harnstoff
ASK #24475	
Chemical Abstract Service Nr.	76600-30-1
Molgewicht	278.3501
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nosantin
International Nonproprietary Name	INNv.L55
2. Bezeichnung	<i>erythro</i> -9-[1-(1-Hydroxyethyl)heptyl]-1,9-dihydropurin-6-on
ASK #24476	
Chemical Abstract Service Nr.	52994-25-9
Molgewicht	425.8865
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Glicondamid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1-{4-[2-(5-Chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]phenylsulfonyl}-3-methylharnstoff
ASK #24478	
Chemical Abstract Service Nr.	50516-43-3
Molgewicht	340.4162
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nofecainid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	3-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-2-phenyl-2 <i>H</i> -isoindol-1(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-2-phenylisoindolin-1-on
ASK #24479	
Chemical Abstract Service Nr.	70096-14-9
Formelstamm	C20-H24-N2-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	456.4883
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Nofecainidfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	3-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-2-phenyl-2 <i>H</i> -isoindol-1(3 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-2-phenylisoindolin-1-on-fumarat (1:1)
ASK #24480		
	Chemical Abstract Service Nr.	52042-24-7
	Molgewicht	271.6969
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Diproxadol
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	2. Bezeichnung	6-Chlor-4-(2,3-dihydroxypropyl)-2-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #24481		
	Chemical Abstract Service Nr.	71827-56-0
	Molgewicht	289.7998
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Clemeprol
	International Nonproprietary Name	INNv.L47
	2. Bezeichnung	1-(3-Chlorphenyl)-3-dimethylamino-1-phenylpropan-2-ol
ASK #24482		
	Chemical Abstract Service Nr.	53780-00-0
	Formelstamm	C17-H20-Cl-N-O . Cl-H
	Molgewicht	326.2607
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ Cl ₂ NO
	Vorzugsbezeichnung	Clemeprolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INNv.L47)
	2. Bezeichnung	1-(3-Chlorphenyl)-3-dimethylamino-1-phenylpropan-2-ol-hydrochlorid
ASK #24483		
	Chemical Abstract Service Nr.	72432-10-1
	Molgewicht	219.2365
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Aniracetam
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	1-(4-Methoxybenzoyl)-2-pyrrolidon
ASK #24485		
	Chemical Abstract Service Nr.	69388-79-0
	Molgewicht	347.384
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ NO ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulbactampivoxil

International Nonproprietary Name	INN.L21,v.L44
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(3 <i>S</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-dimethyl-1,1-dioxo-1lambda(6)-penam-3-carboxylat]
ASK #24486	
Chemical Abstract Service Nr.	5741-22-0
Molgewicht	239.3107
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Moprolol
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(2-Methoxyphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Isopropylamino-3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol
ASK #24487	
Chemical Abstract Service Nr.	27058-84-0
Formelstamm	C13-H21-N-O3 . CI-H
Molgewicht	275.7717
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Moprololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(2-Methoxyphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Isopropylamino-3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #24488	
Chemical Abstract Service Nr.	62882-99-9
Molgewicht	217.2901
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tinazolin
International Nonproprietary Name	INNv.L39
2. Bezeichnung	3-(4,5-Dihydroimidazol-2-ylsulfanyl)indol
ASK #24489	
Chemical Abstract Service Nr.	55107-60-3
Formelstamm	C11-H11-N3-S . CI-H
Molgewicht	253.7511
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ ClN ₃ S

Vorzugsbezeichnung	Tinazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L39)
2. Bezeichnung	3-(4,5-Dihydroimidazol-2-ylsulfanyl)indol-hydrochlorid
ASK #24490	
Chemical Abstract Service Nr.	13909-09-6
Molgewicht	247.7218
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Semustin
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	1-(2-Chlorethyl)-3-(4-methylcyclohexyl)-1-nitrosoharnstoff
ASK #24492	
Chemical Abstract Service Nr.	74863-84-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	169554-65-8; 172902-92-0; 78238-51-4
Formelstamm	(C23-H35-N6-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	508.6341
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ N ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Argatroban
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; Hager2011; (JAN); ATC-DE; Clarke; (USAN); KEGG.C04931; MAR2012; GII; ROMP2012; MeSH; BAN; EUTCT; ATC
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-{ <i>N</i> ² -[(3 <i>RS</i>)-3-methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-8-sulfonyl]-L-arginyl}piperidin-2-carbonsäure (3'' <i>R</i> :3'' <i>S</i> = 60:40 bis 70:30)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-((<i>S</i>)-N(2)-{[(<i>RS</i>)-1,2,3,4-tetrahydro-3-methyl-8-chinoly]sulfonyl}-L-arginyl)pipecolinsäure; MPQA; MQPA; (2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-{N(2)-[(<i>RS</i>)-3-methyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-chinoly]sulfonyl}-L-arginyl}piperidin-2-carbonsäure; Argipidin; (2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-[N(2)-(3-methyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-chinolinsulfonyl)-L-arginyl]-2-piperidincarbonsäure; (2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-[N(2)-(1,2,3,4-tetrahydro-3-methyl-8-chinoly]sulfonyl)-L-arginyl]-2-piperidincarbonsäure; MMTQAP
ASK #24497	
Chemical Abstract Service Nr.	66778-36-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37612-13-8
Molgewicht	352.4699
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Encainid
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Methoxy-2'-[2-(1-methyl-2-piperidyl)ethyl]benzanilid
ASK #24498	
Chemical Abstract Service Nr.	66794-74-9
Formelstamm	C22-H28-N2-O2 . Cl-H

	Molgewicht	388.9309
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Encainidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L19)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Methoxy-2'-[2-(1-methyl-2-piperidyl)ethyl]benzanilid-hydrochlorid
ASK #24499	Chemical Abstract Service Nr.	38957-41-4
	Molgewicht	239.271
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Emorfazon
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	4-Ethoxy-2-methyl-5-morpholinopyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #24500	Chemical Abstract Service Nr.	71048-87-8
	Molgewicht	437.5711
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Levonantradol
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	{(6 <i>S</i> ,6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-9-Hydroxy-6-methyl-3-[(<i>R</i>)-5-phenylpentan-2-yloxy]-5,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -octahydrophenanthridin-1-yl}acetat
ASK #24501	Chemical Abstract Service Nr.	70222-86-5
	Formelstamm	C27-H35-N-O4 . Cl-H
	Molgewicht	474.032
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Levonantradolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	2. Bezeichnung	{(6 <i>S</i> ,6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-9-Hydroxy-6-methyl-3-[(<i>R</i>)-5-phenylpentan-2-yloxy]-5,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -octahydrophenanthridin-1-yl}acetat-hydrochlorid
ASK #24502	Chemical Abstract Service Nr.	55313-67-2
	Molgewicht	406.9892
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₅ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pipramadol
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	2-[1-(2-Chlorphenethyl)-4-hydroxy-4-piperidyl]- <i>N</i> -cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropanamid
ASK #24503	Chemical Abstract Service Nr.	66834-24-0

	Molgewicht	305.4167
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₃
	Vorzugsbezeichnung	Cianopramin
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	5-(3-Dimethylaminopropyl)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-3-carbonitril
ASK #24504	Chemical Abstract Service Nr.	78218-09-4
	Molgewicht	232.2353
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Dazoxiben
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	4-[2-(Imidazol-1-yl)ethoxy]benzoesäure
ASK #24505	Chemical Abstract Service Nr.	74226-22-5
	Formelstamm	C12-H12-N2-O3 . Cl-H
	Molgewicht	268.6962
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Dazoxibenhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	4-[2-(Imidazol-1-yl)ethoxy]benzoesäure-hydrochlorid
ASK #24506	Chemical Abstract Service Nr.	76612-20-9
	Molgewicht	292.7607
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lortalamin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>aR</i> ,10 <i>R</i> ,10 <i>aS</i>)-8-Chlor-2-methyl-1,2,3,4,10,10 <i>a</i> -hexahydro-4 <i>a</i> ,10-iminoethano-4 <i>aH</i> -chromeno[3,2- <i>c</i>]pyridin-12-on
ASK #24507	Chemical Abstract Service Nr.	65655-59-6
	Molgewicht	396.4794
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Pacrinolol
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	(-)-3-[4-(3-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-2-hydroxypropoxy)phenyl]but-2-enitril
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Crinolol
ASK #24508		

Chemical Abstract Service Nr.	56824-20-5
Molgewicht	305.3673
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₇ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Amiprilose
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	3- <i>O</i> -(3-Dimethylaminopropyl)-1,2- <i>O</i> -(propan-2,2-diyl)- β -D-glucofuranose
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,2- <i>O</i> -Isopropyliden-3- <i>O</i> -(3-dimethylaminopropyl)- α -D-glucofuranose
ASK #24509	
Chemical Abstract Service Nr.	60414-06-4
Formelstamm	C ₁₄ -H ₂₇ -N-O ₆ . Cl-H
Molgewicht	341.8282
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₈ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Amiprilosehydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	3- <i>O</i> -(3-Dimethylaminopropyl)-1,2- <i>O</i> -(propan-2,2-diyl)- β -D-glucofuranose-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,2- <i>O</i> -Isopropyliden-3- <i>O</i> -(3-dimethylaminopropyl)- α -D-glucofuranose-hydrochlorid
ASK #24510	
Chemical Abstract Service Nr.	56518-41-3
Molgewicht	339.1878
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ BrN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brodinoprim
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-[(4-Brom-3,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-Brom-3,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)
ASK #24512	
Chemical Abstract Service Nr.	56576-83-1
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₈ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	336.235
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Edoxudin-5'-monophosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy-5- <i>O</i> -phosphono- β -D-ribofuranosyl)-5-ethylpyrimidin-2,4-(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-Desoxy-5-ethyluridin-5'-monophosphat

ASK #24513

Chemical Abstract Service Nr.	138-56-7
Molgewicht	388.4574
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Trimethobenzamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(2-Dimethylaminoethoxy)benzyl]-3,4,5-trimethoxybenzamid

ASK #24514

Chemical Abstract Service Nr.	554-92-7
Formelstamm	C21-H28-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	424.9184
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Trimethobenzamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(2-Dimethylaminoethoxy)benzyl]-3,4,5-trimethoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #24515

Chemical Abstract Service Nr.	69014-14-8
Molgewicht	312.4176
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiotidin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-[2-({2-[(diaminomethyliden)amino]-1,3-thiazol-4-yl)methylsulfanyl}ethyl)-3-methylguanidin

ASK #24523

Chemical Abstract Service Nr.	68797-29-5
Molgewicht	421.0158
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pipradimadol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	2-[1-(2-Chlorphenethyl)-4-hydroxy-4-piperidyl]- <i>N</i> -cyclohexyl- <i>N</i> ,2-dimethylpropanamid

ASK #24525

Chemical Abstract Service Nr.	75706-12-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	210165-51-8
Molgewicht	270.2073
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Leflunomid

International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.7/2330; Ph.Eur.2008,6.0/2330; GII
2. Bezeichnung	5-Methyl- <i>N</i> -[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-oxazol-4-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Methyl-4'-trifluormethyl-1,2-oxazol-4-carboxanilid
ASK #24527	
Chemical Abstract Service Nr.	84294-96-2
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₆ F-N ₄ O ₃) ⁻ H ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	347.3418
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enoxacin 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-Ethyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure 1.5 H ₂ O
ASK #24528	
Chemical Abstract Service Nr.	56219-57-9
Molgewicht	368.8949
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Arildon
International Nonproprietary Name	INNv.L38
2. Bezeichnung	4-[6-(2-Chlor-4-methoxyphenoxy)hexyl]heptan-3,5-dion
ASK #24529	
Chemical Abstract Service Nr.	79855-88-2
Molgewicht	405.4895
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trequinsin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	9,10-Dimethoxy-3-methyl-2-[(2,4,6-trimethylphenyl)imino]-6,7-dihydro-2 <i>H</i> -pyrimido[6,1- <i>a</i>]isochinolin-4(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Mesitylimino-9,10-dimethoxy-3-methyl-2,3,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrimido[6,1- <i>a</i>]isochinolin-4-on
ASK #24530	
Chemical Abstract Service Nr.	78416-81-6
Formelstamm	C ₂₄ H ₂₇ N ₃ O ₃ . Cl-H
Molgewicht	441.9504
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trequinsinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)

ASK #24531	2. Bezeichnung	9,10-Dimethoxy-3-methyl-2-[(2,4,6-trimethylphenyl)imino]-6,7-dihydro-2 <i>H</i> -pyrimido[6,1- <i>a</i>]isochinolin-4(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Mesitylimino-9,10-dimethoxy-3-methyl-2,3,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrimido[6,1- <i>a</i>]isochinolin-4-on-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	69900-72-7
ASK #24532	Formelstamm	(C ₂₃ H ₃₇ O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	378.5454
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Trimoprostil
ASK #24533	International Nonproprietary Name	INN.L23
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(<i>E</i> -3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-3-methyl-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
ASK #24534	Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-15-Hydroxy-11alpha,16,16-trimethyl-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure
	Chemical Abstract Service Nr.	73-31-4
	Molgewicht	232.2783
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂
ASK #24535	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(5-Methoxy-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]acetamid
	3. Bezeichnung	Melatonin
	Zitat Bezeichnung 3	MAR28; USMI10
	Chemical Abstract Service Nr.	71767-13-0
ASK #24536	Molgewicht	1608.3272
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₀ I ₆ N ₆ O ₁₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Iotasul
	International Nonproprietary Name	INN.L20
ASK #24537	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	5,5'-(3,3'-Sulfandiyl)diopropanamido]bis[<i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod- <i>N,N</i> -dimethylisophthalamid]
	Chemical Abstract Service Nr.	71195-57-8
	Molgewicht	173.2542
ASK #24538	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N
	Vorzugsbezeichnung	Bicifadin
	International Nonproprietary Name	INN.L43
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(<i>p</i> -Tolyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan

Chemical Abstract Service Nr.	66504-75-4
Formelstamm	C12-H15-N . Cl-H
Molgewicht	209.7151
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Bicifadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(<i>p</i> -Tolyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-hydrochlorid
ASK #24538	
Chemical Abstract Service Nr.	67121-76-0
Molgewicht	309.3806
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ FN ₃
Vorzugsbezeichnung	Fluperlapin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	3-Fluor-6-(4-methylpiperazin-1-yl)-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>]azepin
ASK #24539	
Chemical Abstract Service Nr.	77519-25-6
Molgewicht	284.3745
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dexetozolin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	Ethyl{[(<i>Z</i> - <i>S</i>)-3-methyl-4-oxo-5-piperidino-1,3-thiazolidin-2-yliden]acetat}
ASK #24540	
Chemical Abstract Service Nr.	65429-87-0
Molgewicht	345.4757
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Spirendolol
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4'-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)spiro[cyclohexan-1,2'-indan]-1'-on
ASK #24541	
Chemical Abstract Service Nr.	81801-12-9
Molgewicht	339.3868
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Xamoterol
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(2-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-(4-hydroxyphenoxy)propyl]amino)ethyl)morpholin-4-carboxamid
ASK #24542	

Chemical Abstract Service Nr.	90730-93-1
Formelstamm	2(C16-H25-N3-O5) . C4-H4-O4
Molgewicht	794.8458
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₄ N ₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Xamoterolhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(2-[[<i>(2R)</i> -2-Hydroxy-3-(4-hydroxyphenoxy)propyl]amino]ethyl)morpholin-4-carboxamid-[(<i>2E</i>)-but-2-endoat] (2:1)
ASK #24543	
Chemical Abstract Service Nr.	73764-72-4
Molgewicht	534.6415
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₄ O ₅
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-1,3-diyldibenzoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Eptamestrol; Etamestrol
ASK #24545	
Chemical Abstract Service Nr.	67040-53-3
Molgewicht	583.7785
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tiprostanid
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	(4-Benzamidophenyl){7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-(2-hydroxy-2-methylheptylsulfanyl)-5-oxocyclopentyl]heptanoat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Benzamidophenyl)(11alpha,15-dihydroxy-15-methyl-9-oxo-13-thiaprostan-1-oat)
ASK #24548	
Chemical Abstract Service Nr.	61036-62-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	95508-19-3
Vorzugsbezeichnung	Teicoplanin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	BAN; Ph.Eur.2008,6.3/2358; CAS; SGK; MAR2010; Hager2008; PHARMEUROPA18.4; Eur.Ph.2008,6.3,6.6; ROMP2011; AAN; Eur.Ph.2011,7.0; JP15-16(2006-2011); EUTCT; USAN; JAN; BP2010-2011
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>S</i> _a ,10 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>R</i>)-14-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-24-amino-15 ³ ,19 ² -dichlor-17 ⁴ -(2-[(4 <i>Z</i>)-dec-4-enamido]-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-, 17 ⁴ -(2-desoxy-2-(8-methylnonanamido)- -D-glucopyranosyloxy)-, 17 ⁴ -(2-decanamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-, 17 ⁴ -(2-desoxy-2-[(8 -)8-methyldecanamido]- -D-glucopyranosyloxy)- und 17 ⁴ -(2-desoxy-2-(9-methyldecanamido)- -D-glucopyranosyloxy)-8 ⁴ ,9 ⁴ ,25 ⁴ ,27 ⁵ -tetrahydroxy-9 ⁶ -(-D-mannopyranosyloxy)-2,5,12,23,29,31-hexaoso-16,18,26-trioxa-3,6,11,22,28,30-hexaaza-8,25,27(1,3), (1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>S</i> _a ,10 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>R</i>)-14-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-24-amino-15 ³ ,19 ² -dichlor-8 ⁴ ,9 ⁴ ,17 ⁴ ,25 ⁴ ,27 ⁵ -pentahydroxy-9 ⁶ -(-D-mannopyranosyloxy)-2,5,12,23,29,31-hexaoso-16,18,26-trioxa-3,6,11,22,28,30-hexaaza-8,25,27(1,3), (1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>S</i> _a ,10 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>R</i>)-14-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-24-amino-15 ³ ,19 ² -dichlor-8 ⁴ ,9 ⁴ ,17 ⁴ ,25 ⁴ ,27 ⁵ -hexahydroxy-2,5,12,23,29,31-hexaoso-16,18,26-trioxa-3,6,11,22,28,30-hexaaza-8,25,27(1,3), und verwandte Stoffe, Gemisch [(1)(3)(4)(5) je 0-20 %; (2) 35-55 %; (1)+(2)+(3)+(4)+(5) 80-100 %; (6)+(7) 0-15 %; andere 0-5 %]

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tecoplanin; Teicoplanin A, A, A, A, A, A und andere, Gemisch [A, A, A, A je 0-20 %; A 35-55 %; Summe A-Gruppe 80-100 %; Summe A-Gruppe 0-15 %; andere 0-5 %]; Teichomycin
ASK #24550	
Chemical Abstract Service Nr.	38234-21-8
Molgewicht	1153.2919
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₆ N ₁₆ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Fertirelin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid
ASK #24551	
Chemical Abstract Service Nr.	66002-66-2
Formelstamm	C55-H76-N16-O12 . x C2-H4-O2
Molgewicht	1213.3439
Bruttoformel	C ₅₇ H ₈₀ N ₁₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Fertirelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x)
ASK #24556	
Chemical Abstract Service Nr.	34148-01-1
Formelstamm	(C16-H18-Cl-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	278.7739
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Clidanac
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	6-Chlor-5-cyclohexylindan-1-carbonsäure
ASK #24557	
Chemical Abstract Service Nr.	78649-41-9
Molgewicht	777.0853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ I ₃ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Iomeprol
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GII; BAN; USAN
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylglycolamido)isophthalamid
ASK #24558	
Chemical Abstract Service Nr.	104383-17-7
Molgewicht	415.5241
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ FN ₃ O ₂ S

	Vorzugsbezeichnung	Sabeluzol
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-{4-[(1,3-Benzothiazol-2-yl)(methyl)amino]piperidino}-3-(4-fluorphenoxy)propan-2-ol
ASK #24559	Formelstamm	C22-H26-F-N3-O2-S . 2 Cl-H
	Molgewicht	488.446
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ Cl ₂ FN ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Sabeluzoldihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-{4-[(1,3-Benzothiazol-2-yl)(methyl)amino]piperidino}-3-(4-fluorphenoxy)propan-2-ol-dihydrochlorid
ASK #24560	Formelstamm	C2-H5-(15)N-O2
	Bruttoformel	C ₂ H ₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	(¹⁵ N)Glycin
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	Zitat Bezeichnung 1	IUPAC2004
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	((15)N)Aminoessigsäure
ASK #24561	Chemical Abstract Service Nr.	103946-15-2
	Molgewicht	408.2785
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Elnadipin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(4 <i>S</i>)-4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-5-(1,3,4-oxadiazol-2-yl)-1,4-dihydropyridin-3-carboxylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isopropyl[(<i>S</i>)-4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-5-(1,3,4-oxadiazol-2-yl)-1,4-dihydronicotinat]
ASK #24562	Chemical Abstract Service Nr.	107023-41-6
	Molgewicht	458.6102
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Pobilukast
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-(2-Carboxyethylsulfanyl)-2-hydroxy-3-[2-(8-phenyloctyl)phenyl]propansäure
ASK #24563	Chemical Abstract Service Nr.	35135-01-4
	Molgewicht	393.4788

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Benafentrin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -{4-[(4a <i>R</i> ,10b <i>S</i>)-1,2,3,4,4a,10b-Hexahydro-8,9-dimethoxy-2-methylbenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]phenyl}acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(<i>cis</i> -8,9-Dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl)acetanilid
ASK #24564	
Chemical Abstract Service Nr.	76166-55-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116315-21-0
Formelstamm	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₃ . 2(C ₄ H ₄ O ₄)
Molgewicht	625.6231
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ N ₃ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Benafentrindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -{4-[(4a <i>R</i> ,10b <i>S</i>)-1,2,3,4,4a,10b-Hexahydro-8,9-dimethoxy-2-methylbenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]phenyl}acetamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(<i>cis</i> -8,9-Dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl)acetanilid-maleat (1:2)
ASK #24565	
Chemical Abstract Service Nr.	88107-10-2
Molgewicht	318.3709
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tomelukast
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-{2-Hydroxy-3-propyl-4-[4-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)butoxy]phenyl}ethanon
ASK #24566	
Chemical Abstract Service Nr.	102791-47-9
Molgewicht	253.2991
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Nanterinon
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	8-Methyl-6-(2,4-dimethylimidazol-1-yl)chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #24567	
Formelstamm	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O . (C-H ₃ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	385.4353
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Nanterinonmesilat 2 H ₂ O

International Nonproprietary Name (INN.L29,v.L18)

2. Bezeichnung 8-Methyl-6-(2,4-dimethylimidazol-1-yl)chinolin-2(1*H*)-on-methansulfonat (1:1) 2 H₂O

ASK #24568

Chemical Abstract Service Nr. 72522-13-5

Molgewicht 231.3333

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO

Vorzugsbezeichnung Eptazocin

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung (1*S*,6*S*)-1,4-Dimethyl-2,3,4,5,6,7-hexahydro-1,6-methano-1*H*-4-benzazonin-10-ol

ASK #24569

Chemical Abstract Service Nr. 72150-17-5

Formelstamm C15-H21-N-O . H-Br

Molgewicht 312.2453

Bruttoformel C₁₅H₂₂BrNO

Vorzugsbezeichnung Eptazocinhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung (1*S*,6*S*)-1,4-Dimethyl-2,3,4,5,6,7-hexahydro-1,6-methano-1*H*-4-benzazonin-10-ol-hydrobromid

ASK #24570

Chemical Abstract Service Nr. 109889-09-0

Molgewicht 312.4094

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O

Vorzugsbezeichnung Granisetron

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USAN

2. Bezeichnung 1-Methyl-*N*-[(1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #24571

Chemical Abstract Service Nr. 107007-99-8

Formelstamm C18-H24-N4-O . Cl-H

Molgewicht 348.8703

Bruttoformel C₁₈H₂₅ClN₄O

Vorzugsbezeichnung Granisetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1695; GII; Ph.Eur.2005,5.1/1695; USMI11

2. Bezeichnung 1-Methyl-*N*-[(1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1*H*-indazol-3-carboxamid-hydrochlorid

ASK #24575

Chemical Abstract Service Nr. 103060-53-3

500872-31-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Molgewicht 1620.6706
Bruttoformel C₇₂H₁₀₁N₁₇O₂₆

Vorzugsbezeichnung Daptomycin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 MAR2012; ROMP2012; KEGG.D01080; EUTCT; BAN; JAN; USMI14; ATC-DE; ATC; USAN; IGS; PubChem; KEGG.C12013; CAS; MeSH

2. Bezeichnung *N*-Decanoyl-L-tryptophyl-D-asparaginyll- -aspartyl-L-threonylglycyl-L-ornithyl-L- -aspartyl-D-alanyl-L- -aspartylglycyl-D-seryl-(3*R*)-3-methyl-L- -glutamyl-L-kynurenin-[13] [4]-lacton [häufig irrtümlich mit [2] und/oder abgebildet]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Deptomycin; [1]N-Decanoyl-A 21978C;
N-(1-Oxodecyl)-L-tryptophyl-D-asparaginyll-L-alpha-aspartyl-L-threonylglycyl-L-ornithyl-L-alpha-aspartyl-D-alanyl-L-alpha-aspartylglycyl-D-seryl-(3*R*)-3-methyl-L-alpha-glutamyl-(alpha*S*)-alpha,2-diamino-
WNDTGXDADG SEX, [2]D,[8]D,[11]D-[1]N-Decanoyl-[6-Orn,13-Kyn]-[13]->[4]-lacton

ASK #24576

Chemical Abstract Service Nr. 3641-08-5

Molgewicht 112.0901

Bruttoformel C₃H₄N₄O

2. Bezeichnung 1*H*-1,2,4-Triazol-3-carboxamid

ASK #24577

**Chemical Abstract
Service Nr.** 74014-51-0

Molgewicht 827.995

Bruttoformel C₄₂H₆₉NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Rokitamycin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L25

2. Bezeichnung 5-[4-*O*-(4-*O*-Butyryl-2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-propionyl- -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- -D-glucopyranosyloxy]-6-formylmethyl-3,9-dihydroxy-4-methoxy-8-methylhexadeca-1

ASK #24585

Chemical Abstract Service Nr. 69217-67-0

Molgewicht 324.3953

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Sumacetamol

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung (4-Acetamidophenyl)(*N*-acetyl-DL-methioninat)

ASK #24588

**Chemical Abstract
Service Nr.** 69739-16-8

Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₈ N ₆ O ₇ S ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	584.6688
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ N ₆ O ₇ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Cefodizim
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #24589	
Chemical Abstract Service Nr.	86329-79-5
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₈ N ₆ O ₇ S ₄) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	628.6325
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ N ₆ Na ₂ O ₇ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Cefodizim-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(5-carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatrium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Dinatriumsalz
ASK #24599	
Chemical Abstract Service Nr.	87002-64-0
Molgewicht	418.5232
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	O ¹⁷ -(Ethoxymethyl)prednisolon
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	17-(Ethoxymethoxy)-11 β ,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #24606	
Chemical Abstract Service Nr.	54-80-8
Molgewicht	229.3175
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Pronetalol
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(Naphthalin-2-yl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	2-Isopropylamino-1-(2-naphthyl)ethanol
ASK #24607	
Chemical Abstract Service Nr.	51-02-5
Formelstamm	C15-H19-N-O . Cl-H
Molgewicht	265.7784
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Pronetalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(Naphthalin-2-yl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Isopropylamino-1-(2-naphthyl)ethanol-hydrochlorid

ASK #24608	
Chemical Abstract Service Nr.	29331-92-8
Molgewicht	254.2839
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Licarbazepin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(10 <i>R</i>)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid; (RS)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid; 10,11-Dihydro-10-hydroxy-5 <i>H</i> -dibenz[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid

ASK #24609	
Chemical Abstract Service Nr.	55845-78-8
Molgewicht	236.3083
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ O
Vorzugsbezeichnung	Xenipenton
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-4-(Biphenyl-4-yl)pent-3-en-2-on

ASK #24612	
Chemical Abstract Service Nr.	34765-96-3
Molgewicht	2119.5367
Bruttoformel	C ₉₉ H ₁₅₅ N ₂₉ O ₂₁ S
Vorzugsbezeichnung	Alsactid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1- -Alanin-17-[<i>N</i> -(4-aminobutyl)-L-lysinamid]- ¹⁻¹⁷ -corticotropin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	betaAla-Tyr-Ser-Met-Glu-His-Phe-Arg-Trp-Gly-Lys-Pro-Val-Gly-Lys-Lys-Lys-NH-[CH]-NH; Alisactid
ASK #24613		
	Chemical Abstract Service Nr.	101831-36-1
	Molgewicht	373.1929
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ Cl ₂ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Clazuril
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	BP2010-2011; USAN
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-[2-Chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](4-chlorphenyl)acetonitril
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Clazuril für Tiere
ASK #24614		
	Chemical Abstract Service Nr.	85136-71-6
	Molgewicht	304.3841
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Tilisolol
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	4-[3-(<i>tert</i> -Butylamino)-2-hydroxypropoxy]-2-methylisochinolin-1(2 <i>H</i>)-on
ASK #24615		
	Chemical Abstract Service Nr.	62774-96-3
	Formelstamm	C17-H24-N2-O3 . Cl-H
	Molgewicht	340.845
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Tilisololhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	4-[3-(<i>tert</i> -Butylamino)-2-hydroxypropoxy]-2-methylisochinolin-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24616		
	Chemical Abstract Service Nr.	60628-98-0
	Molgewicht	344.8368
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ ClN ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lombazol
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[(Biphenyl-4-yl)(2-chlorphenyl)methyl]imidazol
ASK #24617		
	Chemical Abstract Service Nr.	72481-99-3
	Formelstamm	(C15-H8-Br-F-N-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	366.1387

Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ BrFNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Brocrinat
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-[7-Brom-3-(2-fluorphenyl)-1,2-benzoxazol-6-yloxy]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Halocrinsäure
ASK #24620	
Chemical Abstract Service Nr.	72432-03-2
Molgewicht	207.2243
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Miglitol
International Nonproprietary Name	INNv.L55
Zitat Bezeichnung 1	GII; BAN; USAN; JAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1-(2-Hydroxyethyl)-2-(hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol
ASK #24621	
Chemical Abstract Service Nr.	75458-65-0
Molgewicht	256.3659
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tienocarin
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	1,9-Dimethyl-7,8,9,10-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]thieno[3,2- <i>e</i>]indol
ASK #24622	
Chemical Abstract Service Nr.	88660-78-0
Formelstamm	C15-H16-N2-S . C3-H6-O3
Molgewicht	346.4439
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tienocarinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	1,9-Dimethyl-7,8,9,10-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]thieno[3,2- <i>e</i>]indol-lactat (1:1)
ASK #24625	
Chemical Abstract Service Nr.	18471-20-0
Molgewicht	324.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ditazol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10

	2. Bezeichnung	2,2'-[(4,5-Diphenyl-1,3-oxazol-2-yl)azandiyl]diethanol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2,2'-(4,5-Diphenyl-1,3-oxazol-2-ylimino)diethanol
	ASK #24626	
	Chemical Abstract Service Nr.	78372-27-7
	Molgewicht	342.5182
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Stirocainid
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-({(1 <i>E</i>)-2-[(<i>E</i>)-Benzyliden]cycloheptan-1-yliden)aminooxyethyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)propan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)-2-Benzylidencycloheptanon{(<i>E</i>)-O-[2-(diisopropylamino)ethyl]oxim}
	ASK #24627	
	Chemical Abstract Service Nr.	66660-95-5
	Formelstamm	C22-H34-N2-O . C4-H4-O4
	Molgewicht	458.5903
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Stirocainidfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-({(1 <i>E</i>)-2-[(<i>E</i>)-Benzyliden]cycloheptan-1-yliden)aminooxyethyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)propan-2-amin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)-2-Benzylidencycloheptanon{(<i>E</i>)-O-[2-(diisopropylamino)ethyl]oxim}-fumarat (1:1)
	ASK #24629	
	Chemical Abstract Service Nr.	71653-63-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	99400-53-0
	Molgewicht	367.344
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ F ₂ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Riodipin
	International Nonproprietary Name	INN.L68
	2. Bezeichnung	Dimethyl[4-[2-(difluormethoxy)phenyl]-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
	ASK #24630	
	Chemical Abstract Service Nr.	74220-07-8
	Molgewicht	364.4773
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Spirorenon
	International Nonproprietary	INN.L21

Name

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*,8*R*,9*S*,10*R*,13*S*,14*R*,15*S*,16*S*,17*S*)-10,13-Dimethyl-6,7,8,9,11,12,13,14,15,16,20,21-dodecahydrospiro[17*H*-dicyclopropa[6,7:15,16]cyclopenta[*a*]phenanthren-17,2'-3'*H*-furan]-3,5'(4'*H*,10*H*)-dion
ASK #24631

Chemical Abstract Service Nr. 69635-63-8

Molgewicht 293.7487

Bruttoformel C₁₄H₁₆ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Amipizon

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*-[4-(4-methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl]propanamid

ASK #24632

Chemical Abstract Service Nr. 60784-46-5

Molgewicht 195.6042

Bruttoformel C₅H₁₀ClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Elmustin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 1-(2-Chlorethyl)-3-(2-hydroxyethyl)-1-nitrosoharnstoff

ASK #24633

Chemical Abstract Service Nr. 86596-25-0

Molgewicht 7957.6576

Bruttoformel C₃₄₅H₅₂₃N₉₃O₁₁₆S₄

Vorzugsbezeichnung Tendamistat

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung -Amylase-hemmendes Polypeptid aus *Streptomyces tendae*

ASK #24636

Chemical Abstract Service Nr. 73815-11-9

Molgewicht 338.3572

Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Cimoxaton

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 3-[4-(5-Methoxymethyl-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)phenoxyethyl]benzonitril

ASK #24638

Chemical Abstract Service Nr. 47739-98-0

Molgewicht 481.0726

Bruttoformel C₂₈H₃₇ClN₄O

Vorzugsbezeichnung Clocapramin

International Nonproprietary Name INN.L13

2. Bezeichnung 1'-[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl][1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid

ASK #24639

Chemical Abstract Service Nr.	28058-62-0
Formelstamm	C ₂₈ -H ₃₇ -Cl-N ₄ -O . 2 Cl-H
Molgewicht	553.9945
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ Cl ₃ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Clocapramindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	1'-[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl][1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid-dihydrochlorid
ASK #24640	
Chemical Abstract Service Nr.	27826-45-5
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₃₀ -N ₄ -O ₇ -S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	508.5878
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Libecillid
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-[(<i>S</i>)-[(5-Carboxy-5-formamidopentyl)carbamoyl](2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #24644	
Chemical Abstract Service Nr.	57558-44-8
Molgewicht	345.5188
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Secoverin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-4-[(ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}butan-1-on
ASK #24645	
Chemical Abstract Service Nr.	57558-46-0
Formelstamm	C ₂₂ -H ₃₅ -N-O ₂ . Cl-H
Molgewicht	381.9797
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Secoverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-4-[(ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}butan-1-on-hydrochlorid
ASK #24646	
Chemical Abstract Service Nr.	16208-51-8
Formelstamm	(C ₄ -H ₈ -O ₆ -S ₄) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	326.3423
Bruttoformel	C ₄ H ₈ Na ₂ O ₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Dimesna
International Nonproprietary Name	INN.L21

ASK #24647	2. Bezeichnung	2,2'-Disulfandiyldiethansulfonsäure-Dinatriumsalz
	Chemical Abstract Service Nr.	67793-71-9
	Molgewicht	410.506
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Draquinolol
ASK #24648	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	3-[4-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-7-methoxy-2-methylisochinolin-1(2 <i>H</i>)-on
	Chemical Abstract Service Nr.	71010-45-2
	Molgewicht	484.5679
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₄ O ₅ S
ASK #24649	Vorzugsbezeichnung	Glisindamid
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-{4-[2-(1-oxoisindolin-2-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}harnstoff
	Chemical Abstract Service Nr.	53882-13-6
	Molgewicht	367.7412
ASK #24650	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClN ₃ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Lodoxamid-Ethyl
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
	2. Bezeichnung	Diethyl{2,2'-[(2-chlor-5-cyan-1,3-phenylen)diamino]bis(2-oxoacetat)}
	Chemical Abstract Service Nr.	89391-50-4
ASK #24653	Molgewicht	286.233
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₈ F ₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Imirestat
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	2,7-Difluorspiro[fluoren-9,4'-imidazolidin]-2',5'-dion
	Chemical Abstract Service Nr.	105953-59-1
	Molgewicht	5079.6485
	Bruttoformel	C ₂₁₈ H ₃₆₂ N ₇₂ O ₆₈
	Vorzugsbezeichnung	Dumorelin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Leu-Ser-Arg-Gln-Gln-Gly-Glu-Ser-Asn-Gln-Glu-Arg-Gly-Ala-Arg-Ala-Arg-Leu-Gly

ASK #24655

Chemical Abstract Service Nr. 121181-53-1
Molgewicht 18798.6065
Bruttoformel $C_{845}H_{1339}N_{223}O_{243}S_9$
Vorzugsbezeichnung Filgrastim
International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 CAS; BAN; USAN

2. Bezeichnung Met-Thr-Pro-Leu-Gly-Pro-Ala-Ser-Ser-Leu-Pro-Gln-Ser-Phe-Leu-Leu-Lys-Cys-Leu-Glu-Gln-Val-Arg-Lys-Ile-Gln-Gly-Asp-Gly-Ala-Ala-Leu-Gln-Glu-Lys-Leu-Cys(37S 43S)-Ala-Thr-Tyr-Lys-Leu-Cys(43S)

ASK #24660

Chemical Abstract Service Nr. 72444-62-3
Molgewicht 289.3743
Bruttoformel $C_{19}H_{19}N_3$
Vorzugsbezeichnung Perafensin

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-(piperazin-1-yl)isochinolin

ASK #24661

Chemical Abstract Service Nr. 79779-44-5
Formelstamm $C_{19}H_{19}N_3 \cdot Cl-H$
Molgewicht 325.8352
Bruttoformel $C_{19}H_{20}ClN_3$
Vorzugsbezeichnung Perafensinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-(piperazin-1-yl)isochinolin-hydrochlorid

ASK #24662

Chemical Abstract Service Nr. 78208-13-6
Molgewicht 368.4329
Bruttoformel $C_{19}H_{24}N_6O_2$
Vorzugsbezeichnung Zolenzepin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-4-[(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4,9-dihydropyrazolo[4,3-*b*][1,5]benzodiazepin-10(1*H*)-on

ASK #24663

Formelstamm $C_{19}H_{24}N_6O_2 \cdot 2 Cl-H$
Molgewicht 441.3547
Bruttoformel $C_{19}H_{26}Cl_2N_6O_2$
Vorzugsbezeichnung Zolenzepindihydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-4-[(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4,9-dihydropyrazolo[4,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-10(1 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid
ASK #24664	
Chemical Abstract Service Nr.	69175-77-5
Molgewicht	297.8218
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Losindol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(3a <i>RS</i> ,4 <i>SR</i> ,9a <i>SR</i>)-6-Chlor-2-methyl-4-phenyl-2,3,3a,4,9,9a-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>]isoindol
ASK #24665	
Formelstamm	C19-H20-Cl-N . C3-H4-O4
Molgewicht	401.8833
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Losindolmalonat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	(3a <i>RS</i> ,4 <i>SR</i> ,9a <i>SR</i>)-6-Chlor-2-methyl-4-phenyl-2,3,3a,4,9,9a-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>]isoindol-malonat (1:1)
ASK #24668	
Chemical Abstract Service Nr.	552881-25-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37291-07-9
Vorzugsbezeichnung	Crilanomer
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Poly(acrylnitril,stärke)
ASK #24669	
Chemical Abstract Service Nr.	39640-15-8
Molgewicht	281.3523
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Piberalin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(4-Benzylpiperazin-1-yl)(2-pyridyl)methanon
ASK #24670	
Chemical Abstract Service Nr.	39640-14-7
Formelstamm	C17-H19-N3-O . C4-H4-O4
Molgewicht	397.4244
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Piberalinfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)

ASK #24674	2. Bezeichnung	(4-Benzylpiperazin-1-yl)(2-pyridyl)methanon-fumarat (1:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	59009-93-7
	Molgewicht	329.7808
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ ClN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Carburazepam
	International Nonproprietary Name	INN.L18
ASK #24675	2. Bezeichnung	7-Chlor-1-methyl-2-oxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-4-carboxamid
	Molgewicht	219.263
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N ₃ OS
	Vorzugsbezeichnung	Tasuldinoxid
	International Nonproprietary Name	(INNv.L52)
ASK #24678	2. Bezeichnung	3-(Pyrimidin-2-ylsulfanylmethyl)pyridin-1-oxid
	Chemical Abstract Service Nr.	69907-17-1
	Molgewicht	374.8612
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Indopanolol
	International Nonproprietary Name	INN.L23
ASK #24679	2. Bezeichnung	1-(3-Chlor-2-methylindol-4-yloxy)-3-(2-phenoxyethylamino)propan-2-ol
	Formelstamm	C20-H23-Cl-N2-O3 . C3-H4-O4
	Molgewicht	478.9227
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClN ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Indopanololmalonat
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
ASK #24682	2. Bezeichnung	1-(3-Chlor-2-methylindol-4-yloxy)-3-(2-phenoxyethylamino)propan-2-ol-malonat (1:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	81026-63-3
	Molgewicht	380.5182
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Enisoprost
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(±)-Methyl[(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(<i>E</i> -4 <i>RS</i>)-4-hydroxy-4-methyloct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-4-enoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(+/-)-Methyl[(4Z,13E-16RS)-11alpha,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprostanoic acid]
ASK #24683		
	Chemical Abstract Service Nr.	98224-03-4
	Molgewicht	220.2676
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eltoprazin
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin
ASK #24684		
	Chemical Abstract Service Nr.	98206-09-8
	Formelstamm	C12-H16-N2-O2 . Cl-H
	Molgewicht	256.7286
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eltoprazinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin-hydrochlorid
ASK #24685		
	Chemical Abstract Service Nr.	108736-35-2
	Molgewicht	1096.3234
	Bruttoformel	C ₅₄ H ₆₉ N ₁₁ O ₁₀ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lanreotid
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	2. Bezeichnung	3-(Naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-cysteinyl(2S 7S)-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl-L-cysteinyl(7S 2S)-L-threoninamid
ASK #24686		
	Chemical Abstract Service Nr.	98449-05-9
	Molgewicht	504.6786
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Butixocort-21-propionat
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxo-21-(propanoylsulfanyl)pregn-4-en-17-ylbutanoat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tixocortolbuteprat; Butixocort-21-propionat; Butixocortpropionat
ASK #24687		
	Chemical Abstract Service Nr.	103878-84-8
	Molgewicht	199.6375
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Lazabemid

International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminoethyl)-5-chlorpyridin-2-carboxamid
ASK #24688	
Chemical Abstract Service Nr.	103878-83-7
Formelstamm	C8-H10-Cl-N3-O . Cl-H
Molgewicht	236.0984
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lazabemidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminoethyl)-5-chlorpyridin-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #24689	
Chemical Abstract Service Nr.	4940-39-0
Molgewicht	190.1522
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Chromocarb
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	4-Oxochromen-2-carbonsäure
ASK #24690	
Chemical Abstract Service Nr.	23915-80-2
Formelstamm	C10-H6-O4 . C4-H11-N
Molgewicht	263.2891
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Chromocarb- <i>N</i> -Ethylethanamin
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	4-Oxochromen-2-carbonsäure- <i>N</i> -Ethylethanamin-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chromocarb-Diethylazan
ASK #24691	
Chemical Abstract Service Nr.	111406-87-2
Molgewicht	236.2902
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Zileuton
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USAN; USP27/S2(2004); USP26/S1(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[1-(1-Benzothiophen-2-yl)ethyl]-1-hydroxyharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-[1-(Benzo[b]thiophen-2-yl)ethyl]-1-hydroxyharnstoff

ASK #24692

Chemical Abstract Service Nr.	125472-02-8
Molgewicht	217.2239
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mivazerol
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-3-(imidazol-4-ylmethyl)benzamid

ASK #24693

Formelstamm	C11-H11-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	253.6849
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mivazerolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-3-(imidazol-4-ylmethyl)benzamid-hydrochlorid

ASK #24695

Chemical Abstract Service Nr.	88040-23-7
Molgewicht	480.5611
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₆ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefepim
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR30
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1-methylpyrrolidiniomethyl)-3-cephem-4-carboxylat

ASK #24696

Chemical Abstract Service Nr.	64840-90-0
Molgewicht	259.3865
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Eperison
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	1-(4-Ethylphenyl)-2-methyl-3-piperidinopropan-1-on

ASK #24697

Chemical Abstract Service Nr.	56839-43-1
Formelstamm	C17-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht	295.8474
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Eperisonhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	1-(4-Ethylphenyl)-2-methyl-3-piperidinopropan-1-on-hydrochlorid
ASK #24698	
Chemical Abstract Service Nr.	83-45-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	19466-47-8
Molgewicht	416.7226
Bruttoformel	C ₂₉ H ₅₂ O
2. Bezeichnung	5 -Stigmastan-3 -ol
3. Bezeichnung	-Sitostanol
ASK #24699	
Chemical Abstract Service Nr.	121251-02-3
Molgewicht	324.46
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bicisat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	Diethyl- <i>N,N</i> -ethan-1,2-diyl-di-L-cysteinat
ASK #24700	
Chemical Abstract Service Nr.	39809-25-1
Molgewicht	253.2578
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Penciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)butyl]-1,9-dihydropurin-6-on
ASK #24701	
Chemical Abstract Service Nr.	111810-17-4
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₄ N ₅ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	275.2396
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₅ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Penciclovir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)butyl]-1 <i>H</i> -purin-6(9 <i>H</i>)-on-Natriumsalz
ASK #24702	
Chemical Abstract Service Nr.	95761-91-4
Molgewicht	695.8338
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ N ₉ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefotiamcilexetil

International Nonproprietary Name	INN.L19,v.L73
2. Bezeichnung	[1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl]{{(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1- <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl]{{(7 <i>R</i>)-7-[2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-3-cephem-4-carboxylat}}
ASK #24703	
Chemical Abstract Service Nr.	95789-30-3
Formelstamm	C27-H37-N9-O7-S3 . 2 Cl-H
Molgewicht	768.7557
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₉ Cl ₂ N ₉ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefotiamcilexetil Dihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19,v.L73)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl]{{(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1- <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}}-
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl]{{(7 <i>R</i>)-7-[2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-3-cephem-4-carboxylat}}-dihydrochlorid
ASK #24704	
Chemical Abstract Service Nr.	108319-06-8
Molgewicht	417.3811
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Temafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USMI11A
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(2,4-Difluorphenyl)-6-fluor-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #24705	
Chemical Abstract Service Nr.	105784-61-0
Formelstamm	C21-H18-F3-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	453.8421
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ ClF ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Temafloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11A; GII
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(2,4-Difluorphenyl)-6-fluor-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #24707	
Chemical Abstract Service Nr.	83928-76-1

	Molgewicht	359.4659
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Gepiron
	International Nonproprietary Name	INN.L28
	2. Bezeichnung	4,4-Dimethyl-1-{4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}piperidin-2,6-dion
ASK #24708	Chemical Abstract Service Nr.	83928-66-9
	Formelstamm	C19-H29-N5-O2 . Cl-H
	Molgewicht	395.9268
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ ClN ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Gepironhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L28)
	2. Bezeichnung	4,4-Dimethyl-1-{4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}piperidin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #24709	Chemical Abstract Service Nr.	85505-64-2
	Molgewicht	477.635
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₉ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Vapiprost
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(Biphenyl-4-ylmethoxy)-3-hydroxy-2-piperidinocyclopentyl]hept-4-ensäure
ASK #24710	Chemical Abstract Service Nr.	87248-13-3
	Formelstamm	C30-H39-N-O4 . Cl-H
	Molgewicht	514.0959
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Vapiprosthydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(Biphenyl-4-ylmethoxy)-3-hydroxy-2-piperidinocyclopentyl]hept-4-ensäure-hydrochlorid
ASK #24711	Chemical Abstract Service Nr.	77337-76-9
	Formelstamm	(C5-H10-N-O4-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	181.2101
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Acamprosate
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	Zitat Bezeichnung 1	MAR30; GII
	2. Bezeichnung	3-Acetamidopropan-1-sulfonsäure

ASK #24712

Chemical Abstract Service Nr. 77337-73-6

Formelstamm $2(C_5H_{10}N-O_4-S)^- Ca^{2+}$

Molgewicht 400.4824

Bruttoformel $C_{10}H_{20}CaN_2O_8S_2$

2. Bezeichnung 3-Acetamidopropan-1-sulfonsäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Acamprosat-Calcium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Acamprosat-Hemicalcium; Acamprosat-Calcium; Calciumbis[3-(acetylamino)propan-1-sulfonat]

ASK #24713

Chemical Abstract Service Nr. 90038-01-0

Formelstamm $C_{12}H_{14}N_2 \cdot Cl-H$

Molgewicht 222.7139

Bruttoformel $C_{12}H_{15}ClN_2$

Vorzugsbezeichnung Detomidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 4-[(2,3-Dimethylphenyl)methyl]-1*H*-imidazol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Detomidinhydrochlorid für Tiere(Ph.Eur.); Detomidinhydrochlorid für Tiere

ASK #24715

Chemical Abstract Service Nr. 60731-46-6

Molgewicht 3363.7742

Bruttoformel $C_{148}H_{244}N_{42}O_{47}$

Vorzugsbezeichnung Elcatonin

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung [1-Butansäure-7-(L-2-aminobutansäure),26-L-asparaginsäure,27-L-valin,29-L-alanin]calcitonin vom Lachs

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-Buttersäure-7-(L-2-aminobutansäure),26-L-asparaginsäure,27-L-valin,29-L-alanin]calcitonin vom Lachs

ASK #24716

Chemical Abstract Service Nr. 89383-13-1

Molgewicht 22817.8258

Bruttoformel $C_{1020}H_{1596}N_{274}O_{302}S_9$

Vorzugsbezeichnung Somidobov

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung Met-Phe-Pro-Leu-Asp-Asp-Asp-Asp-Lys-Phe-Pro-Ala-Met-Ser-Leu-Ser-Gly-Leu-Phe-Ala-Asn-Ala-Val-Leu-Arg-Ala-Gln-His-Leu-His-Gln-Leu-Ala-Ala-Asp-Thr-Phe-Lys-Glu-Phe-Glu-Arg-Thr-Tyr-Ile-Pro-G

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	MFPLDDDDKF PAMSLSGFLFA NAVLRAQHLH QLAADTFKEF ERTYIPEGQR YSIQNTQVAF C(61S-->172S)FSETIPAPT GKNEAQQKSD LELLRISLLL IQSWLGPLQF LSRVFTNSLV FGTS DRVYEK LK
ASK #24718	
Chemical Abstract Service Nr.	79307-93-0
Formelstamm	C22-H24-Cl-N3-O . Cl-H
Molgewicht	418.3594
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Azelastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1633; Ph.Eur.2008,6.0/1633; Ph.Eur.2002,4.08/1633
2. Bezeichnung	4-[(4-Chlorphenyl)methyl]-2-(1-methylazepan-4-yl)phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-Chlorbenzyl)-2-(1-methylazepan-4-yl)phthalazin-1(2H)-on-hydrochlorid
ASK #24720	
Chemical Abstract Service Nr.	96187-53-0
Formelstamm	(C23-H14-F2-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	375.3675
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₅ F ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Brequinar
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	6-Fluor-2-(2'-fluorbiphenyl-4-yl)-3-methylchinolin-4-carbonsäure
ASK #24721	
Chemical Abstract Service Nr.	96201-88-6
Formelstamm	(C23-H14-F2-N-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	397.3493
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ F ₂ NNaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Brequinar-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	6-Fluor-2-(2'-fluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-3-methylchinolin-4-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #24722	
Chemical Abstract Service Nr.	99591-83-0
Molgewicht	284.3164
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Siguazodan
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-methyl-3-[4-(4-methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl]guanidin
ASK #24729	

Chemical Abstract Service Nr.	118457-14-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	129939-78-2; 599211-45-7
Molgewicht	405.435
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nebivolol
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; BAN; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-2-(((2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-6-Fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-hydroxyethyl)amino)-1-[(2 <i>R</i>)-6-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-Iminobis{(1 <i>RS</i> ,1' <i>RS</i>)-1-[(2 <i>RS</i> ,2' <i>SR</i>)-6-fluorchroman-2-yl]ethanol}
ASK #24730	
Chemical Abstract Service Nr.	152520-56-4
Formelstamm	C22-H25-F2-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	441.896
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClF ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nebivololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-2-(((2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-6-Fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-hydroxyethyl)amino)-1-[(2 <i>R</i>)-6-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]ethanol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-Iminobis{(1 <i>RS</i> ,1' <i>RS</i>)-1-[(2 <i>RS</i> ,2' <i>SR</i>)-6-fluorchroman-2-yl]ethanol}-hydrochlorid
ASK #24731	
Chemical Abstract Service Nr.	77518-07-1
Molgewicht	192.3006
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Amiflamin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	4-[(<i>S</i>)-2-Aminopropyl]- <i>N,N</i> ,3-trimethylanilin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-1-(4-Dimethylamino-2-methylphenyl)propan-2-ylazan
ASK #24732	
Chemical Abstract Service Nr.	84257-38-5
Formelstamm	C12-H20-N2 . C4-H6-O6
Molgewicht	342.3874
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Amiflamin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L40)

ASK #24733	2. Bezeichnung	4-[(<i>S</i>)-2-Aminopropyl]- <i>N,N</i> ,3-trimethylanilin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+)-1-(4-Dimethylamino-2-methylphenyl)propan-2-ylazan-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	84225-95-6
ASK #24734	Molgewicht	347.2369
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Racloprid
	International Nonproprietary Name	INN.L25
ASK #24735	2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-3,5-Dichlor- <i>N</i> -(1-ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-2-hydroxy-6-methoxybenzamid
	Chemical Abstract Service Nr.	98185-20-7
	Formelstamm	C15-H20-Cl2-N2-O3 . C4-H6-O6
	Molgewicht	497.3237
ASK #24738	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Racloprid[(<i>R,R</i>)-tartrat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	3,5-Dichlor- <i>N</i> -{[(2 <i>S</i>)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-2-hydroxy-6-methoxybenzamid-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #24735	Chemical Abstract Service Nr.	92118-27-9
	Molgewicht	315.691
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ ClN ₃ O ₅ P
	Vorzugsbezeichnung	Fotemustin
ASK #24738	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-Diethyl{1-[3-(2-chlorethyl)-3-nitrosoareido]ethyl}phosphonat
	Chemical Abstract Service Nr.	97275-40-6
ASK #24738	Molgewicht	661.7264
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ N ₅ O ₉ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Cefcaneldaloxat
	International Nonproprietary Name	INN.L29
ASK #24738	2. Bezeichnung	(5-Methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -1,3-dioxol-4-ylmethyl){(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-(<i>L</i> -alanyloxy)-2-phenylacetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(5-Methyl-2-oxo-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-(<i>L</i> -alanyloxy)-2-phenylacetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat}

ASK #24739

Chemical Abstract Service Nr. 92602-21-6

Formelstamm C₂₇-H₂₇-N₅-O₉-S₃ . Cl-H

Molgewicht 698.1873

Bruttoformel C₂₇H₂₈ClN₅O₉S₃

Vorzugsbezeichnung Cefcaneldaloxathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (5-Methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-(L-alanyloxy)-2-phenylacetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (5-Methyl-2-oxo-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(7*R*)-7-[(*R*)-2-(L-alanyloxy)-2-phenylacetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat}-hydrochlorid

ASK #24740

Chemical Abstract Service Nr. 60929-23-9

Molgewicht 231.2903

Bruttoformel C₁₄H₁₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Indeloxazin

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung (*RS*)-2-(Inden-7-yloxymethyl)morpholin

ASK #24741

Chemical Abstract Service Nr. 65043-22-3

Formelstamm C₁₄-H₁₇-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 267.7512

Bruttoformel C₁₄H₁₈ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Indeloxazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung (*RS*)-2-(Inden-7-yloxymethyl)morpholin-hydrochlorid

ASK #24742

Chemical Abstract Service Nr. 104227-87-4

Molgewicht 321.3318

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₅O₄

Vorzugsbezeichnung Famciclovir

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; BAN; EUTCT; USAN; CAS; GII

2. Bezeichnung {3-[2-(2-Amino-9*H*-purin-9-yl)ethyl]propan-1,3-diyl}diacetat

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #24743

Chemical Abstract Service Nr. 98319-26-7
Molgewicht 372.5441
Bruttoformel $C_{23}H_{36}N_2O_2$
2. Bezeichnung *N*-*tert*-Butyl-3-oxo-4-aza-5-androst-1-en-17-carboxamid
3. Bezeichnung Finasterid
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1615; GII; Finasterid

ASK #24744

Chemical Abstract Service Nr. 95722-07-9
Formelstamm $(C_{22}H_{29}O_5)^- H^+$
Molgewicht 374.4706
Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_5$
Vorzugsbezeichnung Cicaprost
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (2-{(2*E*-3*aS*,4*S*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(3*S*,4*S*)-3-hydroxy-4-methylnona-1,6-diin-1-yl]perhydropentalen-2-yliden}ethoxy)essigsäure

ASK #24747

Chemical Abstract Service Nr. 2465-59-0
Molgewicht 152.1109
Bruttoformel $C_5H_4N_4O_2$
Vorzugsbezeichnung Oxipurinol
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung 1*H*-Pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-4,6-diol

ASK #24748

Chemical Abstract Service Nr. 72822-12-9
Molgewicht 325.4512
Bruttoformel $C_{19}H_{27}N_5$
Vorzugsbezeichnung Dapiprazol
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 3-{2-[4-(*o*-Tolyl)piperazin-1-yl]ethyl}-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin

ASK #24749

Chemical Abstract Service Nr. 72822-13-0
Formelstamm $C_{19}H_{27}N_5 \cdot Cl-H$
Molgewicht 361.9121
Bruttoformel $C_{19}H_{28}ClN_5$
Vorzugsbezeichnung Dapiprazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; GII

ASK #24750	2. Bezeichnung	3-{2-[4-(<i>o</i> -Tolyl)piperazin-1-yl]ethyl}-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyridin-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	79874-76-3
	Molgewicht	271.4387
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Delmopinol
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(3 <i>R</i>)-3-(4-Propylheptyl)morpholin-4-yl]ethanol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Decapinol
ASK #24751	Formelstamm	C16-H33-N-O2 . Cl-H
	Molgewicht	307.8997
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₄ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Delmopinolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(3 <i>R</i>)-3-(4-Propylheptyl)morpholin-4-yl]ethanol-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Decapinolhydrochlorid
ASK #24752	Chemical Abstract Service Nr.	17737-65-4
	Formelstamm	(C13-H10-Cl-N2-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	262.6916
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Clonixin
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	2-(3-Chlor-2-methylanilino)pyridin-3-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(3-Chlor-2-methylanilino)nicotinsäure
ASK #24753	Chemical Abstract Service Nr.	55837-30-4
	Formelstamm	C13-H11-Cl-N2-O2 . C6-H14-N2-O2
	Molgewicht	408.8792
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Clonixin-Lysin
	International Nonproprietary Name	INN.L10,L28

ASK #24754	2. Bezeichnung	2-(3-Chlor-2-methylanilino)pyridin-3-carbonsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(3-Chlor-2-methylanilino)nicotinsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	90326-85-5
ASK #24755	Molgewicht	424.4928
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nesapidil
	International Nonproprietary Name	INN.L25
ASK #24756	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-[3-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)phenoxy]propan-2-ol
	Formelstamm	2(C23-H28-N4-O4) . C4-H4-O4
	Molgewicht	965.0578
	Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₀ N ₈ O ₁₂
ASK #24757	Vorzugsbezeichnung	Nesapidilhemifumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-[3-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)phenoxy]propan-2-ol-fumarat (2:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	106266-06-2
ASK #24758	Molgewicht	410.4845
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ FN ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Risperidon
	International Nonproprietary Name	INN.L27
ASK #24759	Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB3.4.4.0+7,5.0+3,6.0,7.0+4,8.0(2001-2017)/1559
	2. Bezeichnung	3-[2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-[2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidino]ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
ASK #24760	Chemical Abstract Service Nr.	91374-21-9
	Molgewicht	260.3746
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Ropinirol
ASK #24761	International Nonproprietary Name	INN.L30
	Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023
	2. Bezeichnung	4-[2-(Dipropylamino)ethyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-on
	Zitat Bezeichnung 2	RÖMP2023
ASK #24762	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	4-[2-(Dipropylamino)ethyl]indolin-2-on
ASK #24758	
Chemical Abstract Service Nr.	91374-20-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115616-44-9
Formelstamm	C16-H24-N2-O . Cl-H
Molgewicht	296.8355
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	4-[2-(Dipropylamino)ethyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-on-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Ropinirolhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0+6,10.0,11.0(2017-2023)/2604; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	4-[2-(Dipropylamino)ethyl]indolin-2-on-hydrochlorid

ASK #24762	
Chemical Abstract Service Nr.	89797-00-2
Molgewicht	835.1644
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ I ₃ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Iopentol
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11; USAN
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[<i>N</i> -(2-hydroxy-3-methoxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[<i>N</i> -(2-hydroxy-3-methoxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #24763	
Chemical Abstract Service Nr.	9041-92-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	124542-00-3; 143640-11-3; 88943-21-9; 9035-81-8; 9056-47-7; 9082-50-2
Molgewicht	44300
Bruttoformel	C ₂₀₀₄ H ₃₁₃₇ N ₅₁₅ O ₆₀₉ P ₂ S ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Alfa-1-Antitrypsin
Zitat Bezeichnung 1	ATC
2. Bezeichnung	EDPQGDAQK TDTSHHDQDH PTFNKITPNL AEFAFSLYRQ LAHQSNSTNI FFSPVSIATA FAMLSTGKA DTHDEILEGL NFNLTEIPEA QIHEGFQELL RTLNQPDSQL QLTTGNGLFL SEGLKLVDKF LEDVKLYHS EAFVNFQDT EEAKKQINDY VEKGTQGGKIV DLVKELDRDT VFALVNYIFF KGKWERPFV KDTEEDFHV DQVTTVKVPM MKRLGMFNIQ HCKKLSSWVL LMKYLGNATA IFFLPDEGKL QHLENELTHD IITKFLENED RRSASLHLPK LSITGTYDLK SVLGQLGITK VFSNGADLSG VTEEAPLKLS KAVHKAVLTI DEKGTEAAGA MFLEAIPMSI PPEVKFNKPF VFLMIEQNTK SPLFMGKVVN PTQK, Ser14,Ser359-di- <i>O</i> ³ -phosphono-substituiert, Asn46,Asn83,Asn247- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, Cys232- <i>S</i> -(L-Cystein- <i>S</i> -yl)-substituiert, und kürzere Isoformen, isoliert aus humanem Blutplasma
Zitat Bezeichnung 2	UniProtKB
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	alpha-Antitrypsin; alpha-1-Proteinase-Inhibitor vom Menschen; alpha1-Antitrypsin; Serpin A1; alpha-1-Antiproteinase; Serpina1; alpha-Proteinase-Inhibitor; alpha1-Proteinaseninhibitor vom Menschen; alpha-1-Proteinaseinhibitor, human; alpha-1-Antitrypsin; alpha-1-Antitrypsin vom Menschen; alpha1-Antiprotease; alpha1-Antiproteinase
ASK #24764	
Chemical Abstract Service Nr.	84252-03-9
Formelstamm	C40-H71-N-O14 . C5-H9-N-O3-S
Molgewicht	953.1849
Bruttoformel	C ₄₅ H ₈₀ N ₂ O ₁₇ S
Vorzugsbezeichnung	Erythromycininstinoprat
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- <i>N</i> -Acetyl-L-cystein (1:1)
ASK #24765	
Chemical Abstract Service Nr.	101975-10-4
Molgewicht	268.2162
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Zardaverin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	6-(4-Difluormethoxy-3-methoxyphenyl)pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #24771	
Chemical Abstract Service Nr.	56341-08-3
Molgewicht	310.743
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClF ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Mabuterol
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	1-[4-Amino-3-chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-2-(<i>tert</i> -butylamino)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ambuterol
ASK #24772	
Chemical Abstract Service Nr.	54240-36-7
Formelstamm	C13-H18-Cl-F3-N2-O . Cl-H
Molgewicht	347.204
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₂ F ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Mabuterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	1-[4-Amino-3-chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-2-(<i>tert</i> -butylamino)ethanol-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ambuterolhydrochlorid
ASK #24773		
	Chemical Abstract Service Nr.	58703-79-0
	Formelstamm	C21-H26-N2-O3 . C6-H4-Br-N-O2
	Molgewicht	556.4482
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ BrN ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Vincamin(5-bromnicotinat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12 S,13a S)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1 H-indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-5-bromnicotinat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl[(12 S,13a S,13b S)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1 H-indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-5-bromnicotinat (1:1)
ASK #24776		
	Chemical Abstract Service Nr.	61864-30-0
	Molgewicht	330.4213
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Benolizim
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	9,10-Dimethoxy-1,2,3,4,4a,6,7,11b,12,13a-decahydro-13 H-isochinolino[2,1- <i>a</i>]chinolin-13-onoxim
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9,10-Dimethoxy-1,2,3,4,4a,6,7,11b,12,13a-decahydro-13 H-isochino[2,1- <i>a</i>]chinolin-13-onoxim
ASK #24777		
	Formelstamm	2(C19-H24-N6-O2) . C4-H4-O4
	Molgewicht	852.9379
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₂ N ₁₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Zolenzepinhemifumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-4-[(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4,9-dihydropyrazolo[4,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-10(1 H)-on-fumarat (2:1)
ASK #24779		
	Chemical Abstract Service Nr.	79413-46-0
	Molgewicht	373.4858
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Fedotozin
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-2-phenyl-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methoxy]butan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[(<i>R</i>)-2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxybenzyloxy)butan-2-yl]azan

ASK #24780

Chemical Abstract Service Nr.	79413-47-1
Formelstamm	C22-H31-N-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht	523.5727
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₇ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Fedotozin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-2-phenyl-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methoxy]butan-2-amin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(<i>R</i>)-2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxybenzyloxy)butan-2-yl]azan-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #24781

Chemical Abstract Service Nr.	103255-66-9
Molgewicht	478.9275
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pazinaclon
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(7-Chlor-1,8-naphthyridin-2-yl)-3-[(1,4-dioxa-8-azaspiro[4.5]decan-8-ylcarbonyl)methyl]isoindolin-1-on

ASK #24783

Chemical Abstract Service Nr.	40796-97-2
Molgewicht	314.207
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bemesetron
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)(3,5-dichlorbenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](3,5-dichlorbenzoat)

ASK #24785

Chemical Abstract Service Nr.	99522-79-9
Molgewicht	448.4679
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pranidipin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(Methyl)[[(2 <i>E</i>)-3-phenylprop-2-en-1-yl][(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>E</i>)Cinnamyl](methyl)[(<i>RS</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #24786

Chemical Abstract Service Nr.	106861-44-3
Formelstamm	(C ₅₈ H ₈₀ N ₂ O ₁₄) ₂ + 2Cl ⁻
Molgewicht	1100.1668
Bruttoformel	C ₅₈ H ₈₀ Cl ₂ N ₂ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Mivacuriumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR30
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i>)-2,2'-[[<i>(4E)</i> -Oct-4-endioylbis(oxy)]bis(propan-3,1-diyl)]bis[6,7-dimethoxy-2-methyl-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium}dichlorid
ASK #24789	
Chemical Abstract Service Nr.	76496-68-9
Molgewicht	293.4027
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Levoprotilin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol
ASK #24790	
Chemical Abstract Service Nr.	76496-69-0
Formelstamm	C ₂₀ H ₂₃ N-O . Cl-H
Molgewicht	329.8637
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Levoprotilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #24793	
Chemical Abstract Service Nr.	104632-26-0
Molgewicht	211.3271
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Pramipexol
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i>)-6- <i>N</i> -Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>S</i>)-2-Amino-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-6-yl](propyl)azan
ASK #24794	
Chemical Abstract Service Nr.	191217-81-9
Formelstamm	C ₁₀ H ₁₇ N ₃ S . 2 Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	302.2642
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ S

2. Bezeichnung	(6S)-6- <i>N</i> -Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin-dihydrochlorid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Pramipexoldihydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB6.8,7.0+1+3,8.0,9.0,10.0(2010-2020)/2416
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Pramipexoldihydrochlorid 1 HO; Pramipexoldihydrochlorid-Monohydrat (Ph.Eur.); [(S)-2-Amino-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-6-yl](propyl)azan-dihydrochlorid 1 HO

ASK #24795

Chemical Abstract Service Nr.	57469-77-9
Formelstamm	C13-H18-O2 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht	352.4684
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ibuprofen-Lysin
International Nonproprietary Name	INN.L7,L28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-L-Lysin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure-L-Lysin-Salz (1:1)

ASK #24796

Chemical Abstract Service Nr.	527688-20-6
Formelstamm	(C13-H17-O2) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	264.2932
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ibuprofen-Natrium-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L7); (INNv.L16)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-Natriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-Natriumsalz 2 HO; 2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure-Natriumsalz 2 HO; Ibuprofen-Natrium 2 HO

ASK #24797

Chemical Abstract Service Nr.	679809-58-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1
Vorzugsbezeichnung	Enoxaparin-Natrium ((MW: ca. 4500))
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/1097; Ph.Eur.2002,4.00/1097; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.8/1097
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch alkalische Depolymerisation des Benzylester-Derivates von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy-2- <i>O</i> -sulfo- -L- <i>threo</i> -hex-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 3500 und 5500 mit einem charakteristischen Wert um 4500; der Sulfatierungsgrad beträgt um 2 pro Disaccharid-Einheit
Zitat Bezeichnung 2	INN.def[korr.]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Enoxaparin '

ASK #24800

Chemical Abstract Service Nr. 98079-51-7
Formelstamm (C₁₇-H₁₈-F₂-N₃-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 351.3479
Bruttoformel C₁₇H₁₉F₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Lomefloxacin
International Nonproprietary Name INN.L28
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR32; USAN
2. Bezeichnung *rac*-1-Ethyl-6,8-difluor-7-[(3*R*)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #24807

Chemical Abstract Service Nr. 50924-49-7
Molgewicht 259.216
Bruttoformel C₉H₁₃N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Mizoribin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-1-β-D-ribofuranosylimidazol-4-carboxamid

ASK #24811

Chemical Abstract Service Nr. 86316-96-3
Molgewicht 280.3858
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₂S
2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)-*N,N*-bis(prop-2-en-1-yl)benzolsulfonamid
3. Bezeichnung *N,N*-Diallyl-4-(dimethylamino)benzolsulfonamid

ASK #24813

Chemical Abstract Service Nr. 96609-16-4
Formelstamm (C₂₁-H₂₅-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 342.4287
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₄
Vorzugsbezeichnung Lifibrol
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (*RS*)-4-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)-2-hydroxybutoxy]benzoesäure

ASK #24814

Chemical Abstract Service Nr. 76470-66-1
Formelstamm (C₁₆-H₁₅-Cl-N₃-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 349.7689

Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Loracarbef
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	MAR30; GII; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #24815

Chemical Abstract Service Nr.	28289-54-5
Molgewicht	173.2542
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N
2. Bezeichnung	1-Methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylphenyltetrahydropyridin; MPTP

ASK #24832

Chemical Abstract Service Nr.	59708-52-0
Molgewicht	394.5066
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carfentanil
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	Methyl[1-(2-phenylethyl)-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[1-phenethyl-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]

ASK #24833

Chemical Abstract Service Nr.	61380-40-3
Molgewicht	408.5332
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lofentanil
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	Methyl[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-methyl-1-phenethyl-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]

ASK #24835

Chemical Abstract Service Nr.	3563-49-3
Molgewicht	245.3599
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Pyrovaleron
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	2-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(<i>p</i> -tolyl)pentan-1-on

ASK #24837

Chemical Abstract Service Nr.	104561-36-6
Molgewicht	350.4938
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Doretinel
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	7-[(<i>E</i>)-2-[4-(Hydroxymethyl)phenyl]-1-methylvinyl]-1,1,4,4-tetramethyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-ol

ASK #24839

Chemical Abstract Service Nr.	86315-52-8
Molgewicht	287.3369
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Isomazol
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	2-[2-Methoxy-4-(methylsulfinyl)phenyl]-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin

ASK #24840

Chemical Abstract Service Nr.	87359-33-9
Formelstamm	C14-H13-N3-O2-S . Cl-H
Molgewicht	323.7979
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Isomazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	2-[2-Methoxy-4-(methylsulfinyl)phenyl]-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-hydrochlorid

ASK #24841

Chemical Abstract Service Nr.	110588-56-2
Molgewicht	311.3815
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Noberastin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	3-[(5-Methylfuran-2-yl)methyl]- <i>N</i> -(piperidin-4-yl)-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(5-Methyl-2-furylmethyl)-3H-imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-yl](4-piperidyl)azan

ASK #24842

Formelstamm	C17-H21-N5-O . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	543.5259
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₅ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Noberastindimaleat

International Nonproprietary Name (INN.L29)	
2. Bezeichnung	3-[(5-Methylfuran-2-yl)methyl]- <i>N</i> -(piperidin-4-yl)-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(5-Methyl-2-furylmethyl)-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-yl](4-piperidyl)azan-maleat (1:2)
ASK #24843	
Chemical Abstract Service Nr.	110268-67-2
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₂ N ₃ O ₅ S) ⁻ (C ₇ H ₁₈ N-O ₅) ⁺
Molgewicht	530.5487
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₄ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Isoxicam-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L14,L6	
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl- <i>N</i> -(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)-1,1-dioxo-2 <i>H</i> -1,6,2-benzothiazin-3-carboxamid-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #24845	
Chemical Abstract Service Nr.	103725-47-9
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₆ N ₃ O ₆ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	367.377
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Betiatid
International Nonproprietary Name INN.L29	
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{ <i>N</i> -[<i>N</i> -(Benzoylsulfanylacetyl)glycyl]glycyl}glycin
ASK #24846	
Formelstamm	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₃ . Cl-H . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	335.8261
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Procaterolhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name (INN.L22)	
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-8-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}chinolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid 0.5 H ₂ O
ASK #24847	
Chemical Abstract Service Nr.	102625-70-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	154644-14-1
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₄ F ₂ N ₃ O ₄ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	383.3698
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ F ₂ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Pantoprazol

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung *rac*-5-(Difluormethoxy)-2-[(*R*)-(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #24848

Chemical Abstract Service Nr. 164579-32-2

Formelstamm (C₁₆-H₁₄-F₂-N₃-O₄-S)⁻ Na⁺ . 1.5 H₂O

Molgewicht 432.3746

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₂N₃NaO₄S

2. Bezeichnung *rac*-5-(Difluormethoxy)-2-[(*R*)-(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Natriumsalz 1.5 H₂O

3. Bezeichnung Pantoprazol-Natrium-Sesquihydrat

Zitat Bezeichnung 3 (INN.L30); Pantoprazol-Natrium; EAB6.1,7.0,8.0,9.0+6,10.0(2008-2020)/2296; (INNv.L62)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Pantoprazol-Natrium 1.5 HO

ASK #24850

Chemical Abstract Service Nr. 35691-65-7

Molgewicht 265.9332

Bruttoformel C₆H₆Br₂N₂

2. Bezeichnung 2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril

ASK #24854

Chemical Abstract Service Nr. 25967-29-7

Molgewicht 342.7945

Bruttoformel C₁₉H₁₆ClFN₂O

Vorzugsbezeichnung Flutoprazepam

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropylmethyl-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #24858

Chemical Abstract Service Nr. 116644-53-2

Molgewicht 495.6287

Bruttoformel C₂₉H₃₈FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Mibefradil

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung [(1*S*,2*S*)-2-(2-[[3-(1*H*-Benzimidazol-2-yl)propyl](methyl)amino]ethyl)-6-fluor-1-(propan-2-yl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl](2-methoxyacetat)

ASK #24859

Chemical Abstract Service Nr. 116666-63-8

Formelstamm C₂₉-H₃₈-F-N₃-O₃ . 2 Cl-H

Molgewicht 568.5506

Bruttoformel C₂₉H₄₀Cl₂FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung	Mibefradildihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; GII
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-(2-[[3-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)propyl](methyl)amino)ethyl]-6-fluor-1-(propan-2-yl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl](2-methoxyacetat)-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-(2-[[3-(Benzimidazol-2-yl)propyl](methyl)amino)ethyl]-6-fluor-1-isopropyl-1,2,3,4-tetrahydro-2-naphthyl](methoxyacetat)-dihydrochlorid
ASK #24860	
Chemical Abstract Service Nr.	118120-51-7
Formelstamm	C18-H20-F-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	397.8284
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ ClFN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ofloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[1,2,3- <i>de</i>][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #24863	
Chemical Abstract Service Nr.	56208-01-6
Molgewicht	424.6187
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pifarnin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(1,3-Benzodioxol-5-ylmethyl)-4-(3,7,11-trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-yl)piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[3,4-(Methylendioxy)benzyl]-4-(3,7,11-trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-yl)piperazin
ASK #24864	
Chemical Abstract Service Nr.	83918-60-9
Formelstamm	2(C6-H7-O4) ⁻ Mg2+
Molgewicht	310.5398
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ MgO ₈
2. Bezeichnung	Ethylhydrogen[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat]-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Ethylhydrogenfumarat-Magnesiumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #24865	
Chemical Abstract Service Nr.	62008-21-3
Formelstamm	2(C6-H7-O4) ⁻ Zn2+
Molgewicht	351.6148

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ O ₈ Zn
2. Bezeichnung	Ethylhydrogen[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat]-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung	Ethylhydrogenfumarat-Zinksalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #24866

Chemical Abstract Service Nr.	111470-99-6
Formelstamm	C20-H25-Cl-N2-O5 . (C6-H5-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	567.0509
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Amlodipinbesilat
International Nonproprietary Name	INN.L25,v.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; Ph.Eur.2008,6.0,6.4,6.7/1491; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1491; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1491
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-Ethyl)(5-methyl){(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}-benzolsulfonat (1:1)

ASK #24867

Formelstamm	C208-H344-N60-O63-S2 . x (C2-H-F3-O2)
Vorzugsbezeichnung	Corticotrelin vom Menschen, Triflutat (1:x) ((mit Angaben zum Trifluoressigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Ser-Glu-Glu-Pro-Pro-Ile-Ser-Leu-Asp-Leu-Thr-Phe-His-Leu-Leu-Arg-Glu-Val-Leu-Glu-Met-Ala-Arg-Ala-Glu-Gln-Leu-Ala-Gln-Gln-Ala-His-Ser-Asn-Arg-Lys-Leu-Met-Glu-Ile-Ile-NH ₂ , Trifluoracetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Corticotrelintrifluoracetat, human (1:x)

ASK #24868

Chemical Abstract Service Nr.	76-05-1
Formelstamm	(C2-F3-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	114.0234
Bruttoformel	C ₂ HF ₃ O ₂
2. Bezeichnung	Trifluoressigsäure
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #24869

Chemical Abstract Service Nr.	96346-61-1
Molgewicht	449.6249
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Onapriston
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	11 -(4-Dimethylaminophenyl)-17 -hydroxy-17-(3-hydroxypropyl)-13 -estra-4,9-dien-3-on

ASK #24870

Chemical Abstract Service Nr.	77639-66-8
Molgewicht	267.2826
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prinomid
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	2-Cyan-3-(1-methylpyrrol-2-yl)-3-oxopropanilid
ASK #24871	
Chemical Abstract Service Nr.	77639-70-4
Formelstamm	C15-H13-N3-O2 . C6-H15-N-O3
Molgewicht	416.4708
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Prinomid-Trolamin
International Nonproprietary Name	INN.L27,v.L25
2. Bezeichnung	2-Cyan-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)-3-oxo- <i>N</i> -phenylpropanamid-2,2',2"-Nitrilotriethanol-Salz (1:1)
ASK #24872	
Chemical Abstract Service Nr.	119322-27-9
Molgewicht	294.3113
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Meribendan
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	5-Methyl-6-[2-(pyrazol-3-yl)benzimidazol-5-yl]-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #24873	
Formelstamm	C15-H14-N6-O . Cl-H
Molgewicht	330.7722
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Meribendanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	5-Methyl-6-[2-(pyrazol-3-yl)benzimidazol-5-yl]-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24874	
Chemical Abstract Service Nr.	113806-05-6
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	337.4122
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Olopatadin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	MAR32
2. Bezeichnung	{{(11 <i>Z</i>)-11-[3-(Dimethylamino)propyliden]-6,11-dihydrobenzo[<i>b,e</i>]oxepin-2-yl}essigsäure

ASK #24875

Chemical Abstract Service Nr.	140462-76-6
Formelstamm	C21-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	373.8732
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Olopatadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1	MAR32
2. Bezeichnung	{{(11Z)-11-[3-(Dimethylamino)propyliden]-6,11-dihydrobenzo[<i>b,e</i>]oxepin-2-yl}essigsäure-hydrochlorid

ASK #24876

Chemical Abstract Service Nr.	87269-97-4
Formelstamm	(C21-H26-N2-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	388.4574
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ramiprilat
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,6 <i>aS</i>)-1-{{(<i>S</i>)-2-[(<i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]propanoyl}perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #24877

Chemical Abstract Service Nr.	80210-62-4
Formelstamm	(C15-H16-N5-O6-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	427.4554
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N ₅ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefpodoxim
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #24878

Chemical Abstract Service Nr.	87239-81-4
Molgewicht	557.5972
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefpodoximproxetil
International Nonproprietary Name	INNv.L58,v.L58
Zitat Bezeichnung 1	EAB7.0,8.0(2011-2014)/2341; GII

2. Bezeichnung	[(1 <i>RS</i>)-1-[[Propan-2-yloxy)carbonyl]oxy]ethyl][(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(Isopropoxycarbonyloxy)ethyl][(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]; [(1 <i>RS</i>)-1-[[1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl][(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino)-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]; [1-(Isopropoxycarbonyloxy)ethyl][(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-3-cephem-4-carboxylat]; [(1 <i>RS</i>)-1-(Isopropoxycarbonyloxy)ethyl]-(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(1-methoxyimino)acetyl]amino)-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0] oct-2-en-2-carboxylat; Cefpodoxim[1-(isopropoxycarbonyloxy)ethyl]ester

ASK #24879

Chemical Abstract Service Nr.	97901-21-8
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₅ N ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	256.2997
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nafagrel
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-6-[(1 <i>H</i> -Imidazol-1-yl)methyl]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-6-(Imidazol-1-ylmethyl)-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthoesäure

ASK #24880

Chemical Abstract Service Nr.	122956-67-6
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₅ N ₂ O ₂) ⁻ H ⁺ . Cl-H . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	301.7683
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nafagrelhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-(Imidazol-1-ylmethyl)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-carbonsäure-hydrochlorid 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-6-(Imidazol-1-ylmethyl)-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthoesäure-hydrochlorid 0.5 HO

ASK #24881

Chemical Abstract Service Nr.	148641-02-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113315-09-6
Molgewicht	14985.0338
Bruttoformel	C ₆₆₅ H ₁₀₆₈ N ₁₈₄ O ₁₉₉ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Muplestim
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	APMTQTTSK TSWVNC(16 <i>S</i> 84 <i>S</i>)SNMI DEIITHLKQP PLPLDFNNL NGEDGDILME NNLRRPNLEA FNRAVKSLQN ASAIESILKN LLPC(84 <i>S</i> 16 <i>S</i>)LPLATA APTRHPINIK DGDWNEFRRK LTFYKLTLEN AQAQQTLSL AIF
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Interleukin 3, human
ASK #24882		
	Chemical Abstract Service Nr.	112856-44-7
	Molgewicht	254.6663
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ ClO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Losigamon
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-5-[(<i>S</i>)-(2-Chlorphenyl)(hydroxy)methyl]-4-methoxyfuran-2(5 <i>H</i>)-on
ASK #24883		
	Chemical Abstract Service Nr.	90729-43-4
	Molgewicht	469.6576
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₉ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ebastin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/2015; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2015; Ph.Eur.2002,4.05,4.06,4.07/2015; MAR30
	2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)-4-[4-(diphenylmethoxy)piperidin-1-yl]butan-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-[4-(Benzhydroxy)piperidino]-1-(4- <i>tert</i> -butylphenyl)butan-1-on
ASK #24884		
	Chemical Abstract Service Nr.	76168-82-6
	Vorzugsbezeichnung	Ramoplanin
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	Glycopeptid-Antibiotikum, produziert von <i>Actinoplanes</i> sp. ATCC 33076, antibiotischer Komplex bestehend aus der Hauptkomponente Ramoplanin A ₂ und geringen Mengen der verwandten Ramoplanine A ₁ und A ₃
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #24885		
	Chemical Abstract Service Nr.	106900-12-3
	Molgewicht	493.0369
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Loperamidoxid
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	<i>trans</i> -4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxy-1-oxo-1 ⁵ -piperidino]- <i>N,N</i> -dimethyl-2,2-diphenylbutanamid
ASK #24886		
	Chemical Abstract Service Nr.	105523-37-3
	Formelstamm	(C10-H11-N-O4-S2)2 ⁻ 2H ⁺

	Molgewicht	275.3445
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tiprotimod
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	4-(5-Carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl)butansäure
ASK #24887	Chemical Abstract Service Nr.	89786-04-9
	Formelstamm	(C10-H11-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	300.2911
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Tazobactam
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
	2. Bezeichnung	(2S,3S,5R)-3-Methyl-4,4,7-trioxo-3-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-ylmethyl)-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S,3S,7R)-2-Methyl-1,1-dioxo-2-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-ylmethyl)-1lambda(6)-penam-3-carbonsäure
ASK #24888	Chemical Abstract Service Nr.	135062-02-1
	Formelstamm	(C27-H35-N2-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	452.5857
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Repaglinid
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.2/2135; Ph.Eur.2008,6.0/2135
	2. Bezeichnung	2-Ethoxy-4-[2-(((1 <i>S</i>)-3-methyl-1-[2-(piperidin-1-yl)phenyl]butyl)amino)-2-oxoethyl]benzoesäure
ASK #24891	Chemical Abstract Service Nr.	132373-81-0
	Molgewicht	297.3947
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Vamicamid
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-2-phenyl-2-(2-pyridyl)pentanamid
ASK #24892	Chemical Abstract Service Nr.	88939-40-6
	Molgewicht	345.3896
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Semorphon

International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(2-methoxyethyl)morphinan-6-on
ASK #24893	
Formelstamm	C19-H23-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	381.8506
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Semorphonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(2-methoxyethyl)morphinan-6-on-hydrochlorid
ASK #24894	
Chemical Abstract Service Nr.	116649-85-5
Formelstamm	(C21-H20-F-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	416.4658
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ramatroban
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	3-[(<i>R</i>)-3-(4-Fluorbenzolsulfonamido)-1,2,3,4-tetrahydrocarbazol-9-yl]propansäure
ASK #24896	
Chemical Abstract Service Nr.	115956-12-2
Molgewicht	324.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dolasetron
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(3-Oxo-2c,6c-methanoperhydro-9a <i>t</i> -chinolizin-8 <i>r</i> -yl)(indol-3-carboxylat)
ASK #24897	
Chemical Abstract Service Nr.	101238-51-1
Molgewicht	334.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Levemopamil
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-5-[(Methyl)(2-phenylethyl)amino]-2-phenyl-2-(propan-2-yl)pentannitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-Isopropyl-5-[(methyl)(phenethyl)amino]-2-phenylpentannitril
ASK #24898	
Chemical Abstract Service Nr.	60200-06-8
Molgewicht	380.6558
Bruttoformel	C ₈ H ₈ Cl ₃ N ₃ O ₄ S ₂

Vorzugsbezeichnung	Clorsulon
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung	4-Amino-6-(trichlorvinyl)benzol-1,3-disulfonamid
ASK #24905	
Chemical Abstract Service Nr.	52212-02-9
Formelstamm	(C35-H62-N4-O4)2+ 2Br ⁻
Molgewicht	762.6992
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₂ Br ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pipecuroniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	4,4'-(3,17-Di(acetyloxy)-5-androstan-2,16-diyl)bis(1,1-dimethylpiperazinium)dibromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4'-(3alpha,17beta-Diacetoxy-5alpha-androstan-2beta,16beta-diyl)bis(1,1-dimethylpiperazinium)dibromid
ASK #24906	
Chemical Abstract Service Nr.	28841-62-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	166660-34-0
Formelstamm	(C6-H9-O15-P3)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	420.0956
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ O ₁₅ P ₃
Vorzugsbezeichnung	Atrinositol
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; Hager2015; ChemSpider; PubChem; Pharmavista; GSBL; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	D- <i>myo</i> -Inositol-1,2,6-tris(dihydrogenphosphat)
Zitat Bezeichnung 2	Hager2015[korr.]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-Trinositol; (1S)-1,2,3,5/4,6-Cyclohexanhexol-1,2,6-tris(dihydrogenphosphat); (1R,2S,3R,4R,5S,6S)-4,5,6-Trihydroxy-1,2,3-cyclohexantriyiltris(dihydrogenphosphat)
ASK #24910	
Chemical Abstract Service Nr.	100427-26-7
Molgewicht	611.7272
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₁ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Lercanidipin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{1-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-[2-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-1,1-dimethylethyl](methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]; Masnidipin
ASK #24911	

Chemical Abstract Service Nr.	132866-11-6
Formelstamm	C36-H41-N3-O6 . Cl-H
Molgewicht	648.1882
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₂ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Lercanidipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{1-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Masnidipinhydrochlorid; (RS)-{2-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-1,1-dimethylethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
ASK #24912	
Chemical Abstract Service Nr.	104317-84-2
Molgewicht	387.5208
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₇ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gusperimus
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -[(1 <i>R</i>)-2-({4-[(3-Aminopropyl)amino]butyl}amino)-1-hydroxy-2-oxoethyl]-7-carbamimidamidoheptanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(RS)-{[4-(3-Aminopropylamino)butyl]carbamoyl}(hydroxy)methyl]-7-guanidinoheptanamid
ASK #24913	
Chemical Abstract Service Nr.	85468-01-5
Formelstamm	C17-H37-N7-O3 . 3 Cl-H
Molgewicht	496.9036
Bruttoformel	C ₁₇ H ₄₀ Cl ₃ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gusperimustrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -[(1 <i>R</i>)-2-({4-[(3-Aminopropyl)amino]butyl}amino)-1-hydroxy-2-oxoethyl]-7-carbamimidamidoheptanamid-trihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(RS)-{[4-(3-Aminopropylamino)butyl]carbamoyl}(hydroxy)methyl]-7-guanidinoheptanamid-trihydrochlorid
ASK #24914	
Chemical Abstract Service Nr.	107133-36-8
Formelstamm	C19-H32-N2-O5 . C4-H11-N
Molgewicht	441.6046
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₃ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-1-{ <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure-2-Methylpropan-2-amin-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

3. Bezeichnung	Perindopril- <i>tert</i> -butylamin
Zitat Bezeichnung 3	(INN.L25); MAR2020; EAB4.06,5.0+3,6.0,7.0,8.0,9.0(2004-2019); (INNv.L53)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Perindopril-Erbumin; (2-Methylpropan-2-amin)[(2S,3aS,7aS)-1-((2S)-2-((1S)-1-(ethoxycarbonyl)butyl)amino)propanoyl]octahydro-1H-indol-2-carboxylat]
ASK #24916	
Formelstamm	C24-H27-Cl-N2-O2-S . C2-H4-O2
Molgewicht	503.0533
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Zuclopenthixoldiacetat ((Ester-Salz))
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	[2-(4-{3-[(9Z)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]acetat-acetat (1:1)
ASK #24917	
Chemical Abstract Service Nr.	81025-04-9
Molgewicht	362.3276
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Lactitol-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1337; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1337; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.5/1337
2. Bezeichnung	4- <i>O</i> - β -D-Galactopyranosyl-D-glucitol 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lactitol 1 HO; E 966 [Lactitol-Monohydrat]
ASK #24918	
Chemical Abstract Service Nr.	110140-89-1
Formelstamm	(C18-H16-F3-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	366.3344
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ridogrel
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USAN
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-5-((3-Pyridyl)[3-(trifluormethyl)phenyl]methylenaminoxy)pentansäure
ASK #24919	
Formelstamm	(C18-H16-F3-N2-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	388.3162
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ F ₃ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ridogrel-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	5-((<i>E</i>)-(Pyridin-3-yl)[3-(trifluormethyl)phenyl]methylenaminoxy)pentansäure-Natriumsalz

ASK #24920

Chemical Abstract Service Nr.	127396-36-5
Formelstamm	C15-H14-(123)I-N3-O3
Molgewicht	407.1956
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ IN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Iomazenil (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	Ethyl(7-(¹²³ I)iod-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #24921

Chemical Abstract Service Nr.	94218-75-4
Molgewicht	15549.0298
Bruttoformel	C ₆₉₈ H ₁₁₂₉ N ₁₇₉ O ₂₀₄ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Teceleukin
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Met-Ala-Pro-Thr-Ser-Ser-Ser-Thr-Lys-Lys-Thr-Gln-Leu-Gln-Leu-Glu-His-Leu-Leu-Leu-Asp-Leu-Gln-Met-Ile-Leu-Asn-Gly-Ile-Asn-Asn-Tyr-Lys-Asn-Pro-Lys-Leu-Thr-Arg-Met-Leu-Thr-Phe-Lys-Phe-Tyr-Me

ASK #24922

Chemical Abstract Service Nr.	115911-28-9
Molgewicht	217.2422
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ FN ₃
Vorzugsbezeichnung	Sampirtin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	3-[(4-Fluorphenyl)methyl]pyridin-2,6-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(4-Fluorbenzyl)pyridin-2,6-diylbis(azan)

ASK #24923

Formelstamm	C12-H12-F-N3 . 2 Cl-H
Molgewicht	290.1641
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Cl ₂ FN ₃
Vorzugsbezeichnung	Sampirtindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	3-[(4-Fluorphenyl)methyl]pyridin-2,6-diamin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(4-Fluorbenzyl)pyridin-2,6-diylbis(azan)-dihydrochlorid

ASK #24924

Chemical Abstract Service Nr.	100490-36-6
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₄ F ₃ N ₄ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	404.3426
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ F ₃ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tosufloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-[(3 <i>R</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #24925	
Chemical Abstract Service Nr.	100490-94-6
Formelstamm	C ₁₉ H ₁₅ F ₃ N ₄ O ₃ . C ₇ H ₈ O ₃ S
Molgewicht	576.5442
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ F ₃ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tosufloxacintosilat
International Nonproprietary Name	INN.L29,v.L18
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-[(3 <i>R</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
ASK #24926	
Chemical Abstract Service Nr.	17465-86-0
Molgewicht	1297.1248
Bruttoformel	C ₄₈ H ₈₀ O ₄₀
2. Bezeichnung	Cyclomaltooctaose
3. Bezeichnung	Gammadex
Zitat Bezeichnung 3	BP2018-2024; EAB9.4,10.0,11.0(2018-2023)/2769; EP9.4,10.0+1,11.0+4(2018-2024)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cyclooctakis-(1-->4)-alpha-D-glucopyranosyl; gamma-Cyclodextrin; cyclo-Octa(1-->4)-alpha-D-glucopyranosid
ASK #24928	
Chemical Abstract Service Nr.	106685-40-9
Formelstamm	(C ₂₈ H ₂₇ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	412.5201
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ O ₃
2. Bezeichnung	6-[3-(Adamantan-1-yl)-4-methoxyphenyl]naphthalin-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	Adapalen
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.6/2445; Adapalen; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	6-[3-(Adamantan-1-yl)-4-methoxyphenyl]-2-naphthoesäure
ASK #24931	
Chemical Abstract Service Nr.	73080-51-0

	Molgewicht	355.3844
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Repirinast
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	Isopentyl(7,8-dimethyl-4,5-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>c</i>]chinolin-2-carboxylat)
ASK #24932	Chemical Abstract Service Nr.	115550-35-1
	Formelstamm	(C17-H18-F-N4-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	362.3556
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ FN ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Marbofloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	2. Bezeichnung	9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][4,1,2]benzoxadiazin-6-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -[1,3,4]oxadiazino[6,5,4- <i>ij</i>]chinolin-6-carbonsäure; Marbofloxacin für Tiere; Marbofloxacin für Tiere (Ph.Eur)
ASK #24940	Chemical Abstract Service Nr.	107097-80-3
	Formelstamm	(C21-H29-Cl2-N2-O5) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	461.3793
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ Cl ₂ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Loxiglumid
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-(3,4-Dichlorbenzamido)-4-[(3-methoxypropyl)(pentyl)carbamoyl]butansäure
ASK #24941	Chemical Abstract Service Nr.	65509-66-2
	Molgewicht	318.4353
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ N ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Citatepin
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	3-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[2,3:6,7]thiepino[4,5- <i>d</i>]azepin-7-carbonitril
ASK #24942	Chemical Abstract Service Nr.	65509-67-3
	Formelstamm	C20-H18-N2-S . C-H4-O3-S
	Molgewicht	414.541
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₃ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Citatepinmesilat

International Nonproprietary Name	INN.L26,v.L18
2. Bezeichnung	3-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[2,3:6,7]thiepine[4,5- <i>d</i>]azepin-7-carbonitril-methansulfonat (1:1)
ASK #24943	
Chemical Abstract Service Nr.	105979-17-7
Molgewicht	505.5622
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Benidipin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	[(<i>R</i>)-1-Benzyl-3-piperidyl](methyl)[(<i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #24944	
Chemical Abstract Service Nr.	85387-35-5
Formelstamm	C28-H31-N3-O6 . Cl-H
Molgewicht	542.0232
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Benidipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	[(<i>R</i>)-1-Benzyl-3-piperidyl](methyl)[(<i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
ASK #24945	
Chemical Abstract Service Nr.	84379-13-5
Molgewicht	418.2844
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ BrN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bretazenil
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>tert</i> -Butyl)[(<i>S</i>)-8-brom-9-oxo-11,12,13,13a-tetrahydro-9 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>][1,4]benzodiazepin-1-carboxylat]
ASK #24947	
Chemical Abstract Service Nr.	85721-05-7
Molgewicht	443.0014
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ ClN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Zuclopenthixolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[2-(4-{3-[(9 <i>Z</i>)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]acetat
ASK #24949	
Chemical Abstract Service Nr.	96125-53-0
Molgewicht	448.9629
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Clentiazem
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	[(2S,3S)-8-Chlor-5-(2-dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat
ASK #24950	
Chemical Abstract Service Nr.	96128-92-6
Formelstamm	C22-H25-Cl-N2-O4-S . C4-H4-O4
Molgewicht	565.0351
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ ClN ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Clentiazemmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	[(2S,3S)-8-Chlor-5-(2-dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat-maleat (1:1)
ASK #24953	
Chemical Abstract Service Nr.	102908-59-8
Molgewicht	358.4314
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Binospiron
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	8-{2-[(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)amino]ethyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion
ASK #24954	
Chemical Abstract Service Nr.	124756-23-6
Formelstamm	C20-H26-N2-O4 . C-H4-O3-S
Molgewicht	454.5371
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Binospironmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L32,v.L18
2. Bezeichnung	8-{2-[(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)amino]ethyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion-methansulfonat (1:1)
ASK #24955	
Chemical Abstract Service Nr.	100927-14-8
Molgewicht	405.5325
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Befiperid
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(1-Benzofuran-7-yl)piperazin-1-yl]ethyl}- <i>N</i> -methyl-4-(propan-2-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{2-[4-(1-Benzofuran-7-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-4-isopropyl- <i>N</i> -methylbenzamid
ASK #24956	
Formelstamm	C25-H31-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht	441.9935
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Befiperidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(1-Benzofuran-7-yl)piperazin-1-yl]ethyl}- <i>N</i> -methyl-4-(propan-2-yl)benzamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{2-[4-(1-Benzofuran-7-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-4-isopropyl- <i>N</i> -methylbenzamid-hydrochlorid
ASK #24960	
Chemical Abstract Service Nr.	128446-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	94035-02-6
Formelstamm	C42-H70-O35 . x(C3-H6-O), x = 2,80-10,50
Molgewicht	1467.4596
2. Bezeichnung	Cyclo- <i>lin</i> -hepta[1 4]-D-glucopyranosyl, <i>O</i> -substituiert mit <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Methyloxiran zu Produkten mit durchschnittlich 2,80-10,50 Oxypropylen-Einheiten (als monomere Reste und Oligopropylenglycol-Reste)
3. Bezeichnung	Hydroxypropylbetadex ((mit Angaben zur mittleren Zusammensetzung oder Molmasse))
Zitat Bezeichnung 3	GlnAS; EP4.6,5.0,6.0+2+3,7.0+3,8.0+2,9.0,10.0(2002-2020); Phpa13.2(2001),23.4(2011); EAB4.6,5.0,6.0+2+3,7.0+3,8.0+2,9.0(2002-2019)/1804; FDA-SRS; BP2003-2021; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Poly-O-(2-hydroxypropyl)-beta-cyclodextrin; HP-beta-CD; Hydroxypropyl-beta-cyclodextrin
ASK #24961	
Chemical Abstract Service Nr.	129731-11-9
Formelstamm	(C18-H14-Cl-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	362.8273
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ ClO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tibeglisen
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-(4-Chlorphenyl)-2-tosylpent-4-insäure
ASK #24963	
Chemical Abstract Service Nr.	123122-55-4
Formelstamm	(C29-H40-N-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	515.6383
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₁ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Candoxatril
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-{1-[(<i>S</i>)-2-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yloxy-carbonyl)-3-(2-methoxyethoxy)propyl]cyclopentan-1-carboxamido}cyclohexan-1-carbonsäure
ASK #24966	

Chemical Abstract Service Nr.	119386-96-8
Molgewicht	197.2244
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ F ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Mofegilin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-2-Fluormethyliden-4-(4-fluorphenyl)butan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-2-Fluormethylen-4-(4-fluorphenyl)butylazan
ASK #24967	
Chemical Abstract Service Nr.	120635-25-8
Formelstamm	C11-H13-F2-N . Cl-H
Molgewicht	233.6854
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClF ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Mofegilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-2-Fluormethyliden-4-(4-fluorphenyl)butan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-2-Fluormethylen-4-(4-fluorphenyl)butylazan-hydrochlorid
ASK #24968	
Chemical Abstract Service Nr.	123308-22-5
Molgewicht	338.4666
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sezolamid
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-[(2-Methylpropyl)amino]-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7 ⁶ -thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-4-Isobutylamino-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7lambda(6)-thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid
ASK #24969	
Chemical Abstract Service Nr.	119271-78-2
Formelstamm	C11-H18-N2-O4-S3 . Cl-H
Molgewicht	374.9276
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₉ ClN ₂ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sezolamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-[(2-Methylpropyl)amino]-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7 ⁶ -thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-4-Isobutylamino-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7lambda(6)-thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid-hydrochlorid

ASK #24970

Chemical Abstract Service Nr. 1634-04-4
Molgewicht 88.1482
Bruttoformel C₅H₁₂O
2. Bezeichnung 2-Methoxy-2-methylpropan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym tert-Butylmethylether

ASK #24971

Chemical Abstract Service Nr. 108612-45-9
Molgewicht 432.4933
Bruttoformel C₂₄H₂₅FN₆O
Vorzugsbezeichnung Mizolastin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2-[1-[[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl]-4-piperidyl](methyl)amino]pyrimidin-4(3*H*)-on

ASK #24974

Chemical Abstract Service Nr. 87806-31-3
Vorzugsbezeichnung Porfimer-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 GII

ASK #24977

Chemical Abstract Service Nr. 118812-69-4
Molgewicht 3505.9265
Bruttoformel C₁₄₅H₂₃₄N₅₂O₄₄S₃
Vorzugsbezeichnung Ularitid
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung Thr-Ala-Pro-Arg-Ser-Leu-Arg-Arg-Ser-Ser-Cys(11*S* 27*S*)-Phe-Gly-Gly-Arg-Met-Asp-Arg-Ile-Gly-Ala-Gln-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(27*S* 11*S*)-Asn-Ser-Phe-Arg-Tyr

ASK #24978

Chemical Abstract Service Nr. 121617-11-6
Molgewicht 461.3776
Bruttoformel C₁₅H₁₀F₇N₃O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Saviprazol
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 2-[4-(2,2,3,3,4,4,4-Heptafluorbutoxy)-2-pyridylmethylsulfinyl]-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol

ASK #24979

Chemical Abstract Service Nr. 75659-08-4
Formelstamm C19-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 364.8664

Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dilevalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L50)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII; USMI11
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[[<i>(2R)</i> -4-phenylbutan-2-yl]amino]ethyl]benzamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxy-5-[(<i>R</i>)-1-hydroxy-2-[(<i>R</i>)-1-methyl-3-phenylpropylamino]ethyl]benzamid-hydrochlorid

ASK #24981

Chemical Abstract Service Nr.	74855-17-7
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₂ -(123)I-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	440.3911
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ I ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	locanlidsäure (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	15-(4-(¹²³ I)iodphenyl)pentadecansäure

ASK #24982

Chemical Abstract Service Nr.	56254-07-0
Formelstamm	(C ₉ -H ₇ -(123)I-N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	323.0521
Bruttoformel	C ₉ H ₇ INNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumiodohippurat (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2-(¹²³ I)iodbenzamido)essigsäure-Natriumsalz

ASK #24983

Chemical Abstract Service Nr.	76709-25-6
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₃ -(123)I-O ₂
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ I ₂ O ₂
2. Bezeichnung	16 -[(¹²³ I)iod]estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

ASK #24984

Chemical Abstract Service Nr.	52304-36-6
Molgewicht	215.2893
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	Ethyl[3-(<i>N</i> -butylacetamido)propanoat]

ASK #24986

Chemical Abstract Service Nr.	10060-12-5
Molgewicht	266.4468
Bruttoformel	Cl ₃ Cr

2. Bezeichnung	Chrom()-chlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Chrom(III)-chlorid 6 HO

ASK #24988

Chemical Abstract Service Nr.	749-02-0
Molgewicht	395.4698
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Spiperon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	8-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #24989

Chemical Abstract Service Nr.	96203-19-9
Formelstamm	C24-H28-(18)F-N3-O2
Molgewicht	408.499
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(¹⁸ F)Mespiperon
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	8-(4-{4-[(¹⁸ F)Fluor]phenyl}-4-oxobutyl)-3-methyl-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #24990

Chemical Abstract Service Nr.	107340-59-0
Formelstamm	C25-H29-F-(18)F-N3-O2
Molgewicht	440.516
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ F ₂ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	8-[4-(4-Fluorphenyl)-4-oxobutyl]-3-{2-[(¹⁸ F)fluor]ethyl}-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #24991

Chemical Abstract Service Nr.	105851-17-0
Formelstamm	C6-H11-(18)F-O5
Molgewicht	181.1495
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Fludeoxyglucose (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	2-Desoxy-2-(¹⁸ F)fluor- -D-glucopyranose
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(18)F]Fludeoxyglucose-Injektionslösung; 2-Desoxy-2-((18)F)fluor-D-glucose

ASK #24994

Chemical Abstract Service Nr.	97240-79-4
Molgewicht	339.362
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ NO ₈ S
2. Bezeichnung	2,3:4,5-Di- <i>O</i> -isopropyliden- -D-fructopyranose(amidosulfat)
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Topiramate
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.0,11.0(2020-2023)/2616; GII; RÖMP2023
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	2,3:4,5-Di- <i>O</i> -isopropyliden-beta-D-fructopyranosesulfamat

ASK #24995

Chemical Abstract Service Nr.	119719-11-8
Molgewicht	1343.5205
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₆ N ₁₀ O ₂₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	lilatretid
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	[<i>N</i> -(1-Desoxy-4- <i>O</i> - -D-glucopyranosyl-D-fructopyranos-1-yl)-D-phenylalanyl]-L-cysteiny[(2 <i>S</i> 7 <i>S</i>)-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl- <i>N</i> -[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid

ASK #24997

Chemical Abstract Service Nr.	83461-56-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100680-90-8; 119590-64-6; 159593-43-8; 84804-97-7; 85232-96-8; 90365-61-0; 98366-77-9
Formelstamm	(C59-H108-N6-O19-P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	1237.4993
Bruttoformel	C ₅₉ H ₁₀₉ N ₆ O ₁₉ P
Vorzugsbezeichnung	Mifamurtid
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-3-[[2-({ <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2-(2-Acetamido-2-desoxy-D-glucopyranos-3- <i>O</i> -yl)propanoyl]-L-alanyl-D- -glutaminy]-L-alanyl)amino]ethoxy](hydroxy)phosphoryloxy]propan-1,2-diyl]bis(hexadecanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-({ <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2-(2-Acetamido-2-desoxy-D-glucopyranos-3- <i>O</i> -yl)propanoyl]-L-alanyl-D-gamma-glutaminy]-L-alanyl)amino]ethyl][(2 <i>R</i>)-2,3-bis(hexadecanoyloxy)propyl]hydrogenphosphat

ASK #25022

Chemical Abstract Service Nr.	9001-08-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9014-15-7; 9026-01-1
Molgewicht	130000
2. Bezeichnung	Acylcholin-Acylhydrolase

3. Bezeichnung	Cholinesterase
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; EC3.1.1.8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Cholin-Esterase II; Pseudocholinesterase; Benzoylcholinesterase; Butyrylcholin-Esterase

ASK #25027

2. Bezeichnung	Calciumphosphate - Gemisch
3. Bezeichnung	Tricalciumphosphat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Tricalciumphosphat

ASK #25040

Chemical Abstract Service Nr.	110-94-1
Formelstamm	(C5-H6-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	132.1146
Bruttoformel	C ₅ H ₈ O ₄
2. Bezeichnung	Pentandisäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Glutarsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI13; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R

ASK #25174

Chemical Abstract Service Nr.	111-16-0
Formelstamm	(C7-H10-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	160.1678
Bruttoformel	C ₇ H ₁₂ O ₄
2. Bezeichnung	Heptandisäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005

ASK #25262

Chemical Abstract Service Nr.	1342-90-1
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₀ Cl ₂ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	(2E)-6,6'-Dichlor-4,4'-dimethyl-3H,3'H-[2,2'-bi(1-benzothiophenyliden)]-3,3'-dion-Aluminiumhydroxid/oxid-Komplexe
3. Bezeichnung	6,6'-Dichlor-4,4'-dimethyl-3H,3'H-[2,2'-bi(1-benzothiophenyliden)]-3,3'-dion-Aluminiumlack
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Rot 30-Lack; C.I. 73360:1

ASK #25267

Chemical Abstract Service Nr.	9000-11-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1125619-15-9; 177317-30-5; 191616-54-3; 196886-89-2; 204336-41-4
Vorzugsbezeichnung	Carmellose
International Nonproprietary Name	INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 BP2011-2018; NF29-36(2011-2018); EAB6.7,7.0+7,8.0(2010-2017)/2360; Phpa18.1(2006); EP6.7,7.0+7,8.0,9.0(2010-2018); BP2011

2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)cellulose

ASK #25389

2. Bezeichnung Glycine-max-Sameneiweiß

3. Bezeichnung Eiweiß aus Sojabohnen

ASK #25390

Chemical Abstract Service Nr. 8050-88-2

2. Bezeichnung Cellulosedinitrat - Campher - Gemisch

3. Bezeichnung Celluloid

Zitat Bezeichnung 3 Romp9

ASK #25607

Chemical Abstract Service Nr. 121123-17-9

Formelstamm (C₁₈-H₁₈-N₃-O₅-S)⁻ H⁺ . H₂O

Molgewicht 407.4408

Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Cefprozil-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 EAB7.2+6,8.0,9.0+4(2011-2017)/2342

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(1*EZ*)-prop-1-en-1-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O [6-11 % (*E*)-Isomer]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(*EZ*)-prop-1-en-1-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 HO; Cefprozil 1 HO; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(*EZ*)-prop-1-en-1-yl]-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO

ASK #25685

Chemical Abstract Service Nr. 99-20-7

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁

2. Bezeichnung (-*D*-Glucopyranosyl)(-*D*-glucopyranosid)

3. Bezeichnung Trehalose

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2010

ASK #25755

Chemical Abstract Service Nr. 85-87-0

Molgewicht 168.1931

Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 4-Aminomethyl-5-hydroxymethyl-2-methylpyridin-3-ol

3. Bezeichnung Pyridoxamin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP9; USMI10

ASK #25758

Chemical Abstract Service Nr.	91714-94-2
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₁ -Br-N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	334.1647
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bromfenac
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	[2-Amino-3-(4-brombenzoyl)phenyl]essigsäure
ASK #25759	
Chemical Abstract Service Nr.	91714-93-1
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₁ -Br-N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	356.1465
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ BrNNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bromfenac-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	[2-Amino-3-(4-brombenzoyl)phenyl]essigsäure-Natriumsalz
ASK #25760	
Chemical Abstract Service Nr.	104153-37-9
Molgewicht	357.7876
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Rilopirox
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	6-[4-(4-Chlorphenoxy)phenoxyethyl]-1-hydroxy-4-methylpyridin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #25761	
Chemical Abstract Service Nr.	82159-09-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	125654-73-1
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₂ -N-O ₃ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	319.3986
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Epalrestat
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	{5-[(1 <i>Z</i> ,2 <i>E</i>)-2-Methyl-3-phenylprop-2-en-1-yliden]-4-oxo-2-sulfanylidene-1,3-thiazolidin-3-yl}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{5-[(1 <i>Z</i> ,2 <i>E</i>)-2-Methyl-3-phenylallyliden]-4-oxo-2-thio-1,3-thiazolidin-3-yl}essigsäure
ASK #25762	
Chemical Abstract Service Nr.	119610-26-3
Molgewicht	208.2569
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Aloracetam
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(3-Formyl-2,5-dimethylpyrrol-1-yl)ethyl]acetamid
ASK #25763	
Chemical Abstract Service Nr.	83991-25-7
Molgewicht	335.4427
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ambasilid
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(4-Aminophenyl)(7-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl)methanon
ASK #25764	
Chemical Abstract Service Nr.	90357-06-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	151262-58-7
Molgewicht	430.3734
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Bicalutamid
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	GI; EAB7.4.8.0.9.0(2012-2017)/2196
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rac(R)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-(4-fluorphenylsulfonyl)-2-hydroxy-2-methylpropanamid
ASK #25765	
Chemical Abstract Service Nr.	117591-79-4
Formelstamm	C16-H23-Br-N2-O3 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	425.7456
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ BrClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Remoxipridhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GI
2. Bezeichnung	3-Brom- <i>N</i> -[[(2 <i>S</i>)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2,6-dimethoxybenzamid-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #25766	
Chemical Abstract Service Nr.	57852-57-0
Formelstamm	C26-H27-N-O9 . Cl-H
Molgewicht	533.9548
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClNO ₉
Vorzugsbezeichnung	Idarubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)

Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII
2. Bezeichnung	(7S,9S)-9-Acetyl-7-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- β -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,9,11-trihydroxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
ASK #25767	
Chemical Abstract Service Nr.	57938-82-6
Formelstamm	C19-H18-Cl-N5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	447.9384
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClN ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Adinazolammesilat
International Nonproprietary Name	INN.L21,v.L18
2. Bezeichnung	(8-Chlor-6-phenyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin-1-yl)-N,N-dimethylmethanamin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8-Chlor-6-phenyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin-1-ylmethyl)dimethylazan-methansulfonat (1:1)
ASK #25771	
Chemical Abstract Service Nr.	72895-88-6
Formelstamm	(C12-H8-Cl2-N-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	302.1764
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ Cl ₂ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Eltenac
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	[4-(2,6-Dichloranilino)-3-thienyl]essigsäure
ASK #25772	
Chemical Abstract Service Nr.	90402-40-7
Molgewicht	395.4516
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Abanoquil
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	6,7-Dimethoxy-2-(6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl)chinolin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6,7-Dimethoxy-2-(6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)-4-chinolyazan
ASK #25773	
Chemical Abstract Service Nr.	118931-00-3
Formelstamm	C22-H25-N3-O4 . C-H4-O3-S
Molgewicht	491.5573
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Abanoquilmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L31,v.L18

	2. Bezeichnung	6,7-Dimethoxy-2-(6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl)chinolin-4-amin-methansulfonat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6,7-Dimethoxy-2-(6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)-4-chinolyazan-methansulfonat (1:1)
ASK #25775		
	Chemical Abstract Service Nr.	74817-61-1
	Molgewicht	548.5839
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₀ N ₄ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Murabutid
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	2-Acetamido-3-O-[(<i>R</i>)-1-[(<i>S</i>)-1-[(<i>R</i>)-1-butoxycarbonyl-3-carbamoylpropyl]carbamoyl]ethyl]carbamoyl]ethyl]-2-desoxy-D-glucopyranose
ASK #25776		
	Chemical Abstract Service Nr.	106308-44-5
	Molgewicht	238.1935
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ F ₂ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Rufinamid
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	2. Bezeichnung	1-[(2,6-Difluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-carboxamid
ASK #25778		
	Formelstamm	(C27-H23-N10-O10-S4) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
	Molgewicht	972.014
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₁ N ₁₁ O ₁₅ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(<i>Z</i>)-(3,4-dihydroxybenzolsulfonyl)methoxyimino]acetamido]-3-[(2-carbamoyl-5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-aza-1,3,8-triazolo[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-yl (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(<i>Z</i>)-(3,4-dihydroxybenzolsulfonyl)methoxyimino]acetamido]-3-[(2-carbamoyl-5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-aza-1,3,8-triazolo[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-yl (1:1)
ASK #25779		
	Chemical Abstract Service Nr.	66711-21-5
	Molgewicht	245.1085
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ Cl ₂ N ₄
	Vorzugsbezeichnung	Apraclonidin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	2,6-Dichlor-1- <i>N</i> -(imidazolidin-2-yliden)benzol-1,4-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2,6-Dichlor-N(1)-(imidazolidin-2-yliden)-1,4-phenylenbis(azan)
ASK #25780		

Chemical Abstract Service Nr.	73218-79-8
Formelstamm	C9-H10-Cl2-N4 . Cl-H
Molgewicht	281.5694
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ Cl ₃ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Apraclonidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2,6-Dichlor-1- <i>N</i> -(imidazolidin-2-yliden)benzol-1,4-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,6-Dichlor-N(1)-(imidazolidin-2-yliden)-1,4-phenylenbis(azan)-hydrochlorid

ASK #25781

Chemical Abstract Service Nr.	69408-81-7
Molgewicht	283.3251
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Amonafid
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GSBL; Pharmavista
2. Bezeichnung	5-Amino-2-[2-(dimethylamino)ethyl]-1- <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Amino-N-[2-(dimethylamino)ethyl]naphthalimid; Nafidimid; 3-Amino-N-(2-dimethylaminoethyl)naphthalimid; 3-Amino-N-[2-(dimethylamino)ethyl]-1,8-naphthalindicarboximid; 3-Amino-N-[2-(dimethylamino)ethyl]naphthalin-1,8-dicarboximid

ASK #25782

Chemical Abstract Service Nr.	24880-45-3
Formelstamm	(C22-H33-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	330.5042
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>all-Z</i>)-Docosa-7,10,13,16,19-pentaensäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #25783

Chemical Abstract Service Nr.	96829-58-2
Molgewicht	495.7348
Bruttoformel	C ₂₉ H ₅₃ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Orlistat
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; USAN; GII

ASK #25786	2. Bezeichnung	{(2S)-1-[(2S,3S)-3-Hexyl-4-oxooxetan-2-yl]tridecan-2-yl}[(2S)-2-formamido-4-methylpentanoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tetrahydrolipstatin; Orlipastat
	Chemical Abstract Service Nr.	96036-03-2
ASK #25787	Formelstamm	(C ₁₇ -H ₂₄ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	383.4625
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Meropenem
ASK #25788	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; USP25(2002)-33(2010); BAN; CAS; FDA-SRS
	2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-3-[(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(Dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-ylsulfanyl]-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
	Chemical Abstract Service Nr.	75696-02-5
ASK #25789	Molgewicht	357.7661
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ ClFN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cinolazepam
	International Nonproprietary Name	INN.L22
ASK #25788	2. Bezeichnung	3-[7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-3-hydroxy-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-1-yl]propannitril
	Chemical Abstract Service Nr.	119413-55-7
	Molgewicht	524.5805
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ FN ₂ O ₆
ASK #25789	Vorzugsbezeichnung	Elgodipin
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	(2-[[[(4-Fluorphenyl)methyl](methyl)amino]ethyl](propan-2-yl)[4-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
ASK #25789	Synonym	{2-[(4-Fluorbenzyl)(methyl)amino]ethyl}(isopropyl)[4-(1,3-benzodioxol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]; {2-[(4-Fluorbenzyl)(methyl)amino]ethyl}(isopropyl){2,6-dimethyl-4-[2,3-(methylenedioxy)phenyl]-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
	Formelstamm	C ₂₉ -H ₃₃ -F-N ₂ -O ₆ . Cl-H
	Molgewicht	561.0415
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ ClFN ₂ O ₆
ASK #25789	Vorzugsbezeichnung	Elgodipinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	2. Bezeichnung	(2-[[[(4-Fluorphenyl)methyl](methyl)amino]ethyl](propan-2-yl)[4-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{2-[(4-Fluorbenzyl)(methyl)amino]ethyl}{isopropyl}[4-(1,3-benzodioxol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
ASK #25790	Chemical Abstract Service Nr.	80370-57-6
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₆ N ₅ O ₇ S ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	523.5626
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ N ₅ O ₇ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ceftiofur
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[[furan-2-yl)carbonylsulfanyl]methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(2-furoylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #25791	Chemical Abstract Service Nr.	104010-37-9
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₆ N ₅ O ₇ S ₃) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	545.5444
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ N ₅ NaO ₇ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ceftiofur-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(furan-2-ylcarbonyl)sulfanylmethyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(2-furoylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #25792	Chemical Abstract Service Nr.	99011-02-6
	Molgewicht	240.3036
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄
	Vorzugsbezeichnung	Imiquimod
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
	2. Bezeichnung	1-(2-Methylpropyl)-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-4-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-Isobutyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-4-ylazan
ASK #25793	Formelstamm	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ . Cl-H
	Molgewicht	276.7646
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ ClN ₄

Vorzugsbezeichnung	Imiquimodhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	1-(2-Methylpropyl)-1- <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-4-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Isobutyl-1- <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-4-ylazan-hydrochlorid
ASK #25794	
Chemical Abstract Service Nr.	119302-91-9
Formelstamm	(C ₃₂ H ₅₃ N ₂ O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	609.6782
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₃ BrN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Rocuroniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.4/1764; Ph.Eur.2008,6.0/1764
2. Bezeichnung	1-(17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl)-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidiniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(17beta-Acetoxy-3alpha-hydroxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-allylpyrrolidiniumbromid
ASK #25795	
Chemical Abstract Service Nr.	114084-78-5
Formelstamm	(C ₉ H ₁₉ N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	319.2289
Bruttoformel	C ₉ H ₂₃ NO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Ibandronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-Hydroxy-3-[(methyl)(pentyl)amino]propan-1,1-diylbis(phosphonsäure)
ASK #25796	
Chemical Abstract Service Nr.	138926-19-9
Formelstamm	(C ₉ H ₁₉ N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	359.2261
Bruttoformel	C ₉ H ₂₂ NNaO ₇ P ₂
2. Bezeichnung	Mononatrium trihydrogen [1-hydroxy-3-[methyl(pentyl)amino]propan-1,1-diyl]biphosphonat Monohydrat
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Ibandronat-Natrium-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.5(2021-2022)/2771
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Mononatriumibandronat 1 HO; Mononatriumibandronat-Monohydrat; Ibandronsäure-Mononatriumsalz 1 HO; 1-Hydroxy-3-[(methyl)(pentyl)amino]propan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 1 HO
ASK #25797	

Chemical Abstract Service Nr. 114776-28-2
Molgewicht 467.9711
Bruttoformel C₂₃H₂₂ClN₅O₂S
Vorzugsbezeichnung Bepafant
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung [6-(2-Chlorphenyl)-1-methyl-8,9-dihydro-4*H*,7*H*-cyclopenta[4,5]thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin-8-yl](morpholino)methanon
 ASK #25798

Chemical Abstract Service Nr. 93957-54-1
Formelstamm (C₂₄H₂₅F-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 411.4659
Bruttoformel C₂₄H₂₆FNO₄
Vorzugsbezeichnung Fluvastatin
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 BAN
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure
 ASK #25799

Chemical Abstract Service Nr. 93957-55-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126872-01-3
Formelstamm (C₂₄H₂₅F-N-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 433.4478
Bruttoformel C₂₄H₂₅FNNaO₄
Vorzugsbezeichnung Fluvastatin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.4/2333; GII
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Natriumsalz
 ASK #25808

Chemical Abstract Service Nr. 10041-19-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123344-03-6; 147-89-7; 21954-86-9
Formelstamm (C₂₀H₃₇O₇S)⁻ H⁺
Molgewicht 422.5765
Bruttoformel C₂₀H₃₈O₇S
2. Bezeichnung 1,4-Bis(2-ethylhexyloxy)-1,4-dioxobutan-2-sulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dioctylsulfosuccinat
 ASK #25834

2. Bezeichnung {[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]/(2,2'-Oxydiethyl)}[(mono/di)hexadecanoat/octadecanoat]
3. Bezeichnung Diethylenglycolpalmitostearat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym {[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]/(2,2'-Oxydiethyl)}(palmitat/stearat); Diethylen glycolmonopalmitostearat ; Diethylen glycolpalmitostearat

ASK #25848

Chemical Abstract Service Nr. 67862-54-8

Molgewicht 18.0009

Bruttoformel F

2. Bezeichnung (¹⁸F)Fluorid-Ion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym ((¹⁸F)Fluorid-Lösung zur Radiomarkierung

ASK #25851

Chemical Abstract Service Nr. 34819-78-8

Molgewicht 16.0296

Bruttoformel H₃N

2. Bezeichnung (¹³N)Azan

3. Bezeichnung (¹³N)Ammoniak

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

Synonym Ammoniak[(¹³N)]-Injektion; [(¹³N)]Ammoniak-Injektionslösung

ASK #25853

Chemical Abstract Service Nr. 144470-58-6

2. Bezeichnung Polyglycerolpoly(12-hydroxystearat)

ASK #25854

Chemical Abstract Service Nr. 74775-06-7

Molgewicht 386.6089

Bruttoformel C₂₃H₄₆O₄

2. Bezeichnung -Propionyl- -tetradecyloxypoly(oxypropylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an Oxypropylen-Einheiten))

ASK #25855

Chemical Abstract Service Nr. 1948-33-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 29863-17-0

Molgewicht 166.217

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₂

2. Bezeichnung 2-*tert*-Butylbenzol-1,4-diol

ASK #25856

Molgewicht 581.4815

Bruttoformel C₂₉H₃₄Cl₂O₈

2. Bezeichnung (9,21-Dichlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxo-5 -pregn-1-en-6 ,17-diyl)-6-acetat-17-(furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxo-5xi-pregn-1-en-6xi,17-diyl-6-acetat-17-(2-furoat); 6xi-(Acetyloxy)-9,21-dichlor-17-(furan-2-carbonyloxy)-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-5xi-pregn-1-en-3,20-dion

ASK #25857

Chemical Abstract Service Nr. 31161-46-3
Molgewicht 267.1417
Bruttoformel C₁₁H₇BrOS
2. Bezeichnung (5-Bromthiophen-2-yl)(phenyl)methanon

ASK #25858

Chemical Abstract Service Nr. 148-25-4
Formelstamm (C10-H6-O8-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 320.2957
Bruttoformel C₁₀H₈O₈S₂
2. Bezeichnung 4,5-Dihydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Chromotropsäure

ASK #25864

Chemical Abstract Service Nr. 179545-77-8
Formelstamm (C23-H18-Cl-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 410.9132
Bruttoformel C₂₃H₁₉ClO₃S
Vorzugsbezeichnung Tanomastat
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2S)-4-(4'-Chlorbiphenyl-4-yl)-4-oxo-2-(phenylsulfanylmethyl)butansäure

ASK #25865

Chemical Abstract Service Nr. 13081-15-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 32999-56-7; 32999-57-8
Formelstamm (C11-H11-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 236.224
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₄
2. Bezeichnung 3-(3-Hydroxy-2-oxoindolin-3-yl)-DL-alanin

ASK #25866

Chemical Abstract Service Nr. 343-65-7
Formelstamm (C10-H11-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 208.2139
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₃
2. Bezeichnung 2-Amino-4-(2-aminophenyl)-4-oxobutansäure
3. Bezeichnung Kynurenin
Zitat Bezeichnung 3 USMI12

ASK #25868

Chemical Abstract Service Nr. 1022-31-7

Formelstamm (C11-H11-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 236.224

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₄

2. Bezeichnung 2-Amino-4-(2-formamidophenyl)-4-oxobutansäure

ASK #25869

Formelstamm (C9-H11-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 180.2038

Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 2-Amino-3-anilinopropansäure

3. Bezeichnung 3-Anilino-DL-alanin

ASK #25870

Formelstamm (C11-H11-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 220.2246

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung 2-Amino-3-(2-hydroxyindol-3-yl)propansäure

3. Bezeichnung 2-Hydroxy-DL-tryptophan

ASK #25871

Formelstamm (C22-H22-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 393.4357

Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₄

2. Bezeichnung 2-Amino-3-[2-[2,3-dihydroxy-1-(indol-3-yl)propyl]indol-3-yl]propansäure

ASK #25872

Chemical Abstract Service Nr. 7101-51-1

Molgewicht 211.2145

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Melevodopa

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung Methyl[(S)-2-amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)propanoat]

ASK #25873

Formelstamm (C20-H18-N3-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 333.3838

Bruttoformel C₂₀H₁₉N₃O₂

2. Bezeichnung 2-Amino-3-[2-(indol-3-ylmethyl)indol-3-yl]propansäure

ASK #25879

Andere Chemical Abstract Service Nr. 465-31-6

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung (1*S,2S,4R*)-2,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol

ASK #25885

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-32-4

Vorzugsbezeichnung Niedrigsubstituiertes Carmellose-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 EAB3.1,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1998-2017)/1186

2. Bezeichnung Oligo(*O*-carboxymethyl)cellulose-Natriumsalz

ASK #25886

Chemical

Abstract Service Nr. 246864-39-1

2. Bezeichnung Glycerolmono/bis/tris[alkanoat(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)]-Macrogolmono/bis[alkanoat(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)]-Gemisch, durchschnittlich 4-8 Oxyethylen-Einheiten pro Macrogol-Molekül, Fettsäurenzusammensetzung (C₆:C₈:C₁₀:C₁₂:C₁₄) m/m: 0-2 : 50-80 : 20-50 : 0-3 : 0-1, hergestellt durch partielle Alkohololyse mittelkettiger Triglyceride mit Macrogol, Veresterung von Glycerol-Macrogol-Gemischen mit mittelkettigen Fettsäuren oder Mischen mittelkettiger Glycerolester mit polyethoxylierten mittelkettigen Fettsäuren

3. Bezeichnung Macrogolglycerolcaprylocaprate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl n (oder Molmasse M) der EO-Einheiten im Bereich n = 4-8 (M = ca. 200-400 g/mol)))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-(4-8)-glycerolmono/dioctanoat/decanoat; Reaktionsprodukte gemischter Decanoyl-und Octanoyl-Triglyceride mit Polyethylenglykol (durchschnittlich 4-8 Mol EO); Macrogolglycerolcaprylocaprate; Poly(oxyethylen)-(4-8)-mono/di(octanoat/decanoat)-Glycerolmono/di/tri(octanoat/decanoat)-Gemisch; Macrogolglycerolcaprylcaprate; PEG-glycerol-caprylcaprat

ASK #25887

2. Bezeichnung [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)dodecanoat] - [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)(decanoat/hexadecanoat/octadecanoat/octanoat/tetradecanoat)]

3. Bezeichnung Macrogolglycerollaurate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 6 und 32 (MW zwischen 300 und 1500)))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-(6-32)-glycerolmono/di(dodecanoat)

ASK #25888

2. Bezeichnung {Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri){(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat}} - [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)(hexadecanoat/icosanoat/icosenoat/octadecanoat)/(Z,Z,Z)-octadeca-9,12,15-trienoat/(Z)-octadec-9-enoat]

3. Bezeichnung Macrogolglycerollinoleate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 6 und 8 (MW zwischen 300 und 400)))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Macrogolglycerollinoleate; Poly(oxyethylen)-(6-8)-glycerolmono/bis[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]

ASK #25889

2. Bezeichnung {Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri){(Z)-octadec-9-enoat}} - [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)(hexadecanoat/icosanoat/icosenoat)/(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat/octadecanoat/(Z,Z,Z)-octadeca-9,12,15-trienoat]

3. Bezeichnung Macrogolglycerololeate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 6 und 8 (MW zwischen 300 und 400)))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-(6-8)-glycerolmono/di(oleat)

ASK #25890

2. Bezeichnung [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)propan-1,2,3-triol(mono/di/tri)(hexadecanoat/octadecanoat)] - [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)propan-1,2,3-triol(mono/di/tri)(dodecanoat/tetradecanoat)]

3. Bezeichnung Macrogolglycerolstearate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Molekülmasse der EO-Einheiten zwischen 300 und 4000))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-(6-8)-glycerolmono/di(stearat)

ASK #25891

Chemical Abstract Service Nr. 242478-37-1

Molgewicht 362.4647

Bruttoformel $C_{23}H_{26}N_2O_2$

Vorzugsbezeichnung Solifenacin

International Nonproprietary Name INN.L47

Zitat Bezeichnung 1 GlnAs; CAS; FDA-SRS; RÖMP2023; EUTCT

2. Bezeichnung [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][(1*S*)-1-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*R*)-Chinuclidin-3-yl][(*S*)-1-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboxylat]

ASK #25892

Chemical Abstract Service Nr. 242478-38-2

Formelstamm C23-H26-N2-O2 . C4-H6-O4

Molgewicht 480.5528

Bruttoformel $C_{27}H_{32}N_2O_6$

2. Bezeichnung [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][(1*S*)-1-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboxylat]-butandioat (1:1)

3. Bezeichnung Solifenacinsuccinat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0+3.10.0,11.0(2017-2023)/2779

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym [(*R*)-Chinuclidin-3-yl][(*S*)-1-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboxylat]-succinat (1:1); 3*R*-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl-(1*S*)-1-phenyl-3,4-dihydroisochinolin-2(1*H*)-carboxylat-hydrogenbutandioat

ASK #25895

Chemical Abstract Service Nr. 213411-83-7

Molgewicht 464.5566

Bruttoformel $C_{24}H_{20}N_2O_4S_2$

Vorzugsbezeichnung Edaglitazon

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (*RS*)-5-[4-[2-(5-Methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]-1-benzothiophen-7-ylmethyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #25898

Chemical Abstract Service Nr. 153168-05-9

Molgewicht 381.349

Bruttoformel $C_{18}H_{18}F_3N_3O_3$

Vorzugsbezeichnung Pleconaril

International Nonproprietary Name INN.L39

Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #25906	
2. Bezeichnung	3-{3,5-Dimethyl-4-[3-(3-methyl-1,2-oxazol-5-yl)propoxy]phenyl}-5-trifluormethyl-1,2,4-oxadiazol
Chemical Abstract Service Nr.	13473-26-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	119978-11-9; 2134-15-8; 95917-61-6
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂ Br ₄ Cl ₄ O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	785.6708
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄ Br ₄ Cl ₄ O ₅
2. Bezeichnung	2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-3 <i>H</i> -spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-3-on und Tautomer (Spurenmengen): 2,3,4,5-Tetrachlor-6-(2,4,5,7-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzoesäure
3. Bezeichnung	Phloxin-B-Lacton
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-3 <i>H</i> -spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-3-on; Tetrachloreosin; 3',4',5',6'-Tetrachlor-2,4,5,7-tetrabromfluorescein; C.I. 45410 A; 2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxyspiro[isobenzofuran-1(3 <i>H</i>),9'-[9 <i>H</i>]xanthen]-3-on; 3,4,5,6-Tetrachlor-2-(2,4,5,7-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzoesäure; D&C Rot 27; 3,4,5,6-Tetrachlor-2-(2,4,5,7-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxoxanthen-9-yl)benzoesäure [Korrektur: 1,4,5,8-tetrabrom muss 2,4,5,7-tetrabrom heißen]; 3,4,5,6-Tetrachlor-2-(1,4,5,8-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzoesäure [1,4,5,8 muss 2,4,5,7 heißen]; C.I. 45410:1
ASK #25913	
Chemical Abstract Service Nr.	8029-34-3
2. Bezeichnung	Butansäure-, Decansäure-, Dodecansäure-, Hexadecansäure-, Hexansäure-, Icosansäure-, (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-, Octadecansäure-, (Z)-Octadec-9-ensäure-, Octansäure-, Tetradecansäureglyceride
3. Bezeichnung	Butterfett ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	ROMP9; FIE96
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Buttersäure-, Decansäure-, Dodecansäure-, Hexansäure-, Icosansäure-, (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-, Octansäure-, Ölsäure-, Palmitinsäure-, Stearinsäure-, Tetradecansäureglyceride
ASK #25915	
2. Bezeichnung	Huminsäuren-Eisen()-Salze
ASK #25921	
Chemical Abstract Service Nr.	149-32-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10030-58-7
Molgewicht	122.1198
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-Butan-1,2,3,4-tetrol
3. Bezeichnung	Erythritol
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1803; BP2003-2011; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2002,4.03/1803; Ph.Eur.2002,4.00R,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/1803; PHARMEUROPA13.1; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI12

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	meso-Erythritol

ASK #25922

Chemical Abstract Service Nr.	80-73-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	95263-95-9
Molgewicht	114.1457
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₂ O
2. Bezeichnung	1,3-Dimethylimidazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	USMI12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	DMEU

ASK #25924

Chemical Abstract Service Nr.	2934-05-6
Molgewicht	178.2707
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	2,4-Bis(propan-2-yl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,4-Diisopropylphenol

ASK #25925

Chemical Abstract Service Nr.	35946-91-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50356-24-6
Molgewicht	178.2707
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	2,5-Bis(propan-2-yl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,5-Diisopropylphenol

ASK #25926

Chemical Abstract Service Nr.	74926-89-9
Molgewicht	176.2548
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	2-(Propan-2-yl)-6-(prop-1-en-2-yl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Isopropenyl-6-isopropylphenol

ASK #25927

Chemical Abstract Service Nr.	88-69-7
Molgewicht	136.191
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ O

2. Bezeichnung 2-(Propan-2-yl)phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Isopropylphenol

ASK #25928

Chemical Abstract Service Nr. 618-45-1

Molgewicht 136.191

Bruttoformel C₉H₁₂O

2. Bezeichnung 3-(Propan-2-yl)phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-Isopropylphenol

ASK #25929

Molgewicht 354.5256

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₂

2. Bezeichnung 3,3',5,5'-Tetrakis(propan-2-yl)[1,1'-biphenyl]-4,4'-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,3',5,5'-Tetraisopropylbiphenyl-4,4'-diol

ASK #25930

Molgewicht 220.3505

Bruttoformel C₁₅H₂₄O

2. Bezeichnung 1,3-Bis(propan-2-yl)-2-(propan-2-yloxy)benzol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Isopropoxy-1,3-diisopropylbenzol

ASK #25931

Chemical Abstract Service Nr. 1988-11-0

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung 2,6-Bis(propan-2-yl)cyclohexa-2,5-dien-1,4-dion

3. Bezeichnung 2,6-Bis(propan-2-yl)-1,4-benzochinon

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

Synonym 2,6-Diisopropyl-p-benzochinon

ASK #25932

Chemical Abstract Service Nr. 25627-38-7

Molgewicht 295.4417

Bruttoformel C₁₉H₂₁NS

2. Bezeichnung (Z)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(Z)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #25933

Chemical Abstract Service Nr.	20554-84-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2513-77-1; 29552-41-8
Molgewicht	248.3175
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ O ₃
2. Bezeichnung	(1 <i>aR</i> ,4 <i>E</i> ,7 <i>aS</i> ,10 <i>aS</i> ,10 <i>bS</i>)-1 <i>a</i> ,5-Dimethyl-8-methyliden-2,3,6,7,7 <i>a</i> ,8,10 <i>a</i> ,10 <i>b</i> -octahydrooxireno[9,10]cyclodeca[1,2- <i>b</i>]furan-9(1 <i>aH</i>)-on
3. Bezeichnung	Parthenolid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>E</i> -5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-Epoxygermacra-1(10),11(13)-dieno-12,6-lacton

ASK #25934

Chemical Abstract Service Nr.	89429-59-4
Molgewicht	306.2708
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ F ₂ N ₆ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)-3-(4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl)propan-2-ol

ASK #25935

Chemical Abstract Service Nr.	871550-15-1
Molgewicht	355.3298
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ FN ₉ O
2. Bezeichnung	2-[2-Fluor-4-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)phenyl]-1,3-bis(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #25936

Chemical Abstract Service Nr.	514222-44-7
Molgewicht	212.2107
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ N ₆
2. Bezeichnung	1,1'-(1,3-Phylen)bis(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol)

ASK #25939

Chemical Abstract Service Nr.	75-31-0
Molgewicht	59.1103
Bruttoformel	C ₃ H ₉ N
2. Bezeichnung	Propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isopropylazan; Isopropylamin

ASK #25940

Chemical Abstract Service Nr.	54252-45-8
Molgewicht	131.1332
Bruttoformel	C ₄ H ₉ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N'-(2-Nitroethen-1,1-diyl)bis(methylazan)

ASK #25941

Chemical Abstract Service Nr. 61832-41-5

Molgewicht 148.1835

Bruttoformel $C_4H_8N_2O_2S$

2. Bezeichnung (E*Z*)-*N*-Methyl-1-methylsulfanyl-2-nitroethen-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Methyl)[(E*Z*)-1-methylsulfanyl-2-nitrovinyl]azan

ASK #25942

Chemical Abstract Service Nr. 102273-13-2

Molgewicht 347.4568

Bruttoformel $C_{12}H_{21}N_5O_3S_2$

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl{4-[(2-[(E*Z*)-1-methylamino-2-nitroethenyl]amino)ethylsulfanyl)methyl]-1,3-thiazol-2-yl}methanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethyl{4-[(2-[(E*Z*)-1-methylamino-2-nitrovinyl]amino)ethylsulfanyl)methyl]-1,3-thiazol-2-ylmethyl}azan

ASK #25943

Chemical Abstract Service Nr. 78441-62-0

Molgewicht 231.3814

Bruttoformel $C_9H_{17}N_3S_2$

2. Bezeichnung {4-[(2-Aminoethylsulfanyl)methyl]-1,3-thiazol-2-yl}-*N,N*-dimethylmethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {4-[(2-Aminoethylsulfanyl)methyl]-1,3-thiazol-2-ylmethyl}dimethylazan

ASK #25944

Molgewicht 318.4156

Bruttoformel $C_{11}H_{18}N_4O_3S_2$

2. Bezeichnung *N*-[2-(2-Dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]-2-nitroacetamid

ASK #25945

Molgewicht 463.5985

Bruttoformel $C_{15}H_{25}N_7O_4S_3$

2. Bezeichnung *N,N,N'*-Dimethyl-*N,N'*-{2,2'-[1,3-thiazol-2,4-diyl]dimethylbis(sulfanyl)}diethyl}bis[(E*Z*)-2-nitroethen-1,1-diamin]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N'*-{2,2'-[1,3-Thiazol-2,4-diyl]dimethylbis(sulfanyl)}diethyl}bis[(E*Z*)-1-methylamino-2-nitrovinyl]azan

ASK #25946

Molgewicht 531.7817

Bruttoformel $C_{20}H_{33}N_7O_2S_4$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis{2-[(2-dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}-2-nitroethen-1,1-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N'*-Bis[2-(2-dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]-*N,N'*-(2-nitroethen-1,1-diyl)bis(azan)

ASK #25947

Molgewicht 118.2006

Bruttoformel C₄H₁₀N₂S

2. Bezeichnung 2-(Dimethylamino)ethanthioamid

ASK #25948

Chemical Abstract Service Nr. 82586-81-0

Molgewicht 288.4327

Bruttoformel C₁₁H₂₀N₄OS₂

2. Bezeichnung 1-[2-(2-Dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl]-3-methylharnstoff

ASK #25949

Chemical Abstract Service Nr. 78441-69-7

Molgewicht 172.248

Bruttoformel C₇H₁₂N₂OS

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-yl)methanol

ASK #25950

Chemical Abstract Service Nr. 178559-51-8

Formelstamm (C₂₄-H₂₅-N₄-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 514.5508

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₇S

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #25951

Chemical Abstract Service Nr. 701-97-3

Formelstamm (C₉-H₁₅-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 156.2221

Bruttoformel C₉H₁₆O₂

2. Bezeichnung 3-Cyclohexylpropansäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #25952

Chemical Abstract Service Nr. 4717-38-8

Molgewicht 296.4034

Bruttoformel C₂₀H₂₄O₂

2. Bezeichnung 19-Norpregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #25953

Chemical Abstract Service Nr. 1231-96-5

Molgewicht 294.3875

Bruttoformel C₂₀H₂₂O₂

2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10),9(11)-tetraen-20-in-3,17-diol

ASK #25954

Chemical
Abstract
Service Nr.

23893-13-2

Andere
Chemical
Abstract
Service Nr.

33275-73-9; 34482-36-5

Molgewicht

715.9115

Bruttoformel

$C_{37}H_{65}NO_{12}$

2.
Bezeichnung

(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,10*S*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-7,10:10,13-diepoxy-14-ethyl-12-hydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-

3.
Bezeichnung

Anhydroerythromycin A

ASK #25955

Chemical
Abstract
Service Nr.

33396-29-1

Andere
Chemical
Abstract
Service Nr.

51844-40-7; 83883-28-7

Molgewicht

715.9115

Bruttoformel

$C_{37}H_{65}NO_{12}$

2.
Bezeichnung

(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-7,10-epoxy-14-ethyl-12,13-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-

3.
Bezeichnung

9-Desoxo-6-desoxy-6,9-epoxy-8,9-didehydroerythromycin A

ASK #25956

Chemical
Abstract
Service Nr.

105882-69-7

Molgewicht

715.9115

Bruttoformel

$C_{37}H_{65}NO_{12}$

2.
Bezeichnung

(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,11*R*,12*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-12-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxypentan-2-yl]-7,10-epoxy-3,5,7,9,11-pentamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-

ASK #25957

Chemical Abstract Service Nr.

78892-33-8

Molgewicht

202.2524

Bruttoformel

$C_{12}H_{14}N_2O$

2. Bezeichnung

rac-(*R*)-(2,3-Dimethylphenyl)(1*H*-imidazol-4-yl)methanol

ASK #25958

Molgewicht

292.3749

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O

2. Bezeichnung *rac-(R)*-(1-Benzyl-1-*H*-imidazol-5-yl)(2,3-dimethylphenyl)methanol

ASK #25959

Molgewicht 192.3006

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂

2. Bezeichnung 4-[(2,3-Dimethylcyclohexyl)methyl]-1-*H*-imidazol

ASK #25960

Chemical Abstract Service Nr. 1116-54-7

Molgewicht 134.1338

Bruttoformel C₄H₁₀N₂O₃

2. Bezeichnung 2,2'-(*N*-Nitrosoazandiyl)diethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,2'-(Nitrosoimino)diethanol

ASK #25961

Chemical Abstract Service Nr. 67330-25-0

Molgewicht 337.3362

Bruttoformel C₁₈H₁₈F₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Butylflufenamat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung Butyl{2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}

ASK #25962

Chemical Abstract Service Nr. 101-23-5

Molgewicht 237.2204

Bruttoformel C₁₃H₁₀F₃N

2. Bezeichnung *N*-Phenyl-3-(trifluormethyl)anilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Phenyl)[3-(trifluormethyl)phenyl]azan

ASK #25963

Molgewicht 632.5497

Bruttoformel C₃₂H₂₆F₆N₂O₅

Vorzugsbezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)diflufenamat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)bis{2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}

ASK #25964

Molgewicht 425.4414

Bruttoformel C₂₂H₂₆F₃NO₄

Vorzugsbezeichnung [2-(2-Butoxyethoxy)ethyl]flufenamat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung [2-(2-Butoxyethoxy)ethyl]{2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}
ASK #25965

Molgewicht 325.2825

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃NO₃

Vorzugsbezeichnung (2-Hydroxyethyl)flufenamat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl){2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}

ASK #25966

Chemical Abstract Service Nr. 24589-78-4

Molgewicht 199.2463

Bruttoformel C₆H₁₂F₃NOSi

2. Bezeichnung 2,2,2-Trifluor-*N*-methyl-*N*-(trimethylsilyl)acetamid

ASK #25967

Chemical Abstract Service Nr. 84954-80-3

Formelstamm (C3-H7-O5-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 156.0743

Bruttoformel C₃H₉O₅P

2. Bezeichnung 1,2-Dihydroxypropylphosphonsäure

ASK #25968

Formelstamm (C7-H16-N-O7-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 259.1941

Bruttoformel C₇H₁₈NO₇P

2. Bezeichnung 2-[2-Amino-3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propoxy]-1-hydroxypropylphosphonsäure

ASK #25969

Chemical Abstract Service Nr. 23001-39-0

Formelstamm (C4-H10-N-O6-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 201.1149

Bruttoformel C₄H₁₂NO₆P

Vorzugsbezeichnung Trometamoldihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung [2-Amino-3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propyl]dihydrogenphosphat

ASK #25970

Formelstamm (C10-H22-N-O11-P2)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 397.2531

Bruttoformel C₁₀H₂₅NO₁₁P₂

2. Bezeichnung 2-({2-[2-Amino-3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propoxy]-1-hydroxypropyl}(hydroxy)phosphoryloxy)-1-hydroxypropylphosphonsäure

ASK #25971

Molgewicht 217.5878

Bruttoformel $C_5H_{13}ClNO_4P$

2. Bezeichnung [3-(2-Chlorethylamino)propyl]dihydrogenphosphat

ASK #25972

Molgewicht 417.1603

Bruttoformel $C_{10}H_{24}Cl_2N_2O_7P_2$

2. Bezeichnung *P,P*-Bis[3-(2-chlorethylamino)propyl]dihydrogendiphosphat

ASK #25973

Chemical Abstract Service Nr. 689-98-5

Molgewicht 79.5287

Bruttoformel C_2H_6ClN

2. Bezeichnung 2-Chlorethanamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlorethylazan

ASK #25974

Chemical Abstract Service Nr. 870-24-6

Formelstamm $C_2H_6Cl-N \cdot Cl-H$

Molgewicht 115.9897

Bruttoformel $C_2H_7Cl_2N$

2. Bezeichnung 2-Chlorethanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlorethylazan-hydrochlorid

ASK #25975

Molgewicht 156.0535

Bruttoformel $C_5H_{11}Cl_2N$

2. Bezeichnung 3-Chlor-*N*-(2-chlorethyl)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Chlorethyl)(3-chlorpropyl)azan

ASK #25976

Molgewicht 218.0182

Bruttoformel $C_5H_{10}Cl_2NO_2P$

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Chlor-3-(2-chlorethyl)-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid

ASK #25977

Chemical Abstract Service Nr. 54827-17-7

Molgewicht 240.3434

Bruttoformel $C_{16}H_{20}N_2$

2. Bezeichnung 3,3',5,5'-Tetramethyl-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Tetramethylbenzidin; 3,3',5,5'-Tetramethylbiphenyl-4,4'-diylbis(azan)
ASK #25979	
Chemical Abstract Service Nr.	72305-00-1
Formelstamm	(C3-H5-O5-P)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	198.0221
Bruttoformel	C ₃ H ₅ Na ₂ O ₅ P
2. Bezeichnung	Ethoxycarbonylphosphonsäure-Dinatriumsalz
ASK #25981	
Formelstamm	(C3-H5-O4-P)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	182.0227
Bruttoformel	C ₃ H ₅ Na ₂ O ₄ P
2. Bezeichnung	[(Ethoxy)(hydroxy)phosphanyl]methansäure-Dinatriumsalz
ASK #25983	
Chemical Abstract Service Nr.	72304-94-0
Formelstamm	(C5-H10-O5-P) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	204.0934
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ NaO ₅ P
2. Bezeichnung	Ethyl(ethoxycarbonylphosphonat)-Natriumsalz
ASK #25984	
Chemical Abstract Service Nr.	1474-78-8
Molgewicht	210.1648
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ O ₅ P
2. Bezeichnung	Ethyl(diethoxyphosphorylmethanoat)
ASK #25985	
Chemical Abstract Service Nr.	156547-62-5
Molgewicht	237.2949
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₃
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanon
ASK #25987	
Chemical Abstract Service Nr.	96752-43-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101530-33-0; 106416-24-4; 158431-24-4; 61479-12-7; 77452-35-8; 78931-26-7; 86152-02-5; 87252-54-8; 88948-66-7
Formelstamm	(C13-H14-N3-O3-S) ⁺ H ⁺ 2Cl ⁻
Molgewicht	364.2475
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ Cl ₂ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	1-[[[(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-Amino-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl)methyl]pyridin-1-iumchlorid-hydrochlorid
ASK #25988	
Molgewicht	546.5761
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₆ O ₇ S ₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

3. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[[(*E*)-2-(2-Aminothiazol-4-yl)-2-[(1-carboxy-1-methylethoxy)imino]acetyl]amino]-8-oxo-3-[(1-pyridinio)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #25989

Molgewicht 546.5761

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat

3. Bezeichnung (2*RS*,6*R*,7*R*)-7-[[(*Z*)-2-(2-Aminothiazol-4-yl)-2-[(1-carboxy-1-methylethoxy)imino]acetyl]amino]-8-oxo-3-[(1-pyridinio)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat

ASK #25990

Chemical

Abstract 73547-69-0

Service Nr.

Molgewicht 844.9969

Bruttoformel C₄₅H₄₄N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-[2-(*tert*-Butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]-2-{2-[(triphenylmethyl)amino]-1,3-thiazol-4-yl}acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-[2-(*tert*-Butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]-2-(2-tritylamino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #25991

Molgewicht 1015.7206

Bruttoformel C₄₄H₄₄N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-[2-(*tert*-Butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]-2-{2-[(triphenylmethyl)amino]-1,3-thiazol-4-yl}acetamido]-8-oxo-2-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat - *N,N*-Dimethylformamid (1:2.5)

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-[2-(*tert*-Butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]-2-(2-tritylamino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat - *N,N*-Dimethylformamid (1:2.5)

ASK #25993

Formelstamm C26-H30-N6-O7-S2 . Cl-H

Molgewicht 639.1433

Bruttoformel C₂₆H₃₁ClN₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[2-(*tert*-butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-hydrochlorid

ASK #25994

Formelstamm (C17-H15-N2-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 376.3837

Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₆S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*R*)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym Formylmandeloyl-7-aminodesacetyloxycephalosporansäure

ASK #25995

Formelstamm (C20-H19-N6-O6-S2)⁻ H⁺

Molgewicht	504.5394
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ N ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefamandolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Acetyloxy-2-phenylacetamido]-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephmandolacetat(Ester); (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Acetoxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Acetoxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #25996

Chemical Abstract Service Nr.	87932-78-3
Formelstamm	(C19-H17-N2-O8-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	434.4198
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₂ O ₈ S
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(2 <i>R</i>)-2-formyloxy-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(2 <i>R</i>)-2-formyloxy-2-phenylacetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[(<i>R</i>)-2-formyloxy-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; (7 <i>R</i>)-3-Acetyloxyethyl-7-[(<i>R</i>)-2-formyloxy-2-phenylacetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #25997

Chemical Abstract Service Nr.	94659-47-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	185802-25-9
Formelstamm	(C16-H18-N3-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	365.4042
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-[5-(4-Hydroxyphenyl)-3,6-dioxopiperazin-2-yl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #25998

Chemical Abstract Service Nr.	57457-65-5
Formelstamm	(C16-H20-N3-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	383.4194
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₃ O ₆ S
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-[[2-((2 <i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido)(carboxy)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #25999

Chemical Abstract Service Nr.	57414-05-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	178738-48-2; 178738-49-3
Formelstamm	(C15-H20-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	339.4099

	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N ₃ O ₄ S
	2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,4 <i>S</i>)-2-[[<i>(2R)</i> -2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #26000	Chemical Abstract Service Nr.	98833-92-2
	Molgewicht	419.5211
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₇ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Stacofyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[3-(1,3,7-trimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-8-yl)propyl]piperazin-1-carboxamid
ASK #26001	Formelstamm	C20-H33-N7-O3 . Cl-H
	Molgewicht	455.9821
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ ClN ₇ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Stacofyllinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[3-(1,3,7-trimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-8-yl)propyl]piperazin-1-carboxamid-hydrochlorid
ASK #26004	Chemical Abstract Service Nr.	58551-69-2
	Formelstamm	C21-H36-O5 . C4-H11-N-O3
	Molgewicht	489.6426
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₇ NO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Carboprost-Trometamol
	International Nonproprietary Name	INN.L17,L5
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2005,5.2,5.3,5.5/1712; Ph.Eur.2008,6.0/1712
	2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #26005	Chemical Abstract Service Nr.	105507-11-7
	Formelstamm	C15-H17-F-N4-O2 . C6-H12-O7
	Molgewicht	500.4748
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ FN ₄ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Flupirtin-D-gluconat
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	2. Bezeichnung	Ethyl[<i>N</i> -(2-amino-6-[(4-fluorphenyl)methyl]amino)pyridin-3-yl]carbamat]-D-gluconat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethyl[2-amino-6-(4-fluorbenzylamino)-3-pyridylcarbamat]-D-gluconat (1:1)
ASK #26008	Chemical Abstract Service Nr.	101193-40-2

	Formelstamm	(C17-H11-N6-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	348.3156
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ N ₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Quinotolast
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	2. Bezeichnung	4-Oxo-1-phenoxy- <i>N</i> -(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -chinolizin-3-carboxamid
ASK #26009	Chemical Abstract Service Nr.	121191-32-0
	Formelstamm	(C17-H11-N6-O3) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	388.3127
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ N ₆ NaO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Quinotolast-Natrium 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	2. Bezeichnung	4-Oxo-1-phenoxy- <i>N</i> -(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -chinolizin-3-carboxamid-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #26010	Chemical Abstract Service Nr.	117545-11-6
	Molgewicht	278.3053
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Bimakalim
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	2. Bezeichnung	2,2-Dimethyl-4-(2-oxo-1,2-dihydro-1-pyridyl)-2 <i>H</i> -chromen-6-carbonitril
ASK #26014	Chemical Abstract Service Nr.	69304-47-8
	Molgewicht	333.1353
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ BrN ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Brivudin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-5-(2-Bromvinyl)-1-(2-desoxy- -D-arabinofuranosyl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #26015	Chemical Abstract Service Nr.	69756-53-2
	Molgewicht	500.4237
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ Cl ₂ F ₃ NO
	Vorzugsbezeichnung	Halofantrin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(Dibutylamino)-1-[1,3-dichlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]propan-1-ol
ASK #26016	Chemical Abstract Service Nr.	36167-63-2

Formelstamm	C ₂₆ -H ₃₀ -Cl ₂ -F ₃ -N-O . Cl-H
Molgewicht	536.8847
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ Cl ₃ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Halofantrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1979; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1979; Ph.Eur.2008,6.0/1979
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-Dibutylamino-1-[1,3-dichlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]propan-1-ol-hydrochlorid
ASK #26017	
Chemical Abstract Service Nr.	86811-09-8
Molgewicht	241.3282
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Litoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	4-(2-Naphthylmethoxy)piperidin
ASK #26018	
Chemical Abstract Service Nr.	125335-37-7
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₉ -N-O . C ₇ -H ₆ -O ₂
Molgewicht	363.4495
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Litoxetinbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	4-(2-Naphthylmethoxy)piperidin-benzoat (1:1)
ASK #26020	
Chemical Abstract Service Nr.	84625-59-2
Molgewicht	442.5925
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dotarizin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1-Benzhydryl-4-[3-(2-phenyl-1,3-dioxolan-2-yl)propyl]piperazin
ASK #26024	
Chemical Abstract Service Nr.	122957-06-6
Molgewicht	605.0855
Bruttoformel	C ₃₄ H ₂₉ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Modipafant
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	Ethyl[(<i>R</i>)-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-2-[4-(2-methyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-yl)phenyl]-5-(2-pyridylcarbamoyl)-1,4-dihydronicotinät]

ASK #26025

Chemical Abstract Service Nr.	91406-11-0
Molgewicht	282.3123
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Esupron
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(3,4-Dimethyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yl)(ethansulfonat)

ASK #26026

Chemical Abstract Service Nr.	72732-56-0
Molgewicht	325.3651
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piritrexim
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	6-[(2,5-Dimethoxyphenyl)methyl]-5-methylpyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(2,5-Dimethoxybenzyl)-5-methylpyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #26027

Chemical Abstract Service Nr.	79483-69-5
Formelstamm	C17-H19-N5-O2 . C2-H6-O4-S
Molgewicht	451.4967
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Piritreximisetonat
International Nonproprietary Name	INN.L26,v.L18
2. Bezeichnung	6-[(2,5-Dimethoxyphenyl)methyl]-5-methylpyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2,4-diamin-2-hydroxyethansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(2,5-Dimethoxybenzyl)-5-methylpyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2,4-diylbis(azan)-2-hydroxyethansulfonat (1:1)

ASK #26029

Formelstamm	C19-H22-N4-O2-S . 2 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	479.421
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ Cl ₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Telenzepindihydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	3-Methyl-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-10(9 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid 2 H ₂ O

ASK #26030

Chemical Abstract Service Nr.	82768-85-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	85441-60-7
Formelstamm	(C23-H24-N2-O5)2 ⁻ 2H ⁺

Molgewicht	410.4629
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Quinaprilat
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; USMI11
2. Bezeichnung	(2S)-2-[(2S)-2-[[[(1S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure
ASK #26031	
Chemical Abstract Service Nr.	38321-02-7
Molgewicht	454.6016
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexverapamil
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-5-[[[(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-(propan-2-yl)pentannitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-(+)-5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-isopropylvaleronitril
ASK #26032	
Chemical Abstract Service Nr.	38176-02-2
Formelstamm	C27-H38-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht	491.0626
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₉ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexverapamilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-5-[[[(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-(propan-2-yl)pentannitril-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-(+)-5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-isopropylvaleronitril-hydrochlorid
ASK #26033	
Chemical Abstract Service Nr.	69372-19-6
Formelstamm	(C10-H7-N6-O) ⁻ H ⁺
Molgewicht	228.2101
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Pemirolast
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	9-Methyl-3-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
ASK #26034	
Chemical Abstract Service Nr.	100299-08-9
Formelstamm	(C10-H7-N6-O) ⁻ K ⁺
Molgewicht	266.3005

Bruttoformel	C ₁₀ H ₇ KN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Pemirolast-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	9-Methyl-3-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on-Kaliumsalz
ASK #26035	
Chemical Abstract Service Nr.	59729-32-7
Formelstamm	C20-H21-F-N2-O . Br-H
Molgewicht	405.3039
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ BrFN ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril-hydrobromid
3. Bezeichnung	Citalopramhydrobromid
Zitat Bezeichnung 3	Citalopramhydrobromid; Ph.Eur.2008,6.3,6.4/2288; USMI12
ASK #26036	
Chemical Abstract Service Nr.	86347-14-0
Molgewicht	200.2795
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Medetomidin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #26037	
Chemical Abstract Service Nr.	86347-15-1
Formelstamm	C13-H16-N2 . Cl-H
Molgewicht	236.7405
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Medetomidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
ASK #26038	
Chemical Abstract Service Nr.	113957-09-8
Molgewicht	335.7854
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cebaracetam
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-[4-(4-Chlorphenyl)-2-oxopyrrolidin-1-yl]-1-(3-oxopiperazin-1-yl)ethanon
ASK #26039	
Chemical Abstract Service Nr.	123122-54-3
Formelstamm	(C20-H31-N-O7)2 ⁻ 2H ⁺

	Molgewicht	399.4785
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Candoxatrilat
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-{1-[(<i>S</i>)-2-Carboxy-3-(2-methoxyethoxy)propyl]cyclopentan-1-carboxamido}cyclohexan-1-carbonsäure
ASK #26041	Chemical Abstract Service Nr.	110703-94-1
	Formelstamm	(C19-H11-F3-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	419.3771
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ F ₃ N ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Zopolrestat
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN
	2. Bezeichnung	[4-Oxo-3-(5-trifluormethyl-1,3-benzothiazol-2-ylmethyl)-3,4-dihydrophthalazin-1-yl]essigsäure
ASK #26042	Chemical Abstract Service Nr.	94535-50-9
	Molgewicht	286.3257
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Levcromakalim
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-(2-oxopyrrolidin-1-yl)chroman-6-carbonitril
ASK #26043	Chemical Abstract Service Nr.	103831-41-0
	Formelstamm	[(10)B12-H12-S] ₂ ⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	199.208
	Bruttoformel	B ₁₂ H ₁₂ Na ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Natriumborocaptat (¹⁰ B)
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	Sulfanylundecahydrododeca(¹⁰ B)borat(2-)-Dinatriumsalz
ASK #26044	Chemical Abstract Service Nr.	155319-91-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	119797-12-5
	Formelstamm	(C22-H24-N4-O14-P2) ₈ ⁻ Mn ₂ ⁺ 6H ⁺
	Molgewicht	691.3776

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ MnN ₄ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mangafodipir
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D08262; CAS; BAN; ATC; MeSH; (USAN)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(OC-6-13)-([N(<i>R</i>),N(<i>R</i>)]-N,N'-Ethan-1,2-diylbis[N-({3-hydroxy- ² O, <i>O'</i> -2-methyl-5-[(phosphonooxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl]glycinato- ⁴ N,N',O ¹ ,O ¹ '})(2-))mangan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(OC-6-13)-{N,N'-Bis[3-hydroxy-2-methyl-5-(phosphonooxymethyl)pyridin-4-ylmethyl]ethylenbis(azandiylacetato)(2-)}mangan(II); N,N'-Dipyridoxylethylendiamin-N,N'-diacetat-5,5'-bis(phosphat)-Mangan(II)-Salz; (OC-6-13)-[N,N'-Bis(3-hydroxy-2-methyl-5-phosphonooxymethyl-4-pyridylmethyl)ethylenidinitrilo-N,N'-diacetato(2-)]mangan(II)

ASK #26045

Chemical Abstract Service Nr.	113359-04-9
Molgewicht	515.5256
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ N ₉ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefozopran
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat

ASK #26046

Formelstamm	C19-H17-N9-O5-S2 . Cl-H
Molgewicht	551.9865
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₉ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefozopranhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat-hydrochlorid

ASK #26047

Chemical Abstract Service Nr.	117857-45-1
Molgewicht	274.5337
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ Cl ₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Loreclezol
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-1-[2-Chlor-2-(2,4-dichlorphenyl)vinyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol

ASK #26051

Chemical Abstract Service Nr.	79781-95-6
--------------------------------------	------------

	Molgewicht	361.8673
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ ClN ₃
	Vorzugsbezeichnung	Rilapin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	(Z)-[2-Chlor-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden]acetonitril
ASK #26052	Chemical Abstract Service Nr.	10318-26-0
	Molgewicht	307.9651
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ Br ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Mitolactol
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR29
	2. Bezeichnung	1,6-Dibrom-1,6-didesoxy-D-galactitol
ASK #26053	Chemical Abstract Service Nr.	90055-97-3
	Molgewicht	420.5224
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Tienoxolol
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	Ethyl[2-(3- <i>tert</i> -butylamino-2-hydroxypropoxy)-5-(thiophen-1-carboxamido)benzoat]
ASK #26055	Chemical Abstract Service Nr.	114466-38-5
	Formelstamm	C149-H246-N44-O42-S . x(C2-H3-O2) ⁻ H ⁺ . y H2-O
	Molgewicht	3360
	Vorzugsbezeichnung	Sermorelinacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Met-Ser-Arg-NH ₂ -acetat (1:x) y H ₂ O
ASK #26060	Chemical Abstract Service Nr.	85465-82-3
	Molgewicht	417.4606
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₁ N ₇ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Thymotrinan
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	N-(N ² -L-Arginyl-L-lysyl)-L-asparaginsäure
ASK #26061	Chemical Abstract Service Nr.	85466-18-8
	Molgewicht	516.5917

	Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₀ N ₈ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Thymocartin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[<i>N</i> -(<i>N</i> ^ε -L-Arginyl-L-lysyl)-L- -aspartyl]-L-valin
ASK #26062		
	Chemical Abstract Service Nr.	71486-22-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1151995-01-5
	Molgewicht	778.9323
	Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₄ N ₄ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Vinorelbin
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; ROMP2018; ATC-DE; GSBL; Hager2017; IGS; EUTCT; PubChem; Pharmavista
	2. Bezeichnung	4'-Desoxy-3',4'-didehydro-8'-norvincaleukoblastin
	Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	8'-Nor-3',4'-anhydrovincaleukoblastin; 5'-Noranhydrovinblastin; Methyl[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methanoazecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a(1),3',4'-Didehydro-4'-desoxy-8'-norvincaleukoblastin
ASK #26063		
	Chemical Abstract Service Nr.	125317-39-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	892125-21-2
	Formelstamm	C45-H54-N4-O8 . 2(C4-H6-O6)
	Molgewicht	1079.1059
	Bruttoformel	C ₅₃ H ₆₆ N ₄ O ₂₀
	Vorzugsbezeichnung	Vinorelbinbis[(<i>R,R</i>)-tartrat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	Zitat Bezeichnung 1	GI; Pharmavista
	2. Bezeichnung	4'-Desoxy-3',4'-didehydro-8'-norvincaleukoblastin-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Vinorelbinhydrogentartrat; Vinorelbintartrat; 3',4'-Didehydro-4'-desoxy-6'-norvincaleucoblastin-ditartrat; 5'-Noranhydrovinblastinditartrat; Vinorelbinditartrat; Vinorelbin-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:2); Vinorelbin-Bitartrat Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methano-2H-azacyclodecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a(1),3',4'-Didehydro-4'-desoxy-8'-norvincaleukoblastin Vinorelbin-Tartrat

ASK #26064

Chemical Abstract Service Nr.	74397-12-9
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₃₅ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	380.5182
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Limaprost
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(<i>E</i> -3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-hydroxy-5-methylnon-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-2-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>S</i> ,17 <i>S</i>)-11alpha,15-Dihydroxy-17,20-dimethyl-9-oxoprost-2,13-dien-1-säure

ASK #26065

Chemical Abstract Service Nr.	143003-46-7
Molgewicht	55600
Bruttoformel	C ₂₅₃₂ H ₃₈₅₀ N ₆₇₂ O ₇₁₁ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Alglucerase
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; GII
2. Bezeichnung	ARPCIPKSFQ YSSVVCVNA TYCDSFDPPT FPALGTFSRY ESTRSGRRME LSMGPIQANH TGTGLLLTLQ PEQKFQKVKG FGGAMTDAAA LNILALSPPA QNLLLKSYFS EEGIGYNIIR VPMASCDFSI RTYTYADTPD DFQLHNFSLP EEDTKLKIPL IHRALQLAQR PVSLASPWT SPTWLKTNGA VNGKGSLKGQ PGDIYHQTWA RYFVKFLDAY AEHKLQFWAV TAENEPSAGL LSGYPFQCLG FTPEHQRFI ARDLGPTLAN STHHNVRLLM LDDQRLLLPH WAKVVLTDP EAAKYVHGIAV HWYLDLAPA KATLGETHRL FPNTMLFASE ACVGSKFWEQ SVRLGSWDRG MQYSHSIITN LLYHVVGWTD WNLALNPEGG PNWVRNFVDS PIIVDITKDT FYKQPMFYHL GHFSKFIPEG SQRVGLVASQ KNDLDAVALM HPDGSVVVV LNRSSKDVPL TIKDPAVGFL ETISPGYSIH TYLWRRQ, 4,16:18,23-Bis(disulfid), Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert an N19, N59, N146 und N270, gewonnen aus Placenta-Gewebe des Menschen
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-Glucosyl-N-acylsphingosin-Glucohydrolase; Psychosin-Hydrolase; Glucosylceramidase (human-Placenta-Isoenzym); Glucosphingosin-Glucohydrolase; beta-Glucocerebrosidase-ähnliches Glucoprotein (497 Aminosäuren, 6% Kohlenhydrat, M ca. 59300)

ASK #26066

Chemical Abstract Service Nr.	107753-78-6
Molgewicht	575.6752
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₃ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Zafirlukast
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	Cyclopentyl{[3-({2-methoxy-4-[(2-methylbenzolsulfonyl)carbamoyl]phenyl)methyl}-1-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yl]carbamat}

ASK #26068

Chemical Abstract Service Nr.	67227-57-0
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₆ -Cl-N-O ₃ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	401.8618

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Fenoldopammesilat
International Nonproprietary Name	INN.L24,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	6-Chlor-1-(4-hydroxyphenyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-7,8-diol-methansulfonat (1:1)
ASK #26069	
Chemical Abstract Service Nr.	111490-36-9
Molgewicht	471.3703
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₂ O ₆ Pt
Vorzugsbezeichnung	Zeniplatin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -[2,2-Bis(aminomethyl)propan-1,3-diol- <i>N,N'</i>](cyclobutan-1,1-dicarboxylato)platin
ASK #26070	
Chemical Abstract Service Nr.	128470-16-6
Molgewicht	317.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Arbutamin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	4-((<i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[4-(4-hydroxyphenyl)butylamino]ethyl)benzol-1,2-diol
ASK #26071	
Chemical Abstract Service Nr.	125251-66-3
Formelstamm	C18-H23-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	353.8405
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Arbutaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-((<i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[4-(4-hydroxyphenyl)butylamino]ethyl)benzol-1,2-diol-hydrochlorid
ASK #26073	
Chemical Abstract Service Nr.	24584-09-6
Molgewicht	268.2691
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexrazoxan
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4,4'-[(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diyl]bis(piperazin-2,6-dion)

ASK #26074

Chemical Abstract Service Nr.	120054-86-6
Molgewicht	609.7114
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₉ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexniguldipin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	[3-(4,4-Diphenylpiperidino)propyl](methyl)[(R)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #26075

Chemical Abstract Service Nr.	89785-84-2
Formelstamm	(C10-H11-N4-O5-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	322.2729
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ N ₄ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tazobactam-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(2S,3S,5R)-3-Methyl-4,4,7-trioxo-3-[(1H-1,2,3-triazol-1-yl)methyl]-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #26078

Chemical Abstract Service Nr.	111786-07-3
Molgewicht	258.2759
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prinoxodan
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	3-Methyl-6-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)-3,4-dihydrochinazolin-2(1H)-on

ASK #26079

Chemical Abstract Service Nr.	110871-86-8
Formelstamm	(C19-H21-F2-N4-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	392.3998
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ F ₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sparfloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USAN
2. Bezeichnung	rac-5-Amino-1-cyclopropyl-7-[(3R,5S)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,8-difluor-3-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #26080

Chemical Abstract Service Nr.	69655-05-6
Molgewicht	236.2273
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Didanosin
International Nonproprietary Name	INN.L31

	Zitat Bezeichnung 1	EAB5.2,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018)/2200; GII
	2. Bezeichnung	9-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-(Hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
ASK #26081	Chemical Abstract Service Nr.	102280-35-3
	Molgewicht	308.3809
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₆
	Vorzugsbezeichnung	Baquiloprim
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	5-[(8-Dimethylamino-7-methylchinolin-5-yl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(8-Dimethylamino-7-methyl-5-chinolylmethyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)
ASK #26082	Chemical Abstract Service Nr.	113826-44-1
	Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₆ -N ₉ -O ₈ -S ₂) ⁻ H ⁺ . 2 H ₂ O
	Molgewicht	681.6979
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₉ O ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cefoperazon 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 2 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure 2 HO
ASK #26083	Chemical Abstract Service Nr.	81732-46-9
	Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₉ -N ₃ -O ₅ . Cl-H
	Molgewicht	403.9009
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ ClN ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Bambuterolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1293; Ph.Eur.2005,5.0/1293; Ph.Eur.2002,4.00/1293; GII
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)-hydrochlorid
ASK #26084	Chemical Abstract Service Nr.	104054-27-5
	Molgewicht	212.2902
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Atipamezol

International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 4-(2-Ethylindan-2-yl)imidazol

ASK #26085

Chemical Abstract Service Nr. 104075-48-1
Formelstamm C14-H16-N2 . Cl-H
Molgewicht 248.7512
Bruttoformel C₁₄H₁₇ClN₂
Vorzugsbezeichnung Atipamezolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung 4-(2-Ethylindan-2-yl)imidazol-hydrochlorid

ASK #26086

Chemical Abstract Service Nr. 108050-54-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 115935-97-2; 124098-11-9

Molgewicht 869.133
Bruttoformel C₄₆H₈₀N₂O₁₃
Vorzugsbezeichnung Tilmicosin
International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USP23/S9(1998)-35(2012); USMI13; BAN; USAN; KEGG.D02492; USPF24.2(1998),31.3(2005); IGS; MAR2012

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-7-{2-[(3*R*,5*S*)- und (3*RS*,5*RS*)-3,5-dimethylpiperidin-1-yl]ethyl}-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyloxacyclohexadeca-11,13-dien-2,10-dion [Gehalt (m/m): 0,850-1,000; 7(3*R*,5*S*):7(3*RS*,5*RS*) = 82:18 bis 88:12]

ASK #26087

2. Bezeichnung (Zirkonium()-oxid, hochdisperses Siliciumdioxid), behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat (x:y:z)

ASK #26088

Chemical Abstract Service Nr. 4537-78-4
Molgewicht 779.0762
Bruttoformel C₄₂H₈₃O₁₀P
2. Bezeichnung {3-[(2,3-Dihydroxypropoxy)phosphinicooxy]propan-1,2-diyl}distearat
3. Bezeichnung 1,2-Distearoyl-*sn*-glycero(3)phospho(3)-*sn*-glycerol

ASK #26089

Chemical Abstract Service Nr. 78246-49-8
Formelstamm C19-H20-F-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 365.8263
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClFNO₃
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorphenyl)piperidin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN)

3. Bezeichnung	Paroxetinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	RÖMP2024; GII; EAB9.0,10.0+4,11.0(2017-2023)/2283
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Paroxetinhydrochlorid (Ph.Eur.); (3S,4R)- 3-[(1,3-benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorophenyl) piperidine hydrochloride (1:1)
ASK #26091	
Chemical Abstract Service Nr.	1639-79-8
Molgewicht	509.6834
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₃ N ₅ O ₃
2. Bezeichnung	5-Phenyl-5-piperidino-1,3-bis(2-piperidinoethyl)barbitursäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Barverin; 5-Phenyl-5-piperidino-1,3-bis(2-piperidinoethyl)pyrimidin-2,4,6(1H,3H,5H)-trion
ASK #26093	
Chemical Abstract Service Nr.	26813-14-9
Molgewicht	138.2499
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈
2. Bezeichnung	Poly(2-methylbut-2-en-co-penta-1,3-dien)
ASK #26094	
Chemical Abstract Service Nr.	95058-81-4
Molgewicht	263.1982
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ F ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Gemcitabin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2R,4R,5R)-3,3-difluor-4-hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]pyrimidin-2(1H)-on
ASK #26098	
Chemical Abstract Service Nr.	103775-10-6
Formelstamm	(C27-H33-N2-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	498.5681
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Moexipril
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	MAR31; BAN
2. Bezeichnung	(3S)-2-[(2S)-2-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino}propanoyl]-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure
ASK #26099	
Chemical Abstract Service Nr.	57041-67-5
Molgewicht	168.0378
Bruttoformel	C ₃ H ₂ F ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Desfluran

International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	EAB6.1+4,7.0,8.0,9.0(2008-2018)/1666; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Difluormethoxy-1,1,1,2-tetrafluorethan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-(Difluormethyl)(1,2,2,2-tetrafluorethyl)ether
ASK #26100	
Chemical Abstract Service Nr.	90961-53-8
Molgewicht	288.4708
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Tedisamil
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	3',7'-Bis(cyclopropylmethyl)spiro[cyclopentan-1,9'-[3,7]diazabicyclo[3.3.1]nonan]
ASK #26101	
Formelstamm	C19-H32-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht	361.3927
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₄ Cl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Tedisamildihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	3',7'-Bis(cyclopropylmethyl)spiro[cyclopentan-1,9'-[3,7]diazabicyclo[3.3.1]nonan]-dihydrochlorid
ASK #26102	
Chemical Abstract Service Nr.	105431-72-9
Molgewicht	391.4644
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Linopirdin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	1-Phenyl-3,3-bis(4-pyridylmethyl)indolin-2-on
ASK #26103	
Chemical Abstract Service Nr.	111223-26-8
Formelstamm	(C21-H32-N2-O6-P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	440.4703
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ N ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Ceronapril
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[(<i>S</i>)-6-Amino-2-[(hydroxy)(4-phenylbutyl)phosphoryloxy]hexanoyl]-L-prolin
ASK #26104	
Chemical Abstract Service Nr.	77181-69-2

Molgewicht	349.1347
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ BrN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sorivudin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	1-(-D-Arabinofuranosyl)-5-[(E)-2-bromethenyl]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #26105	
Chemical Abstract Service Nr.	104777-03-9
Molgewicht	325.3403
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Asobamast
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	(2-Ethoxyethyl){ <i>N</i> -[4-(3-methyl-1,2-oxazol-5-yl)-1,3-thiazol-2-yl]oxamidat}
ASK #26106	
Chemical Abstract Service Nr.	89194-77-4
Molgewicht	322.8297
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bisaramil
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(<i>syn</i> -3-Ethyl-7-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonan-9-yl)(4-chlorbenzoat)
ASK #26107	
Chemical Abstract Service Nr.	135558-11-1
Molgewicht	397.3348
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ N ₂ O ₃ Pt
Vorzugsbezeichnung	Lobaplatin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -[<i>trans</i> -Cyclobutan-1,2-bis(methanamin)- <i>N,N'</i>][(S)-lactato(2-)- <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ²]platin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>cis</i> -[<i>trans</i> -1,2-Cyclobutanbis(methylazan)- <i>N,N'</i>][(S)-lactato(2-)- <i>O</i> (1), <i>O</i> (2)]platin
ASK #26108	
Chemical Abstract Service Nr.	109623-97-4
Molgewicht	424.8768
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Gedocarnil
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[5-(4-chlorphenoxy)-4-methoxymethyl-9 <i>H</i> -pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-3-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #26110	Synonym	Isopropyl[5-(4-chlorphenoxy)-4-methoxymethyl-9H-beta-carbolin-3-carboxylat]
	Chemical Abstract Service Nr.	108466-78-0
	Molgewicht	1274.6739
	Bruttoformel	C ₆₅ H ₁₁₅ N ₁₁ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[8-(<i>O</i> -Ac-D-MeSer)]
ASK #26111	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu- <i>O</i> -Ac-D-MeSer-MeLeu-Val-MeLeu-}
	Chemical Abstract Service Nr.	78299-53-3
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₉ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	262.2844
ASK #26112	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ N ₂ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Tiacrilast
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-3-(6-Methylsulfanyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-3-yl)prop-2-ensäure
ASK #26115	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)-3-(6-Methylsulfanyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-3-yl)acrylsäure
	Chemical Abstract Service Nr.	111868-63-4
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₉ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	302.2815
ASK #26115	Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₂ NaO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Tiacrilast-Natrium 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(6-Methylsulfanyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-3-yl)prop-2-ensäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
ASK #26115	Synonym	(<i>E</i>)-3-(6-Methylsulfanyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-3-yl)acrylsäure-Natriumsalz 1 HO
	Chemical Abstract Service Nr.	82586-52-5
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₃₃ -N ₂ -O ₇) ⁻ H ⁺ . Cl-H
	Molgewicht	535.029
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ ClN ₂ O ₇
ASK #26115	Vorzugsbezeichnung	Moexiprilhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR31; GII

ASK #26116

Chemical Abstract Service
Nr.

Molgewicht	785.015
-------------------	---------

Bruttoformel $C_{38}H_{72}N_2O_{12}$

Vorzugsbezeichnung Azithromycin-Dihydrat

**International
Nonproprietary Name** (INN.L28)

Zitat Bezeichnung 1	EAB7.0,8.0,9.0+3(2011-2018)/1649; GII
----------------------------	---------------------------------------

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-[(2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*D*-ribo-hexopyranosyl)oxy]-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[[3,4,6-trideoxy-3-(dimethylamino)-2,5-dihydroxy-2-methyl-2H-pyran-2-ylidene]- β -D-glucopyranosyl]oxy]-2,3,4,6-tetrahydroxy-2,3,6-trimethyl- β -D-glucopyranoside
2 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	9-Desoxo-9a-methyl-9a-aza-9a-homoerythromycin A 2 HO; Azithromycin; Azithromycin 2 HO
----------------	---

ASK #26117

Chemical Abstract Service Nr. 66376-36-1

Formelstamm (C4-H9-N-O7-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht	249.096
-------------------	---------

Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_{13}\text{NO}_7\text{P}_2$

Vorzugsbezeichnung Alendronsäure

International Nonproprietary Name	INN.L30
--	---------

Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; Pharmavista; IGS; Hager2013; ROMP2014

2. Bezeichnung (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diylbis(phosphonsäure); (4-Amino-1-hydroxybutyliden)diphosphonsäure; 4-Amino-1,1-diphosphonobutan-1-ol; (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)diphosphonsäure; Alendroninsäure; Alendronat

ASK #26118

**Chemical
Abstract Service** 121268-17-5
Nr.

**Andere Chemical
Abstract Service** 1159813-02-1
Nr.

Formelstamm (C4-H9-N-O7-P2)4⁻ 3H⁺ Na⁺ . 3 H2-O

Molgewicht 325.1237

Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_{12}\text{NNaO}_7\text{P}_2$

2. Bezeichnung (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 3 H₂O

3. Bezeichnung	Natriumalendronat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Alendronat-Natrium 3 HO; 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz-3-Wasser; (4-Amino-1-hydroxybutyliden)diphosphonsäure-Mononatriumsalz 3 HO; Natriumalendronat-3-Wasser; Alendronat-Mononatrium 3 HO; Alendronsäure-Natriumsalz-Trihydrat; Alendronatnatriumtrihydrat; Natriumalendronat; Natriumalendronat-Trihydrat; Alendronat ' ; (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)diphosphonsäure-Mononatriumsalz 3 HO; Alendronsäure-Mononatriumsalz 3 HO; Alendronsäure-Mononatriumsalz-3-Wasser; Natriumtrihydrogenalendronat 3 HO; Mononatriumalendronat-Trihydrat; Alendronsäure, Natriumsalz-3-Wasser; (4-Amino-1-hydroxybutyliden)bisphosphonsäure-Mononatriumsalz-Trihydrat; Mononatriumalendronat 3 HO; Alendronsäure-Natrium-3-Wasser

ASK #26119

Chemical Abstract Service Nr.	120443-16-5
Formelstamm	(C ₂₆ H ₂₆ ClN ₂ O ₃ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	515.0872
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ ClN ₂ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Verlukast
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-{{(R)}-3-[(E)-2-(7-Chlor-2-chinoly)vinyl]phenyl}[2-(dimethylcarbamoyl)ethylsulfanyl]methylsulfanyl}propansäure

ASK #26120

Formelstamm	(C ₂₆ H ₂₆ ClN ₂ O ₃ S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	537.069
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ ClN ₂ NaO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Verlukast-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	3-{{(R)}-3-[(E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl}[3-(dimethylamino)-3-oxopropylsulfanyl]methylsulfanyl}propansäure-Natriumsalz

ASK #26126

Chemical Abstract Service Nr.	134308-13-7
Molgewicht	273.2408
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tolcapon
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(3,4-Dihydroxy-5-nitrophenyl)(p-tolyl)methanon

ASK #26127

Chemical Abstract Service Nr.	116313-94-1
Molgewicht	265.2188
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Nitecapon
International Nonproprietary Name	INN.L30

2. Bezeichnung 3-(3,4-Dihydroxy-5-nitrobenzyliden)pentan-2,4-dion
ASK #26134

Chemical Abstract Service Nr. 129729-66-4
Molgewicht 296.3205
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Emakalim
International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-(2-oxo-1,2-dihydro-1-pyridyl)chroman-6-carbonitril
ASK #26135

Chemical Abstract Service Nr. 115575-11-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 145858-51-1
Molgewicht 308.7649
Bruttoformel C₁₇H₁₃ClN₄
Vorzugsbezeichnung Liarozol
International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung 5-[(3-Chlorphenyl)(1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1*H*-benzimidazol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[3-Chlor- α -(1-imidazolyl)benzyl]-1*H*-benzimidazol; 5-[(3-Chlorphenyl)(imidazol-1-yl)methyl]-1*H*-benzimidazol; 5-[(3-Chlorphenyl)(1-imidazolyl)methyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #26136
Chemical Abstract Service Nr. 145858-50-0
Formelstamm C17-H13-Cl-N4 . Cl-H
Molgewicht 345.2259
Bruttoformel C₁₇H₁₄Cl₂N₄
Vorzugsbezeichnung Liarozolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung 5-[(3-Chlorphenyl)(1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1*H*-benzimidazol-hydrochlorid
ASK #26139

Chemical Abstract Service Nr. 104987-11-3
Molgewicht 804.0182
Bruttoformel C₄₄H₆₉NO₁₂
Vorzugsbezeichnung Tacrolimus
International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR2020; BAN; CAS; USMI2023; EUTCT

2. Bezeichnung (9*E*-3*S*,4*R*,5*S*,8*R*,12*S*,14*S*,15*R*,16*S*,18*R*,19*R*,26*aS*)-5,19-Dihydroxy-3-[(*E*)-2-[(1*R*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethenyl]-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-8-(prop-2-en-1-yl)-5

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

Molgewicht	441.9058
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Imidaprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	MAR31; USMI12; GII
2. Bezeichnung	(4S)-3-[(2S)-2-[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1-methyl-2-oxoimidazolidin-4-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #26149	
Chemical Abstract Service Nr.	114517-02-1
Formelstamm	(C28-H21-N-O6-P) ⁻ H+
Molgewicht	499.4511
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ NO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosquidon
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(Benzyl)[(RS)-14-methyl-8,13-dioxo-5,8,13,14-tetrahydrobenzo[5,6]isindolo[2,1-b]isochinolin-9-yl]hydrogenphosphat
ASK #26150	
Chemical Abstract Service Nr.	114517-04-3
Formelstamm	(C28-H21-N-O6-P) ⁻ Na+
Molgewicht	521.433
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₁ NNaO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosquidon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(Benzyl)[(14 <i>R</i>)-14-methyl-8,13-dioxo-5,8,13,14-tetrahydrobenzo[5,6]isindolo[2,1- <i>b</i>]isochinolin-9-yl]hydrogenphosphat-Natriumsalz
ASK #26151	
Chemical Abstract Service Nr.	132014-21-2
Molgewicht	401.476
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Rilmakalim
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	1-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-7-(phenylsulfonyl)chroman-4-yl]-2-pyrrolidon
ASK #26152	
Chemical Abstract Service Nr.	124316-02-5
Molgewicht	413.5497
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Alprafenon
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	3-{3-[(RS)-2-Hydroxy-3-(<i>tert</i> -pentylamino)propoxy]-4-methoxyphenyl}-1-(<i>p</i> -tolyl)propan-1-on
ASK #26153	

	Formelstamm	C25-H35-N-O4 . Cl-H
	Molgewicht	450.0106
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alprafenonhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	2. Bezeichnung	3-{3-[(<i>RS</i>)-2-Hydroxy-3-(<i>tert</i> -pentylamino)propoxy]-4-methoxyphenyl}-1-(<i>p</i> -tolyl)propan-1-on-hydrochlorid
ASK #26154	Chemical Abstract Service Nr.	55721-11-4
	Molgewicht	416.6365
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Secalciferol
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,24 <i>R</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3 ,24,25-triol
ASK #26155	Chemical Abstract Service Nr.	90293-01-9
	Molgewicht	269.3813
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO
	Vorzugsbezeichnung	Bifemelan
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	4-(2-Benzylphenoxy)- <i>N</i> -methylbutan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[4-(2-Benzylphenoxy)butyl](methyl)azan
ASK #26156	Chemical Abstract Service Nr.	62232-46-6
	Formelstamm	C18-H23-N-O . Cl-H
	Molgewicht	305.8423
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Bifemelanhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	4-(2-Benzylphenoxy)- <i>N</i> -methylbutan-1-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[4-(2-Benzylphenoxy)butyl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #26157	Chemical Abstract Service Nr.	101363-10-4

	Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₇ -F-N ₃ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	363.4065
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ FN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Rufloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	BAN
	2. Bezeichnung	9-Fluor-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[1,2,3- <i>de</i>][1,4]benzothiazin-6-carbonsäure
ASK #26158	Chemical Abstract Service Nr.	102052-47-1
	Formelstamm	C ₁₇ -H ₁₈ -F-N ₃ -O ₃ -S . Br-H
	Molgewicht	444.3185
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ BrFN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Rufloxacinhydrobromid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	9-Fluor-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[1,2,3- <i>de</i>][1,4]benzothiazin-6-carbonsäure-hydrobromid
ASK #26159	Chemical Abstract Service Nr.	106017-08-7
	Formelstamm	C ₁₇ -H ₁₈ -F-N ₃ -O ₃ -S . Cl-H
	Molgewicht	399.8675
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClFN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Rufloxacinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	9-Fluor-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[1,2,3- <i>de</i>][1,4]benzothiazin-6-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #26160	Chemical Abstract Service Nr.	110588-57-3
	Molgewicht	672.7242
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ F ₂ N ₈ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Saperconazol
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(Butan-2-yl)-4-(4-{4-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-difluorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl}methoxy)phenyl]piperazin-1-yl}phenyl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #26161	Chemical Abstract Service Nr.	107489-37-2
	Molgewicht	918.0446
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₇ N ₉ O ₁₃
	Vorzugsbezeichnung	Thymoctonan
	International Nonproprietary Name	INN.L33
	2. Bezeichnung	L-Leucyl-L- -glutamyl-L- -aspartylglycyl-L-prolyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L-leucin

ASK #26162

Chemical Abstract Service Nr.	111974-69-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	264256-90-8
Molgewicht	383.5071
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Quetiapin
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2017
2. Bezeichnung	2-[2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethanol
Zitat Bezeichnung 2	BAN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[2-(4-Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl-1-piperazinyl)ethoxy]ethanol; 2-[2-(4-Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-ylpiperazin-1-yl)ethoxy]ethanol; 2-[2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazino]ethoxy]ethanol

ASK #26163

Chemical Abstract Service Nr.	112665-43-7
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₅ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.4394
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Seratrodast
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-7-Phenyl-7-(2,4,5-trimethyl-3,6-dioxocyclohexa-1,4-dienyl)heptansäure

ASK #26164

Chemical Abstract Service Nr.	128075-79-6
Molgewicht	281.3077
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lufironil
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-methoxyethyl)pyridin-2,4-dicarboxamid

ASK #26165

Chemical Abstract Service Nr.	109859-78-1
Molgewicht	482.6117
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cilobradin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	3-[(<i>S</i>)-1-(3,4-Dimethoxyphenethyl)-3-piperidylmethyl]-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on

ASK #26166

Formelstamm	C28-H38-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	519.0727
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cilobradinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	3-[(S)-1-(3,4-Dimethoxyphenethyl)-3-piperidylmethyl]-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-hydrochlorid

ASK #26167

Chemical Abstract Service Nr.	94749-08-3
Formelstamm	C25-H37-N-O4 . C11-H8-O3
Molgewicht	603.745
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₅ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Salmeterolxinafoat
International Nonproprietary Name	INN.L26,v.L63
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1765; Ph.Eur.2005,5.2/1765
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[[6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]ethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-(1-hydroxynaphthalin-2-carboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-[4-Hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]-2-[6-(4-phenylbutoxy)hexylamino]ethanol-(1-hydroxynaphthalin-2-carboxylat) (1:1); Salmeterolxinafoat

ASK #26168

Chemical Abstract Service Nr.	95104-27-1
Molgewicht	238.2082
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Tetrazolast
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	4-(1 <i>H</i> -Tetrazol-5-yl)tetrazolo[1,5- <i>a</i>]chinolin

ASK #26169

Chemical Abstract Service Nr.	133008-33-0
Formelstamm	(C10-H5-N8) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺ . H2-O
Molgewicht	451.4371
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₉ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tetrazolast-Meglumin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L33,L6)
2. Bezeichnung	4-(1 <i>H</i> -Tetrazol-5-yl)tetrazolo[1,5- <i>a</i>]chinolin-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1) 1 H ₂ O

ASK #26170

Chemical Abstract Service Nr.	93384-43-1
--------------------------------------	------------

Andere Chemical

Abstract Service Nr. 1309378-01-5; 1800016-51-6; 1883793-14-3; 953397-35-8

Molgewicht 149000

2. Bezeichnung

Clostridium botulinum-Toxin A-Komplex aus Neurotoxin A [BoNT-A, UniProtKB-Sequenz A5HZZ9 = Q7B8V4, 430,454:1235,1280-Bis(disulfid), gespalten zwischen K438 und T439 durch endogene bakterielle Proteasen, mit üblicherweise teilweise oder vollständig abgebautem N-terminalem (439-448)-Peptid TK SLDKGYNK der H-Kette], Nicht-Toxin-Nicht-Hämagglutinin A [NTNH-A, UniProtKB-Sequenz P71107 (mit G333) oder A5HZZ8 (mit E333)], 3 Einheiten 70-kDa-Hämagglutinin A [HA70-A, UniProtKB-Sequenz A5HZZ4 = Q8KHU9, gespalten zwischen K202 und V203 in zwei Disulfid-verknüpfte, an der Spaltungsstelle teilweise abgebaute Ketten: ... FLYKKILET(T KNIPTNNIFN SK) 202/203 (VSS)TQRVL ...], 3 Einheiten 17-kDa-Hämagglutinin A (HA17-A, UniProtKB-Sequenz A5HZZ5 = Q45878) und 6 peripheren Einheiten 33-kDa-Hämagglutinin A (HA33-A, UniProtKB-Sequenz A5HZZ6 = Q45871) (alle fünf post-translational modifizierten, reifen Proteine ohne N-terminalen Initiator-Aminosäurerest Met1), M = ca. 760-900 kg/mol

3. Bezeichnung

Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion (Ph.Eur.)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Botulinum-Neurotoxin Typ A Hämagglutinininkomplex; Botulinum-Toxin A; Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion; Clostridium botulinum Toxin Typ A

ASK #26174

Chemical Abstract Service Nr. 68475-42-3

Molgewicht 256.0881

Bruttoformel C₁₀H₇Cl₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Anagrelid

International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 6,7-Dichlor-1,5-dihydroimidazo[2,1-*b*]chinazolin-2(3*H*)-on

ASK #26175

Chemical Abstract Service Nr. 58579-51-4

Formelstamm C10-H7-Cl2-N3-O . Cl-H

Molgewicht 292.549

Bruttoformel C₁₀H₈Cl₃N₃O

Vorzugsbezeichnung Anagrelidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L20)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 6,7-Dichlor-1,5-dihydroimidazo[2,1-*b*]chinazolin-2(3*H*)-on-hydrochlorid

ASK #26176

Chemical Abstract Service Nr. 21679-14-1

Molgewicht 285.2318

Bruttoformel C₁₀H₁₂FN₅O₄

Vorzugsbezeichnung Fludarabin

International Nonproprietary Name INN.L37

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 9- -D-Arabinofuranosyl-2-fluor-9*H*-purin-6-amin

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 9-beta-D-Arabinofuranosyl-2-fluor-9H-purin-6-ylazan

ASK #26177

Chemical Abstract Service Nr. 75607-67-9

Molgewicht 365.2117

Bruttoformel $C_{10}H_{13}FN_5O_7P$

2. Bezeichnung (6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)- -D-arabinofuranosid-5-dihydrogenphosphat

3. Bezeichnung Fludarabinphosphat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Fludarabin-5'-dihydrogenphosphat; 2-Fluor-9-(5-O-phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #26178

Chemical Abstract Service Nr. 69427-46-9

Formelstamm $(C_{21}H_{25}O_3)^- H^+$

Molgewicht 326.4293

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_3$

2. Bezeichnung (2Z,4E,6E,8E)-9-(4-Methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym cis-Acitreten

ASK #26179

Chemical Abstract Service Nr. 27686-84-6

Molgewicht 302.3649

Bruttoformel $C_{18}H_{22}O_4$

Vorzugsbezeichnung Masoprocol

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (R,S)-4,4'-(2,3-Dimethylbutan-1,4-diyl)bis(benzol-1,2-diol)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nordihydroguaiaretsäure; Nor-hydroguajakharzsäure

ASK #26180

Chemical Abstract Service Nr. 81926-94-5

Molgewicht 356.5414

Bruttoformel $C_{24}H_{36}O_2$

Vorzugsbezeichnung Doconexent-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung Ethyl[(all-Z)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]

ASK #26181

Chemical Abstract Service Nr. 86227-47-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73310-10-8; 84494-70-2

Molgewicht	330.5042
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Icosapent-Ethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	Ethyl[(5Z,8Z,11Z,14Z,17Z)-icosa-5,8,11,14,17-pentaenoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyleicosapentaenoat; Eicosapentaensäureethylester; Ethyl[(all-Z)-5,8,11,14,17-icosapentaenoat]; Ethyltimnodonat; EPA-E; Ethyl[(all-Z)-icosa-5,8,11,14,17-pentaenoat]; all-cis-5,8,11,14,17-Eicosapentaensäureethylester; Ethyl-Icosapent; Ethylicosapentat; Ethyl-EPA

ASK #26184

Chemical Abstract Service Nr.	120287-85-6
Molgewicht	1431.038
Bruttoformel	C ₇₀ H ₉₂ ClN ₁₇ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Cetorelix
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	N-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid

ASK #26190

Chemical Abstract Service Nr.	81110-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	81110-60-3
Molgewicht	385.4766
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Racecadotril
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	BP2011; MAR33; USMI13; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA18.4; Ph.Eur.2008,6.2,6.3/2171
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Benzyl{N-[(2 <i>R</i>)-3-(acetylsulfanyl)-2-benzylpropanoyl]glycinat}

ASK #26191

Chemical Abstract Service Nr.	122852-42-0
Molgewicht	294.351
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Alosetron
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methyl]-4,5-dihydro-3 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1(2 <i>H</i>)-on

ASK #26192

Chemical Abstract Service Nr.	122852-69-1
Formelstamm	C17-H18-N4-O . Cl-H

Molgewicht	330.812
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Alosetronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methyl]-4,5-dihydro-3 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #26196	
Chemical Abstract Service Nr.	128794-94-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115007-34-6
Molgewicht	433.4947
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₇
2. Bezeichnung	[2-(Morpholin-4-yl)ethyl][(4 <i>E</i>)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]
3. Bezeichnung	Mycophenolatmofetil (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Mofetilmycophenolat; Mycophenolatmofetil; (2-Morpholinoethyl)[(E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydroisobenzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]
ASK #26197	
Chemical Abstract Service Nr.	116680-01-4
Formelstamm	C23-H31-N-O7 . Cl-H
Molgewicht	469.9557
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ ClNO ₇
Vorzugsbezeichnung	Mycophenolatmofetilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11,v.L65)
2. Bezeichnung	(2-Morpholinoethyl)[(E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]-hydrochlorid
ASK #26198	
Chemical Abstract Service Nr.	119431-25-3
Molgewicht	347.8541
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClFNO
Vorzugsbezeichnung	Eliprodiol
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(4-fluorbenzyl)piperidino]ethanol
ASK #26199	
Formelstamm	C20-H23-Cl-F-N-O . Cl-H
Molgewicht	384.3151
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ Cl ₂ FNO
Vorzugsbezeichnung	Eliprodiolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(4-fluorbenzyl)piperidino]ethanol-hydrochlorid

ASK #26201

Chemical Abstract Service Nr.	96020-91-6
Formelstamm	C6-H12-F2-N2-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	236.6447
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ ClF ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eflornithinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2,5-Diamino-2-(difluormethyl)pentansäure-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Eflornithinhydrochlorid 1 HO

ASK #26202

Chemical Abstract Service Nr.	96128-89-1
Formelstamm	C39-H69-N-O14 . C18-H36-O2
Molgewicht	1060.4407
Bruttoformel	C ₅₇ H ₁₀₅ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Erythromycinacistrat
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylar (1:1)

ASK #26203

Chemical Abstract Service Nr.	43168-33-8
Formelstamm	2(C22-H43-O2) ⁻ Mg2+
Molgewicht	703.4562
Bruttoformel	C ₄₄ H ₈₆ MgO ₄
2. Bezeichnung	Magnesiumdidocosanoat
Zitat Bezeichnung 2	EINECS
3. Bezeichnung	Magnesiumbehenat

ASK #26205

Chemical Abstract Service Nr.	145599-86-6
Formelstamm	(C26-H33-F-N-O5) ⁻ H+
Molgewicht	459.5503
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ FNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Cerivastatin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-5-(methoxymethyl)-2,6-bis(propan-2-yl)pyridin-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(E-3R,5S)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2,6-diisopropyl-5-methoxymethyl-3-pyridyl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure
ASK #26206	
Chemical Abstract Service Nr.	143201-11-0
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₃ -F-N-O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	481.5321
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ FNNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Cerivastatin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(3R,5S,6E)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-5-methoxymethyl-2,6-bis(propan-2-yl)pyridin-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Natriumsalz
ASK #26208	
Chemical Abstract Service Nr.	72573-82-1
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₄ -N ₄ -O ₈) ⁴⁻ Gd ³⁺ H ⁺
Molgewicht	558.6417
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ GdN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Gadotersäure
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	Hydrogen[(1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetrayl)tetraacetato(4-)]gadolinat(1-)
ASK #26209	
Chemical Abstract Service Nr.	80428-29-1
Molgewicht	401.4744
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mafopezin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	4'-{3-[4-(2-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3'-methoxyacetanilid
ASK #26210	
Chemical Abstract Service Nr.	80428-31-5
Formelstamm	C ₂₂ -H ₂₈ -F-N ₃ -O ₃ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	497.5801
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ FN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Mafopezinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L27,v.L18
2. Bezeichnung	4'-{3-[4-(2-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3'-methoxyacetanilid-methansulfonat (1:1)
ASK #26229	
Chemical Abstract Service Nr.	25609-89-6
Formelstamm	(C ₄ -H ₆ -O ₂) _x . (C ₄ -H ₆ -O ₂) _y

2. Bezeichnung Poly[(E)-but-2-ensäure-co-vinylacetat] (x:y)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #26232

Chemical Abstract Service Nr. 91776-00-0

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-120-methyl(D-glucopyranosid)dioleat
ASK #26233

Chemical Abstract Service Nr. 22766-83-2

Molgewicht 508.9025

Bruttoformel C₃₄H₆₈O₂

2. Bezeichnung (2-Octyldodecyl)tetradecanoat
ASK #26234

Chemical Abstract Service Nr. 122-20-3

Molgewicht 191.2679

Bruttoformel C₉H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 1,1',1''-Nitrilotris(propan-2-ol)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Triisopropanolamin

ASK #26235

Molgewicht 66500

2. Bezeichnung (^{99m}Tc)Technetium-Humanserumalbumin-Komplexe

3. Bezeichnung Technetium(^{99m}Tc)-Humanserumalbumin

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

Synonym [(99m)Tc]Technetium-Albumin-Injektionslösung; ((99m)Tc)Technetium-Albumin-Injektion; [(99m)Tc]Technetium-Humanalbumin; Seroalbumin (human)-Technetium-99m; Humanserumalbumin-[(99m)Tc]Technetium

ASK #26238

Chemical Abstract Service Nr. 92077-78-6

Formelstamm (C22-H30-N3-O5)⁻ H⁺ . H2-O

Molgewicht 435.5139

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₅

2. Bezeichnung (1S,9S)-9-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-10-oxooctahydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carbonsäure 1 H₂O

3. Bezeichnung Cilazapril (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Cilazapril

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Cilazapril 1 HO; Cilazapril ' ; Cilazapril-Monohydrat

ASK #26239

Chemical Abstract Service Nr. 84611-23-4

Formelstamm (C8-H10-N-O4-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 249.3072

Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Erdostein
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR31; USM12; GII
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-[[(2-Oxotetrahydro-3-thienyl)carbamoylmethylsulfanyl]essigsäure
ASK #26240	
Chemical Abstract Service Nr.	56566-18-8
Formelstamm	(C4-H8)x . (C7-H10-O4)y . (C4-H6-O2)z
2. Bezeichnung	Poly(isobutylen-co-isopropylhydrogenmaleat-co-methylacrylat) (x:y:z)
ASK #26241	
Formelstamm	C14-H12-O2 . C6-H15-N-O2
Molgewicht	345.4327
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Felbinac - 1,1'-Azandiylbis(propan-2-ol) (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	[1,1'-Biphenyl]-4-ylessigsäure-1,1'-Azandiylbis(propan-2-ol)-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Biphenyl-4-ylessigsäure-1,1'-Iminobis(propan-2-ol)-Salz; Felbinac-1,1'-Iminobis(2-propanol)-Salz
ASK #26242	
Chemical Abstract Service Nr.	18339-16-7
Molgewicht	272.425
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O
2. Bezeichnung	5 -Androst-16-en-3-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Androstenon
ASK #26243	
Chemical Abstract Service Nr.	113427-24-0
Molgewicht	18200
Bruttoformel	C ₈₀₉ H ₁₃₀₁ N ₂₂₉ O ₂₄₀ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Epoetin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Epoetin alfa; 1-165-Erythropoetin (human clone lambdaHEPOFL13 protein moiety), glycoform alpha

ASK #26244

Chemical Abstract Service Nr.	122312-54-3
Bruttoformel	$C_{809}H_{1301}N_{229}O_{240}S_5$
Vorzugsbezeichnung	Epoetin beta
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USAN
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Epoetin beta; 1-165-Erythropoetin (human clone lambdaHEPOFL13 protein moiety), glycoform beta

ASK #26245

Chemical Abstract Service Nr.	15690-77-4
Molgewicht	89.9139
Bruttoformel	Mo
2. Bezeichnung	(⁹⁰ Mo)Molybdän
3. Bezeichnung	Molybdän-90

ASK #26246

Chemical Abstract Service Nr.	36465-90-4
Formelstamm	(H ₂ -O ₅ -P ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	145.9763
Bruttoformel	H ₄ O ₅ P ₂
2. Bezeichnung	Diphosphonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ROMP7
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diphosphorige Säure

ASK #26247

Chemical Abstract Service Nr.	14284-06-1
Formelstamm	2(C ₆ -H ₉ -O ₃) ⁻ Cu ²⁺
Molgewicht	321.8137
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ CuO ₆
2. Bezeichnung	Ethylacetoacetat-Kupfer()
3. Bezeichnung	Bis[ethyl(3-oxobutanoato- <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ³)]kupfer

ASK #26248

Chemical Abstract Service Nr.	121227-99-4
Molgewicht	407.2166
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ BrO ₅ PS

2. Bezeichnung *O*-(3-Brom-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-7-yl)-*O*',*O*'-diethylthiophosphat

ASK #26249

Chemical Abstract Service Nr. 645-62-5

Molgewicht 126.1962

Bruttoformel C₈H₁₄O

2. Bezeichnung 2-Ethylhex-2-enal

Zitat Bezeichnung 2 EINECS; PubChem

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Ethyl-2-hexenal; alpha-Ethyl-2-hexenal; 2-Ethyl-3-propylacrolein; 2-Ethylhexenal

ASK #26300

Chemical Abstract Service Nr. 666-52-4

Formelstamm C3-(2)H6-O

Molgewicht 64.1161

Bruttoformel C₃H₆O

2. Bezeichnung (²H₆)Propan-2-on

3. Bezeichnung (²H₆)Aceton

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

Synonym (D)Propan-2-on; (D)Aceton

ASK #26301

Chemical Abstract Service Nr. 75-36-5

Molgewicht 78.4976

Bruttoformel C₂H₃ClO

2. Bezeichnung Acetylchlorid

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26302

Chemical Abstract Service Nr. 79-06-1

Molgewicht 71.0779

Bruttoformel C₃H₅NO

2. Bezeichnung Prop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung Acrylamid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #26303

Chemical Abstract Service Nr. 9012-36-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12624-29-2; 37311-23-2; 55840-45-4; 55840-46-5; 59979-54-3; 9036-61-7; 9047-20-5; 9063-31-4

Molgewicht 630.5471

Bruttoformel C₂₄H₃₈O₁₉

	2. Bezeichnung	Agarose
ASK #26305		
	Chemical Abstract Service Nr.	60-09-3
	Molgewicht	197.2358
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ N ₃
	2. Bezeichnung	4-(Phenyldiazenyl)anilin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	4-Aminoazobenzol
ASK #26306		
	Chemical Abstract Service Nr.	96-20-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	13054-87-0
	Molgewicht	89.1362
	Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ NO
	2. Bezeichnung	2-Aminobutan-1-ol
ASK #26307		
	Chemical Abstract Service Nr.	1775-95-7
	Molgewicht	242.2301
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ N ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	(2-Amino-5-nitrophenyl)(phenyl)methanon
ASK #26308		
	Chemical Abstract Service Nr.	156-87-6
	Molgewicht	75.1097
	Bruttoformel	C ₃ H ₉ NO
	2. Bezeichnung	3-Aminopropan-1-ol
ASK #26309		
	Chemical Abstract Service Nr.	7773-06-0
	Formelstamm	[H2-N-O3-S] ⁻ (H4-N) ⁺
	Molgewicht	114.1242
	Bruttoformel	H ₆ N ₂ O ₃ S
	2. Bezeichnung	Amidoschwefelsäure-Ammoniumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Ammoniumsulfamat; Sulfamidsäure-Ammoniumsalz
ASK #26311		
	Chemical Abstract Service Nr.	67-52-7
	Molgewicht	128.0862
	Bruttoformel	C ₄ H ₄ N ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	Pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
	3. Bezeichnung	Barbitursäure

Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #26313	
Chemical Abstract Service Nr.	2645-08-1
Formelstamm	C15-H22-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht	342.8211
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ ClN ₄ O ₃
2. Bezeichnung	Ethyl[(2 <i>S</i>)-2-benzamido-5-carbamimidamidopentanoat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Ethyl[<i>N</i> ^ε -benzoyl-L-argininat]-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ethyl[(<i>S</i>)-2-benzamido-5-guanidinopentanoat]-hydrochlorid; N(2)-Benzoyl-L-argininethylester-hydrochlorid; Benzoylargininethylesterhydrochlorid
ASK #26314	
Chemical Abstract Service Nr.	7647-17-8
Molgewicht	168.3585
Bruttoformel	ClCs
2. Bezeichnung	Cäsiumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
ASK #26315	
Chemical Abstract Service Nr.	106-47-8
Molgewicht	127.5715
Bruttoformel	C ₆ H ₆ ClN
2. Bezeichnung	4-Chloranilin
ASK #26316	
Chemical Abstract Service Nr.	865-49-6
Molgewicht	120.384
Bruttoformel	CHCl ₃
2. Bezeichnung	(² H)Trichlormethan
3. Bezeichnung	(² H)Chloroform
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(D)Chloroform
ASK #26317	
Chemical Abstract Service Nr.	75-77-4
Molgewicht	108.6421
Bruttoformel	C ₃ H ₉ ClSi
2. Bezeichnung	Chlortrimethylsilan
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #26318	
Chemical Abstract Service Nr.	112-30-1
Molgewicht	158.2811

Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ O
2. Bezeichnung	Decan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Decylalkohol

ASK #26320

Chemical Abstract Service Nr.	142-96-1
Molgewicht	130.2279
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	1-Butoxybutan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dibutylether

ASK #26321

Chemical Abstract Service Nr.	582-17-2
Molgewicht	160.1693
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Naphthalin-2,7-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,7-Dihydroxynaphthalin

ASK #26322

Chemical Abstract Service Nr.	106-58-1
Molgewicht	114.1888
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂
2. Bezeichnung	1,4-Dimethylpiperazin

ASK #26323

Chemical Abstract Service Nr.	2206-27-1
Formelstamm	C2-(2)H6-O-S
Molgewicht	84.17
Bruttoformel	C ₂ H ₆ OS
2. Bezeichnung	(Methansulfinyl)methan (duplicated name 26323)
3. Bezeichnung	(² H ₆)Dimethylsulfoxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(D)Dimethylsulfoxid

ASK #26324

Chemical Abstract Service Nr.	112-75-4
Molgewicht	241.4558
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₅ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyltetradecan-1-amin

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyltetradecylamin; Dimethyl(tetradecyl)azan
ASK #26325	
Chemical Abstract Service Nr.	1844-09-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2500-88-1
Molgewicht	571.1028
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₄ S ₂
2. Bezeichnung	(Octadecyldisulfanyl)octadecan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diocadecyldisulfid
ASK #26326	
Chemical Abstract Service Nr.	1499-10-1
Molgewicht	330.4211
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₈
2. Bezeichnung	9,10-Diphenylanthracen
ASK #26327	
Chemical Abstract Service Nr.	544-85-4
Molgewicht	450.8664
Bruttoformel	C ₃₂ H ₆₆
2. Bezeichnung	Dotriacontan
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #26328	
Chemical Abstract Service Nr.	49735-71-9
Formelstamm	(C7-H6-N3-O3) ⁺ . (C10-H7-O6-S2) ⁻
Molgewicht	467.4298
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ N ₃ O ₉ S ₂
2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-nitrobenzoldiazonium-hydrogennaphthalin-1,5-disulfonat
ASK #26329	
Chemical Abstract Service Nr.	2313-87-3
Formelstamm	C14-H16-N4-O . Cl-H
Molgewicht	292.764
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ ClN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Etoxazenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4-(4-Ethoxyphenyldiazenyl)benzol-1,3-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-Ethoxyphenyldiazenyl)-1,3-phenylenbis(azan)-hydrochlorid

ASK #26330

Chemical Abstract Service Nr. 100-41-4

Molgewicht 106.165

Bruttoformel C₈H₁₀

2. Bezeichnung Ethylbenzol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26333

2. Bezeichnung Poly[diethenylbenzol-co-(ethenyl)(ethyl)benzol] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(divinylbenzol-co-ethylvinylbenzol) (x:y)

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

Synonym Ethylvinylbenzol-Divinylbenzol-Copolymer

ASK #26337

Chemical Abstract Service Nr. 2438-80-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3713-31-3; 87-96-7

Molgewicht 164.1565

Bruttoformel C₆H₁₂O₅

2. Bezeichnung 6-Desoxy-L-galactose

3. Bezeichnung L-Fucose

Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #26338

Chemical Abstract Service Nr. 79-14-1

Formelstamm (C2-H3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 76.0514

Bruttoformel C₂H₄O₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxyessigsäure

3. Bezeichnung Glycolsäure

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; DAC2004,2005; DAC2004R

ASK #26339

Chemical Abstract Service Nr. 110-54-3

Molgewicht 86.1754

Bruttoformel C₆H₁₄

2. Bezeichnung Hexan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26340

Chemical Abstract Service Nr. 288-32-4

Molgewicht 68.0773

Bruttoformel C₃H₄N₂

Vorzugsbezeichnung	Imidazol
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
2. Bezeichnung	1 <i>H</i> -Imidazol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
ASK #26342	
Chemical Abstract Service Nr.	67762-95-2
Formelstamm	(C11-H22-O4-Si2) <i>n</i>
Molgewicht	288.5306
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₈ O ₃ Si ₂
2. Bezeichnung	Poly(oxy[dimethylsilyl]oxy{(methyl)[2-(7-oxabicyclo[4.1.0]heptan-3-yl)ethoxy]silyl})
ASK #26352	
Chemical Abstract Service Nr.	7439-93-2
Molgewicht	6.941
Bruttoformel	Li
2. Bezeichnung	Lithium
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; DAB1998R
ASK #26353	
Chemical Abstract Service Nr.	7487-88-9
Molgewicht	120.3676
Bruttoformel	MgO ₄ S
2. Bezeichnung	Magnesiumsulfat
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #26354	
Chemical Abstract Service Nr.	108-31-6
Molgewicht	98.0569
Bruttoformel	C ₄ H ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Furan-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Maleinsäureanhydrid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #26356	
Chemical Abstract Service Nr.	110-26-9
Molgewicht	154.1665
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Methylenbis(prop-2-enamid)
3. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Methylen diacrylamid

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

ASK #26357

Chemical Abstract Service Nr. 109-01-3

Molgewicht 100.1622

Bruttoformel $C_5H_{12}N_2$

2. Bezeichnung 1-Methylpiperazin

Zitat Bezeichnung 2 EAB3.0-9.4(1997-2018)/R:Syn; UBA-WGK; EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylpiperazin; N-Methylpiperazin; N-Methyldiethylendiamin

ASK #26358

2. Bezeichnung Poly{O-[2-hydroxy-3-(O-sulfodextran)propyl],O-[2-hydroxy-3-(2-hydroxyethylamino)propyl]}cellulose

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #26359

Chemical Abstract Service Nr. 26628-22-8

Molgewicht 65.0099

Bruttoformel N_3Na

2. Bezeichnung Natriumazid

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26360

Chemical Abstract Service Nr. 12232-99-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12125-43-8; 33553-45-6

Molgewicht 279.9684

Bruttoformel $BiNaO_3$

2. Bezeichnung Natriumbismutat()

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumbismut(V)oxid; Natriumbismutat; Natriumtrioxobismutat(V); Bismutnatriumtrioxid

ASK #26361

Chemical Abstract Service Nr. 22767-50-6

Formelstamm $(C_7H_{15}O_3S)^- Na^+$

Molgewicht 202.247

Bruttoformel $C_7H_{15}NaO_3S$

2. Bezeichnung Heptan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumheptansulfonat

ASK #26362

Chemical Abstract Service Nr. 62-76-0

Formelstamm $(C_2O_4)^{2-} 2Na^+$

Molgewicht	133.9985
Bruttoformel	C ₂ Na ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Oxalsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumoxalat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26363

Chemical Abstract Service Nr.	143-66-8
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₀ B) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	342.2164
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ BNa
2. Bezeichnung	Tetraphenylborsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumtetraphenylborat
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #26364

Chemical Abstract Service Nr.	99-61-6
Molgewicht	151.1195
Bruttoformel	C ₇ H ₅ NO ₃
2. Bezeichnung	3-Nitrobenzaldehyd
Zitat Bezeichnung 2	USMI11; DAB1998R

ASK #26365

Chemical Abstract Service Nr.	333338-18-4
Formelstamm	(C ₆ H ₄ N-O ₆ P) ₂ ⁻ 2Na ⁺ · 6 H ₂ O
Molgewicht	371.144
Bruttoformel	C ₆ H ₄ NNa ₂ O ₆ P
2. Bezeichnung	4-Nitrophenyldihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 6 H ₂ O

ASK #26366

Chemical Abstract Service Nr.	616-06-8
Formelstamm	(C ₆ H ₁₂ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Aminohexansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	DL-Norleucin
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0-10.0(2002-2021)R; DAB1998R

ASK #26367

Chemical Abstract Service Nr.	9036-19-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9002-93-1

Molgewicht	646.8495
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Octoxinol 10
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2010; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/1553; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1553; PHARMEUROPA10.3,13.3; Ph.Eur.2008,6.0/1553
2. Bezeichnung	-[4-(2,4,4-Trimethylpentan-2-yl)phenyl]-hydroxypoly(oxyethylen)-10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-[4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)phenyl]-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-10
ASK #26368	
Chemical Abstract Service Nr.	569-61-9
Molgewicht	323.8193
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₃
2. Bezeichnung	4-[Bis(4-aminophenyl)methyliden]cyclohexa-2,5-dien-1-iminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Pararosaniliniumchlorid; Tris(4-aminophenyl)methylumchlorid
ASK #26371	
Chemical Abstract Service Nr.	8017-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25852-84-0; 27359-92-8; 29543-77-9; 29543-78-0; 29543-79-1; 29543-80-4; 29543-81-5; 29543-82-6; 29543-83-7; 29725-17-5; 72007-34-2
Molgewicht	97.9952
Bruttoformel	H ₃ O ₄ P
2. Bezeichnung	Polyphosphorsäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #26373	
Chemical Abstract Service Nr.	6155-35-7
Molgewicht	182.1718
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₅
2. Bezeichnung	-L-Rhamnopyranose 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	L-Rhamnose 1 HO
ASK #26374	
Chemical Abstract Service Nr.	6104-58-1
Formelstamm	(C47-H48-N3-O7-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	854.0197
Bruttoformel	C ₄₇ H ₄₈ N ₃ NaO ₇ S ₂
2. Bezeichnung	3-({4-[[4-(4-Ethoxyanilino)phenyl](4-{{(ethyl)[(3-sulfonatophenyl)methyl]amino}-2-methylphenyl)methyliden]-N-ethyl-3-methylcyclohexa-2,5-dien-1-iminium)methyl}benzolsulfonat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natrium[3-({4-[[4-(4-ethoxyanilino)phenyl](4-{{(ethyl)[(3-sulfonatophenyl)methyl]amino}-2-methylphenyl)methyliden]-*N*-ethyl-3-methylcyclohexa-2,5-dien-1-iminium}methyl)benzolsulfonat]

ASK #26376

Chemical Abstract Service Nr. 20667-12-3

Molgewicht 231.7358

Bruttoformel Ag₂O

2. Bezeichnung Silber()-oxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #26377

2. Bezeichnung Poly(diethenylbenzol-co-ethenylbenzol) (x:y)

3. Bezeichnung Poly(divinylbenzol-co-styrol) (x:y)

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

Synonym Poly(styrol-co-divinylbenzol) (x:y)

ASK #26378

Chemical Abstract Service Nr. 5574-97-0

Formelstamm (C16-H36-N)+ (H2-O4-P)⁻

Molgewicht 339.451

Bruttoformel C₁₆H₃₈NO₄P

2. Bezeichnung *N,N,N*-Tributylbutan-1-aminiumdihydrogenphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrabutylammoniumdihydrogenphosphat

ASK #26379

Chemical Abstract Service Nr. 311-28-4

Formelstamm (C16-H36-N)+ I⁻

Molgewicht 369.3682

Bruttoformel C₁₆H₃₆IN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Tributylbutan-1-aminiumiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrabutylammoniumiodid

ASK #26380

Chemical Abstract Service Nr. 110-18-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1258795-32-2

Molgewicht 116.2046

Bruttoformel C₆H₁₆N₂

2. Bezeichnung *N*¹,*N*¹,*N*²,*N*²-Tetramethylethan-1,2-diamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

N,N,N',N'-Tetramethyl-1,2-ethandiamin; 1,2-Bis(dimethylamino)ethan; Ethylenbis(dimethylazan); N,N,N',N'-Tetramethylethan-1,2-diamin; N,N,N',N'-Tetramethylethylendiamin; Tetramethylethylendiamin; (Ethan-1,2-diyl)bis(dimethylazan)

ASK #26381

Chemical Abstract Service Nr. 75-76-3
Molgewicht 88.2236
Bruttoformel C₄H₁₂Si
2. Bezeichnung Tetramethylsilan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #26382

Chemical Abstract Service Nr. 7446-18-6
Molgewicht 504.8292
Bruttoformel O₄STl₂
2. Bezeichnung Thallium()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; USMI11

ASK #26383

Chemical Abstract Service Nr. 95-53-4
Molgewicht 107.1531
Bruttoformel C₇H₉N
2. Bezeichnung 2-Methylanilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym o-Toluidin

ASK #26384

Chemical Abstract Service Nr. 106-49-0
Molgewicht 107.1531
Bruttoformel C₇H₉N
2. Bezeichnung 4-Methylanilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym p-Toluidin

ASK #26385

Chemical Abstract Service Nr. 280-57-9
Molgewicht 112.1729
Bruttoformel C₆H₁₂N₂
2. Bezeichnung 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym DABCO; Triethylendiamin

ASK #26386

Chemical Abstract Service Nr. 108-75-8
Molgewicht 121.1796

Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N
2. Bezeichnung	2,4,6-Trimethylpyridin
Zitat Bezeichnung 2	USM11
ASK #26388	
Chemical Abstract Service Nr.	75-01-4
Molgewicht	62.4982
Bruttoformel	C ₂ H ₃ Cl
2. Bezeichnung	Chlorethen
3. Bezeichnung	Vinylchlorid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USM11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #26389	
Chemical Abstract Service Nr.	7789-20-0
Formelstamm	(2)H ₂ -O
Molgewicht	20.0276
Bruttoformel	H ₂ O
2. Bezeichnung	(² H ₂)Oxidant
3. Bezeichnung	Schweres Wasser
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(D)Wasser; ((2)H)Wasser
ASK #26390	
Chemical Abstract Service Nr.	2162-74-5
Molgewicht	362.5509
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₂
2. Bezeichnung	2,2',4/6,4'/6'-Tetraisopropyldiphenylcarbodiimid
ASK #26391	
Chemical Abstract Service Nr.	13520-92-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12771-61-8; 448193-99-5
Formelstamm	Cl ₂ -O-Zr . 8 H ₂ -O
Molgewicht	322.2516
Bruttoformel	Cl ₂ OZr
2. Bezeichnung	Zirkoniumdichloridoxid 8 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Zirkoniumchlorid
ASK #26392	
Chemical Abstract Service Nr.	10416-59-8
Molgewicht	203.4294
Bruttoformel	C ₈ H ₂₁ NOSi ₂

2. Bezeichnung Trimethylsilyl[*N*-(trimethylsilyl)ethanimidat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N,O-Bis(trimethylsilyl)acetamid

ASK #26393

Chemical Abstract Service Nr. 128-53-0

Molgewicht 125.1253

Bruttoformel C₆H₇NO₂

2. Bezeichnung 1-Ethyl-1-*H*-pyrrol-2,5-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Ethylmaleinimid; Ethylmaleinimid

ASK #26394

Chemical Abstract Service Nr. 630-01-3

Molgewicht 366.707

Bruttoformel C₂₆H₅₄

2. Bezeichnung Hexacosan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #26395

Chemical Abstract Service Nr. 207300-90-1

Formelstamm (C₇-H₁₅-O₃-S)⁻ Na⁺ · H₂O

Molgewicht 220.2623

Bruttoformel C₇H₁₅NaO₃S

2. Bezeichnung Heptan-1-sulfonsäure-Natriumsalz 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium(heptan-1-sulfonat) 1 HO

ASK #26396

Chemical Abstract Service Nr. 22047-49-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 146960-40-9

Molgewicht 396.6899

Bruttoformel C₂₆H₅₂O₂

2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)stearat

ASK #26397

Chemical Abstract Service Nr. 18265-46-8

Formelstamm (C₅-H₉-O₈-P)²⁻ 2Na⁺ · x H₂O

Molgewicht 274.0735

Bruttoformel C₅H₉Na₂O₈P

2. Bezeichnung D-Ribose-5-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz x H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dinatrium-D-ribose-5-phosphat x HO
ASK #26398

Chemical Abstract Service Nr. 407-25-0

Molgewicht 210.0314

Bruttoformel $C_4F_6O_3$

2. Bezeichnung Trifluoracetanhydrid

ASK #26399

Chemical Abstract Service Nr. 7784-27-2

Molgewicht 375.1338

Bruttoformel AlN_3O_9

2. Bezeichnung Aluminiumtrinitrat 9 H₂O

3. Bezeichnung Aluminiumnitrat 9 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USM111; DAB1998R

ASK #26400

Chemical Abstract Service Nr. 59-14-3

Molgewicht 307.098

Bruttoformel $C_9H_{11}BrN_2O_5$

Vorzugsbezeichnung Broxuridin

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 5-Brom-2'-desoxyuridin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Brom-1-(2-desoxy-beta-D-ribofuranosyl)pyrimidin-2,4(1H,3H)-dion; Bromdesoxyuridin

ASK #26401

Chemical Abstract Service Nr. 321-14-2

Formelstamm $(C_7H_4ClO_3)^- H^+$

Molgewicht 172.5658

Bruttoformel $C_7H_5ClO_3$

2. Bezeichnung 5-Chlor-2-hydroxybenzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Chlorsalicylsäure; 5-Chlorsalicylsäure

ASK #26402

Chemical Abstract Service Nr. 951-78-0

Molgewicht 228.202

Bruttoformel $C_9H_{12}N_2O_5$

2. Bezeichnung 1-[(2*R*,4*S*,5*R*)-4-Hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

3. Bezeichnung 2'-Desoxyuridin

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

Synonym 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)pyrimidin-2,4(1H,3H)-dion

ASK #26403

Chemical Abstract Service Nr. 3564-73-6

Molgewicht 238.2845

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O

2. Bezeichnung 10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 10,11-Dihydrocarbamazepin

ASK #26404

Chemical Abstract Service Nr. 3886-90-6

Molgewicht 311.5456

Bruttoformel C₂₀H₄₁NO

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyloctadecanamid

3. Bezeichnung *N,N*-Dimethylstearinamid

ASK #26405

Chemical Abstract Service Nr. 75-21-8

Molgewicht 44.0526

Bruttoformel C₂H₄O

2. Bezeichnung Oxiran

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; ROMP2021; IUPAC; EAB4.0-10.0(2002-2020)R; ChemIDplus; PubChem

3. Bezeichnung Ethylenoxid

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021; EAB4.0-10.0(2002-2020)R; DAB1998R

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

Synonym Ethanoxid; 1,2-Epoxyethan

ASK #26407

Chemical Abstract Service Nr. 111-26-2

Molgewicht 101.19

Bruttoformel C₆H₁₅N

2. Bezeichnung Hexan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hexylazan; Hexylamin

ASK #26408

Chemical Abstract Service Nr. 63451-35-4

Formelstamm (C₂₀H₁₁N₂O₁₁S₃)³⁻ 3Na⁺

Molgewicht 620.4725

Bruttoformel C₂₀H₁₁N₂Na₃O₁₁S₃

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-4-sulfonaphthalin-1-yl diazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure-Trinatriumsalz

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hydroxynaphtholblau
ASK #26409	
Chemical Abstract Service Nr.	20636-41-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27870-29-7; 4628-37-9; 496-76-4
Molgewicht	128.0862
Bruttoformel	C ₄ H ₄ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5-Hydroxypyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hydroxyuracil; 5-Hydroxyuracil

ASK #26410	
Chemical Abstract Service Nr.	696-07-1
Molgewicht	237.9833
Bruttoformel	C ₄ H ₃ IN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	5-Iodpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
3. Bezeichnung	5-Ioduracil
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ioduracil

ASK #26411	
Chemical Abstract Service Nr.	23283-97-8
Molgewicht	156.2652
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-ol
3. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)- <i>p</i> -Menthan-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Isomenthol ' ; (+)-Isomenthol

ASK #26412	
Chemical Abstract Service Nr.	7790-21-8
Molgewicht	230.0004
Bruttoformel	IKO ₄
2. Bezeichnung	Kaliumtetraoxiodat
3. Bezeichnung	Kaliumperiodat
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26414	
Chemical Abstract Service Nr.	554-52-9
Molgewicht	167.205
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂

2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)-2-methoxyphenol
ASK #26415

Chemical Abstract Service Nr. 1477-68-5

Formelstamm (C₉-H₁₃-N-O₂) . Cl-H

Molgewicht 203.666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO₂

2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)-2-methoxyphenol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-O-Methyldopaminhydrochlorid

ASK #26416

Chemical Abstract Service Nr. 3213-30-7

Molgewicht 167.205

Bruttoformel C₉H₁₃NO₂

2. Bezeichnung 5-(2-Aminoethyl)-2-methoxyphenol

ASK #26417

Chemical Abstract Service Nr. 645-33-0

Formelstamm (C₉-H₁₃-N-O₂) . Cl-H

Molgewicht 203.666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO₂

2. Bezeichnung 5-(2-Aminoethyl)-2-methoxyphenol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-O-Methyldopaminhydrochlorid

ASK #26418

Chemical Abstract Service Nr. 5324-84-5

Formelstamm (C₈-H₁₇-O₃-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 216.2736

Bruttoformel C₈H₁₇NaO₃S

2. Bezeichnung Octan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumoctansulfonat

ASK #26419

Chemical Abstract Service Nr. 643-79-8

Molgewicht 134.132

Bruttoformel C₈H₆O₂

2. Bezeichnung Benzol-1,2-dicarbaldehyd

3. Bezeichnung Phthalaldehyd

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

ASK #26421

Chemical Abstract Service Nr.	959-36-4
Molgewicht	240.2573
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-(Hydrazindylidendimethyl)diphenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2'-(Azinodimethyl)diphenol; Salicyldiazin

ASK #26422

Chemical Abstract Service Nr.	32503-27-8
Formelstamm	(C16-H36-N) ⁺ (H-O4-S) ⁻
Molgewicht	339.5343
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₇ NO ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Tributylbutan-1-aminiumhydrogensulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrabutylammoniumhydrogensulfat

ASK #26424

Chemical Abstract Service Nr.	4272-74-6
Formelstamm	C14-H21-Cl-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht	369.3071
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-7-Amino-1-chlor-2-oxoheptan-3-yl]-4-methylbenzolsulfonamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-5-Amino-1-(chloracetyl)pentyl]-4-methylbenzolsulfonamid-hydrochlorid

ASK #26425

Chemical Abstract Service Nr.	2465-93-2
Molgewicht	251.2817
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	3,3',3''-[Propan-1,2,3-triyltris(oxy)]tris(propannitril)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Triscyanoethoxypropan

ASK #26430

Chemical Abstract Service Nr.	7722-84-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	218625-72-0; 37355-84-3; 66554-50-5; 8007-30-5
Molgewicht	34.0147
Bruttoformel	H ₂ O ₂
2. Bezeichnung	Dioxidan
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Wasserstoffperoxid

	Zitat Bezeichnung 3	ROMP2012; ATC-DE; LB; EINECS
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Wasserstoffsuperoxid; Hydrogenperoxid; Dihydrogenperoxid
ASK #26433	Chemical Abstract Service Nr.	120824-08-0
	Formelstamm	(C14-H14-N-O5-S2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	341.4026
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ NO ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Linotroban
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	[5-(2-Benzolsulfonamidoethyl)-2-thienyloxy]essigsäure
ASK #26434	Chemical Abstract Service Nr.	20064-19-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	32886-08-1
	Molgewicht	217.2622
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	O-Propionyllevocarnitin
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	(R)-3-(Propanoyloxy)-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(R)-3-(Propionyloxy)-4-(trimethylammonio)butanoat; O-Propionyl-L-carnitin
ASK #26435	Chemical Abstract Service Nr.	111523-41-2
	Molgewicht	481.4082
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₂ O ₅ Pt
	Vorzugsbezeichnung	Enloplatin
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	cis-(Cyclobutan-1,1-dicarboxylato)[oxan-4,4-diylbis(methanamin)]platin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	cis-(Cyclobutan-1,1-dicarboxylato)[tetrahydropyran-4,4-diylbis(methylazan)]platin; cis-(Cyclobutan-1,1-dicarboxylato)[tetrahydropyran-4,4-diylbis(methanamin)]platin
ASK #26436	Chemical Abstract Service Nr.	72064-79-0
	Molgewicht	486.5971
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-21-acetat-17-pentanoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)

	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-pentanoat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Prednisolon-21-acetat-17-valerat
ASK #26437	Chemical Abstract Service Nr.	121584-18-7
	Molgewicht	1214.6219
	Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₁ N ₁₁ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Valspodar
	International Nonproprietary Name	INN.L38
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; GlnAS; CAS; FDA-SRS; EUTCT
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(E-2S,4R)-4-methyl-2-methylamino-3-oxooct-6-enoyl]-Val-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
ASK #26438	Chemical Abstract Service Nr.	131410-48-5
	Formelstamm	(C16-H26-N5-O8)3 ⁻ Gd3+
	Molgewicht	573.6563
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ GdN ₅ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Gadodiamid
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	[N,N-Bis{2-[(carboxylatomethyl)(methylcarbamoylmethyl)amino]ethyl}glycinato(3-)]gadolinium
ASK #26441	Chemical Abstract Service Nr.	133-17-5
	Formelstamm	(C9-H7-I-N-O3) ⁻ Na+
	Molgewicht	327.051
	Bruttoformel	C ₉ H ₇ INNaO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Natriumiodohippurat
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	2. Bezeichnung	N-(2-Iodbenzoyl)glycin-Natriumsalz
ASK #26443	Formelstamm	(C20-H21-N7-O7)2 ⁻ 2Na+
	Molgewicht	517.403
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₇ Na ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Dinatriumfolinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	2. Bezeichnung	N-[4-({[(6RS)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl]methyl}amino)benzoyl]-L-glutaminsäure-Dinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Folinsäure-Dinatriumsalz

ASK #26449

Chemical Abstract Service Nr.	146479-72-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150490-84-9; 169108-34-3; 185568-62-1
Formelstamm	C437-H672-N122-O134-S13 . C538-H821-N145-O171-S13 (Protein-Anteile)
Bruttoformel	$C_{975}H_{1493}N_{267}O_{305}S_{26}$
Vorzugsbezeichnung	Follitropin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011-2015; USMI14; EUTCT; AAN; BAN; CAS
2. Bezeichnung	[JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYHH KS [JNSCELTNITI AIEKEECRFO ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPAPKIQKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSYLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rhFSH, Glycoform alpha; Follikelstimulierendes Hormon, Glycoform alpha; Glycoprotein-hormon-alpha-Einheit-Follitropin-beta-Einheit (Klon lambda 15B)-1:1-Komplex, human, Glycoform alpha; rekombinantes follikelstimulierendes Hormon, human, Glycoform alpha; Follitropin "; Follitropin-Lösung, konzentrierte

ASK #26450

Chemical Abstract Service Nr.	83275-56-3
Molgewicht	367.4415
Bruttoformel	$C_{21}H_{25}N_3O_3$
Vorzugsbezeichnung	Tiracizin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	Ethyl[5-(dimethylamino)acetyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-3-ylcarbamat]

ASK #26451

Chemical Abstract Service Nr.	78816-67-8
Formelstamm	C21-H25-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	403.9024
Bruttoformel	$C_{21}H_{26}ClN_3O_3$
Vorzugsbezeichnung	Tiracizinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	Ethyl[5-(dimethylaminoacetyl)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-3-ylcarbamat]-hydrochlorid

ASK #26452

Chemical Abstract Service Nr.	57521-78-5
Molgewicht	1272.4126
Bruttoformel	$C_{62}H_{81}N_{17}O_{13}$
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-phenylalanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid
3. Bezeichnung	Gonadorelin[6-D-Phe]

Zitat Bezeichnung 3	EUTCT
ASK #26453	
Formelstamm	C62-H81-N17-O13 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung	Gonadorelin[6-D-Phe]acetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-phenylalanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-acetat (1:x)
ASK #26455	
Chemical Abstract Service Nr.	123072-45-7
Formelstamm	(C27-H34-N2-O70-S16)16 ⁻ 16Na ⁺
Molgewicht	2387.4066
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₂ Na ₁₆ O ₇₀ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Aprosulat-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	N,N-(Propan-1,3-diyl)bis[2,3,5,6-tetra-O-sulfo-4-O-(2,3,4,6-tetra-O-sulfo-β-D-galactopyranosyl)-D-gluconamid]-Hexadecanatriumsalz
ASK #26457	
Chemical Abstract Service Nr.	68562-41-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	155924-93-9
Molgewicht	7648.6312
Bruttoformel	C ₃₃₁ H ₅₁₂ N ₉₄ O ₁₀₁ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Mecasermin
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011; BAN; MeSH; USAN; KEGG.D03297
2. Bezeichnung	GPETLCGAEL VDALQFVCGD RGFYFNKPTG YGSSRRAPQ TGIVDECCFR SCDLRRLEMY CAPLKPAXSA, 6,48:18,61:47,52-Tris(disulfid), hergestellt mit rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Wachstumsfaktor I vom Insulin-Typ
ASK #26460	
Chemical Abstract Service Nr.	112965-21-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112828-00-9; 149716-92-7
Molgewicht	412.6047
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ O ₃
2. Bezeichnung	(5Z,7E,22E,24S)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1 ,3 ,24-triol
3. Bezeichnung	Calcipotriol
Zitat Bezeichnung 3	GII; BP2017-2024; GlnAs; FDA-SRS; CAS; EP9.0+6,10.0,11.0(2017-2020); EUTCT; EAB9.0+6,10.0(2017-2020)/2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Calcipotriol; (5Z,7E-1S,3R,20R)-20-[(E-S)-3-Cyclopropyl-3-hydroxyprop-1-en-1-yl]-1,3-dihydroxy-9,10-secopregna-5,7,10(19)-trien; Calcipotrien
ASK #26464	

ASK #26465

Formelstamm (C42-H69-O11)⁻ H⁺

Molgewicht	750.9986
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{42}H_{70}O_{11}$

Vorzugsbezeichnung Salinomycin

International Nonproprietary Name	INN.L17
---	---------

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung (2*R*)-2-((2*R*,5*S*,6*R*)-6-((1*S*,2*S*,3*S*,5*R*)-5-((2*S*,5*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*R*)-2-((2*R*,5*R*,6*S*)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyloxan-2-yl)-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13-en-9-yl)-2-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2R)-2-((2R,5S,6R)-6-[(1S,2S,3S,5R)-5-[(2S,5S,7R,9S,10S,12R,15R)-2-[(2R,5R,6S)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyltetrahydropyran-2-yl]-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13,

ASK #26466

Formelstamm (C42-H69-O11)⁻ Na⁺

Molgewicht 772.9804

Bruttoformel $\text{C}_{42}\text{H}_{69}\text{NaO}_{11}$

Vorzugsbezeichnung Salinomycin-Natrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung (2*R*)-2-((2*R*,5*S*,6*R*)-6-((2*S*,3*S*,4*S*,6*R*)-6-((2*S*,5*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*R*)-2-((2*R*,5*R*,6*S*)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyloxan-2-yl)-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13-en-9-yl)-3-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2R)-2-((2R,5S,6R)-6-[(1S,2S,3S,5R)-5-[(2S,5S,7R,9S,10S,12R,15R)-2-[(2R,5R,6S)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyltetrahydropyran-2-yl]-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13

ASK #26467

2. Bezeichnung Hochdisperses Siliciumdioxid, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26472

Chemical Abstract Service Nr. 52109-93-0

Molgewicht	319.4385
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{19}\text{H}_{29}\text{NO}_3$

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(1-hydroxycyclopentyl)(phenyl)acetat]

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cyclodrin
ASK #26473	
Chemical Abstract Service Nr.	78853-39-1
Formelstamm	C19-H29-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	355.8994
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[(1-hydroxycyclopentyl)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #26474	
Chemical Abstract Service Nr.	91418-71-2
Molgewicht	777.8649
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₅ N ₉ O ₁₁
2. Bezeichnung	N-(N-{N-[N ⁶ -Acetyl-N ² -(N ² -acetyl-L-arginyl)-L-lysyl]-L- -glutamyl}-L-valyl)-L-tyrosin
3. Bezeichnung	Splenopentin[N ² .1,N ⁶ .2-di(Ac)]
ASK #26475	
Formelstamm	C35-H55-N9-O11 . 2 Cl-H
Molgewicht	850.7868
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₇ Cl ₂ N ₉ O ₁₁
2. Bezeichnung	N-(N-{N-[N ⁶ -Acetyl-N ² -(N ² -acetyl-L-arginyl)-L-lysyl]-L- -glutamyl}-L-valyl)-L-tyrosin-dihydrochlorid
3. Bezeichnung	Splenopentin[N ² .1,N ⁶ .2-di(Ac)]-dihydrochlorid
ASK #26476	
Chemical Abstract Service Nr.	25852-47-5
Formelstamm	(C2-H4-O)n . C8-H10-O3 n=ca.4
Molgewicht	198.2158
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ O ₇
2. Bezeichnung	-(2-Methylprop-2-enoyl)- -(2-methylprop-2-enoyloxy)poly(oxyethylen)-4
3. Bezeichnung	-Methacryloyl- -methacryloyloxypoly(oxyethylen)-4
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyethylenglycol-200-dimethacrylat
ASK #26477	
Chemical Abstract Service Nr.	25852-47-5
Formelstamm	(C2-H4-O)n . C8-H10-O3 n=ca.23
Molgewicht	198.2158
Bruttoformel	C ₅₄ H ₁₀₂ O ₂₆
2. Bezeichnung	-(2-Methylprop-2-enoyl)- -(2-methylprop-2-enoyloxy)poly(oxyethylen)-23
3. Bezeichnung	-Methacryloyl- -methacryloyloxypoly(oxyethylen)-23
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Polyethylenglycol-1000-di(2-methylprop-2-enoat); Polyethylenglycol-1000-dimethacrylat
ASK #26478

Chemical Abstract Service Nr. 609-12-1
Molgewicht 209.0809
Bruttoformel $C_7H_{13}BrO_2$
2. Bezeichnung Ethyl(2-brom-3-methylbutanoat)

ASK #26479

Chemical Abstract Service Nr. 84753-08-2
Molgewicht 308.5848
Bruttoformel $C_{22}H_{44}$
2. Bezeichnung 1,3-Bis(2-ethylhexyl)cyclohexan
Zitat Bezeichnung 2 EINECS

ASK #26481

Chemical Abstract Service Nr. 80-33-1
Molgewicht 303.1611
Bruttoformel $C_{12}H_8Cl_2O_3S$
2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(4-chlorbenzolsulfonat)
3. Bezeichnung Chlorfenson
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; ISO

ASK #26482

Chemical Abstract Service Nr. 26222-42-4
Formelstamm $(C_8H_{15}N-O_2)_x . (C_5H_8-O_2)_y$
2. Bezeichnung Poly[(2-dimethylaminoethyl)methacrylat-co-methylmethacrylat] (x:y)

ASK #26483

Chemical Abstract Service Nr. 3579-62-2
Molgewicht 383.5237
Bruttoformel $C_{24}H_{33}NO_3$
Vorzugsbezeichnung Denaverin
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(2-ethylbutoxy)(diphenyl)acetat]

ASK #26484

Chemical Abstract Service Nr. 3321-06-0
Formelstamm $C_{24}H_{33}N-O_3 . Cl-H$
Molgewicht 419.9847
Bruttoformel $C_{24}H_{34}ClNO_3$
Vorzugsbezeichnung Denaverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(2-ethylbutoxy)(diphenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #26485

Chemical Abstract Service Nr.	11131-22-9
Formelstamm	(C7-H12-N4-S2) ²⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	281.707
Bruttoformel	C ₇ H ₁₂ N ₄ S ₂ Zn
Vorzugsbezeichnung	Metallibur-Zink
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	AB87
2. Bezeichnung	1-Methyl-6-(but-3-en-2-yl)dithiobiharnstoff-Zinksalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Methyl-6-(1-methylallyl)dithiobiharnstoff-Zinksalz

ASK #26486

Chemical Abstract Service Nr.	50468-56-9
Molgewicht	342.2965
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	-D-Galactopyranosyl-(1 → 4)-D-mannose

ASK #26487

Chemical Abstract Service Nr.	10567-02-9
Formelstamm	(C21-H44-N-O2) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	422.4836
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₄ BrNO ₂
2. Bezeichnung	[1-(Ethoxycarbonyl)pentadecyl]trimethylammoniumbromid

ASK #26488

Andere Chemical Abstract Service Nr.	175834-26-1
Formelstamm	(C3-H4-O2)w . (C7-H12-O2)x . (C11-H20-O2)y . (C4-H6-O2)z
2. Bezeichnung	Poly[butyl(prop-2-enoat)-co-ethenylacetat-co-(2-ethylhexyl)(prop-2-enoat)-co-prop-2-ensäure] (w:x:y:z)
3. Bezeichnung	Poly[acrylsäure-co-butylacrylat-co-(2-ethylhexyl)acrylat-co-vinylacetat] (w:x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #26489

Chemical Abstract Service Nr.	124832-26-4
Molgewicht	324.3357
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valaciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023; GlnAs; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	[2-(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1H-purin-9-ylmethoxy)ethyl][(S)-2-amino-3-methylbutanoat]

ASK #26490

Chemical Abstract Service Nr.	124832-27-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	136489-37-7

Formelstamm	2(C7-H8-N3-O3-S) ⁻ Ca2+
Molgewicht	468.5214
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ CaN ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfacarbamid-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -carbamoylbenzolsulfonamid-Calciumsalz (2:1)
ASK #26494	
Formelstamm	2(C10-H11-Br-N-O2) ⁻ Ca2+
Molgewicht	554.2857
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ Br ₂ CaN ₂ O ₄
2. Bezeichnung	5-Brom-2-hydroxy- <i>N</i> -isopropylbenzamid-Calciumsalz
ASK #26495	
Chemical Abstract Service Nr.	113716-48-6
Formelstamm	C15-H21-(123)I-N2-O3
Molgewicht	400.2444
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ IN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ioloprid (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(2 <i>S</i>)-1-Ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-2-hydroxy-3-(¹²³ I)iod-6-methoxybenzamid
ASK #26496	
Chemical Abstract Service Nr.	107736-98-1
Molgewicht	512.641
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Umespiron
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Butyl- <i>N</i> -(4-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]butyl)-2,2-dimethylpropan-1,1,3,3-tetracarbonsäure-1,3:1,3-diimid
ASK #26497	
Chemical Abstract Service Nr.	92943-93-6
Formelstamm	(C16-H24-N4-O8)4 ⁻ Gd3+ (C7-H18-N-O5)+
Molgewicht	753.8553
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ GdN ₅ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Gadoterat-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L29,L6
2. Bezeichnung	Hydrogen[(1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetrayl)tetraacetato(4-)]gadolinat(1-)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #26498	
Chemical Abstract Service Nr.	120066-54-8
Formelstamm	(C17-H29-N4-O7)3 ⁻ Gd3+

Molgewicht	558.6848
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₉ GdN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Gadoteridol
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); GII; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[10-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxypropyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triacetato(3-)]gadolinium
ASK #26499	
Chemical Abstract Service Nr.	80433-71-2
Formelstamm	(C20-H21-N7-O7) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	511.5014
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ CaN ₇ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Calciumlevofolinat
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(((6 <i>S</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)
ASK #26500	
Chemical Abstract Service Nr.	68538-85-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121451-09-0
Formelstamm	(C20-H21-N7-O7) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	473.4393
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₇ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Levofolinsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[4-(((6 <i>S</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzamido]pentandisäure
ASK #26501	
Chemical Abstract Service Nr.	114798-26-4
Formelstamm	(C22-H22-Cl-N6-O) ⁻ H ⁺
Molgewicht	422.9106
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Losartan
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	(2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methanol
ASK #26502	
Chemical Abstract Service Nr.	151581-24-7
Formelstamm	(C38-H36-F3-O8-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	710.7558

Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₇ F ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Iralukast
International Nonproprietary Name	INN.L34

2. Bezeichnung 7-[(2*E*,4*Z*-1*S*)-9-(4-Acetyl-3-hydroxy-2-propylphenoxy)-1-({(*R*)-hydroxy[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl}nona-2,4-dien-1-ylsulfanyl]-4-oxo-4*H*-chromen-2-carbonsäure
ASK #26503

Chemical Abstract Service Nr.	92623-85-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	105310-09-6
Molgewicht	246.348
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Milnacipran
International Nonproprietary Name	INN.Cumul.L7-L14(1988-2011)
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2013; MeSH; CAS; PubChem; KEGG.D08222; USMI14; MAR2013; BAN; ATC; EUCR; ICTRP; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(Aminomethyl)- <i>N</i> , <i>N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Midalcipran; (1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i>)-2-Aminomethyl- <i>N</i> , <i>N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropancarboxamid; (+/-)-Milnacipran; (+/-)-cis-2-(Aminomethyl)- <i>N</i> , <i>N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid

ASK #26504

Chemical Abstract Service Nr.	101152-94-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	86181-08-0
Formelstamm	C15-H22-N2-O . Cl-H
Molgewicht	282.8089
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Milnacipranhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.Cumul.L7-L14(1988-2011))
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2013; Hager2011; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(Aminomethyl)- <i>N</i> , <i>N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Midalcipranhydrochlorid; (1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i>)-2-Aminomethyl- <i>N</i> , <i>N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropancarboxamid-hydrochlorid; (+/-)-cis-2-(Aminomethyl)- <i>N</i> , <i>N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropancarboxamidhydrochlorid; (+/-)-cis-2-(Aminomethyl)- <i>N</i> , <i>N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid-hydrochlorid

ASK #26505

Chemical Abstract Service Nr.	119257-34-0
Molgewicht	251.3263
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Besipirdin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Propyl- <i>N</i> -(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -indol-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Indol-1-yl)(propyl)(4-pyridyl)azan

ASK #26506

Chemical Abstract Service Nr. 130953-69-4
Formelstamm C₁₆-H₁₇-N₃ . Cl-H
Molgewicht 287.7872
Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃
Vorzugsbezeichnung Besipirdinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L34)
2. Bezeichnung *N*-Propyl-*N*-(pyridin-4-yl)-1*H*-indol-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Indol-1-yl)(propyl)(4-pyridyl)azan-hydrochlorid

ASK #26507

Chemical Abstract Service Nr. 1429-50-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103333-76-2; 244775-21-1; 54579-31-6; 66300-26-3; 85497-53-6
Formelstamm (C₆-H₁₂-N₂-O₁₂-P₄)⁸⁻ 8H⁺
Molgewicht 436.1243
Bruttoformel C₆H₂₀N₂O₁₂P₄
2. Bezeichnung {Ethan-1,2-diylbis[nitrilobis(methylen)]}tetrakis(phosphonsäure)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym EDTPA; EDPA⁻; [(Ethan-1,2-diyl)bis(azandiyl)]tetrakis(methylphosphonsäure); Ethylendiiminotetramethyltetrakis(phosphonsäure); Ethylendiamin-*N,N,N',N'*-tetrakis(methylphosphonsäure); Lexidronam; [Ethan-1,2-diylbis[nitrilobis(methylen)]}tetrakisphosphonsäure; Editempa; EDTPH; EDTPO; EDTMPA; [Ethylenbis(nitrilodimethylen)]tetrakisphosphonsäure; Ethylendiamintetra(methylphosphonsäure); EDTMP; [1,2-Ethandiylbis[nitrilobis(methylen)]}tetrakisphosphonsäure; *N,N,N',N'*-Tetrakis(phosphonomethyl)ethylendiamin; (Ethylendinitrilo)tetrakis(methylphosphonsäure); HEDTMP

ASK #26508

Chemical Abstract Service Nr. 95522-45-5
Formelstamm (C₄-H₆-N₂)_x . (C₃-H₅-Cl-O)_y
Vorzugsbezeichnung Colestilan
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Poly[2-methylimidazol-*co*-(chlormethyl)oxiran] (x:y)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Colestimid

ASK #26509

Chemical Abstract Service Nr. 33069-62-4
Molgewicht 853.9061
Bruttoformel C₄₇H₅₁NO₁₄

Vorzugsbezeichnung	Paclitaxel
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USP26-41(2003-2018); EP5.8.6.0+1+3,7.0.8.0.9.0+4(2007-2018); EAB5.8.6.0+1+3,7.0.8.0.9.0(2007-2018)/1794; BP2008-2018; BAN; USAN; Phpa17.2(2005); GII
2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,10beta-Diacetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl)((2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]; 1,2alpha,4,7beta,10beta,13alpha-Hexahydroxy-5beta,20-epoxy-11-taxen-9-on-4,10-diacetat-2-benzoat-13-[(2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phenylpropionat]; 1,2alpha,4,7beta,10beta,13alpha-Hexahydroxy-5beta,20-epoxytax-11-en-9-on-4,10-diacetat-13-[(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]-2-benzoat; Taxol A; 1,7beta-Dihydroxy-5beta,20-epoxy-9-oxotax-11-en-2alpha,4,10beta,13alpha-tetrayl-4,10-diacetat-13-[(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]-2-benzoat; Taxol; (2aR,4S,4aS,6R,9S,11S,12S,12aR,12bS)-6,12b-Diacetoxy-12-benzoyloxy-2a,3,4,4a,5,6,9,10,11,12,12a,12b-dodecahydro-4,11-dihydroxy-4a,8,13,13-tetramethyl-5-oxo-7,11-methano-1H-cyclodeca[3,4]
ASK #26510	
Chemical Abstract Service Nr.	97068-30-9
Molgewicht	653.6299
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₅ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Elsamitrucin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	10-[2- O-(2-Amino-2,6-didesoxy-3- O-methyl- -D-galactopyranosyl)-6-desoxy-3- C-methyl- -D-galactopyranosyloxy]-6-hydroxy-1-methylbenzo[<i>h</i>]chromeno[5,4,3- <i>cde</i>]chromen-5,12-dion
ASK #26511	
Chemical Abstract Service Nr.	113662-23-0
Formelstamm	(C22-H26-Gd-N3-O11)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	667.7212
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ GdN ₃ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Gadobensäure
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Dihydrogen[(10 <i>R</i>)-10-carboxylato-3,6,9-tris(carboxylatomethyl)-13-phenyl-12-oxa-3,6,9-triazatridecan-1-oato(5-)- <i>N</i> ³ , <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁹ , <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ³ , <i>O</i> ⁶ , <i>O</i> ⁹ , <i>O</i> ¹⁰]gadolinat(2-)
ASK #26512	
Chemical Abstract Service Nr.	113725-22-7
Formelstamm	(C22-H26-Gd-N3-O11)2 ⁻ 2(C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	1058.1484
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₂ GdN ₅ O ₂₁
Vorzugsbezeichnung	Gadobenat-Dimeglumin
International Nonproprietary Name	INN.L31,L6
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Dihydrogen[(10 <i>R</i>)-10-carboxylato-3,6,9-tris(carboxylatomethyl)-13-phenyl-12-oxa-3,6,9-triazatridecan-1-oato(5-)- <i>N</i> ³ , <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁹ , <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ³ , <i>O</i> ⁶ , <i>O</i> ⁹ , <i>O</i> ¹⁰]gadolinat(2-)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol(1:2)

ASK #26513

Chemical Abstract Service Nr. 14617-17-5

Molgewicht 311.4611

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO

2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-piperidino-1-(tricyclo[2.2.1.0^{2,6}]heptan-2-yl)propan-1-ol

3. Bezeichnung Triperiden

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

ASK #26514

Chemical Abstract Service Nr. 6683-17-6

Molgewicht 1157.4067

Bruttoformel C₅₁H₉₆N₁₆O₁₄

2. Bezeichnung Polymyxin E₁[7-Thr]

3. Bezeichnung Polymyxin M

ASK #26515

Chemical Abstract Service Nr. 54988-04-4

Formelstamm C51-H96-N16-O14 . x H2-O4-S

2. Bezeichnung Polymyxin E₁[7-Thr]-sulfat (1:x)

3. Bezeichnung Polymyxin-M-sulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))

ASK #26516

Chemical Abstract Service Nr. 14617-17-5

Formelstamm C21-H29-N-O . Cl-H

Molgewicht 347.922

Bruttoformel C₂₁H₃₀ClNO

2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-piperidino-1-(tricyclo[2.2.1.0^{2,6}]heptan-2-yl)propan-1-ol-hydrochlorid

3. Bezeichnung Triperidenhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 AB75

ASK #26517

Chemical Abstract Service Nr. 35212-22-7

Molgewicht 280.3178

Bruttoformel C₁₈H₁₆O₃

Vorzugsbezeichnung Ipriflavin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 3-Phenyl-7-(propan-2-yloxy)-4*H*-chromen-4-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 7-Isopropoxyisoflavin

ASK #26518

Chemical Abstract Service Nr. 78664-73-0

	Molgewicht	352.4286
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Posatirelin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	[(S)-6-Oxo-2-piperidylcarbonyl]-L-leucyl-L-prolinamid
ASK #26520	Chemical Abstract Service Nr.	91832-40-5
	Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₂ -N ₅ -O ₅ -S ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	395.4135
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₅ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cefdinir
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI12; MAR31
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-8-oxo-3-vinyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-3-vinyl-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #26521	Chemical Abstract Service Nr.	58652-20-3
	Molgewicht	370.4819
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nomegestrolacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1551; Ph.Eur.2002,4.00/1551; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1551; MAR29
	2. Bezeichnung	(6-Methyl-3,20-dioxo-19-norpregna-4,6-dien-17-yl)acetat
ASK #26522	Chemical Abstract Service Nr.	88669-04-9
	Molgewicht	374.4293
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ N ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Trospectomycin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-2-Butyl-4 <i>a</i> ,7,9-trihydroxy-6,8-bis(methylamino)decahydro-4 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on
ASK #26523	Chemical Abstract Service Nr.	88851-61-0
	Formelstamm	C ₁₇ -H ₃₀ -N ₂ -O ₇ . H ₂ -O ₄ -S . 5 H ₂ -O
	Molgewicht	562.5842
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₂ N ₂ O ₁₁ S
	Vorzugsbezeichnung	Trospectomycinsulfat 5 H ₂ O

International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-2-Butyl-4 <i>a</i> ,7,9-trihydroxy-6,8-bis(methylamino)decahydro-4 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1) 5 H ₂ O
ASK #26524	
Chemical Abstract Service Nr.	105165-22-8
Molgewicht	454.6844
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Testosteronbuciclat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L66
2. Bezeichnung	3-Oxoandrost-4-en-17 -yl[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-butylcyclohexan-1-carboxylat]
ASK #26525	
Chemical Abstract Service Nr.	133718-29-3
Molgewicht	459.5402
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Revizinon
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Cyclohexyl- <i>N</i> -methyl-2-[(<i>E</i>)-(2-oxo-1,2,3,5-tetrahydroimidazo[2,1- <i>b</i>]chinazolin-7-yl)(phenyl)methylenaminoxy]acetamid
ASK #26528	
Chemical Abstract Service Nr.	128-20-1
Molgewicht	318.4935
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eltanolon
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GSBL; Pharmavista
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-5 -pregnan-20-on
Zitat Bezeichnung 2	GSBL; Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pregnanolon; (3alpha,5beta)-3-hydroxypregnan-20-on; Pregnan-3alpha-ol-20-on
ASK #26531	
Chemical Abstract Service Nr.	95233-18-4
Molgewicht	366.8375
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Atovaquon
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	EAB9.0(2017)/2192; GII
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-3-hydroxynaphthalin-1,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[trans-4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-3-hydroxy-1,4-naphthochinon

ASK #26532

Chemical Abstract Service Nr.	123258-84-4
Molgewicht	300.3556
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Itasetron
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-Oxo- <i>N</i> -(tropan-3 -yl)-2,3-dihydrobenzimidazol-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]-2-oxo-2,3-dihydrobenzimidazol-1-carboxamid

ASK #26533

Chemical Abstract Service Nr.	127618-28-4
Formelstamm	C16-H20-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht	336.8165
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Itasetronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	2-Oxo- <i>N</i> -(tropan-3 -yl)-2,3-dihydrobenzimidazol-1-carboxamid-hydrochlorid

ASK #26534

Chemical Abstract Service Nr.	128253-31-6
Formelstamm	(C23-H22-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	361.4336
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Veliflapon
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-{4-[(Chinolin-2-yl)methoxy]phenyl}-2-cyclopentylelessigsäure

ASK #26535

Chemical Abstract Service Nr.	111902-57-9
Formelstamm	(C23-H27-N2-O5-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	476.6088
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Temocapril
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USM112; MAR31
2. Bezeichnung	{(2 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(1 <i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-5-oxo-2-(2-thienyl)-1,4-thiazepan-4-yl}essigsäure

ASK #26536

Chemical Abstract Service Nr.	110221-44-8
Formelstamm	(C23-H27-N2-O5-S2) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	513.0698
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ ClN ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Temocaprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; GII; MAR31
2. Bezeichnung	{(2 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(1 <i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-5-oxo-2-(2-thienyl)-1,4-thiazepan-4-yl}essigsäure-hydrochlorid
ASK #26537	
Chemical Abstract Service Nr.	117414-74-1
Formelstamm	(C8-H12-N2-O5-P) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	250.1889
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₂ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Midafotel
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-4-[(<i>E</i>)-3-Phosphonoallyl]piperazin-2-carbonsäure
ASK #26538	
Chemical Abstract Service Nr.	111753-73-2
Formelstamm	(C20-H18-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	337.3692
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Satigrel
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	4-Cyan-5,5-bis(4-methoxyphenyl)pent-4-ensäure
ASK #26539	
Chemical Abstract Service Nr.	130693-82-2
Formelstamm	(C10-H16-N2-O4-S3) . Cl-H
Molgewicht	360.901
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ ClN ₂ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Dorzolamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR30; Ph.Eur.2008,6.0/2359
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-Ethylamino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7 ⁶ -thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid-hydrochlorid
ASK #26540	
Chemical Abstract Service Nr.	120279-96-1
Molgewicht	324.44
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₄ S ₃

Vorzugsbezeichnung	Dorzolamid
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	MAR30
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-Ethylamino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7- ⁶ -thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid
ASK #26547	
Chemical Abstract Service Nr.	136033-49-3
Molgewicht	404.586
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nexopamil
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-5-[(Hexyl)(methyl)amino]-2-(propan-2-yl)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)pentannitril
ASK #26548	
Formelstamm	C24-H40-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	441.0469
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₁ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nexopamilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-5-[(Hexyl)(methyl)amino]-2-(propan-2-yl)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)pentannitril-hydrochlorid
ASK #26550	
Chemical Abstract Service Nr.	125617-94-9
Formelstamm	(C38-H36-F3-O8-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	732.7376
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₆ F ₃ NaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Iralukast-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>E</i> ,5 <i>Z</i>)-10-(4-Acetyl-3-hydroxy-2-propylphenoxy)-1-hydroxy-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]deca-3,5-dien-2-ylsulfanyl]-4-oxo-4 <i>H</i> -chromen-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #26551	
Chemical Abstract Service Nr.	124750-99-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1017795-20-8; 1202865-13-1; 405554-24-7
Formelstamm	(C22-H22-Cl-N6-O) ⁻ K ⁺
Molgewicht	461.001
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ ClKN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Losartan-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.4/2232; GII
2. Bezeichnung	(2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methanol-Kaliumsalz (1:1)
ASK #26552	

Chemical Abstract Service Nr.	107767-55-5
Molgewicht	280.3229
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Albifyllin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	1-(5-Hydroxy-5-methylhexyl)-3-methyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #26554	
Chemical Abstract Service Nr.	57574-09-1
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₆ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	337.4553
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Amineptin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	7-[(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)amino]heptansäure
ASK #26557	
Chemical Abstract Service Nr.	96604-21-6
Molgewicht	301.3021
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Ocinaplon
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2-Pyridyl)[7-(4-pyridyl)pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-yl]methanon
ASK #26558	
Chemical Abstract Service Nr.	3056-17-5
Molgewicht	224.2133
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Stavudin
International Nonproprietary Name	INNv.L65
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.1/2130; Ph.Eur.2008,6.0/2130; GII
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-(Hydroxymethyl)-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #26559	
Chemical Abstract Service Nr.	91441-48-4
Molgewicht	411.4543
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Teloxantron
International Nonproprietary Name	INN.L33

ASK #26560	2. Bezeichnung	7,10-Dihydroxy-2-[2-(2-hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(methylamino)ethylamino]naphtho[1,2,3- <i>cd</i>]indazol-6(2 <i>H</i>)-on
	Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₅ -N ₅ -O ₄ . 2 Cl-H
	Molgewicht	484.3762
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ Cl ₂ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Teloxantrondihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L33)
ASK #26561	2. Bezeichnung	7,10-Dihydroxy-2-[2-(2-hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(methylamino)ethylamino]naphtho[1,2,3- <i>cd</i>]indazol-6(2 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	132722-74-8
	Molgewicht	330.3816
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pirsidomin
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{3-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl}(4-methoxybenzoyl)azanid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-(cis-2,6-Dimethylpiperidino)-N-(4-methoxybenzoyl)sydnonimin
ASK #26562	Chemical Abstract Service Nr.	90350-40-6
	Formelstamm	(C ₃₃ -H ₄₈ -N-O ₁₀ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	673.7897
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₈ NNaO ₁₀ S
	Vorzugsbezeichnung	Methylprednisolonsuleptanat
	International Nonproprietary Name	INN.L27
ASK #26563	2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl{7-[(methyl)(2-sulfoethyl)carbamoyl]heptanoat}-Natriumsalz
	Chemical Abstract Service Nr.	103844-86-6
	Molgewicht	341.8346
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Saripidem
	International Nonproprietary Name	INN.L33
ASK #26564	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-Chlorphenyl)imidazo[2,1- <i>a</i>]pyridin-3-ylmethyl]- <i>N</i> -methylbutyramid
	Chemical Abstract Service Nr.	485-35-8
	Molgewicht	190.2417
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Cytisiniclin

International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-8 <i>H</i> -1,5-methanopyrido[1,2- <i>a</i>][1,5]diazocin-8-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-1,5-methano-8 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>][1,5]diazocin-8-on; Cytisin; (1 <i>R</i> -cis)-3,4,5,6-Tetrahydro-1,5-methano-1 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>][1,5]diazocin-8(2 <i>H</i>)-on
ASK #26565	
Chemical Abstract Service Nr.	34703-49-6
Molgewicht	153.2646
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ N
Vorzugsbezeichnung	Dropempin
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	1,2,2,6,6-Pentamethyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin
ASK #26566	
Chemical Abstract Service Nr.	63905-92-0
Formelstamm	C10-H19-N . Cl-H
Molgewicht	189.7255
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Dropempinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	AB76
2. Bezeichnung	1,2,2,6,6-Pentamethyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-hydrochlorid
ASK #26567	
Chemical Abstract Service Nr.	16506-27-7
Molgewicht	358.2628
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bendamustin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	4-{5-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl}butansäure
ASK #26568	
Chemical Abstract Service Nr.	1374784-02-7
Formelstamm	C16-H21-Cl2-N3-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	412.7391
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ Cl ₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bendamustinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	4-{5-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl}butansäure-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bendamustinhydrochlorid 1 HO

ASK #26569

Chemical Abstract Service Nr. 642-58-0

Molgewicht 283.4079

Bruttoformel C₁₉H₂₅NO

2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-diethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Benzhydroxy)ethyl]diethylazan

ASK #26570

Chemical Abstract Service Nr. 86-24-8

Formelstamm C19-H25-N-O . Cl-H

Molgewicht 319.8688

Bruttoformel C₁₉H₂₆ClNO

2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-diethylethanamin-hydrochlorid

Zitat Bezeichnung 2 AB85; USMI11

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Benzhydroxy)ethyl]diethylazan-hydrochlorid

ASK #26571

Chemical Abstract Service Nr. 34262-84-5

Molgewicht 322.3611

Bruttoformel C₁₈H₁₈N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Mesocarb

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 GLST

2. Bezeichnung (Phenylcarbamoyl)[3-(1-phenylpropan-2-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(1-Methyl-2-phenylethyl)-N-[(phenylamino)carbonyl]sydnonimin

ASK #26572

Chemical Abstract Service Nr. 7248-21-7

Molgewicht 264.2804

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₄O₃

Vorzugsbezeichnung lprazochrom

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 AB78

2. Bezeichnung *rac*-2-[(3*R*)-3-Hydroxy-6-oxo-1-(propan-2-yl)-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yliden]hydrazincarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-Hydroxy-1-isopropylindolin-5,6-dion-5-semicarbazon

ASK #26573

Chemical Abstract Service Nr. 30266-58-1
Molgewicht 188.1364
Bruttoformel C₁₀H₄O₄
2. Bezeichnung Naphthalin-1,2,3,4-tetron

ASK #26574

Chemical Abstract Service Nr. 24886-52-0
Molgewicht 297.355
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₅O
Vorzugsbezeichnung Pipofezin
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 5-Methyl-3-(4-methylpiperazin-1-yl)-5*H*-pyridazino[3,4-*b*][1,4]benzoxazin

ASK #26575

Chemical Abstract Service Nr. 24853-80-3
Formelstamm C16-H19-N5-O . 2 Cl-H
Molgewicht 370.2768
Bruttoformel C₁₆H₂₁Cl₂N₅O
Vorzugsbezeichnung Pipofezindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung 5-Methyl-3-(4-methylpiperazin-1-yl)-5*H*-pyridazino[3,4-*b*][1,4]benzoxazin-dihydrochlorid

ASK #26576

Chemical Abstract Service Nr. 47917-41-9
Molgewicht 1078.4162
Bruttoformel C₅₅H₁₀₃N₃O₁₇
Vorzugsbezeichnung Primycin
International Nonproprietary Name INNv.L38
2. Bezeichnung 1-{5-[19-(*D*-Arabinofuranosyloxy)-35-butyl-10,12,14,16,18,22,26,30,34-nonahydroxy-3,5,21,33-tetramethyl-36-oxoxacyclohexatriaconta-4,20-dien-2-yl]-4-hydroxyhexyl}guanidin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 18- α -D-Arabinofuranosyloxy-2-butyl-40-guanidino-3,7,11,15,19,21,23,25,27,37-decahydroxy-4,16,32,34,36-pentamethyltetraconta-16,32-dien-35-lacton;
19-(α -D-Arabinofuranosyloxy)-3-butyl-36-(6-carbamimidamido-3-hydroxyhexan-2-yl)-4,8,12,16,20,22,24,26,28-nonahydroxy-5,17,33,35-tetramethyloxacyclohexatriaconta-17,33-dien-2-on

ASK #26577

Chemical Abstract Service Nr. 13085-08-0
Molgewicht 442.5909
Bruttoformel C₂₆H₃₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Mazipredon
International Nonproprietary Name INN.L15

ASK #26578

Formelstamm C26-H38-N2-O4 . 2 Cl-H

Bruttoformel $\text{C}_{26}\text{H}_{40}\text{Cl}_2\text{N}_2\text{O}_4$

International Nonproprietary Name (INN.L15)

ASK #26579

Andere Chemical Abstract Service Nr. 848130-48-3

Molgewicht	1106.2492
-------------------	-----------

Vorzugsbezeichnung Clarithromycinlactobionat

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(d

ASK #26580

Formelstamm (C14-H18-N3-O10)⁵⁻ · 5(C7-H18-N-O5)⁺

Bruttoformel $C_{49}H_{108}N_8O_{35}$

International Nonproprietary Name INN.L6,L31

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Megluminpentetat (5:1); (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:5)

ASK #26581

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1034315-19-9

Bruttoformel $C_{17}H_{20}N_4S$

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin

	Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
	3. Bezeichnung	Olanzapin
	Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB7.3,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/2258
ASK #26582	Chemical Abstract Service Nr.	121650-80-4
	Molgewicht	349.8551
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pancoprid
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Amino- <i>N</i> -(1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-5-chlor-2-(cyclopropylmethoxy)benzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>RS</i>)-4-Amino-5-chlor-2-cyclopropylmethoxy- <i>N</i> -(chinuclidin-3-yl)benzamid
ASK #26583	Chemical Abstract Service Nr.	124171-63-7
	Formelstamm	(^{99m} Tc) ⁺ (C ₆ -H ₁₁ -N-O) (F ₆ -P) ⁻
	Molgewicht	776.95
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₆ F ₆ N ₆ O ₆ PTc
	Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)sestamibihexafluorophosphat
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	(OC-6-11)-Hexakis[1-(isocyan- C)-2-methoxy-2-methylpropan](^{99m} Tc)technetium(1+)-hexafluorophosphat
ASK #26584	Chemical Abstract Service Nr.	13446-03-2
	Molgewicht	214.746
	Bruttoformel	Br ₂ Mn
	2. Bezeichnung	Mangan()-bromid
	Zitat Bezeichnung 2	USM111
ASK #26585	Chemical Abstract Service Nr.	850-52-2
	Molgewicht	310.4299
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Altrenogest
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	Zitat Bezeichnung 1	USM111; USAN
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-17 -(prop-2-en-1-yl)estra-4,9,11-trien-3-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	17alpha-Allyl-17-hydroxyestra-4,9,11-trien-3-on
ASK #26586		

Chemical Abstract Service Nr. 1310-65-2

Molgewicht 23.9483

Bruttoformel HLiO

2. Bezeichnung Lithiumhydroxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #26587

Chemical Abstract Service Nr. 585-88-6

Molgewicht 344.3124

Bruttoformel C₁₂H₂₄O₁₁

2. Bezeichnung 4-O-^{-D}-Glucopyranosyl-D-glucitol

3. Bezeichnung Maltitol

Zitat Bezeichnung 3 Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1235; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; PHARMEUROPA10.4; BP2001-2010; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/1235; USAN; DAC94; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1235; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 965

ASK #26588

Chemical Abstract Service Nr. 33588-20-4

Molgewicht 231.0786

Bruttoformel C₉H₈Cl₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Clidafidin

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dichlorphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2(3*H*)-imin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2,6-Dichlorphenyl)(4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl)azan

ASK #26592

Chemical Abstract Service Nr. 34324-82-8

Formelstamm (C4-H4-O4)_x . (C4-H6-O2)_y

2. Bezeichnung Poly[(*Z*)-but-2-ensäure-co-2-methylprop-2-ensäure] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(maleinsäure-co-methacrylsäure) (x:y)

ASK #26593

Chemical Abstract Service Nr. 71889-01-5

Molgewicht 168.726

Bruttoformel C₃H₉ClO₂Si₂

2. Bezeichnung Poly(trimethylsilyl)siliciumdioxid

ASK #26594

2. Bezeichnung Zeolith, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26595

Chemical Abstract Service Nr. 7784-18-1

Molgewicht 83.9768

Bruttoformel AlF_3

2. Bezeichnung Aluminiumtrifluorid

3. Bezeichnung Aluminiumfluorid

Zitat Bezeichnung 3 ROMP9; USMI11

ASK #26596

Chemical Abstract Service Nr. 79-21-0

Formelstamm $(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 76.0514

Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_3$

2. Bezeichnung Peroxyessigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Peressigsäure

ASK #26597

Chemical Abstract Service Nr. 7481-89-2

Molgewicht 211.2178

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{13}\text{N}_3\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung Zalcitabin

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 Gil

2. Bezeichnung 4-Amino-1-(2,3-didesoxy- β -D-ribofuranosyl)pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #26598

Chemical Abstract Service Nr. 13997-19-8

Molgewicht 365.4223

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{NO}_4$

Vorzugsbezeichnung Nequinat

International Nonproprietary Name INNv.L22

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung Methyl(7-benzyloxy-6-butyl-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxylat)

ASK #26599

Chemical Abstract Service Nr. 84878-61-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106036-03-7; 92307-83-0; 97375-44-5

Formelstamm $(\text{C}_{47}\text{H}_{79}\text{O}_{17})^- (\text{H}_4\text{N})^+$

Molgewicht 934.1584

Bruttoformel $\text{C}_{47}\text{H}_{83}\text{NO}_{17}$

Chemical Abstract Service Nr. 124423-84-3

Molgewicht	335.3599
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Panadiplon
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-(5-Cyclopropyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl)-5-(propan-2-yl)imidazo[1,5- <i>a</i>]chinoxalin-4(5 <i>H</i>)-on
ASK #26610	
Chemical Abstract Service Nr.	2627-69-2
Molgewicht	258.2313
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Acadesin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-Amino-1-β-D-ribofuranosyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	EINECS
ASK #26611	
Formelstamm	C18-H14-Cl4-N2-O . Cl-H
Molgewicht	452.5895
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₅ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Miconazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-[2-(2,4-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-hydrochlorid
ASK #26612	
Chemical Abstract Service Nr.	136310-93-5
Formelstamm	(C19-H22-N-O4-S2)+ Br ⁻
Molgewicht	472.4163
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ BrNO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiotropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2014
2. Bezeichnung	6,7-Epoxy-3-[[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]tropanium-bromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Tiotropium-Bromid; [(1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(hydroxy)bis(2-thienyl)acetat]bromid;
6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]tropaniumbromid; Tiotropium bromid; 6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]tropaniumbromid;
(1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-3-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid;
6beta,7beta-Epoxy-3beta-[hydroxydi(2-thienyl)acetoxyl]-8-methyl-1alphaH,5alphaH-tropaniumbromid [mit absurder alpha/beta-Definition];
(1alpha,2beta,4beta,5alpha,7beta)-7-[(Hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonanbromid

ASK #26614

Chemical Abstract Service Nr.	112922-55-1
Molgewicht	262.1755
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Cericlamin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(3,4-Dichlorbenzyl)-2-(dimethylamino)propan-1-ol

ASK #26615

Chemical Abstract Service Nr.	129162-62-5
Formelstamm	C12-H17-Cl2-N-O . Cl-H
Molgewicht	298.6364
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ Cl ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Cericlaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(3,4-Dichlorbenzyl)-2-(dimethylamino)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #26616

Chemical Abstract Service Nr.	119905-05-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	119813-87-5
Molgewicht	350.4756
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Delequamin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	(8a <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,13a <i>S</i>)-12-Mesyl-3-methoxy-5,8,8a,9,10,11,12,12a,13,13a-decahydro-6 <i>H</i> -isochinolino[2,1- <i>g</i>][1,6]naphthyridin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8a <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,13a <i>S</i>)-12-Mesyl-3-methoxy-5,8,8a,9,10,11,12,12a,13,13a-decahydro-6 <i>H</i> -isochino[2,1- <i>g</i>][1,6]naphthyridin

ASK #26617

Chemical Abstract Service Nr.	119942-75-5
Formelstamm	C18-H26-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht	386.9366
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Delequaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	(8a <i>R</i> ,12a <i>S</i> ,13a <i>S</i>)-12-Mesyl-3-methoxy-5,8,8a,9,10,11,12,12a,13,13a-decahydro-6 <i>H</i> -isochinolino[2,1- <i>g</i>][1,6]naphthyridin-hydrochlorid

ASK #26618

Formelstamm [(C18-H36-N-O2)+ Cl⁻]_n

2. Bezeichnung Poly[11-(trimethylazaniumyl)undecyl(2-methylprop-2-enoat)-chlorid]

3. Bezeichnung Poly[11-(trimethylazaniumyl)undecylmethacrylat-chlorid]

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

Synonym Poly(11-trimethylammoniumundecylmethacrylat-chlorid)

ASK #26619

Chemical Abstract Service Nr. 117086-68-7

Molgewicht 313.4372

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Ricasetron

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung 3,3-Dimethyl-*N*-(tropan-3 -yl)indolin-1-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3,3-Dimethyl-*N*-[(1*R*,3*r*,5*S*)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]indolin-1-carboxamid

ASK #26620

Chemical Abstract Service Nr. 140865-88-9

Formelstamm C19-H27-N3-O . Cl-H

Molgewicht 349.8981

Bruttoformel C₁₉H₂₈ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Ricasetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung 3,3-Dimethyl-*N*-(tropan-3 -yl)indolin-1-carboxamid-hydrochlorid

ASK #26621

Chemical Abstract Service Nr. 126924-38-7

Molgewicht 295.2996

Bruttoformel C₁₆H₁₆F₃NO

Vorzugsbezeichnung Seproxetin

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung (3*S*)-3-Phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-3-Phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propylazan

ASK #26622

Chemical Abstract Service Nr. 101072-46-2

Formelstamm C16-H16-F3-N-O . C4-H4-O4 . 0.5 H2-O

Molgewicht 420.3794

Bruttoformel C₂₀H₂₀F₃NO₅

Vorzugsbezeichnung Seproxetinmaleat 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung (3S)-3-Phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1) 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-3-Phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propylazan-maleat (1:1) 0.5 HO

ASK #26625

Chemical Abstract Service Nr. 124351-85-5

Formelstamm (C₈-H₁₅-N-O₆-P₂)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 287.1871

Bruttoformel C₈H₁₉NO₆P₂

Vorzugsbezeichnung Incadronsäure

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung (Cycloheptylamino)methylenbis(phosphonsäure)

ASK #26626

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138330-18-4

Formelstamm (C₈-H₁₅-N-O₆-P₂)⁴⁻ 2H⁺ 2Na⁺ . H₂O

Molgewicht 349.166

Bruttoformel C₈H₁₇NNa₂O₆P₂

Vorzugsbezeichnung Dinatriumincadronat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung (Cycloheptylamino)methylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Incadronsäure-Dinatriumsalz 1 HO

ASK #26629

Chemical Abstract Service Nr. 81486-22-8

Molgewicht 326.345

Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Nipradilol

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; FDA-SRS; MAR29; CAS; USMI11

2. Bezeichnung (8-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-3,4-dihydro-2H-chromen-3-yl)nitrat

ASK #26638

Chemical Abstract Service Nr. 112017-99-9

Molgewicht 297.3914

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Ibuprofenpiconol

International Nonproprietary Name INN.L7,L.23

2. Bezeichnung *rac*-[(Pyridin-2-yl)methyl]{(2R)-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propanoat}

Molgewicht	308.3312
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Roquinimex
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-Hydroxy- <i>N</i> ,1-dimethyl-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-carboxanilid
ASK #26648	
Chemical Abstract Service Nr.	129029-23-8
Molgewicht	420.4793
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ocaperidon
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	3-[2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidino]ethyl]-2,9-dimethyl-4- <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
ASK #26649	
Chemical Abstract Service Nr.	21133-53-9
Molgewicht	578.5187
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₁₄
2. Bezeichnung	1- -D-Glucopyranosyloxy-8-hydroxy-6-methyl-3- -L-rhamnopyranosyloxyanthracen-9,10-dion
3. Bezeichnung	Glucofrangulin A
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3- α -L-Rhamnopyranosyloxy-1- β -D-glucopyranosyloxy-8-hydroxy-6-methylanthrachinon
ASK #26651	
Chemical Abstract Service Nr.	14809-50-8
Molgewicht	81.9184
Bruttoformel	Sr
2. Bezeichnung	(⁸² Sr)Strontium
3. Bezeichnung	Strontium-82
Zitat Bezeichnung 3	CAS
ASK #26652	
Chemical Abstract Service Nr.	14391-63-0
Molgewicht	81.9182
Bruttoformel	Rb
2. Bezeichnung	(⁸² Rb)Rubidium
3. Bezeichnung	Rubidium-82
Zitat Bezeichnung 3	MAR2012; CAS
ASK #26653	

Chemical Abstract Service Nr.	92533-40-9
Formelstamm	(C ₄ -H ₅ -N-O ₄) ²⁻ Ca ²⁺ . Cl-H
Molgewicht	207.6257
Bruttoformel	C ₄ H ₆ CaClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Calciumaspartat-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Calciumsalz-hydrochlorid
ASK #26655	
Chemical Abstract Service Nr.	110101-66-1
Molgewicht	624.8585
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tirilazad
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	21-{4-[2,6-Bis(pyrrolidin-1-yl)pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-16 -methylpregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion
ASK #26656	
Chemical Abstract Service Nr.	110101-67-2
Formelstamm	C ₃₈ -H ₅₂ -N ₆ -O ₂ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	720.9641
Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₆ N ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tirilazadmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L31,v.L18
2. Bezeichnung	21-{4-[2,6-Bis(pyrrolidin-1-yl)pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-16 -methylpregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion-methansulfonat (1:1)
ASK #26657	
Chemical Abstract Service Nr.	53862-81-0
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₄₂ -N ₃ -O ₃) ⁺ (C ₄ -H ₅ -O ₆) ⁻ . H ₂ -O
Molgewicht	623.7349
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₇ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Detajmumbitartrat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i> ,21 <i>R</i>)-4-(3-Diethylamino-2-hydroxypropyl)-17,21-dihydroxyajmalanum-hydrogen-(<i>R,R</i>)-tartrat 1 H ₂ O
ASK #26658	
Chemical Abstract Service Nr.	57773-65-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	67190-19-6
Molgewicht	1282.4505
Bruttoformel	C ₆₄ H ₈₃ N ₁₇ O ₁₂

Vorzugsbezeichnung	Deslorelin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; USMI14; NCI.Dict; BAN; CAS; ChemIDplus; USAN; Pharmavista; MeSH; MAR2014; PubChem; KEGG; EUTCT
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glp-His-Trp-Ser-Tyr-D-Trp-Leu-Arg-Pro-NHEt; [6-D-Tryptophan]Leuprorelin; [6-D-Tryptophan,9-(<i>N</i> -ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (<i>Sus scrofa domestica</i>); D-Trp LHRH-PEA; [de-Gly(10),D-Trp(6),Pro-NHEt]-LH-RH; D-Trp(6)-des-Gly(10)-LH-RH-ethylamid; [6-D-Trp,9-Pro-NHEt,10-des-Gly-NH]Gonadorelin

ASK #26659

Chemical Abstract Service Nr.	10389-09-0
Formelstamm	(C ₄ -H ₅ -N-O ₄) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	171.1648
Bruttoformel	C ₄ H ₅ CaNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Calciumaspartat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Calciumsalz

ASK #26662

Chemical Abstract Service Nr.	143831-71-4
Molgewicht	29249.5937
Bruttoformel	C ₁₃₂₁ H ₁₉₉₅ N ₃₃₉ O ₃₉₆ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Dornase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Desoxyribonuclease
Zitat Bezeichnung 2	EC3.1.4.5[alt]; EC3.1.21.1
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Thymonuclease; Pancreatic-DNase; DNase

ASK #26663

Chemical Abstract Service Nr.	122830-14-2
Molgewicht	255.358
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Deriglidol
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(+)-2-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-2-propyl-1,2,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2,1- <i>h</i>]indol

ASK #26664

Formelstamm	C16-H21-N3 . Cl-H
Molgewicht	291.819

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Deriglidolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(+)-2-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-2-propyl-1,2,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2,1- <i>h</i>]indol-hydrochlorid
ASK #26669	
Chemical Abstract Service Nr.	3568-94-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	29493-77-4; 42510-77-0
Molgewicht	176.2151
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	4-Methyl-5-phenyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin [meistens überwiegend das <i>cis</i> -Racemat, CAS 29493-77-4]
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(+/-)- <i>cis</i> -4-Methylaminorex; 4-Methylaminorex; Methylaminorex; <i>cis</i> -4-Methylaminorex; <i>cis</i> -(+/-)-4-Methylaminorex; 4-Methyl-Aminorex; 4-Methyl-5-phenyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan; 4,5-Dihydro-4-methyl-5-phenyl-2-oxazolyamin
ASK #26671	
Chemical Abstract Service Nr.	123286-00-0
Molgewicht	946.1186
Bruttoformel	C ₅₁ H ₇₂ N ₅ O ₁₀ P
Vorzugsbezeichnung	Vinfosiltin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	O ⁴ -Desacetyl-3-des(methoxycarbonyl)-3-[(S)-1-diethoxyphosphoryl-2-methylpropylcarbamoyl]vincal leukoblastin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl{[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-5-[(S)-1-diethoxyphosphoryl-2-methylpropylcarbamoyl]-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizino
ASK #26672	
Chemical Abstract Service Nr.	123286-01-1
Formelstamm	C51-H72-N5-O10-P . H2-O4-S
Molgewicht	1044.1971
Bruttoformel	C ₅₁ H ₇₄ N ₅ O ₁₄ PS
Vorzugsbezeichnung	Vinfosiltinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	O ⁴ -Desacetyl-3-des(methoxycarbonyl)-3-[(S)-1-diethoxyphosphoryl-2-methylpropylcarbamoyl]vincal leukoblastin-sulfat (1:1)
ASK #26673	
Chemical Abstract Service Nr.	207137-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104950-39-2

Molgewicht	14956.9955
Bruttoformel	C ₆₅₃ H ₁₀₅₆ N ₁₉₂ O ₁₉₆ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Binetrakin
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	HKC(3S 127S)DITLQEI IKTLSLSEQ KTLG(24S 65S)TELTVT DIFAASKNTT EKETFC(46S 99S)RAAT VLRQFYSHHE KDTRC(65S 24S)LGATA QQFHRHKQLI RFLKRLDRNL WGLAGLNSC(99S 46S)P VKEANQSTLE NFLERLKTIM REKYSKC(127S 3S)SS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Interleukin 4, human
ASK #26674	
Chemical Abstract Service Nr.	135459-90-4
Formelstamm	(C12-H6-N2-O8-S)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	342.2814
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Ranelinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	5-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-(carboxymethyl)-4-cyanthiophen-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[Bis(carboxymethyl)amino]-2-carboxy-4-cyanthiophen-3-essigsäure; N-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)iminodiessigsäure; 5-[Bis(carboxymethyl)amino]-2-carboxy-4-cyan-3-thiophenessigsäure; Ranelicsäure; 3-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)-3-azapentandisäure; Ranelensäure; [(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyanthiophen-2-yl)azandiyl]diessigsäure
ASK #26675	
Chemical Abstract Service Nr.	135459-87-9
Formelstamm	(C12-H6-N2-O8-S)4 ⁻ 2Sr ²⁺
Molgewicht	513.4896
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ N ₂ O ₈ SSr ₂
Vorzugsbezeichnung	Distrontiumranelat
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	5-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-(carboxymethyl)-4-cyanthiophen-2-carbonsäure-Distrontiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

Strontium ranelat; Strontiumranelat; Distrontium{5-[Bis(carboxylatomethyl)amino]-3-(carboxylatomethyl)-4-cyanthiophen-2-carboxylat};
 3-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)-3-azapentandisäure-Distrontiumsalz; N-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)iminodiessigsäure-Distrontiumsalz;
 Distrontium-5-[bis(carboxymethyl)amino]-2-carboxy-4-cyanthiophen-3-acetat; Ranelicsäure-Distrontiumsalz;
 [(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyanthiophen-2-yl)azandiyl]diessigsäure-Distrontiumsalz; Ranelinsäure-Distrontiumsalz

ASK #26677

Chemical Abstract Service Nr. 530-48-3
Molgewicht 180.2451
Bruttoformel C₁₄H₁₂
2. Bezeichnung 1,1-Diphenylethen

ASK #26678

Chemical Abstract Service Nr. 553-20-8
Molgewicht 238.2399
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₄
2. Bezeichnung N-(5-Nitro-2-propoxyphenyl)acetamid
3. Bezeichnung 5'-Nitro-2'-propoxyacetanilid
Zitat Bezeichnung 3 USM11

ASK #26679

Chemical Abstract Service Nr. 33433-82-8
Formelstamm 2(C₈H₁₅O₂)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 326.485
Bruttoformel C₁₆H₃₀CaO₄
Vorzugsbezeichnung Calciumdivalproat
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 AB85
2. Bezeichnung 2-Propylpentansäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Valproinsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #26680

Chemical Abstract Service Nr. 2446-23-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25466-33-5
Molgewicht 334.8802
Bruttoformel C₂₀H₂₇ClO₂
2. Bezeichnung 4-Chlor-17 -hydroxy-17-methylandrosta-1,4-dien-3-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Chlor-17-hydroxy-21-nor-17alpha-pregna-1,4-dien-3-on

ASK #26681

Chemical Abstract Service Nr. 60113-78-2
Formelstamm C₁₆-H₁₇-Cl-N₂-S . C₃-H₄-O₄

Molgewicht	408.899
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	2-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-propandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethyl]dimethylazan-malonat (1:1); 2-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-malonat (1:1)

ASK #26682

Chemical Abstract Service Nr.	7778-54-3
Molgewicht	142.983
Bruttoformel	CaCl ₂ O ₂
2. Bezeichnung	Calcium-chlorid-hypochlorit x H ₂ O
3. Bezeichnung	Chlorkalk
Zitat Bezeichnung 3	AB85; Helv8/97,9/2003; Romp9

ASK #26683

Chemical Abstract Service Nr.	819-79-4
Formelstamm	C6-H15-N . Cl-H
Molgewicht	137.6509
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ ClN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Propan-2-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diisopropylazan-hydrochlorid

ASK #26684

Chemical Abstract Service Nr.	28913-23-7
Molgewicht	402.5469
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ethinylestradiol-3-(propan-2-sulfonat)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3-yl(propan-2-sulfonat)

ASK #26685

Chemical Abstract Service Nr.	50-58-8
Formelstamm	C12-H17-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht	341.3563
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Phendimetrazin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3,4-Dimethyl-2-phenylmorpholin-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #26686

Chemical Abstract Service Nr.	3978-34-5
Formelstamm	C11-H17-N . Cl-H
Molgewicht	199.7203
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Mephenterminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	AB83; MAR29
2. Bezeichnung	N,2-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Benzylpropan-2-yl)(methyl)azan-hydrochlorid

ASK #26687

Chemical Abstract Service Nr.	877-86-1
Formelstamm	C10-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht	201.6931
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Pholedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	AB83
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(2 <i>R</i>)-2-(Methylamino)propyl]phenol-hydrochlorid

ASK #26688

Chemical Abstract Service Nr.	7640-29-1
Formelstamm	C10-H15-N-O . C-H2-O2
Molgewicht	211.2576
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pholedrinformiat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	AB87
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(2 <i>R</i>)-2-(Methylamino)propyl]phenol-formiat (1:1)

ASK #26689

Chemical Abstract Service Nr.	4015-18-3
Molgewicht	312.7752
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ ClN ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfacloimid
International Nonproprietary Name	INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1	AB83
2. Bezeichnung	N ¹ -(5-Chlor-2,6-dimethylpyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #26690

Chemical Abstract Service Nr.	55-94-7
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₃₀ -N ₂ -O ₄) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	450.207
Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ Br ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Suxamethoniumbromid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumbromid)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-[2,2'-(Succinyldioxy)diethyl]bis(trimethylammonium)dibromid

ASK #26691

Formelstamm	(C ₁₄ -H ₃₀ -N ₂ -O ₄) ₂ + 2Br ⁻ . 2 H ₂ O
Molgewicht	486.2376
Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ Br ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Suxamethoniumbromid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
2. Bezeichnung	2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumbromid) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-[2,2'-(Succinyldioxy)diethyl]bis(trimethylammonium)dibromid 2 HO

ASK #26692

Chemical Abstract Service Nr.	65928-58-7
Molgewicht	311.418
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₂
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-19-nor-17 -pregna-4,9-dien-21-nitril
Zitat Bezeichnung 2	RÖMP2023
3. Bezeichnung	Dienogest
Zitat Bezeichnung 3	EP8.7,9.0,10.0,11.0(2016-2023); FDA-SRS; BP2017-2024; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2732; RÖMP2023; CAS; EUTCT; USMI2023; USAN; GlnAs
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(17-Hydroxy-3-oxoestra-4,9-dien-17alpha-yl)acetonitril

ASK #26695

Chemical Abstract Service Nr.	25119-68-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	54018-18-7; 54578-91-5; 91825-37-5
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₂ -O ₄) _x . (C ₃ -H ₆ -O) _y
2. Bezeichnung	Poly(butylhydrogenmaleat-co-methoxyethylen) (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	PVM/MA-Copolymer-Butylester; Butylhydrogenmaleat-Methoxyethylen-Copolymerisat; Poly[butyl-hydrogen-(2Z)-but-2-endioat-co-methoxyethen] (x:y); Poly(butylhydrogenmaleat,methoxyethylen) (x:y); Maleinsäuremonobutylester-Methylvinylether-Copolymerisat
ASK #26697	
Chemical Abstract Service Nr.	123774-72-1
Molgewicht	14430.3212
Bruttoformel	C ₆₃₉ H ₁₀₀₂ N ₁₆₈ O ₁₉₆ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Sargramostim
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; USAN; CAS; USPF30.6(2004); MAR2010; USP25(2002)-34(2011); BAN
2. Bezeichnung	APARSPSPST QPWEHVNAIQ EALRLNLSR DTAAEMNETV EVISEMFDLQ EPTCLQTRLE LYKQGLRGSL TKLKGPLTMM ASHYKQHCPP TPETSCATQI ITFESFKENL KDFLLVIPFD CWEPVQE, 54,96:88,121-Bis(disulfid), glycosyliert (3 Hauptkomponenten mit relativen Molmassen von ca. 19500, 16800 und 15500), produziert von rekombinanten Saccharomyces-cerevisiae-Stämmen

ASK #26699

Chemical Abstract Service Nr.	84957-29-9
Molgewicht	514.5773
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₆ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefpirom
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6,7-dihydro-5 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6,7-dihydro-5 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat

ASK #26701

3. Bezeichnung	Humane kortikale Fasern mit Spongiosagranulat ((mit Angaben zur Haltbarmachung))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Spongiosa-Granulat, gefriergetrocknet; Spongiosa vom Menschen

ASK #26702

2. Bezeichnung	Humane Lederhaut des Auges ((mit Angaben zur Haltbarmachung))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Sklera vom Menschen

ASK #26704

2. Bezeichnung	Humanes Hautgewebe ((mit Angaben zur Haltbarmachung))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Haut vom Menschen

ASK #26709

2. Bezeichnung	Ligamentum patellae mit Knochenansätzen vom Menschen
3. Bezeichnung	Bänderbindegewebe mit Knochenansätzen vom Menschen, kollagen ((allogen, avital; mit Angaben zur Haltbarmachung))

ASK #26711

Chemical Abstract Service Nr. 139968-49-3
Molgewicht 506.3999
Bruttoformel $C_{24}H_{16}F_6N_4O_2$
2. Bezeichnung 2-{2-(4-Cyanphenyl)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden}-*N*-[4-(trifluormethoxy)phenyl]hydrazincarboxamid

ASK #26713

Chemical Abstract Service Nr. 121786-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 156799-23-4; 167641-25-0; 596795-01-6
Formelstamm (C2-H4-O)_x . (C2-H4-O)_{ny}
2. Bezeichnung Poly(vinylalkohol)-*graft*-poly(ethylenoxid)

ASK #26721

Chemical Abstract Service Nr. 98753-19-6
Formelstamm C22-H22-N6-O5-S2 . H2-O4-S
Molgewicht 612.6558
Bruttoformel $C_{22}H_{24}N_6O_9S_3$
Vorzugsbezeichnung Cefpiromsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6,7-dihydro-5*H*-cyclopenta[*b*]pyridin-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6,7-dihydro-5*H*-cyclopenta[*b*]pyridin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat-sulfat (1:1)

ASK #26722

Chemical Abstract Service Nr. 115-10-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 157621-61-9; 451449-67-5
Molgewicht 46.0684
Bruttoformel C_2H_6O
2. Bezeichnung Oxydimethan
3. Bezeichnung Dimethylether
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Methylether

ASK #26723

Chemical Abstract Service Nr. 114298-18-9
Molgewicht 419.5194
Bruttoformel $C_{24}H_{29}N_5O_2$
Vorzugsbezeichnung Zalospiron
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung (3*aR*,4*R*,4*aR*,6*aS*,7*S*,7*aS*)-2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-3*a*,4,4*a*,6*a*,7,7*a*-hexahydro-4,7-etheno-1*H*-cyclobuta[*f*]isoindol-1,3(2*H*)-dion

ASK #26724

Chemical Abstract Service Nr.	88303-60-0
Molgewicht	425.4809
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Losoxantron
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-2-[2-(2-hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthra[1,9-cd]pyrazol-6(2 <i>H</i>)-on

ASK #26725

Chemical Abstract Service Nr.	88303-61-1
Formelstamm	C22-H27-N5-O4 . 2 Cl-H
Molgewicht	498.4028
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ Cl ₂ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Losoxantrondihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-2-[2-(2-hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthra[1,9-cd]pyrazol-6(2 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid

ASK #26726

Chemical Abstract Service Nr.	57333-96-7
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tacalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GlnAs; FDA-SRS; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> -24 <i>R</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,24-triol

ASK #26727

Chemical Abstract Service Nr.	93129-94-3
Molgewicht	434.6517
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> -24 <i>R</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,24-triol 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Tacalcitol-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0+2,10.0,11.0(2017-2023)/2272
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-(24 <i>R</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1alpha,3beta,24-triol; Tacalcitol 1 HO

ASK #26728

Chemical Abstract Service Nr.	66569-27-5
Formelstamm	(C6-H6-N-O8-P)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺
Molgewicht	299.0829
Bruttoformel	C ₆ H ₈ NNa ₂ O ₈ P

Vorzugsbezeichnung	Dinatriumsparfosat
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Phosphonoacetamido)-L-asparaginsäure-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-(2-Phosphonoacetamido)butandisäure-Dinatriumsalz; (S)-(2-Phosphonoacetamido)bernsteinsäure-Dinatriumsalz; Sparfossäure-Dinatriumsalz
ASK #26729	
Chemical Abstract Service Nr.	127308-82-1
Molgewicht	415.5241
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Zamifenacin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-Benzhydryloxy-1-[2-(1,3-benzodioxol-5-yl)ethyl]piperidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-Benzhydryloxy-1-[3,4-(methylendioxy)phenethyl]piperidin
ASK #26732	
Chemical Abstract Service Nr.	130308-48-4
Molgewicht	1304.5225
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₉ N ₁₉ O ₁₃ S
Vorzugsbezeichnung	Icatibant
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	Icatibant; CAS
2. Bezeichnung	D-Arginyl-L-arginyl-L-prolyl-(4 <i>R</i>)-4-hydroxy-L-prolylglycyl-3-(thiophen-2-yl)-L-alanyl-L-seryl-(3 <i>R</i>)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonyl-(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydroindol-2-carbonyl-L-arginin
ASK #26733	
Chemical Abstract Service Nr.	138614-30-9
Formelstamm	C59-H89-N19-O13-S . x C2-H4-O2
Molgewicht	1364.5779
Bruttoformel	C ₆₁ H ₉₃ N ₁₉ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Icatibantacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	D-Arginyl-L-arginyl-L-prolyl-(4 <i>R</i>)-4-hydroxy-L-prolylglycyl-3-(thiophen-2-yl)-L-alanyl-L-seryl-(3 <i>R</i>)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonyl-(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydroindol-2-carbonyl-L-arginin-aceat (1:x)
ASK #26736	
Chemical Abstract Service Nr.	112108-01-7
Molgewicht	313.8212

Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Ecopipam
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	(6a <i>S</i> ,13b <i>R</i>)-11-Chlor-7-methyl-6,6a,7,8,9,13b-hexahydro-5 <i>H</i> -benzo[<i>d</i>]naphtho[2,1- <i>b</i>]azepin-12-ol
ASK #26737	
Chemical Abstract Service Nr.	190133-94-9
Formelstamm	C19-H20-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	350.2821
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Ecopipamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	(6a <i>S</i> ,13b <i>R</i>)-11-Chlor-7-methyl-6,6a,7,8,9,13b-hexahydro-5 <i>H</i> -benzo[<i>d</i>]naphtho[2,1- <i>b</i>]azepin-12-ol-hydrochlorid
ASK #26738	
Chemical Abstract Service Nr.	997-43-3
Formelstamm	(C5-H4-O5)2 ⁻ H ⁺ K ⁺
Molgewicht	184.1885
Bruttoformel	C ₅ H ₅ KO ₅
2. Bezeichnung	2-Oxopentandisäure-Monokaliumsalz
3. Bezeichnung	Kalium-hydrogen-2-oxopentandioat
ASK #26740	
Chemical Abstract Service Nr.	92339-11-2
Molgewicht	1550.1819
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₄ I ₆ N ₆ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Iodixanol
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII; BP2011; Ph.Eur.2008,6.8/2215; Eur.Ph.2011,7.0; MAR30; PHARMEUROPA20.1; USAN; BAN; USP26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	5,5'-[<i>N,N</i> -(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)diacetamido]bis[<i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]
ASK #26741	
Chemical Abstract Service Nr.	89796-99-6
Formelstamm	(C16-H12-Cl2-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.1847
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ Cl ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Aceclofenac
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.03,4.07/1281; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.5/1281; PHARMEUROPA12.3,7.2; MAR29; BAN; USMI12; Ph.Eur.2005,5.0/1281; BP2001-2011
2. Bezeichnung	2-{2-[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]acetyloxy}essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]acetoxyl}essigsäure

ASK #26742

Chemical Abstract Service Nr. 34633-34-6
Molgewicht 292.3204
Bruttoformel C₁₇H₁₈F₂O₂
Vorzugsbezeichnung Bifluranol
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung *rac*-4,4'-[(2*R*,3*S*)-Pentan-2,3-diyl]bis(2-fluorphenol)

ASK #26743

Molgewicht 287.3966
Bruttoformel C₁₈H₂₅NO₂
2. Bezeichnung (1-Methyl-4-piperidyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)

ASK #26744

Chemical Abstract Service Nr. 114432-13-2
Molgewicht 550.7088
Bruttoformel C₃₁H₃₈N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Fantofaron
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung *N*-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-*N*-methyl-3-{4-[2-(propan-2-yl)indolizin-1-sulfonyl]phenoxy}propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3,4-Dimethoxyphenethyl){3-[4-(2-isopropylindolizin-1-ylsulfonyl)phenoxy]propyl}(methyl)azan

ASK #26745

Chemical Abstract Service Nr. 1952-11-0
Formelstamm C18-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 323.8575
Bruttoformel C₁₈H₂₆ClNO₂
2. Bezeichnung (1-Methyl-4-piperidyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)-hydrochlorid

ASK #26746

Formelstamm (C12-H18-N6-O)2+ 2Br⁻
Molgewicht 422.1189
Bruttoformel C₁₂H₁₈Br₂N₆O
2. Bezeichnung 1-[4-(4-Amino-1,2,4-triazol-1-yl)butyl]-4-(hydroxyiminomethyl)pyridiniumdibromid

ASK #26747

Formelstamm (C12-H18-N6-O)2+ 2Br⁻ . 2 H2-O
Molgewicht 458.1495
Bruttoformel C₁₂H₁₈Br₂N₆O

2. Bezeichnung 1-[4-(4-Amino-1,2,4-triazol-1-yl)butyl]-4-(hydroxyiminomethyl)pyridiniumdibromid 2 H₂O

ASK #26748

Chemical Abstract Service Nr.	93379-54-5
Molgewicht	266.3361
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Esatenolol
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	2-(4-[(2 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]phenyl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-[4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]phenyl]acetamid

ASK #26751

Chemical Abstract Service Nr.	84957-30-2
Molgewicht	528.6039
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₆ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefquinom
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-(5,6,7,8-tetrahydrochinolin-1-ylmethyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5,6,7,8-tetrahydrochinolin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat

ASK #26752

Chemical Abstract Service Nr.	126222-34-2
Molgewicht	630.8383
Bruttoformel	C ₃₃ H ₅₀ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Remikiren
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Benzyl-3-(<i>tert</i> -butylsulfonyl)propanamido]- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-cyclohexylmethyl-3-cyclopropyl-2,3-dihydroxypropyl]-3-(imidazol-4-yl)propanamid

ASK #26753

Chemical Abstract Service Nr.	141078-87-7
Formelstamm	C33-H50-N4-O6-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	726.944
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₄ N ₄ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Remikirenmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L32,v.L18
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Benzyl-3-(<i>tert</i> -butylsulfonyl)propanamido]- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-cyclohexylmethyl-3-cyclopropyl-2,3-dihydroxypropyl]-3-(imidazol-4-yl)propanamid-methansulfonat (1:1)

ASK #26755

Chemical Abstract Service Nr.	118081-34-8
Formelstamm	(C15-H12-N4-O6-S2)2 ⁻ 2H ⁺ . 2 H2-O

Molgewicht	446.4554
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftibuten 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4-carboxybut-2-enamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4-carboxybut-2-enamido]-3-cephem-4-carbonsäure 2 HO
ASK #26756	
Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1
Vorzugsbezeichnung	Dalteparin-Natrium ((MW: ca. 6000))
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2002,4.00/1195; Ph.Eur.2008,6.0/1195; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1195
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Salpetriger Säure erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2- <i>O</i> -Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6- <i>O</i> -sulfo-D-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5600 und 6400 mit einem charakteristischen Wert um 6000; der Sulfatierungsgrad beträgt 2.0 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Heparinfragment aus Heparin aus Schweinedarmmucosa hergestellt durch Nitrit-Spaltung (Natriumsalz, mittlere Molmasse M = 5000 g/mol)
ASK #26757	
Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1
Vorzugsbezeichnung	Tinzaparin-Natrium ((MW: ca. 6500))
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0,6.0,7.0(1998-2011)/1271
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch kontrollierte enzymatische Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Heparinlyase aus <i>Flavobacterium heparinum</i> erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy-2- <i>O</i> -sulfo- -L- <i>threo</i> -hex-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2- <i>N</i> ,6- <i>O</i> -Disulfo-D-glucosamin-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5500 und 7500 mit einem charakteristischen Wert um 6500; der Sulfatierungsgrad beträgt 1.8 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Heparinfragment aus Heparin aus Schweinedarmmucosa hergestellt durch Enzymspaltung mit Heparinlyase EC 4.2.2.7 (Natriumsalz, mittlere Molmasse M = 4500 g/mol)
ASK #26758	
2. Bezeichnung	-(Dimethylvinylsilyl)- -(trimethylsilyloxy)polydimethylsiloxan
ASK #26760	
Chemical Abstract Service Nr.	84558-93-0
Molgewicht	282.2494
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Netivudin

International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1- -D-Arabinofuranosyl-5-(prop-1-in-1-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #26765	
Chemical Abstract Service Nr.	112398-08-0
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₉ F-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	357.3788
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Danofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-7-[(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-methyl-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #26766	
Chemical Abstract Service Nr.	119478-55-6
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₀ F-N ₃ O ₃ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	453.4845
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Danofloxacinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L30,v.L18
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-7-[(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-methyl-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1)
ASK #26767	
Chemical Abstract Service Nr.	12607-92-0
Formelstamm	5(C ₇ H ₁₁ N ₂ O ₄) ⁻ 3Al ³⁺ 4(H-O) ⁻
Molgewicht	1084.8402
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₉ Al ₃ N ₁₀ O ₂₄
Vorzugsbezeichnung	Aceglutamid-Aluminium (5:3)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	Trialuminium-tetrahydroxid-pentakis[(2 <i>S</i>)-2-acetamido-5-amino-5-oxopentanoat]
ASK #26769	
Chemical Abstract Service Nr.	136433-51-7
Molgewicht	321.4775
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tazofelon
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-(3,5-Di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxybenzyl)-1,3-thiazolidin-4-on
ASK #26772	
Chemical Abstract Service Nr.	119169-78-7

	Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	399.5662
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Epristerid
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	17 -(<i>tert</i> -Butylcarbamoyl)androsta-3,5-dien-3-carbonsäure
ASK #26775	Chemical Abstract Service Nr.	144665-07-6
	Molgewicht	433.5146
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ N ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Lubeluzol
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	(S)-1-{4-[(1,3-Benzothiazol-2-yl)(methyl)amino]piperidino}-3-(3,4-difluorphenoxy)propan-2-ol
ASK #26776	Formelstamm	C ₂₂ -H ₂₅ -F ₂ -N ₃ -O ₂ -S . 2 Cl-H
	Molgewicht	506.4365
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ Cl ₂ F ₂ N ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Lubeluzoldihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L34)
	2. Bezeichnung	(S)-1-{4-[(1,3-Benzothiazol-2-yl)(methyl)amino]piperidino}-3-(3,4-difluorphenoxy)propan-2-ol-dihydrochlorid
ASK #26777	2. Bezeichnung	Barium-aluminiumborsilicat, behandelt mit (3-Trimethoxysilylpropyl)methacrylat
ASK #26778	2. Bezeichnung	Eisen(,)-oxide (paramagnetisch), siliconisiert mit {3-[(2-Aminoethyl)amino]propyl}trimethoxysilan
	Zitat Bezeichnung 2	GII
	3. Bezeichnung	Ferumoxsil
	Zitat Bezeichnung 3	USAN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Poly[[3-(2-aminoethylamino)propyl] _n [ferrio(II,III)oxy]]siloxan
ASK #26779	Chemical Abstract Service Nr.	119683-68-0
	Molgewicht	231.533
	Bruttoformel	Fe ₃ O ₄
	2. Bezeichnung	Eisen(,)-oxide (paramagnetisch)
	Zitat Bezeichnung 2	GII
	3. Bezeichnung	Ferumoxide
ASK #26780	Chemical Abstract Service Nr.	103427-14-1

Formelstamm	C ₉ H ₁₁ -(15)N-O ₂
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Methoxyphenyl)acet(¹⁵ N)amid
3. Bezeichnung	(¹⁵ N)Methacetin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Methacetin-(15)N; 4'-Methoxyacet((15)N)anilid; [(15)N]Methacetin

ASK #26781

Chemical Abstract Service Nr.	2706-70-9
Molgewicht	1021.2139
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₈ N ₁₂ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxytocin[2-(<i>O</i> -Me-Tyr)]
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 6 <i>S</i>)- <i>O</i> -Me-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys(6 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-Pro-Leu-Gly-NH ₂
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mesotocin

ASK #26784

Molgewicht	666.0792
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₇ F ₆ NSi
2. Bezeichnung	Hexafluorokieselsäure- <i>N</i> -Octadecyloctadecan-1-amin-Salz
3. Bezeichnung	Dioctadecylammonium(hydrogenhexafluorosilicat)

ASK #26785

Chemical Abstract Service Nr.	138742-43-5
Molgewicht	705.9711
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₅ N ₅ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Zankiren
International Nonproprietary Name	INNv.L70
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Benzyl-3-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)propanamido]- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-cyclohexylmethyl-2,3-dihydroxy-5-methylhexyl]-3-(1,3-thiazol-4-yl)propanamid

ASK #26786

Chemical Abstract Service Nr.	138810-64-7
Formelstamm	C ₃₅ -H ₅₅ -N ₅ -O ₆ -S ₂ . Cl-H
Molgewicht	742.432
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₆ ClN ₅ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Zankirenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L70)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Benzyl-3-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)propanamido]- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-cyclohexylmethyl-2,3-dihydroxy-5-methylhexyl]-3-(1,3-thiazol-4-yl)propanamid-hydrochlorid

ASK #26790

Chemical Abstract Service Nr.	113775-47-6
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	200.2795
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexmedetomidin
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	(S)-4-[1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]imidazol
ASK #26791	
Chemical Abstract Service Nr.	145108-58-3
Formelstamm	C13-H16-N2 . Cl-H
Molgewicht	236.7405
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexmedetomidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	(S)-4-[1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]imidazol-hydrochlorid
ASK #26799	
Chemical Abstract Service Nr.	119356-77-3
Molgewicht	305.4134
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Dapoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(1S)-N,N-Dimethyl-3-(naphthalin-1-yloxy)-1-phenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(S)-3-(1-naphthyloxy)-1-phenylpropyl]azan
ASK #26800	
Chemical Abstract Service Nr.	129938-20-1
Formelstamm	C21-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	341.8744
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Dapoxetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(1S)-N,N-Dimethyl-3-(naphthalin-1-yloxy)-1-phenylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(S)-3-(1-naphthyloxy)-1-phenylpropyl]azan-hydrochlorid
ASK #26801	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-16-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10101-84-5
Molgewicht	221.9387
Bruttoformel	H ₂ Na ₂ O ₇ P ₂

2. Bezeichnung	Diphosphorsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Dinatriumdihydrogendiphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumdihydrogendiphosphat

ASK #26802

Chemical Abstract Service Nr.	109826-26-8
Molgewicht	428.5261
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Zaldarid
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	1-[1-(4-Methyl-4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>a</i>][4,1]benzoxazepin-4-ylmethyl)-4-piperidyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on

ASK #26803

Chemical Abstract Service Nr.	109826-27-9
Formelstamm	H26-H28-N4-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	544.5983
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₂ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Zaldaridmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	1-[1-(4-Methyl-4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>a</i>][4,1]benzoxazepin-4-ylmethyl)-4-piperidyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on-maleat (1:1)

ASK #26804

Chemical Abstract Service Nr.	134678-17-4
Molgewicht	229.2562
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lamivudin
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.3/2217; Ph.Eur.2008,6.0/2217; GII
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #26806

Chemical Abstract Service Nr.	135003-30-4
Molgewicht	395.5609
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Apadolin
International Nonproprietary Name	INNv.L74
2. Bezeichnung	10-[(<i>R</i>)-1-Methyl-2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]- <i>N</i> -propyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-carboxamid

ASK #26807

Formelstamm	C23-H29-N3-O-S . Cl-H
Molgewicht	432.0218

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Apadolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L74)
2. Bezeichnung	10-[(<i>R</i>)-1-Methyl-2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]- <i>N</i> -propyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #26808	
Chemical Abstract Service Nr.	770691-21-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138071-82-6
Formelstamm	(C18-H31-N4-O9)3 ⁻ Gd3+
Molgewicht	604.7101
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ GdN ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Gadobutrol
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	BAN; GII; USAN; JAN; PubChem; GInAS; CAS; ChemIDplus; EUTCT; ChemSpider; FDA-SRS
2. Bezeichnung	[[10-[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triacetato(3-)]gadolinium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{10-[2,3-dihydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecane-1,4,7-triacetato(3-)-N(1),N(4),N(7),N(10),O(1),O(4),O(7)}gadolinium
ASK #26809	
Chemical Abstract Service Nr.	133454-47-4
Molgewicht	426.4806
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ FN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	lloperidon
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	1-(4-{3-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidino]propoxy}-3-methoxyphenyl)ethanon
ASK #26810	
Chemical Abstract Service Nr.	127932-90-5
Molgewicht	1532.0955
Bruttoformel	C ₇₄ H ₉₅ ClN ₁₆ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Ramorelix
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	2-[<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)- <i>D</i> -alanyl-4-chlor- <i>D</i> -phenylalanyl- <i>D</i> -tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>O</i> -(-L-rhamnopyranosyl)- <i>D</i> -seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
ASK #26811	
Formelstamm	C74-H95-Cl-N16-O18 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung	Ramorelixacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	2-[<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)- <i>D</i> -alanyl-4-chlor- <i>D</i> -phenylalanyl- <i>D</i> -tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>O</i> -(-L-rhamnopyranosyl)- <i>D</i> -seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid-acetat (1:x)
ASK #26812	

Chemical Abstract Service Nr. 71751-29-6
Molgewicht 335.8086
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₂S
2. Bezeichnung 4-[3-(4-Chlorphenyl)-4,5-dihydropyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #26813

Chemical Abstract Service Nr. 58-86-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 6763-34-4
Molgewicht 150.1299
Bruttoformel C₅H₁₀O₅
2. Bezeichnung D-Xylose
Zitat Bezeichnung 2 Romp8
3. Bezeichnung Xylose (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym D-Xylopyranose

ASK #26818

2. Bezeichnung Pinus-succinifera- oder Pinus-Arten-Harz
3. Bezeichnung Bernstein

Zitat Bezeichnung 3 Romp9

ASK #26819

Chemical Abstract Service Nr. 114977-28-5
Molgewicht 807.8792
Bruttoformel C₄₃H₅₃NO₁₄
2. Bezeichnung (4-Acetyloxy-2 -benzoyloxy-5 ,20-epoxy-1,7 ,10 -trihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl)[(2*R*,3*S*)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung Docetaxel
Zitat Bezeichnung 3 BP2017-2024; USMI2024; CAS; EUTCT; GII; USP28-43(2005-2020); EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2593; EP9.0,10.0,11.0(2017-2023)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Docetaxel (Ph.Eur.);
5beta,20-Epoxy-1,7beta,10beta-trihydroxy-9-oxotax-11-en-2alpha,4,13alpha-triyl)(4-acetat)(2-benzoat)[13-[(2*R*,3*S*)-3-[[[(1,1-dimethylethoxy)carbonyl]amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]]];
(4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta,10beta-trihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl)[(2*R*,3*S*)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]; Docetaxol; Taxotere;
Wasserfreies Docetaxel

ASK #26820

Chemical Abstract Service Nr. 121679-13-8
Molgewicht 335.4643
Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung	Naratriptan
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-[3-(1-methylpiperidin-4-yl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl]ethansulfonamid
ASK #26821	
Chemical Abstract Service Nr.	143388-64-1
Formelstamm	C17-H25-N3-O2-S . Cl-H
Molgewicht	371.9252
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Naratriptanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-[3-(1-methylpiperidin-4-yl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl]ethansulfonamid-hydrochlorid
ASK #26822	
Chemical Abstract Service Nr.	131796-63-9
Molgewicht	329.8206
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Odapipam
International Nonproprietary Name	INNv.L68
2. Bezeichnung	(+)-(S)-8-Chlor-5-(2,3-dihydro-1-benzofuran-7-yl)-3-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-7-ol
ASK #26823	
Chemical Abstract Service Nr.	132100-55-1
Molgewicht	386.4995
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dalvastatin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(<i>E</i>)-2-[2-(4-Fluor-3-methylphenyl)-4,4,6,6-tetramethylcyclohex-1-en-1-yl]ethenyl]-4-hydroxyoxan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4 <i>RS</i> ,6 <i>SR</i>)-6-[(<i>E</i>)-2-[2-(4-Fluor-3-methylphenyl)-4,4,6,6-tetramethylcyclohex-1-enyl]vinyl]-4-hydroxytetrahydropyran-2-on; (4 <i>RS</i> ,6 <i>SR</i>)-6-[(<i>E</i>)-2-[2-(4-Fluor-3-methylphenyl)-4,4,6,6-tetramethylcyclohex-1-en-1-yl]ethenyl]-4-hydroxytetrahydropyran-2-on
ASK #26824	
Chemical Abstract Service Nr.	134523-00-5
Formelstamm	(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	558.6398
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₅ FN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin

International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011; USMI12; AAN; (USAN); CAS; MAR31; ROMP2010; BAN; (JAN)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-5-isopropyl-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure; (<i>R</i> , <i>R</i>)-2-(4-Fluorphenyl)-beta,delta-dihydroxy-5-isopropyl-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-heptansäure
ASK #26825	
Chemical Abstract Service Nr.	134523-03-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1108202-55-6; 334757-04-9
Formelstamm	2(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ Ca2+
Molgewicht	1155.3417
Bruttoformel	C ₆₆ H ₆₈ CaF ₂ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #26826	
Chemical Abstract Service Nr.	137862-53-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	186597-74-0
Formelstamm	(C24-H28-N5-O3) ⁻ H+
Molgewicht	435.5188
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Valsartan
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	AAN; BAN; JP16/S1(2012); MeSH; ATC; Phpa20.2(2008); USPF25.3-33.3(1999-2007); Pharmavista; MAR2015; EUTCT; USP30-38(2007-2015); ROMP2015; USAN; KEGG; USMI14; Hager2014; EAB6.6,7.0,8.0(2013-2014)/2423; CAS; EP6.6,7.0,8.0(2010-2014); Gil; JAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Pentanoyl- <i>N</i> -[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]- <i>L</i> -valin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{4-[2-(Tetrazol-5-yl)phenyl]benzyl}- <i>N</i> -valeryl- <i>L</i> -valin; (S)- <i>N</i> -Valeryl- <i>N</i> -{[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl}valin; (S)-3-Methyl-2-[<i>N</i> -[2'-(5-tetrazolyl)-4-biphenylylmethyl]valeramido]buttersäure; (S)-3-Methyl-2-[<i>N</i> -[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]pentanamido]butansäure; <i>N</i> -[2'-(1 <i>H</i> -Tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]- <i>N</i> -valeryl- <i>L</i> -valin; (2 <i>S</i>)-3-Methyl-2-[pentanoyl[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl]amino]butansäure; (S)- <i>N</i> -[2'-(5-Tetrazolyl)-4-biphenylylmethyl]- <i>N</i> -valerylvalin; (S)-3-Methyl-2-[<i>N</i> -{[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl}pentanamido]butansäure; <i>N</i> -[2'-(5-Tetrazolyl)-4-biphenylylmethyl]- <i>N</i> -valeryl- <i>L</i> -valin
ASK #26830	
Chemical Abstract Service Nr.	18472-51-0
Formelstamm	C22-H30-Cl2-N10 . 2(C6-H11-O7) ⁻ H+ . x H2-O
Molgewicht	897.7584

Bruttoformel	$C_{34}H_{54}Cl_2N_{10}O_{14}$
2. Bezeichnung	1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]-D-gluconat (1:2) - Wasser 20% (m/v)
3. Bezeichnung	Chlorhexidindigluconat-Lösung (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Chlorhexidindigluconat-Lösung

ASK #26837

2. Bezeichnung	Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Magnesiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Magnesiumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Magnesiumsalz, Divinylbenzol-vernetzt; Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Magnesiumsalz

ASK #26838

Chemical Abstract Service Nr.	63182-05-8
Molgewicht	331.429
Bruttoformel	$C_{18}H_{21}NO_3S$
2. Bezeichnung	Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Ammoniumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Ammoniumsalz; Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Ammoniumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Ammoniumsalz, Divinylbenzol-vernetzt

ASK #26839

Chemical Abstract Service Nr.	25232-87-5
Formelstamm	(C6-H12-O)n
Molgewicht	100.1589
Bruttoformel	$C_6H_{12}O$
2. Bezeichnung	Poly(1-vinylxybutan)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polyvinox

ASK #26840

Chemical Abstract Service Nr.	151581-23-6
Molgewicht	318.3709
Bruttoformel	$C_{16}H_{22}N_4O_3$
Vorzugsbezeichnung	Apaxifyllin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(S)-(3-Oxocyclopentyl)-1,3-dipropyl-3,7-dihydro-1-H-purin-2,6-dion

ASK #26841

Chemical Abstract Service Nr.	57680-56-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	130431-92-4
Formelstamm	(C12-H14-O35-S8)8 ⁻ 8H ⁺
Molgewicht	982.8021
Bruttoformel	$C_{12}H_{22}O_{35}S_8$

Vorzugsbezeichnung	Sucrosofat
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(Tetra- <i>O</i> -sulfo- -D-fructofuranosyl)- -D-glucopyranosid-tetrakis(hydrogensulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sucrose-octakis(hydrogensulfat)
ASK #26842	
Chemical Abstract Service Nr.	74135-10-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	880545-04-0
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₄ -O ₃₅ -S ₈) ⁸⁻ 8Na ⁺
Molgewicht	1158.6567
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Na ₈ O ₃₅ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Sucrosofat-Octanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(Tetra- <i>O</i> -sulfo- -D-fructofuranosyl)- -D-glucopyranosid-tetrakis(hydrogensulfat)-Octanatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-sucroseoctasulfat
ASK #26843	
Chemical Abstract Service Nr.	25135-51-7
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₂₂ -O ₄ -S) _n
Molgewicht	440.596
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ O ₂ S
2. Bezeichnung	Poly(oxy- <i>p</i> -phenylensulfonyl- <i>p</i> -phenylenoxy- <i>p</i> -phenylenisopropyliden- <i>p</i> -phenylen)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polysulfon A
ASK #26845	
Chemical Abstract Service Nr.	132017-01-7
Molgewicht	466.5411
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Bervastatin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	Ethyl{[(<i>E</i> -3 <i>RS</i> ,5 <i>SR</i>)-7-[4-(4-fluorphenyl)spiro[2 <i>H</i> -chromen-2,1'-cyclopentan]-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-enoat}
ASK #26847	
Chemical Abstract Service Nr.	3846-71-7
Molgewicht	323.432
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₃ O
2. Bezeichnung	2-(2 <i>H</i> -Benzotriazol-2-yl)-4,6-di- <i>tert</i> -butylphenol
ASK #26849	

Molgewicht 400.4648

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₆

2. Bezeichnung (2,2,4-Trimethylhexan-1,6-diyl)bis(2-hydroxybenzoat)

ASK #26850

Chemical Abstract Service Nr. 811-97-2

Molgewicht 102.0309

Bruttoformel C₂H₂F₄

Vorzugsbezeichnung Norfluran

International Nonproprietary Name INN.L9

2. Bezeichnung 1,1,1,2-Tetrafluorethan

ASK #26851

Chemical Abstract Service Nr. 112887-68-0

Formelstamm (C₂₁-H₂₀-N₄-O₆-S)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 458.4876

Bruttoformel C₂₁H₂₂N₄O₆S

Vorzugsbezeichnung Raltitrexed

International Nonproprietary Name INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII; BAN; MAR31

2. Bezeichnung *N*-(5-((Methyl)[(2-methyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-6-yl)methyl]amino)thiophen-2-carbonyl)-L-glutaminsäure

ASK #26852

Chemical Abstract Service Nr. 23288-60-0

Formelstamm Na-O4-(99m)Tc

Molgewicht 185.8936

Bruttoformel NaO₄Tc

2. Bezeichnung Natrium(^{99m}Tc)pertechnetat

ASK #26853

Chemical Abstract Service Nr. 41927-88-2

Formelstamm (123)I-Na

Molgewicht 145.8954

Bruttoformel INa

Vorzugsbezeichnung Natriumiodid (¹²³I)

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung Natrium(¹²³I)iodid

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #26854

Chemical Abstract Service Nr. 56897-09-7

Formelstamm C27-H45-(131)I-O

Molgewicht	516.5517
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ IO
2. Bezeichnung	6 -[(¹³¹ I)Iodmethyl]-19-norcholest-5(10)-en-3 -ol
ASK #26855	
Chemical Abstract Service Nr.	135968-09-1
Molgewicht	18700
Vorzugsbezeichnung	Lenograstim
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	MAR30; BAN; USAN
2. Bezeichnung	133-[O-[O-(N-Acetyl- -neuraminosyl)-(2 3)-[O- -D-galactopyranosyl-(1 3)]-2-acetamido-2-deoxy- -D-galactopyranosyl]-L-threonine]colony-stimulating factor (human clone 1034) mixture with 133-[O-[O-(N-Acetyl- -neuraminosyl)-(2 6)-O-[O-(N-acetyl- -neuraminosyl)-(2 3)- -D-galactopyranosyl-(1 3)]-2-acetamido-2-deoxy- -D-galactopyranosyl]-L-threonine]colony-stimulating factor (human clone 1034)
ASK #26856	
Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1
Vorzugsbezeichnung	Reviparin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Salpetriger Säure erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2-O-Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6-O-sulfo-D-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche relative Molmasse liegt zwischen 3150 und 5150 mit einem charakteristischen Wert um 4150; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.1 pro Disaccharid-Einheit
ASK #26857	
Chemical Abstract Service Nr.	98079-52-8
Formelstamm	C17-H19-F2-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	387.8088
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClF ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lomefloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	GII(2); MAR32; USMI11
2. Bezeichnung	rac-1-Ethyl-6,8-difluor-7-[(3 <i>R</i>)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #26859	
Chemical Abstract Service Nr.	70675-24-0
Formelstamm	(C2-H4-O7-P2)4 ⁻ 2H+ 2Na+ . 4 H2-O
Molgewicht	322.053
Bruttoformel	C ₂ H ₆ Na ₂ O ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumetidronat 4 H ₂ O

International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	1-Hydroxyethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 4 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Etidronsäure-Dinatriumsalz 4 HO
ASK #26864	
Chemical Abstract Service Nr.	125533-88-2
Molgewicht	433.6255
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Mofaroten
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	4-(2-{4-[(<i>E</i>)-2-(5,5,8,8-Tetramethyl-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthyl)prop-1-en-1-yl]phenoxy}ethyl)morpholin
ASK #26865	
Chemical Abstract Service Nr.	71751-41-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100920-72-7; 122666-97-1; 138794-43-1; 86753-29-9
Formelstamm	C48-H72-O14 + C47-H70-O14 (4:1)
Vorzugsbezeichnung	Abamectin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI12
2. Bezeichnung	5- <i>O</i> -Desmethylavermectin-A _{1a} - 25-Des-(butan-2-yl)-5- <i>O</i> -desmethyl-25-(propan-2-yl)avermectin-A _{1a} - Gemisch
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Avermectin B - Avermectin B - Gemisch
ASK #26868	
Chemical Abstract Service Nr.	15763-57-2
Formelstamm	(C6-H4-O8-S2)2 ⁻ 2K ⁺
Molgewicht	346.4178
Bruttoformel	C ₆ H ₄ K ₂ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Kaliumpersilat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	2,5-Dihydroxybenzol-1,4-disulfonsäure-Dikaliumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Persilinsäure-Dikaliumsalz
ASK #26869	
Formelstamm	(C15-H17-Br-N2-O5)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	431.1894
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ BrN ₂ Na ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Mebrofenin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L22)

2. Bezeichnung *N*-[2-(3-Brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-*N*-(carboxymethyl)glycin-Dinatriumsalz
ASK #26871

Chemical Abstract Service Nr. 99592-32-2
Molgewicht 437.7699
Bruttoformel C₂₀H₁₅Cl₃N₂OS
Vorzugsbezeichnung Sertaconazol
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung *rac*-1-[(2*R*)-2-[(7-Chlor-1-benzothiophen-3-yl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1*H*-imidazol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-[2-(7-Chlorbenzo[b]thiophen-3-ylmethoxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol

ASK #26872
Formelstamm C20-H15-Cl3-N2-O-S . H-N-O3
Molgewicht 500.7827
Bruttoformel C₂₀H₁₆Cl₃N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Sertaconazolnitrat
International Nonproprietary Name (INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1148; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1148; Ph.Eur.2002,4.00/1148
2. Bezeichnung (RS)-1-[2-(7-Chlor-1-benzothiophen-3-ylmethoxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-nitrat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-[2-(7-Chlorbenzo[b]thiophen-3-ylmethoxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-nitrat (1:1)

ASK #26873
Chemical Abstract Service Nr. 160337-95-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 202757-02-6; 224055-72-5; 690638-50-7
Molgewicht 6062.8903
Bruttoformel C₂₆₇H₄₀₄N₇₂O₇₈S₆
Vorzugsbezeichnung Insulin glargin
International Nonproprietary Name INN.L38
Zitat Bezeichnung 1 ATC2011-DE
2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Gly
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Thr-Arg-Arg, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [21(A)-Glycin,30a(B)-L-arginin,30b(B)-L-arginin]insulin, human

ASK #26874
Chemical Abstract Service Nr. 123955-10-2
Molgewicht 352.4915

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Almokalant
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	4-{3-[(Ethyl)[3-(propylsulfinyl)propyl]amino}-2-hydroxypropoxy)benzonitril
ASK #26876	
Chemical Abstract Service Nr.	85590-00-7
Formelstamm	(C14-H25-O6-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	322.3343
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₇ O ₆ P
2. Bezeichnung	[10-(Phosphonooxy)decyl](2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	[10-(Phosphonooxy)decyl]methacrylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	10-Methacryloyloxydecyldihydrogenphosphat
ASK #26877	
Chemical Abstract Service Nr.	129731-10-8
Molgewicht	324.7676
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClN ₆
Vorzugsbezeichnung	Vorozol
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	6-[(S)-(4-Chlorphenyl)(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1-methyl-1 <i>H</i> -benzotriazol
ASK #26878	
Chemical Abstract Service Nr.	127502-06-1
Molgewicht	382.4553
Bruttoformel	C ₁₈ H ₄₀ O ₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Tetrofosmin
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	(ATC); ChemSpider; CAS; (MAR2002-2016); EUTCT; GlnAS; Pharmavista; NCI.Thesaurus; AAN; KEGG; (MeSH); BAN; USEPA-ACToR; IGS; ChemIDplus; GII; (AdisInsight); JAN; Pat. WO2015/114002; PubChem; USAN; USMI13-14
2. Bezeichnung	6,9-Bis(2-ethoxyethyl)-3,12-dioxa-6,9-diphosphatetradecan
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethylenbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphin]; 1,2-Bis[bis(2-ethoxyethyl)phosphino]ethan; P,P,P',P'-Tetrakis(2-ethoxyethyl)ethylenbis(phosphan); Ethylenbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphan]; P,P'-Ethan-1,2-diylbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphan]
ASK #26879	
Chemical Abstract Service Nr.	56343-01-2
Formelstamm	(C7-H4-O6-S)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	262.1476

	Bruttoformel	C ₇ H ₄ Na ₂ O ₆ S
	2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-sulfobenzoessäure-Dinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Dinatrium-5-sulfonatosalicylat; Natriumsulfosalicylat; 5-Sulfosalicylsäure-Dinatriumsalz
ASK #26880		
	Chemical Abstract Service Nr.	10028-22-5
	Molgewicht	399.8778
	Bruttoformel	Fe ₂ O ₁₂ S ₃
	2. Bezeichnung	Eisen()-sulfat
	Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #26881		
	Chemical Abstract Service Nr.	17501-65-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	16743-16-1
	Formelstamm	2(C6-H8-N3-O2) ⁻ Zn2+ . 2 H2-O
	Molgewicht	409.7038
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₆ O ₄ Zn
	Vorzugsbezeichnung	Histidin-Hemizink-Dihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L28)
	2. Bezeichnung	L-Histidin-Zinksalz (2:1) 2 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Histidin-Hemizink 2 HO
ASK #26882		
	Chemical Abstract Service Nr.	143-67-9
	Formelstamm	C46-H58-N4-O9 . H2-O4-S
	Molgewicht	909.0526
	Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₀ N ₄ O ₁₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Vinblastinsulfat
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; Ph.Eur.2005,5.0/748; Ph.Eur.2008,6.0/748; Ph.Eur.2002,4.00/748; MAR29
	2. Bezeichnung	Vincal leukoblastinsulfat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl{[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy- (1:1); Methyl{[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy- (1:1)
ASK #26883		

Chemical Abstract Service Nr.	26100-51-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	26680-10-4
Formelstamm	(C3-H4-O2) _n
2. Bezeichnung	Poly[oxy(2-methyl-1-oxoethylen)]
3. Bezeichnung	Polymilchsäure
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #26888	
Chemical Abstract Service Nr.	133107-64-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	134528-75-9; 201305-43-3; 217804-52-9
Molgewicht	5807.5702
Bruttoformel	C ₂₅₇ H ₃₈₃ N ₆₅ O ₇₇ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin lispro
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Eur.Ph.2011/7.0; USPF27.4(2001),28.1,28.4(2002); AAN; ATC2011-DE; PHARMEUROPA15.1/2085; BP2005-2011; BAN; Ph.Eur.2005,5.0/2085; USP26/S1(2003)-34(2011); ATC2011; USAN; Ph.Eur.2008,6.0/2085; USMI13
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Lys-Pro-Thr, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Insulin human[B28-Lys,B29-Pro]
ASK #26890	
Chemical Abstract Service Nr.	112809-51-5
Molgewicht	285.3027
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Letrozol
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; Ph.Eur.2005,5.6/2334; MAR31; Ph.Eur.2008,6.0/2334; GII
2. Bezeichnung	4,4'-(1 <i>H</i> -1,2,4-Triazol-1-ylmethylen)dibenzonitril
ASK #26891	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	124011-52-5
Formelstamm	(C42-H82-O10-P) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	801.058
Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₂ NaO ₁₀ P
2. Bezeichnung	{3-[(2,3-Dihydroxypropoxy)phosphinicoxy]propan-1,2-diyl}distearat-Natriumsalz
3. Bezeichnung	1,2-Distearoyl- <i>sn</i> -glycero(3)phospho(3)- <i>sn</i> -glycerol-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #26892	

Chemical Abstract Service Nr.	20537-88-6
Formelstamm	(C5-H13-N2-O3-P-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	214.223
Bruttoformel	C ₅ H ₁₅ N ₂ O ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Amifostin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	S-[2-(3-Aminopropylamino)ethyl]dihydrogenthiophosphat

ASK #26893

Chemical Abstract Service Nr.	73231-34-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	173008-78-1; 76639-94-6; 81588-76-3
Molgewicht	358.2133
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Cl ₂ FNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Florfenicol
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor- <i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-1-fluor-3-hydroxy-3-[4-(methansulfonyl)phenyl]propan-2-yl]acetamid

ASK #26894

Chemical Abstract Service Nr.	98059-61-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	178302-59-5
Molgewicht	16464.674
Bruttoformel	C ₇₃₄ H ₁₁₆₆ N ₂₀₄ O ₂₁₆ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Interferon gamma-1b
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN; MAR29; CAS
2. Bezeichnung	Met-Gln-Asp-Pro-Tyr-Val-Lys-Glu-Ala-Glu-Asn-Leu-Lys-Lys-Tyr-Phe-Asn-Ala-Gly-His-Ser-Asp-Val-Ala-Asp-Asn-Gly-Thr-Leu-Phe-Leu-Gly-Ile-Leu-Lys-Asn-Trp-Lys-Glu-Glu-Ser-Asp-Arg-Lys-Ile-Met-Gln-
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Konzentrierte Interferon-gamma-1b-Lösung

ASK #26895

Chemical Abstract Service Nr.	14344-58-2
Formelstamm	C12-H24-O4-N2-S2 . 2 Cl-H
Molgewicht	397.3818
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bicisatdihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L31)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung Diethyl-*N,N*-ethan-1,2-diyl-di-L-cysteinat-dihydrochlorid

ASK #26896

2. Bezeichnung Siliciumdioxid, behandelt mit 1,1,1,3,3,3-Hexamethyldisilazan

ASK #26898

Chemical Abstract Service Nr. 103475-41-8

Molgewicht 385.8441

Bruttoformel C₂₀H₂₀ClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Tepoxalin

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 3-[5-(4-Chlorphenyl)-1-(4-methoxyphenyl)pyrazol-3-yl]-*N*-hydroxy-*N*-methylpropanamid

ASK #26901

Chemical Abstract Service Nr. 80573-04-2

Formelstamm (C₁₇H₁₃N₃O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 357.3175

Bruttoformel C₁₇H₁₅N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Balsalazid

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 5-[(*E*)-4-(2-Carboxyethylcarbamoyl)phenyldiazenyl]-2-hydroxybenzoesäure

ASK #26902

Chemical Abstract Service Nr. 150399-21-6

Formelstamm (C₁₇H₁₃N₃O₆)²⁻ 2Na⁺ · 2 H₂O

Molgewicht 437.3117

Bruttoformel C₁₇H₁₃N₃Na₂O₆

Vorzugsbezeichnung Balsalazid-Dinatrium 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung 5-[(*E*)-4-(2-Carboxyethylcarbamoyl)phenyldiazenyl]-2-hydroxybenzoesäure-Dinatriumsalz 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-[(*E*)-4-(2-Carboxyethylcarbamoyl)phenylazo]-2-hydroxybenzoesäure-Dinatriumsalz 2 HO; Balsalazid-Natrium;
5-[(*E*)-4-(2-Carboxyethylcarbamoyl)phenylazo]salicylsäure-Dinatriumsalz 2 HO

ASK #26904

Chemical Abstract Service Nr. 3567-66-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64553-75-9

Formelstamm (C₁₆H₁₁N₃O₇S₂)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 467.384

Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ N ₃ Na ₂ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	5-Amino-4-hydroxy-3-(phenyldiazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Säurefuchsin B

ASK #26905

2. Bezeichnung Siliciumdioxid, behandelt mit Chlortrimethylsilan

ASK #26906

2. Bezeichnung Aluminiumoxid, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26907

2. Bezeichnung Aluminium-lithium-zirkonium-silicat, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26908

Chemical Abstract Service Nr.	100986-85-4
Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₉ F-N ₃ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	361.3675
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Levofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; JAN; MAR31; CAS; USMI2023; BAN; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[1,2,3- <i>de</i>][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #26909

Chemical Abstract Service Nr.	138199-71-0
Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₉ F-N ₃ O ₄) ⁻ H ⁺ . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	370.3751
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ FN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[1,2,3- <i>de</i>][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure 0.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Levofloxacin-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.8+10.0(2019-2022)/2598
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Levofloxacin 0.5 HO; (3 <i>S</i>)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[1,2,3- <i>de</i>][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure-Hemihydrat

ASK #26912

Chemical Abstract Service Nr.	5980-33-6
Formelstamm	(C ₁₀ H ₇ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	198.1506
Bruttoformel	C ₁₀ H ₇ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Hymecromon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-4-methyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on-Natriumsalz

ASK #26913

Chemical Abstract Service Nr. 431-89-0
Molgewicht 170.0289
Bruttoformel C₃HF₇
Vorzugsbezeichnung Apafluran
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan

ASK #26914

Chemical Abstract Service Nr. 27458-93-1
Molgewicht 270.4937
Bruttoformel C₁₈H₃₈O
2. Bezeichnung 16-Methylheptadecan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isostearylalkohol

ASK #26915

Chemical Abstract Service Nr. 145375-43-5
Formelstamm (C₁₉-H₂₄-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 315.4067
Bruttoformel C₁₉H₂₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Mitiglinid
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Benzyl-4-[(3*aR*,7*aS*)-perhydroisindol-2-yl]-4-oxobutansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*S*)-2-Benzyl-4-(cis-perhydroisindol-2-yl)-4-oxobutansäure

ASK #26916

Formelstamm 2(C₁₉-H₂₄-N-O₃)⁻ Ca²⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 704.9061
Bruttoformel C₃₈H₄₈CaN₂O₆
Vorzugsbezeichnung Mitiglinid-Hemicalcium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Benzyl-4-[(3*aR*,7*aS*)-octahydro-1*H*-isindol-2-yl]-4-oxobutansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*S*)-2-Benzyl-4-(cis-perhydroisindol-2-yl)-4-oxobutansäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #26917

Chemical Abstract Service Nr. 144701-48-4
Formelstamm (C₃₃-H₂₉-N₄-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 514.6169
Bruttoformel C₃₃H₃₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung	Telmisartan
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.2,6.3/2154; PHARMEUROPA17.2; BAN; USMI13; USAN; MAR32; GII; Eur.Ph.2011,7.0
2. Bezeichnung	4'-[(1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1 <i>H</i> ,3' <i>H</i> -[2,5'-bibenzimidazol]-3'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-[4-Methyl-6-(1-methylbenzimidazol-2-yl)-2-propylbenzimidazol-1-ylmethyl]biphenyl-2-carbonsäure

ASK #26924

Chemical Abstract Service Nr.	28836-03-5
Formelstamm	(C16-H12-N-O3-S) ⁻ (H4-N) ⁺
Molgewicht	316.3748
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	8-Anilininaphthalin-1-sulfonsäure-Ammoniumsalz

ASK #26925

Chemical Abstract Service Nr.	19210-12-9
Molgewicht	494.4884
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₁₁
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,7 <i>aS</i>)-1-(-D-Glucopyranosyloxy)-4 <i>a</i> ,5-dihydroxy-7-methyl-1,4 <i>a</i> ,5,6,7,7 <i>a</i> -hexahydrocyclopenta[<i>c</i>]pyran-7-yl]3-phenylprop-2-enoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Harpagosid; [(1 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,7 <i>aS</i>)-1-beta-D-Glucopyranosyloxy-4 <i>a</i> ,5-dihydroxy-7-methyl-1,4 <i>a</i> ,5,6,7,7 <i>a</i> -hexahydrocyclopenta[<i>c</i>]pyran-7-yl]cinnamat

ASK #26928

Chemical Abstract Service Nr.	8001-27-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	94350-07-9
Molgewicht	7043.4877
Bruttoformel	C ₂₈₇ H ₄₄₀ N ₈₀ O ₁₁₃ S ₇
2. Bezeichnung	Val-Val-Tyr-Thr-Asp-Cys(6 <i>S</i> 14 <i>S</i>)-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys(14 <i>S</i> 6 <i>S</i>)-Leu-Cys(16 <i>S</i> 28 <i>S</i>)-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys(22 <i>S</i> 39 <i>S</i>)-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys(28 <i>S</i> 16 <i>S</i>)-Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn
3. Bezeichnung	Hirudin
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT

ASK #26929

Chemical Abstract Service Nr.	138068-37-8
Molgewicht	6979.4239

Bruttoformel	C ₂₈₇ H ₄₄₀ N ₈₀ O ₁₁₁ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Lepirudin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys(6S 14S)-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys(14S 6S)-Leu-Cys(16S 28S)-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys(22S 39S)-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys(28S 16S)-Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-G
ASK #26930	
Chemical Abstract Service Nr.	97322-87-7
Molgewicht	441.5399
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Troglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>all-rac</i> -5-[4-(6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethylchroman-2-ylmethoxy)benzyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
ASK #26931	
Chemical Abstract Service Nr.	134208-17-6
Molgewicht	421.575
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mazapertin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	[3-({4-[2-(Propan-2-yloxy)phenyl]piperazin-1-yl)methyl}phenyl](piperidin-1-yl)methanon
ASK #26932	
Chemical Abstract Service Nr.	134208-18-7
Formelstamm	C26-H35-N3-O2 . C4-H6-O4
Molgewicht	539.663
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₁ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Mazapertinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	[3-({4-[2-(Propan-2-yloxy)phenyl]piperazin-1-yl)methyl}phenyl](piperidin-1-yl)methanon-butandioat (1:1)
ASK #26934	
Chemical Abstract Service Nr.	112573-73-6
Molgewicht	385.4766
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ecadotril
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Benzyl[[(S)-(3-acetylsulfanyl-2-benzylpropanamido)acetat]
ASK #26935	

Chemical Abstract Service Nr.	59803-98-4
Molgewicht	292.1346
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ BrN ₅
Vorzugsbezeichnung	Brimonidin
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	5-Brom- <i>N</i> -(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)chinoxalin-6-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Bromchinoxalin-6-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan
ASK #26936	
Chemical Abstract Service Nr.	70359-46-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	109826-56-4; 79570-19-7
Formelstamm	C11-H10-Br-N5 . C4-H6-O6
Molgewicht	442.2214
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ BrN ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Brimonidin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-Brom- <i>N</i> -(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)chinoxalin-6-amin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Bromchinoxalin-6-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #26937	
Chemical Abstract Service Nr.	139225-22-2
Molgewicht	426.4623
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Panamesin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i>)-5-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-4-hydroxypiperidinomethyl]-3-(4-methoxyphenyl)-1,3-oxazolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>S</i>)-5-{4-Hydroxy-4-[3,4-(methylenedioxy)phenyl]piperidinomethyl}-3-(4-methoxyphenyl)-1,3-oxazolidin-2-on
ASK #26938	
Formelstamm	C23-H26-N2-O6 . Cl-H
Molgewicht	462.9233
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Panamesinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i>)-5-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-4-hydroxypiperidinomethyl]-3-(4-methoxyphenyl)-1,3-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

ASK #26939

Chemical Abstract Service Nr.	133276-80-9
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₄ -Cl-N ₂ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	484.995
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Samixogrel
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-6-{4-[2-(4-Chlorbenzolsulfonamido)ethyl]phenyl}-6-(3-pyridyl)hex-5-ensäure

ASK #26940

Chemical Abstract Service Nr.	147025-53-4
Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Talsaclidin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-(Prop-2-in-1-yl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(Prop-2-in-1-yl)chinuclidin

ASK #26941

Chemical Abstract Service Nr.	147025-54-5
Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₅ -N-O . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	281.3044
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Talsaclidinfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-(Prop-2-in-1-yl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-fumarat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(Prop-2-in-1-yl)chinuclidin-fumarat (1:1)

ASK #26942

Chemical Abstract Service Nr.	127757-91-9
Molgewicht	14461.2955
Bruttoformel	C ₆₃₇ H ₉₉₉ N ₁₇₁ O ₁₉₇ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Regramostim
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; USAN; MAR2010; CAS
2. Bezeichnung	APARSPSPST QPWEHVNAIQ EARRLLNLSR DTAAEMNETV EVISEMFDLQ EPTCLQTRLE LYKQGLRGSL TKLKGPLTMM ASHYKQHCPP TPETSCATQT ITFESFKENL KDFLLVIPFD CWPEVQE, 54,96:88,121-Bis(disulfid), O-glycosyliert an S5, S7, S9 und partiell T10, N-glycosyliert an N27 und N37, hergestellt mit Chinesischer-Hamster-Ovarienzellkulturen (CHO)

ASK #26946

Chemical Abstract Service Nr.	122841-10-5
Molgewicht	522.558
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₈ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefoselis
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[5-Amino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol-2-ylmethyl]-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-[5-Amino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol-2-ylmethyl]-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #26947

Chemical Abstract Service Nr.	122841-12-7
Formelstamm	C19-H22-N8-O6-S2 . H2-O4-S
Molgewicht	620.6365
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₈ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefoselissulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[5-Amino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol-2-ylmethyl]-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-[5-Amino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol-2-ylmethyl]-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat-sulfat (1:1)

ASK #26948

2. Bezeichnung Siliciumdioxid, behandelt mit (Dodecan-1,12-diyl)dimethacrylat

ASK #26952

Chemical Abstract Service Nr.	132875-61-7
Molgewicht	376.4467
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Remifentanil
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	GlnAs; BAN; EUTCT; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung	Methyl[1-(3-methoxy-3-oxopropyl)-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl{3-[4-methoxycarbonyl-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidino]propanoat}; Methyl[1-(2-methoxycarbonylethyl)-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]

ASK #26953

Chemical Abstract Service Nr.	132539-07-2
Formelstamm	C20-H28-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	412.9077
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ ClN ₂ O ₅

2. Bezeichnung	Methyl[1-(3-methoxy-3-oxopropyl)-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Remifentanilhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	(INN.L33); EAB9.2,10.0(2018-2020)/2644; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Methyl{3-[4-methoxycarbonyl-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidino]propanoat}-hydrochlorid
ASK #26954	
Chemical Abstract Service Nr.	120770-34-5
Molgewicht	604.5181
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ Cl ₂ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Draflazin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4'-Amino-2-{4-[5,5-bis(4-fluorphenyl)pentyl]-2-carbamoylpiperazin-1-yl}-2',6'-dichloracetanilid
ASK #26955	
Molgewicht	604.5181
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ Cl ₂ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(-)-Draflazin
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(-)-4'-Amino-2-{4-[5,5-bis(4-fluorphenyl)pentyl]-2-carbamoylpiperazin-1-yl}-2',6'-dichloracetanilid
ASK #26956	
Molgewicht	622.5334
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ Cl ₂ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(-)-Draflazin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(-)-4'-Amino-2-{4-[5,5-bis(4-fluorphenyl)pentyl]-2-carbamoylpiperazin-1-yl}-2',6'-dichloracetanilid 1 H ₂ O
ASK #26959	
Chemical Abstract Service Nr.	25451-15-4
Molgewicht	238.2399
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Felbamat
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GI; MAR29
2. Bezeichnung	(2-Phenylpropan-1,3-diyl)dicarbamat
ASK #26960	
Chemical Abstract Service Nr.	28523-86-6
Molgewicht	200.0548
Bruttoformel	C ₄ H ₃ F ₇ O
2. Bezeichnung	1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-(fluormethoxy)propan

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2011; IGS
3. Bezeichnung Sevofluran
Zitat Bezeichnung 3 GESTIS; Ph.Eur.2008,6.3/2269; CAS; MAR2010; Sevofluran; ROMP2011; MAR30; GII; IGS

ASK #26961

Chemical Abstract Service Nr. 120410-24-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103939-78-2; 133279-57-9
Molgewicht 350.3928
Bruttoformel C₁₅H₁₈N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Biapenem
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI13
2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-3-(6,7-Dihydro-5*H*-pyrazolo[1,2-*a*][1,2,4]triazol-4-ium-6-ylsulfanyl)-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,6*S*)-2-(6,7-Dihydro-5*H*-pyrazolo[1,2-*a*][1,2,4]triazol-4-ium-6-ylsulfanyl)-6-[(*R*)-1-hydroxyethyl]-1-methyl-1-carba-2-penem-3-carboxylat

ASK #26963

Chemical Abstract Service Nr. 321-64-2
Molgewicht 198.2637
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂
Vorzugsbezeichnung Tacrin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydroacridin-9-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,2,3,4-Tetrahydroacridin-9-ylazan

ASK #26964

Chemical Abstract Service Nr. 7149-50-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 345909-30-0
Formelstamm C13-H14-N2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 252.7399
Bruttoformel C₁₃H₁₅ClN₂
Vorzugsbezeichnung Tacrinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydroacridin-9-amin-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tacrinhydrochlorid 1 HO; 1,2,3,4-Tetrahydroacridin-9-ylazan-hydrochlorid 1 HO

ASK #26965

2. Bezeichnung Poly(2-methylprop-2-ensäure) - Siliciumdioxid (x:y)
3. Bezeichnung Polymethacrylsäure - Siliciumdioxid (x:y) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #26968

Chemical Abstract Service Nr.	103055-07-8
Molgewicht	511.1503
Bruttoformel	$C_{17}H_8Cl_2F_8N_2O_3$
2. Bezeichnung	<i>rac-N-({2,5-Dichlor-4-[(2<i>R</i>)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl}carbamoyl)-2,6-difluorbenzamid</i>
3. Bezeichnung	Lufenuron für Tiere
Zitat Bezeichnung 3	Lufenuron; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2177
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Lufenuron; Lufenuron (wasserfrei) für Tiere; 1-[2,5-Dichlor-4-[(2 <i>RS</i>)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #26969

Chemical Abstract Service Nr.	130455-76-4
Bruttoformel	$C_{809}H_{1301}N_{229}O_{240}S_5$
Vorzugsbezeichnung	Epoetin gamma
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTTLRL ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Epoetin gamma

ASK #26971

2. Bezeichnung Zirkonium()-oxid, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26972

Chemical Abstract Service Nr.	1327-39-5
2. Bezeichnung	Calciumaluminiumsilicat (x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 2	E556
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 556

ASK #26973

2. Bezeichnung Calciumfluoridaluminiumsilicat (a:b:c:d)

ASK #26976

Chemical Abstract Service Nr.	2909-79-7
Molgewicht	177.286
Bruttoformel	$C_{12}H_{19}N$
2. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butyl- <i>N,N</i> -dimethylanilin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)dimethylazan

ASK #26977

Chemical Abstract Service Nr.	150821-03-7
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	490.5103
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pranlukast 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Oxo-2-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -chromen-8-yl]-4-(4-phenylbutoxy)benzamid 0.5 H ₂ O

ASK #26978

Chemical Abstract Service Nr.	65733-16-6
Molgewicht	310.4715
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methopren
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	ANSI; BSI; Perkow
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,7 <i>S</i>)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-dienoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> -7 <i>S</i>)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-dienoat]

ASK #26979

Chemical Abstract Service Nr.	80726-63-2
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₁ O ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	234.2257
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Felbinac-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	[1,1'-Biphenyl]-4-yllessigsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Biphenyl-4-yllessigsäure-Natriumsalz

ASK #26980

Chemical Abstract Service Nr.	137234-62-9
Molgewicht	349.3105
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₃ N ₅ O
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)-3-(5-fluorpyrimidin-4-yl)-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ROMP2021; EAB.CN
3. Bezeichnung	Voriconazol
Zitat Bezeichnung 3	CAS; MAR2021; ROMP2021; EAB7.3,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/2576

ASK #26981

Chemical Abstract Service Nr.	128326-81-8
Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₆ Ca-N ₅ O ₈) ⁻ H ⁺

	Molgewicht	457.4923
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ CaN ₅ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Caldiamid
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	2. Bezeichnung	Hydrogen[<i>N,N</i> -bis{2-[(carboxylatomethyl)(methylcarbamoylmethyl)amino]ethyl}glycinato(3-)]calciat(1-)
ASK #26982	Chemical Abstract Service Nr.	131410-50-9
	Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₆ CaN ₅ O ₈) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	479.4741
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ CaN ₅ NaO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Caldiamid-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	Natrium[<i>N,N</i> -bis{2-[(carboxylatomethyl)(methylcarbamoylmethyl)amino]ethyl}glycinato(3-)]calciat(1-)
ASK #26983	Chemical Abstract Service Nr.	74436-00-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	101911-72-2; 104584-52-3
	Molgewicht	1216.6378
	Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Geclosporin
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Ape-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclosporin G
ASK #26984	Chemical Abstract Service Nr.	1744-22-5
	Molgewicht	234.1983
	Bruttoformel	C ₈ H ₅ F ₃ N ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Riluzol
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	6-Trifluormethoxy-1,3-benzothiazol-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Trifluormethoxy-1,3-benzothiazol-2-ylazan
ASK #26985	Chemical Abstract Service Nr.	123948-87-8
	Molgewicht	421.4458

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Topotecan
International Nonproprietary Name	INNv.L65
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	(S)-10-Dimethylaminomethyl-4-ethyl-4,9-dihydroxy-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i> ,12 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-9-Dimethylaminomethyl-10-hydroxycamptothecin
ASK #26986	
Chemical Abstract Service Nr.	119413-54-6
Formelstamm	C23-H23-N3-O5 . Cl-H
Molgewicht	457.9068
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Topotecanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L65)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(S)-10-Dimethylaminomethyl-4-ethyl-4,9-dihydroxy-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i> ,12 <i>H</i>)-dion-hydrochlorid
ASK #26991	
Chemical Abstract Service Nr.	151319-34-5
Molgewicht	305.3339
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Zaleplon
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(3-Cyanpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-yl)phenyl]- <i>N</i> -ethylacetamid
ASK #26993	
Chemical Abstract Service Nr.	143224-34-4
Molgewicht	604.7397
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₄ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Telinavir
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-1- <i>N</i> -{[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[(<i>tert</i> -Butylcarbamoyl)(2-methylpropyl)amino]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl]-2-(chinolin-2-carboxamido)butandiamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-Benzyl-3-(3- <i>tert</i> -butyl-1-isobutylureido)-2-hydroxypropyl]-2-(chinolin-2-carboxamido)succinamid
ASK #26994	
2. Bezeichnung	Poly({2,2/4,4-trimethylhexan-1,6-diylbis[2-(carbamoyloxy)ethyl]}dimethacrylat-co-butan-1,4-diylldimethacrylat-co-decan-1,10-diylldimethacrylat) (x:y:z)
ASK #26995	

Chemical Abstract Service Nr. 599-04-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16562-48-4; 631-68-5
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel $C_6H_{10}O_3$
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Hydroxy-4,4-dimethyloxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (R)-3-Hydroxy-4,4-dimethyltetrahydrofuran-2-on; D-Pantolacton

ASK #26996

Chemical Abstract Service Nr. 79-50-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52126-90-6
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel $C_6H_{10}O_3$
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-Hydroxy-4,4-dimethyloxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-3-Hydroxy-4,4-dimethyltetrahydrofuran-2-on; DL-Pantolacton

ASK #26997

Chemical Abstract Service Nr. 109-36-4
Molgewicht 396.6899
Bruttoformel $C_{26}H_{52}O_2$
2. Bezeichnung Octyloctadecanoat
3. Bezeichnung Octylstearat

ASK #26998

Chemical Abstract Service Nr. 105-62-4
Molgewicht 604.9866
Bruttoformel $C_{39}H_{72}O_4$
2. Bezeichnung (Propan-1,2-diyl)dioleat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Propylendioleat; Propylenglycoldioleat

ASK #26999

Formelstamm (C25-H18-N3-O4-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 479.4829
Bruttoformel $C_{25}H_{18}N_3NaO_4S$
2. Bezeichnung 2-(2-Methoxystyryl)-5-(naphtho[1,2-*d*][1,2,3]triazol-2-yl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #27000

Molgewicht 561.7513
Bruttoformel $C_{16}H_{23}N_{11}O_2S_5$
2. Bezeichnung 2,2'-((1,1-Dioxo-4*H*-1,6,2,4,6-thiatriazin-3,5-diyl)bis[[(ethan-2,1-diyl)sulfandiyl]methylen})(1,3-thiazol-4,2-diyl))bis(guanidin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,2'-[4,4'-{2,2'-(1,1-Dioxo-4H-1lambda(6),2,4,6-thiatiazin-3,5-diyl)bis[(ethylsulfanyl)methyl]}bis(1,3-thiazol-2-yl)]bis(guanidin)

ASK #27001

Chemical Abstract Service Nr. 124646-10-2

Molgewicht 258.367

Bruttoformel C₈H₁₄N₆S₂

2. Bezeichnung 3-{2-[(Diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl}propanimidamid

ASK #27002

Chemical Abstract Service Nr. 106433-44-7

Molgewicht 338.4302

Bruttoformel C₈H₁₄N₆O₃S₃

2. Bezeichnung 3-{2-[(Diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl}-*N*-sulfamoylpropanamid

ASK #27003

Chemical Abstract Service Nr. 76824-16-3

Molgewicht 259.3517

Bruttoformel C₈H₁₃N₅OS₂

2. Bezeichnung 3-{2-[(Diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl}propanamid

ASK #27004

Chemical Abstract Service Nr. 63775-95-1

Molgewicht 1188.5847

Bruttoformel C₆₁H₁₀₉N₁₁O₁₂

Vorzugsbezeichnung Ciclosporin[7-Ala]

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(*E*-2*S*,3*R*,4*R*)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Ala-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclosporin B

ASK #27005

Chemical Abstract Service Nr. 59787-61-0

Molgewicht 1218.6106

Bruttoformel C₆₂H₁₁₁N₁₁O₁₃

Vorzugsbezeichnung Ciclosporin[7-Thr]

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(*E*-2*S*,3*R*,4*R*)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Thr-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclosporin C

ASK #27006

Chemical Abstract Service Nr. 63775-96-2

Molgewicht 1216.6378

Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[7-Val]
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Val-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclosporin D
ASK #27007	
Chemical Abstract Service Nr.	63798-73-2
Molgewicht	1188.5847
Bruttoformel	C ₆₁ H ₁₀₉ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[5-Val]
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-Val-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclosporin E
ASK #27008	
Chemical Abstract Service Nr.	83602-39-5
Molgewicht	1202.6112
Bruttoformel	C ₆₂ H ₁₁₁ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[5-D-MeVal]
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-D-MeVal-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclosporin H
ASK #27009	
Molgewicht	1188.5847
Bruttoformel	C ₆₁ H ₁₀₉ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin{6-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-amino-3-hydroxy-4-methyloct-6-ensäure]}
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-amino-3-hydroxy-4-methyloct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclosporin L
ASK #27010	
Molgewicht	1188.5847
Bruttoformel	C ₆₁ H ₁₀₉ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[4-Leu]
International Nonproprietary Name	(INN.L24)

ASK #27011	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-Leu-MeVal-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclosporin T
	Molgewicht	1188.5847
	Bruttoformel	C ₆₁ H ₁₀₉ N ₁₁ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[11-Leu]
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-Leu-}
ASK #27012	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclosporin U
	Chemical Abstract Service Nr.	108027-46-9
	Molgewicht	1216.6378
	Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[1-Abu]
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Abu-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
ASK #27013	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclosporin V
	Chemical Abstract Service Nr.	59865-15-5
	Molgewicht	1204.6271
	Bruttoformel	C ₆₂ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin{6-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)octansäure]}
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)octanoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
ASK #27014	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dihydrocyclosporin A
	Chemical Abstract Service Nr.	59865-16-6
	Molgewicht	1202.6112
	Bruttoformel	C ₆₂ H ₁₁₁ N ₁₁ O ₁₂
	2. Bezeichnung	[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal- ₁ -lacton
	3. Bezeichnung	Isocyclosporin A
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Isociclosporin A

ASK #27016

Chemical Abstract Service Nr. 66340-28-1

Formelstamm (C₁₄-H₁₄-N₅-O₆-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 413.4288

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₅O₆S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym Cefotaxim[des-Ac]

ASK #27017

Chemical Abstract Service Nr. 66403-32-5

Formelstamm (C₁₇-H₁₆-N₅-O₈-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 483.4756

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₅O₈S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-(Acetyloxymethyl)-7-[(2*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(2*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure; Cefotaxim[N-For]

ASK #27018

Chemical Abstract Service Nr. 63527-53-7

Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₅-O₇-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 455.4655

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₅O₇S₂

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Cefotaxim

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*E*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*E*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27019

Molgewicht 395.4135

Bruttoformel C₁₄H₁₃N₅O₅S₂

2. Bezeichnung (2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-*N*-[(5*aR*,6*R*)-1,7-dioxo-1,3,4,5*a*,6,7-hexahydroazeto[2,1-*b*]furo[3,4-*d*][1,3]thiazin-6-yl]-2-(methoxyimino)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäurelacton;
(5aR,6R)-6-[[[(2Z)-(2-Aminothiazol-4-yl)(methoxyimino)acetyl]amino]-5a,6-dihydro-3H,7H-azeto[2,1-b]furo[3,4-d][1,3]thiazin-1,7(4H)-dion; Cefotaxim[des-Ac,lacton];
(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäurelacton

ASK #27021

Chemical Abstract Service Nr. 40188-45-2
Molgewicht 221.2524
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₃
2. Bezeichnung *N*-(3-Acetyl-4-hydroxyphenyl)butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3'-Acetyl-4'-hydroxybutananilid

ASK #27022

Chemical Abstract Service Nr. 72143-02-3
Molgewicht 266.3361
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃
2. Bezeichnung *rac*-1-(5-Amino-2-[(2*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]phenyl)ethanon

ASK #27023

Chemical Abstract Service Nr. 28197-66-2
Molgewicht 277.3157
Bruttoformel C₁₅H₁₉NO₄
2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Acetyl-4-[(2*R*)-oxiran-2-yl]methoxy)phenyl)butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3'-Acetyl-4'-[(*RS*)-oxiranylmethoxy]butananilid

ASK #27025

Chemical Abstract Service Nr. 66067-44-5
Molgewicht 224.2546
Bruttoformel C₁₅H₁₂O₂
2. Bezeichnung 1-(3-Benzoylphenyl)ethanon

ASK #27026

Chemical Abstract Service Nr. 68432-95-1
Formelstamm (C₁₀H₈O₄)₂⁻ 2H⁺
Molgewicht 194.184
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₄
2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-1-Carboxyethyl]benzoesäure

ASK #27027

Chemical Abstract Service Nr. 992-65-4
Molgewicht 749.9262
Bruttoformel C₃₇H₆₇NO₁₄
Vorzugsbezeichnung Erythromycin-*N*-oxid

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- β -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- β -D-xylo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyloxacyclotetradecan-2,10-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Erythromycin A-N-oxid
ASK #27028	
Chemical Abstract Service Nr.	3225-82-9
Molgewicht	402.5222
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ O ₇
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-14-Ethyl-4,6,7,12-tetrahydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyloxacyclotetradecan-2,10-dion
3. Bezeichnung	Erythronolid B
ASK #27029	
Chemical Abstract Service Nr.	992-62-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20057-08-3; 224562-12-3
Molgewicht	719.9002
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₅ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Desmethylerythromycin A
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- β -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(methylamino)- β -D-xylo-hexopyranosyloxy]-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyloxacyclotetradecan-2,10-dion
ASK #27030	
Chemical Abstract Service Nr.	1675-02-1
Molgewicht	719.9002
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₅ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin C
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- β -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- β -D-xylo-hexopyranosyloxy]-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyloxacyclotetradecan-2,10-dion
ASK #27031	
Chemical Abstract Service Nr.	41451-91-6
Molgewicht	747.9103
Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₅ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin E

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- <i>-L-ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-5,7,9,11,13-pentamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-
ASK #27032	
Chemical Abstract Service Nr.	527-75-3
Molgewicht	717.9274
Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Berythromycin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- <i>-L-ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-
ASK #27033	
Chemical Abstract Service Nr.	144494-65-5
Formelstamm	(C22-H35-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	440.5966
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tirofiban
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	KEGGD.08607; Clarke; ROMP2012; CAS; ATC; BAN; AAN; KEGG.C07965; MeSH; EUTCT; IGS; USMI14
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Butan-1-sulfonyl)- <i>O</i> -[4-(piperidin-4-yl)butyl]- <i>L</i> -tyrosin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-(Butan-1-sulfonamido)-3-{4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl}propionsäure; <i>N</i> -(Butylsulfonyl)- <i>O</i> -[4-(4-piperidyl)butyl]- <i>L</i> -tyrosin; (<i>S</i>)-2-(Butylsulfonylamino)-3-{4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl}propansäure
ASK #27034	
Chemical Abstract Service Nr.	150915-40-5
Formelstamm	C22-H36-N2-O5-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	495.0729
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₇ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tirofibanhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Butan-1-sulfonyl)- <i>O</i> -[4-(piperidin-4-yl)butyl]- <i>L</i> -tyrosin-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tirofibanhydrochlorid 1 HO; <i>N</i> -(Butylsulfonyl)- <i>O</i> -[4-(4-piperidyl)butyl]- <i>L</i> -tyrosin-hydrochlorid 1 HO; Tirofiban-Hydrochlorid-Monohydrat; (<i>S</i>)-2-(Butylsulfonylamino)-3-{4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl}propansäure-hydrochlorid 1 HO; (<i>S</i>)-2-(Butan-1-sulfonamido)-3-{4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl}propansäure-hydrochlorid 1

HO; Tirofibanhydrochlorid ' ; Tirofiban-Monohydrochlorid '

ASK #27036

Formelstamm	C14-H11-Cl2-N-O2 . x Colest
Vorzugsbezeichnung	Diclofenac-Colestyramin [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	INN.L13,L7
2. Bezeichnung	[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-poly(trimethylazaniumylmethylstyrolchlorid-co-diethenylbenzol) [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-poly(trimethylammoniomethylstyrolchlorid-co-divinylbenzol) [1:x(y:z)]

ASK #27037

Chemical Abstract Service Nr.	116476-13-2
Molgewicht	536.6392
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Semotiadil
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-[2-(3-[[2-(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)ethyl](methyl)amino]propoxy)-5-methoxyphenyl]-4-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzothiazin-3(4 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2-(5-Methoxy-2-{3-[(methyl){2-[3,4-(methylenedioxy)phenoxy]ethyl}amino]propoxy}phenyl)-4-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzothiazin-3(4 <i>H</i>)-on

ASK #27038

Chemical Abstract Service Nr.	116476-14-3
Formelstamm	C29-H32-N2-O6-S . C4-H4-O4
Molgewicht	652.7113
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₆ N ₂ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Semotiadilfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-[2-(3-[[2-(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)ethyl](methyl)amino]propoxy)-5-methoxyphenyl]-4-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzothiazin-3(4 <i>H</i>)-on-fumarat (1:1)

ASK #27039

Chemical Abstract Service Nr.	106-60-5
Formelstamm	(C5-H8-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	131.1299
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NO ₃
2. Bezeichnung	5-Amino-4-oxopentansäure

ASK #27040

Chemical Abstract Service Nr.	83047-26-1
2. Bezeichnung	-Alkyl- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Alkylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #27041

Chemical Abstract Service Nr.	132787-19-0
Molgewicht	257.4121

Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tradecamid
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	13-Hydroxy- <i>N,N</i> -dimethyltridecanamid
ASK #27043	
Chemical Abstract Service Nr.	916046-34-9
Formelstamm	[C(n)-H(2n+2)-O](C2-H4-O) _x
2. Bezeichnung	-Alkyl(C _y -C _z)- -hydroxypoly(oxyethylen)- _x ((mit Angabe der mittleren EO-Einheiten-Anzahl _x , des Alkyl-C-Zahl-Bereichs und der Alkyl-Struktur: linear/verzweigt))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Mono-O-alkyl(C-C)macrogol- _x ; alpha-(linear/verzweigt-Alkyl)-omega-hydroxypoly(oxyethan-1,2-diyl)- _x ; Polyethylenglycol- _x -monoalkyl(C-C)ether; Alkyl-PEG
ASK #27047	
Chemical Abstract Service Nr.	136145-07-8
Molgewicht	304.7316
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Arofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	3-(4-Chlorphenyl)-1-propyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #27048	
Chemical Abstract Service Nr.	145040-37-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139481-74-6
Molgewicht	610.6597
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₄ N ₆ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(1 <i>R</i>)-1-[[[(Cyclohexyloxy)carbonyl]oxy]ethyl](2-ethoxy-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-7-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Candesartancilexetil
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; GII; EAB7.3,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/2573
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	[(1 <i>RS</i>)-1-[[[(Cyclohexyloxy)carbonyl]oxy]ethyl][2-ethoxy-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-7-carboxylat]
ASK #27049	
Chemical Abstract Service Nr.	115464-77-2
Molgewicht	375.4387
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Elopiprazol
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	1-(1-Benzofuran-7-yl)-4-[5-(4-fluorphenyl)pyrrol-2-ylmethyl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Benzo[b]furan-7-yl)-4-[5-(4-fluorphenyl)pyrrol-2-ylmethyl]piperazin

ASK #27050

Chemical Abstract Service Nr.	4291-63-8
Molgewicht	285.687
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cladribin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	EAB5.6+7,6.0,7.0,8.0(2005-2016)/2174; ROMP2005; GII; MAR30
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-(6-Amino-2-chlor-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(6-Amino-2-chlor-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-2-desoxy-beta-D-ribofuranose

ASK #27052

Chemical Abstract Service Nr.	124151-74-2
Molgewicht	352.5081
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Glycerolmonogamolenat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	Glycerolmono[(<i>Z,Z,Z</i>)-octadeca-6,9,12-trienoat]

ASK #27053

Chemical Abstract Service Nr.	110347-85-8
Formelstamm	(C7-H11-N-O5-P)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	223.1635
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ NO ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Selfotel
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(Phosphonomethyl)piperidin-2-carbonsäure

ASK #27056

Chemical Abstract Service Nr.	147362-57-0
Molgewicht	351.2271
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lovirid
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(2-Acetyl-5-methylanilino)-2-(2,6-dichlorphenyl)acetamid

ASK #27057

Chemical Abstract Service Nr.	120511-73-1
Molgewicht	293.3663
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₅

Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ CaN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Calteridol
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	Hydrogen[{{10-[(<i>RS</i>)-2-hydroxypropyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triacetato(3-)}]calciat(1-)
ASK #27064	
Chemical Abstract Service Nr.	121915-83-1
Formelstamm	2(C17-H29-Ca-N4-O7) ⁻ Ca2+
Molgewicht	923.1035
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₈ Ca ₃ N ₈ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Calteridol-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	Hydrogen[{{10-[(<i>RS</i>)-2-hydroxypropyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triacetato(3-)}]calciat(1-)-Calciumsalz (2:1)
ASK #27068	
Molgewicht	409.2002
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₅ Na ₂ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Dinatrium-adenosinphosphat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Adenosin-5'-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adenosinphosphat-Dinatrium x HO
ASK #27071	
Chemical Abstract Service Nr.	504-60-9
Molgewicht	68.117
Bruttoformel	C ₅ H ₈
2. Bezeichnung	Penta-1,3-dien
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Piperylen
ASK #27076	
Chemical Abstract Service Nr.	36845-22-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	26116-12-1
Molgewicht	128.2153
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(2 <i>R</i>)-1-Ethylpyrrolidin-2-yl]methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-(1-Ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)azan
ASK #27077	
Chemical Abstract Service Nr.	22117-85-7

Formelstamm	(C8-H8-N-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	231.2258
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₅ S
2. Bezeichnung	2-Methoxy-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27078

Chemical Abstract Service Nr.	33045-52-2
Molgewicht	245.2523
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₅ S
2. Bezeichnung	Methyl(2-methoxy-5-sulfamoylbenzoat)

ASK #27079

Chemical Abstract Service Nr.	796-77-0
Molgewicht	297.3914
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₂
2. Bezeichnung	{4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl}phenylmethanon
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-[2-(Diethylamino)ethoxy]benzophenon; [4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl]phenylmethanon; {4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl}(phenyl)methanon; [4-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl](phenyl)methanon

ASK #27080

Chemical Abstract Service Nr.	5530-99-4
Molgewicht	387.514
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-{4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl}-1,2-diphenylethan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2 <i>RS</i>)-2-[4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethanon; 2-[4-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl]-2-phenylacetophenon; 2-[4-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl]-1,2-diphenylethanon; [4-(2-Diethylaminoethoxy)benzhydryl]phenylketon

ASK #27081

Chemical Abstract Service Nr.	144412-49-7
Molgewicht	468.5023
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Lamifiban
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{1-[(<i>S</i>)- <i>N</i> -(4-Carbamimidoylbzoyl)tyrosyl]-4-piperidyloxy}essigsäure

ASK #27082

Chemical Abstract Service Nr.	1391054-64-0
Molgewicht	578.7834
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₆ N ₂ O ₃

2. Bezeichnung	2,2-Bis[4-[2-(diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2-Bis[4-[2-(diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethanon; 2,2-Bis[4-(2-diethylaminoethoxy)phenyl]-1,2-diphenylethanon; 2,2-Bis[4-[2-(diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethanon
ASK #27083	
Chemical Abstract Service Nr.	155213-67-5
Molgewicht	720.9442
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₆ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ritonavir
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	BP2011; PHARMEUROPA17.4; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2136; USAN
2. Bezeichnung	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{[(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-oyl]}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-5-[(2S)-3-methyl-2-[(methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}carbamoyl]amino]butanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamat}; (1,3-Thiazol-5-ylmethyl){[(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-5-isopropyl-1-(2-isopropyl-1,3-thiazol-4-yl)-2-methyl-3,6-dioxo-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-oyl]}; (1,3-Thiazol-5-ylmethyl){[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-5-{(S)-2-[3-(2-isopropyl-1,3-thiazol-4-ylmethyl)-3-methylureido]-3-methylbutanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamat}}
ASK #27084	
Chemical Abstract Service Nr.	117884-82-9
Molgewicht	440.4047
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ Cl ₂ NO
2. Bezeichnung	2-{4-[[(1E)/(1Z)-1,2-Bis(4-chlorphenyl)ethen-1-yl]phenoxy]}-N,N-diethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-{4-[1,2-Bis(4-chlorphenyl)ethenyl]phenoxy}-N,N-diethylethanamin; 2-{4-[1,2-Bis(4-chlorphenyl)ethenyl]phenoxy}-N,N-diethylethanamin; 2-{4-[1,2-Bis(4-chlorphenyl)vinyl]phenoxy}ethyl)diethylazan; 2-{4-[1,2-Bis(4-chlorphenyl)vinyl]phenoxy}triethylamin
ASK #27085	
Chemical Abstract Service Nr.	90729-42-3
Formelstamm	(C32-H36-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	499.6405
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Carebastin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-(4-{4-[4-(Benzhydryloxy)piperidino]butanoyl}phenyl)-2-methylpropansäure
ASK #27086	
Chemical Abstract Service Nr.	47648-28-2
Molgewicht	440.4047

Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ Cl ₂ NO
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 <i>E</i>)/(1 <i>Z</i>)-2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylethen-1-yl]phenoxy}- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2-{4-[2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylvinyl]phenoxy}ethyl)diethylazan; 2-[4-[2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylethenyl]phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin; 2-{4-[2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylvinyl]phenoxy}triethylamin; 2-[4-[2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylethenyl]phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin
ASK #27087	
Molgewicht	299.3675
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminoethyl)-2-[(3-hydroxyphenyl)(4-methylphenyl)amino]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #27088	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1795130-17-4
Molgewicht	440.4047
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ Cl ₂ NO
2. Bezeichnung	2-{2-Chlor-4-[(1 <i>E</i>)-2-chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin-(<i>E</i>)-Isomer; {(<i>E</i>)-2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylazan; 2-[2-Chlor-4-[(<i>E</i>)-2-chlor-1,2-diphenylethenyl]phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin; (<i>E</i>)-2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]triethylamin
ASK #27089	
Molgewicht	309.4436
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ NO ₃
2. Bezeichnung	1-[4-(2-Butoxyethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-[4-(2-Butoxyethyl)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol
ASK #27090	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1795130-17-4
Molgewicht	440.4047
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ Cl ₂ NO
2. Bezeichnung	2-{2-Chlor-4-[(1 <i>Z</i>)-2-chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[2-Chlor-4-[(<i>Z</i>)-2-chlor-1,2-diphenylethenyl]phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin; (<i>Z</i>)-2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]triethylamin; 2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin-(<i>Z</i>)-Isomer; {(<i>Z</i>)-2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylazan
ASK #27091	
Chemical Abstract Service Nr.	118443-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	123766-80-3
Formelstamm	C23-H24-N6-O5-S2 . H2-O4-S

Molgewicht	626.6823
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₆ O ₉ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefquinomsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-(5,6,7,8-tetrahydrochinolin-1-iomethyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5,6,7,8-tetrahydrochinolin-1-iomethyl)-3-cephem-4-carboxylat-sulfat (1:1)

ASK #27092

Molgewicht	329.3107
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₅ O ₄
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}benzoat

ASK #27093

Molgewicht	371.3474
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₅ O ₅
2. Bezeichnung	{2-[(2-Acetyl-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}benzoat

ASK #27094

Chemical Abstract Service Nr.	102728-64-3
Molgewicht	267.2413
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₅ O ₄
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}acetat

ASK #27095

Molgewicht	225.2046
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₅ O ₃
2. Bezeichnung	2-Amino-7-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,7-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on

ASK #27096

Chemical Abstract Service Nr.	5262-10-2
Formelstamm	(C13-H13-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	262.2613
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-Benzyl-3,6-dioxopiperazin-2-yl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diketopiperazin

ASK #27097

Chemical Abstract Service Nr.	13433-09-5
Molgewicht	280.2765
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-Amino-4-[[[(1 <i>S</i>)-1-carboxy-2-phenylethyl]amino]-4-oxobutansäure

3. Bezeichnung *N*-L- -Aspartyl-L-phenylalanin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym L-Aspartyl-L-phenylalanin; (S)-3-Amino-N-[(S)-1-carboxy-2-phenylethyl]succinamidsäure

ASK #27098

Formelstamm (C₂₀H₃₀N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 333.465

Bruttoformel C₂₀H₃₁NO₃

2. Bezeichnung 1-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-hydroxybutyl]piperidin-4-carbonsäure

ASK #27099

Molgewicht 361.5182

Bruttoformel C₂₂H₃₅NO₃

2. Bezeichnung Ethyl{1-[4-(4-*tert*-butylphenyl)-4-hydroxybutyl]piperidin-4-carboxylat}

ASK #27100

Chemical Abstract Service Nr. 43076-30-8

Molgewicht 469.6576

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO₂

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butan-1-on

ASK #27101

Molgewicht 487.6728

Bruttoformel C₃₂H₄₁NO₃

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]-1-oxo- 5-piperidin-1-yl}butan-1-ol

ASK #27102

Chemical Abstract Service Nr. 50707-13-6

Molgewicht 435.6429

Bruttoformel C₃₂H₃₇N

2. Bezeichnung 1-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)but-3-en-1-yl]-4-(diphenylmethylen)piperidin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Benzhydryliden-1-[4-(4-*tert*-butylphenyl)but-3-en-1-yl]piperidin

ASK #27103

Molgewicht 455.674

Bruttoformel C₃₂H₄₁NO

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-[4-(diphenylmethyl)piperidin-1-yl]butan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(4-Benzhydrylpiperidino)-1-(4-*tert*-butylphenyl)butan-1-ol

ASK #27104

Chemical Abstract Service Nr. 104953-06-2

Molgewicht 453.6582

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO

2. Bezeichnung {1-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)but-3-en-1-yl]piperidin-4-yl}diphenylmethanol
ASK #27105

Molgewicht 455.674

Bruttoformel C₃₂H₄₁NO

2. Bezeichnung {1-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)butyl]piperidin-4-yl}diphenylmethanol

ASK #27106

Chemical Abstract Service Nr. 93052-68-7

Molgewicht 453.6582

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-[4-(diphenylmethylen)piperidin-1-yl]butan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(4-Benzhydrylidenpiperidino)-1-(4-*tert*-butylphenyl)butan-1-ol

ASK #27107

Chemical Abstract Service Nr. 35139-67-4

Molgewicht 160.5617

Bruttoformel C₄H₅ClN₄O

2. Bezeichnung 2,6-Diamino-4-chlorpyrimidin-1-oxid

ASK #27108

Chemical Abstract Service Nr. 156-83-2

Molgewicht 144.5623

Bruttoformel C₄H₅ClN₄

2. Bezeichnung 6-Chlorpyrimidin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Chlorpyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #27109

Chemical Abstract Service Nr. 24867-26-3

Molgewicht 193.2489

Bruttoformel C₉H₁₅N₅

2. Bezeichnung 6-(Piperidin-1-yl)pyrimidin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Piperidinopyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #27110

Molgewicht 194.2337

Bruttoformel C₉H₁₄N₄O

2. Bezeichnung 3-Cyanimino-3-(piperidin-1-yl)propanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-Cyanimino-3-piperidinopropionamid

ASK #27111

Chemical Abstract Service Nr. 75105-16-7
Molgewicht 296.3024
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₄O₄S
2. Bezeichnung (2,6-Diamino-1-oxo-1⁵-pyrimidin-4-yl)(4-methylbenzolsulfonat)

ASK #27112

Chemical Abstract Service Nr. 504-29-0
Molgewicht 94.1145
Bruttoformel C₅H₆N₂
2. Bezeichnung Pyridin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.5R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Pyridylamin; 2-Pyridylazan

ASK #27113

Chemical Abstract Service Nr. 35511-15-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 439254-63-4
Molgewicht 269.2737
Bruttoformel C₁₁H₁₁NO₅S
2. Bezeichnung Methyl(4-hydroxy-2-methyl-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #27114

Chemical Abstract Service Nr. 73590-85-9
Molgewicht 329.4167
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Ufiprazol
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methylsulfanyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #27115

Chemical Abstract Service Nr. 176219-04-8
Molgewicht 361.4155
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₄S
2. Bezeichnung *rac*-4-Methoxy-2-[[(*R*)-5-methoxy-1*H*-benzimidazol-2-sulfinyl]methyl]-3,5-dimethylpyridin-1-oxid

ASK #27116

Chemical Abstract Service Nr. 88546-55-8
Molgewicht 361.4155
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₄S
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfonyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #27117

Chemical Abstract Service Nr. 110374-16-8
Molgewicht 315.3901

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₂S
2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-(3,5-Dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-5-methoxy-1-*H*-benzimidazol

ASK #27118

Chemical Abstract Service Nr. 37052-78-1
Molgewicht 180.2269
Bruttoformel C₈H₈N₂OS
2. Bezeichnung 5-Methoxy-1,3-dihydro-2-*H*-benzimidazol-2-thion
3. Bezeichnung 5-Methoxy-1-*H*-benzimidazol-2-thiol

ASK #27119

Chemical Abstract Service Nr. 64207-33-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100220-51-7; 24155-42-8
Molgewicht 257.1159
Bruttoformel C₁₁H₁₀Cl₂N₂O
2. Bezeichnung *rac*-(1-*R*)-1-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1-*H*-imidazol-1-yl)ethanol

ASK #27120

Chemical Abstract Service Nr. 67358-54-7
Molgewicht 365.0818
Bruttoformel C₁₅H₁₃Cl₄NO
2. Bezeichnung *rac*-(2-*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-2-(2,4-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethylazan; (RS)-2-(2,4-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethanamin

ASK #27121

Molgewicht 502.2178
Bruttoformel C₂₂H₂₀Cl₄N₂O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2-*R*)-2-(1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl}imidazol-3-*io*)-2-methylpropanoat

ASK #27122

Molgewicht 416.1286
Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₄N₂O
2. Bezeichnung *rac*-1-[(2-*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(3,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1-*H*-imidazol

ASK #27123

Molgewicht 416.1286
Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₄N₂O
2. Bezeichnung *rac*-1-[(2-*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,5-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1-*H*-imidazol

ASK #27124

Molgewicht 529.415
Bruttoformel C₂₆H₂₆Cl₂N₄O₄
2. Bezeichnung 1-(4-{4-[(*RS,S**R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}-1,2,3,4-tetrahydropyrazin-1-yl)ethanon

ASK #27125

Molgewicht 749.6827

Bruttoformel C₃₈H₄₂Cl₂N₆O₆

2. Bezeichnung 1-[4-(4-{5-(4-Acetylpiperazin-1-yl)-2-[(*RS,SR*)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenoxy}phenyl)piperazin-1-yl]ethanon
ASK #27126

Chemical Abstract Service Nr. 83374-59-8

Molgewicht 531.4309

Bruttoformel C₂₆H₂₈Cl₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung *trans*-Ketoconazol

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung *rac*-1-(4-{4-[(2*R*,4*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1*H*-imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}piperazin-1-yl)ethanon

ASK #27127

Chemical Abstract Service Nr. 89929-33-9

Molgewicht 489.3942

Bruttoformel C₂₄H₂₆Cl₂N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Desacetylketoconazol

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 1-{4-[(*RS,SR*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}piperazin

ASK #27128

Chemical Abstract Service Nr. 17194-82-0

Molgewicht 151.1626

Bruttoformel C₈H₉NO₂

2. Bezeichnung 2-(4-Hydroxyphenyl)acetamid

ASK #27129

Chemical Abstract Service Nr. 61698-76-8

Molgewicht 225.2411

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₄

2. Bezeichnung 2-[4-(2,3-Dihydroxypropoxy)phenyl]acetamid

ASK #27130

Chemical Abstract Service Nr. 29122-69-8

Molgewicht 207.2258

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₃

2. Bezeichnung 2-[4-[(Oxiran-2-yl)methoxy]phenyl]acetamid

ASK #27131

Chemical Abstract Service Nr. 115538-83-5

Molgewicht 243.6868

Bruttoformel C₁₁H₁₄ClNO₃

2. Bezeichnung 2-[4-(3-Chlor-2-hydroxypropoxy)phenyl]acetamid

ASK #27132

Chemical Abstract Service Nr. 141650-31-9
Molgewicht 358.3884
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₅
2. Bezeichnung 2,2'-[2-Hydroxypropan-1,3-diylbis(oxy)bis(4,1-phenylen)]diacetamid

ASK #27133

Chemical Abstract Service Nr. 87619-83-8
Molgewicht 473.5619
Bruttoformel C₂₅H₃₅N₃O₆
2. Bezeichnung 2,2'-{[(Propan-2-yl)azandiyl]bis(2-hydroxypropan-3,1-diylloxy)bis(4,1-phenylen)}diacetamid

ASK #27134

Chemical Abstract Service Nr. 56392-14-4
Formelstamm (C₁₄H₂₀N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 267.3208
Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₄
2. Bezeichnung 2-(4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym {4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]phenyl}essigsäure

ASK #27135

Molgewicht 248.3208
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₂
2. Bezeichnung 2-(4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)acetonitril

ASK #27136

Formelstamm (C₁₉H₂₂N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 329.3902
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₄
2. Bezeichnung *rac*-2-Hydroxy-5-[(1*R*)-hydroxy-2-[(1*R*)-4-phenylbutan-2-yl]amino]ethyl]benzoesäure
3. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[1-hydroxy-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)ethyl]benzoesäure

ASK #27137

Molgewicht 343.4168
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₄
2. Bezeichnung *rac*-Methyl{2-hydroxy-5-[(1*R*)-hydroxy-2-[(1*RS*)-4-phenylbutan-2-yl]amino]ethyl]benzoat}
3. Bezeichnung Methyl{2-hydroxy-5-[1-hydroxy-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)ethyl]benzoat}

ASK #27138

Chemical Abstract Service Nr. 1563-56-0
Molgewicht 277.1167
Bruttoformel C₁₂H₉BrN₂O
2. Bezeichnung (2-Amino-5-bromphenyl)(pyridin-2-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Amino-5-bromphenyl)(2-pyridyl)methanon

ASK #27139

Chemical Abstract Service Nr. 41526-21-0

Molgewicht 353.5984

Bruttoformel $C_{14}H_{10}BrClN_2O_2$

2. Bezeichnung *N*-[4-Brom-2-(pyridin-2-ylcarbonyl)phenyl]-2-chloracetamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4'-Brom-2-chlor-2'-(pyridin-2-ylcarbonyl)acetanilid; 4'-Brom-2-chlor-2'-(2-pyridylcarbonyl)acetanilid

ASK #27140

Molgewicht 316.1527

Bruttoformel $C_{14}H_{10}BrN_3O$

2. Bezeichnung 3-Amino-6-brom-4-(pyridin-2-yl)chinolin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-Amino-6-brom-4-(2-pyridyl)chinolin-2(1*H*)-on

ASK #27142

Chemical Abstract Service Nr. 72126-78-4

Molgewicht 497.6744

Bruttoformel $C_{22}H_{35}N_5O_4S_2$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-[[5-(dimethylaminomethyl)furan-2-yl]methylsulfanyl]ethyl)-2-nitroethen-1,1-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*'-Bis[2-(5-dimethylaminomethyl-2-furylmethylsulfanyl)ethyl](nitroethen-1,1-diyl)bis(azan)

ASK #27143

Chemical Abstract Service Nr. 15433-79-1

Molgewicht 155.1943

Bruttoformel $C_8H_{13}NO_2$

2. Bezeichnung [5-(Dimethylaminomethyl)furan-2-yl]methanol

ASK #27144

Chemical Abstract Service Nr. 148639-72-9

Molgewicht 159.2095

Bruttoformel $C_5H_9N_3OS$

2. Bezeichnung 3-Methylamino-5,6-dihydro-2*H*-1,4-thiazin-2-onoxim

ASK #27145

Chemical Abstract Service Nr. 66356-53-4

Molgewicht 214.3277

Bruttoformel $C_{10}H_{18}N_2OS$

2. Bezeichnung [5-(2-Aminoethylsulfanylmethyl)furan-2-yl]-*N,N*-dimethylmethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [5-(2-Aminoethylsulfanylmethyl)-2-furylmethyl]dimethylazan

ASK #27146

Chemical Abstract Service Nr. 72078-82-1
Molgewicht 118.0913
Bruttoformel $C_3H_6N_2O_3$
2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-nitroacetamid

ASK #27147

Chemical Abstract Service Nr. 117846-02-3
Molgewicht 301.362
Bruttoformel $C_{12}H_{19}N_3O_4S$
2. Bezeichnung *N*-(2-[[5-(Dimethylaminomethyl)furan-2-yl]methylsulfanyl]ethyl)-2-nitroacetamid

ASK #27148

Chemical Abstract Service Nr. 73857-20-2
Molgewicht 330.4032
Bruttoformel $C_{13}H_{22}N_4O_4S$
Vorzugsbezeichnung Ranitidin-*N*-oxid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung *N*-{2-[(5-[(Dimethyl)(oxo)-⁵-azanyl)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl]ethyl}-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl{5-[2-(1-methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}azanoxid

ASK #27149

Chemical Abstract Service Nr. 73851-70-4
Molgewicht 330.4032
Bruttoformel $C_{13}H_{22}N_4O_4S$
Vorzugsbezeichnung Ranitidin-*S*-oxid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung *N*-[2-[(5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methansulfinyl]ethyl]-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl{5-[2-(1-methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfinylmethyl]-2-furylmethyl}azan

ASK #27150

Chemical Abstract Service Nr. 111188-71-7
Molgewicht 414.5178
Bruttoformel $C_{22}H_{26}N_2O_4S$
2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat

ASK #27151

Chemical Abstract Service Nr. 42399-49-5
Molgewicht 301.3602
Bruttoformel $C_{16}H_{15}NO_3S$
2. Bezeichnung (2*S*,3*S*)-3-Hydroxy-2-(4-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,5-benzothiazepin-4(5*H*)-on

ASK #27152

Chemical Abstract Service Nr. 42399-40-6
Molgewicht 372.4812
Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₃S
2. Bezeichnung (2S,3S)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-3-hydroxy-2-(4-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,5-benzothiazepin-4(5H)-on

ASK #27153

Chemical Abstract Service Nr. 85100-17-0
Molgewicht 400.4913
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung N-Desmethyldiltiazem
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung [(2S,3S)-2-(4-Methoxyphenyl)-5-[2-(methylamino)ethyl]-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat

ASK #27154

Chemical Abstract Service Nr. 87447-47-0
Molgewicht 343.3969
Bruttoformel C₁₈H₁₇NO₄S
2. Bezeichnung [(2S,3S)-2-(4-Methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat

ASK #27155

Chemical Abstract Service Nr. 84903-78-6
Molgewicht 400.4913
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₄S
2. Bezeichnung [(2S,3S)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-2-(4-hydroxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat

ASK #27156

Chemical Abstract Service Nr. 67193-95-7
Molgewicht 237.3379
Bruttoformel C₁₄H₂₃NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Ethylphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-1-(4-Ethylphenoxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #27158

Chemical Abstract Service Nr. 63659-17-6
Molgewicht 248.3175
Bruttoformel C₁₅H₂₀O₃
2. Bezeichnung {4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxyethyl}oxiran

ASK #27159

Chemical Abstract Service Nr. 63659-16-5
Molgewicht 192.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung 4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenol
ASK #27160

Chemical Abstract Service Nr. 105394-83-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-10-6

Molgewicht 287.332

Bruttoformel C₁₆H₁₈FN₃O

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-7-(piperazin-1-yl)chinolin-4(1*H*)-on

ASK #27161

Chemical Abstract Service Nr. 93107-11-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-09-3

Formelstamm (C₁₇-H₁₈-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 313.3511

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #27162

Chemical Abstract Service Nr. 103222-12-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-07-1

Formelstamm (C₁₅-H₁₅-F-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 305.3042

Bruttoformel C₁₅H₁₆FN₃O₃

2. Bezeichnung 7-[(2-Aminoethyl)amino]-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #27163

Chemical Abstract Service Nr. 133210-96-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-08-2

Formelstamm (C₁₇-H₁₇-Cl-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 347.7961

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN₃O₃

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropyl-4-oxo-6-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #27164

Chemical Abstract Service Nr. 93940-19-3

Formelstamm (C₁₆-H₂₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 297.3899

Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₄

2. Bezeichnung 4,4'-[Azandiylbis(methylen)]bis[(1*r*,4*r*)cyclohexan-1-carbonsäure]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4,4'-(Iminodimethyl)bis[(1*r*,4*r*)cyclohexan-1-carbonsäure]

ASK #27165

Chemical Abstract Service Nr. 1197-17-7

Formelstamm (C8-H14-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 157.2102
Bruttoformel C₈H₁₅NO₂
2. Bezeichnung (1s,4s)-4-(Aminomethyl)cyclohexan-1-carbonsäure

ASK #27166

Chemical Abstract Service Nr. 39512-49-7
Molgewicht 211.688
Bruttoformel C₁₁H₁₄ClNO
2. Bezeichnung 4-(4-Chlorphenyl)piperidin-4-ol

ASK #27167

Chemical Abstract Service Nr. 37743-41-2
Molgewicht 442.5925
Bruttoformel C₂₉H₃₄N₂O₂
2. Bezeichnung 4-(4-Hydroxy-4-phenylpiperidino)-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #27168

Molgewicht 553.1335
Bruttoformel C₃₅H₃₇ClN₂O₂
2. Bezeichnung 4-[4-(4'-Chlorbiphenyl-4-yl)-4-hydroxypiperidino]-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #27170

Chemical Abstract Service Nr. 59468-07-4
Molgewicht 327.7832
Bruttoformel C₁₈H₁₅ClFN₃
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #27171

Molgewicht 325.7673
Bruttoformel C₁₈H₁₃ClFN₃
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-6*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #27172

Chemical Abstract Service Nr. 59468-44-9
Formelstamm (C19-H12-Cl-F-N3-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 369.7768
Bruttoformel C₁₉H₁₃ClFN₃O₂
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carbonsäure

ASK #27173

Chemical Abstract Service Nr. 2387-23-7
Molgewicht 224.3425
Bruttoformel C₁₃H₂₄N₂O
2. Bezeichnung 1,3-Dicyclohexylharnstoff

ASK #27174

Chemical Abstract Service Nr. 13908-11-7
Molgewicht 204.6971
Bruttoformel C₉H₁₇ClN₂O
2. Bezeichnung 1-(2-Chlorethyl)-3-cyclohexylharnstoff

ASK #27175

Chemical Abstract Service Nr. 2214-72-4
Molgewicht 185.0517
Bruttoformel C₅H₁₀Cl₂N₂O
2. Bezeichnung 1,3-Bis(2-chlorethyl)harnstoff

ASK #27176

Molgewicht 330.1793
Bruttoformel C₁₅H₁₂BrN₃O
2. Bezeichnung 7-Brom-5-(pyridin-2-ylmethyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7-Brom-5-(2-pyridylmethyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #27177

Chemical Abstract Service Nr. 14297-93-9
Molgewicht 478.8796
Bruttoformel C₂₂H₂₃ClN₂O₈
Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Chlortetracyclin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (4*R*,4a*S*,5a*S*,6*S*,12a*S*)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #27178

Chemical Abstract Service Nr. 14358-90-8
Formelstamm (C₈-H₁₃-O₂-S₂)⁻ H⁺ . C₄-H₁₁-N-O₃
Molgewicht 327.4606
Bruttoformel C₁₂H₂₅NO₅S₂
Vorzugsbezeichnung Thioctsäure-Trometamol-Salz (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *rac*-5-[(3*R*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym alpha-Liponsäure-Trometamolsalz; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1); 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)-1,3-propandiol-Salz; Thioctat-Trometamol

ASK #27179

Chemical Abstract Service Nr. 20702-77-6
Molgewicht 612.5764

Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ O ₁₅
2. Bezeichnung	1-[4-(2- <i>O</i> - α -L-Rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-2,6-dihydroxyphenyl]-3-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)propan-1-ol
3. Bezeichnung	Neohesperidindihydrochalcon
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1547; Ph.Eur.2002,4.00/1547; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0/1547
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 959

ASK #27180

Chemical Abstract Service Nr.	33288-71-0
Molgewicht	320.3668
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	5-Methyl- <i>N</i> -[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]pyrazin-2-carboxamid

ASK #27181

Chemical Abstract Service Nr.	60547-97-9
Molgewicht	289.333
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₅ O ₂
2. Bezeichnung	6,7-Dimethoxy-2-(piperazin-1-yl)chinazolin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	6,7-Dimethoxy-2-(piperazin-1-yl)chinazolin-4-ylazan

ASK #27182

Chemical Abstract Service Nr.	40172-95-0
Molgewicht	180.2038
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(Furan-2-yl)(piperazin-1-yl)methanon

ASK #27183

Chemical Abstract Service Nr.	102839-00-9
Molgewicht	492.5303
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₈ O ₄
2. Bezeichnung	2,2'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(6,7-dimethoxychinazolin-4-amin)
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(6,7-dimethoxychinazolin-4-ylazan)

ASK #27184

Chemical Abstract Service Nr.	23680-84-4
Molgewicht	239.6583
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ ClN ₃ O ₂
2. Bezeichnung	2-Chlor-6,7-dimethoxychinazolin-4-amin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlor-6,7-dimethoxychinazolin-4-ylazan

ASK #27185

Chemical Abstract Service Nr. 31350-27-3

Molgewicht 274.272

Bruttoformel $C_{14}H_{14}N_2O_4$

2. Bezeichnung (Piperazin-1,4-diyl)bis[(furan-2-yl)methanon]

ASK #27186

2. Bezeichnung -(Prop-2-enoyl)- -(prop-2-enoyloxy)poly[oxy(difluormethylen)oxy(tetrafluorethylen)]

3. Bezeichnung -Acryloyl- -acryloyloxypoly[oxy(difluormethylen)oxy(tetrafluorethylen)]

ASK #27187

Chemical Abstract Service Nr. 56863-02-6

Molgewicht 367.5658

Bruttoformel $C_{22}H_{41}NO_3$

2. Bezeichnung (Z,Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)octadeca-9,12-dienamid

ASK #27188

Chemical Abstract Service Nr. 65324-37-0

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-glycerolsorbitanstearatdodecanoat

ASK #27189

Chemical Abstract Service Nr. 58073-59-9

Formelstamm (C20-H30-N-O3)+ Br⁻

Molgewicht 412.3611

Bruttoformel $C_{20}H_{30}BrNO_3$

Vorzugsbezeichnung (8s)-lpratropiumbromid

International Nonproprietary Name (INN.L13)

2. Bezeichnung (8s)-3 -[(2RS)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropaniumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1R,3r,5S,8s)-3-[(RS)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #27190

Chemical Abstract Service Nr. 7425-14-1

Molgewicht 256.4241

Bruttoformel $C_{16}H_{32}O_2$

2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)(2-ethylhexanoat)

ASK #27191

Chemical Abstract Service Nr. 139264-17-8

Molgewicht 287.3568

Bruttoformel $C_{16}H_{21}N_3O_2$

2. Bezeichnung (S)-4-[3-(2-Diethylaminoethyl)indol-5-yl]-1,3-oxazolidin-2-on

3. Bezeichnung Zolmitriptan

Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; USAN; EUTCT; BAN; MAR32; CAS; EP9.5,10.0,11.0(2018-2023); GlnAs; EAB9.5,10.0(2018-2020)/2737; GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (S)-4-[[3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl]methyl]-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #27194

Chemical Abstract Service Nr. 99-89-8

Molgewicht 136.191

Bruttoformel C₉H₁₂O

2. Bezeichnung 4-(Propan-2-yl)phenol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Isopropylphenol; p-Cumenol

ASK #27195

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9002-04-4

Molgewicht 33800

Vorzugsbezeichnung Thrombin

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; EC3.4.21.5; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor a vom Menschen

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fibrinogenase

ASK #27196

Chemical Abstract Service Nr. 124937-51-5

Molgewicht 325.4876

Bruttoformel C₂₂H₃₁NO

Vorzugsbezeichnung Tolterodin

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung 2-((1*R*)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl)-4-methylphenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-2-(3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl)-4-methylphenol

ASK #27197

Chemical Abstract Service Nr. 124937-52-6

Formelstamm C22-H31-N-O . C4-H6-O6

Molgewicht 475.5745

Bruttoformel C₂₆H₃₇NO₇

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

International Nonproprietary Name (INN.L32)

Zitat Bezeichnung 1	Gil
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>R</i>)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-methylphenol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2-(3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl)-4-methylphenol-(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #27198	
Chemical Abstract Service Nr.	140944-31-6
Molgewicht	265.4417
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ FNSi
Vorzugsbezeichnung	Silperison
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	1-[[[4-Fluorbenzyl)dimethylsilyl)methyl]piperidin
ASK #27200	
Chemical Abstract Service Nr.	303-26-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	120950-34-7; 130018-84-7
Molgewicht	286.7992
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClN ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin
ASK #27201	
Chemical Abstract Service Nr.	63905-22-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	70359-52-3
Molgewicht	208.2536
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₃
2. Bezeichnung	3-[2-(Prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-1,2-diol
ASK #27202	
Chemical Abstract Service Nr.	1745-81-9
Molgewicht	134.1751
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	2-(Prop-2-en-1-yl)phenol
ASK #27203	
Chemical Abstract Service Nr.	16768-35-7
Molgewicht	249.3486
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₂
2. Bezeichnung	1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[2-(prop-1-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol
ASK #27204	
Molgewicht	439.587
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ NO ₄

2. Bezeichnung 1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[3-[2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-(Isopropylimino)bis[3-(2-allylphenoxy)propan-2-ol]

ASK #27210

Chemical Abstract Service Nr. 120-12-7

Molgewicht 178.2292

Bruttoformel C₁₄H₁₀

2. Bezeichnung Anthracen

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R

ASK #27211

Chemical Abstract Service Nr. 103-29-7

Molgewicht 182.261

Bruttoformel C₁₄H₁₄

2. Bezeichnung 1,2-Diphenylethan

3. Bezeichnung Bibenzyl

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27212

Chemical Abstract Service Nr. 108-19-0

Molgewicht 103.08

Bruttoformel C₂H₅N₃O₂

2. Bezeichnung Imidodicarboxamid

3. Bezeichnung Biuret

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27213

Chemical Abstract Service Nr. 108-91-8

Molgewicht 99.1741

Bruttoformel C₆H₁₃N

2. Bezeichnung Cyclohexanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Cyclohexylamin; Cyclohexylazan

ASK #27214

Chemical Abstract Service Nr. 125572-95-4

Molgewicht 364.3484

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₈

2. Bezeichnung *rac-N,N*-[(1*R*,2*R*)-Cyclohexan-1,2-diyl]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin] 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

1,2-Cyclohexandinitrilotetraessigsäure'; trans-N,N'-(1,2-Cyclohexandiyl)bis(N-carboxymethylglycin) 1 HO; rac-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diylbis(azandiyl)]tetraessigsäure 1 HO;
trans-1,2-Cyclohexandiylidiiminotetraessigsäure 1 HO

ASK #27215

Chemical Abstract Service Nr. 56455-90-4

Formelstamm C20-H24-N2-O6 . 2 Cl-H

Molgewicht 461.3362

Bruttoformel C₂₀H₂₆Cl₂N₂O₆

2. Bezeichnung 4,4'-[4,4'-Diamino[1,1'-biphenyl]-3,3'-diylbis(oxy)]dibutansäure-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dicarboxidindihydrochlorid

ASK #27217

Chemical Abstract Service Nr. 101-83-7

Molgewicht 181.3177

Bruttoformel C₁₂H₂₃N

2. Bezeichnung N-Cyclohexylcyclohexanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dicyclohexylamin; Dicyclohexylazan

ASK #27218

Chemical Abstract Service Nr. 6203-18-5

Molgewicht 175.227

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO

2. Bezeichnung (2E)-3-[4-(Dimethylamino)phenyl]propenal

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Dimethylaminozimtaldehyd; Dimethylaminozimtaldehyd

ASK #27219

Chemical Abstract Service Nr. 67-71-0

Molgewicht 94.1328

Bruttoformel C₂H₆O₂S

2. Bezeichnung (Methansulfonyl)methan

3. Bezeichnung Dimethylsulfon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #27220

Chemical Abstract Service Nr. 631-31-2

Formelstamm (C7-H10-O4)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 160.1678

Bruttoformel C₇H₁₂O₄

2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-methylbutandisäure

3. Bezeichnung 2-Ethyl-2-methylbernsteinsäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #27221

Chemical Abstract Service Nr. 10031-43-3

Formelstamm $\text{Cu}^{2+} 2(\text{N}-\text{O}_3)^- \cdot 3 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 241.6016

Bruttoformel CuN_2O_6

2. Bezeichnung Kupfer()-nitrat 3 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

ASK #27222

Chemical Abstract Service Nr. 142-31-4

Formelstamm $(\text{C}_8\text{-H}_{17}\text{-O}_4\text{-S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 232.273

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{17}\text{NaO}_4\text{S}$

2. Bezeichnung Octylhydrogensulfat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumoctylsulfat

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

ASK #27223

Chemical Abstract Service Nr. 24493-21-8

Formelstamm $(\text{C}_6\text{-H}_9\text{-(2)H}_4\text{-O}_2\text{-Si})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 172.2661

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{13}\text{NaO}_2\text{Si}$

2. Bezeichnung 3-(Trimethylsilyl)(2,2,3,3- H_4)propansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumtrimethylsilyl-(D)propionat; 3-(Trimethylsilyl)(D)propansäure-Natriumsalz

ASK #27224

Chemical Abstract Service Nr. 2835-06-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 69-91-0

Formelstamm $(\text{C}_8\text{-H}_8\text{-N-O}_2)^- \text{H}^+$

Molgewicht 151.1626

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_9\text{NO}_2$

2. Bezeichnung 2-Amino-2-phenylelessigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Phenylglycin; DL-Phenylglycin

ASK #27225

Formelstamm $(\text{C}_3\text{-H}_4\text{-O}_2)_w \cdot (\text{C}_{10}\text{-H}_{10})_x \cdot (\text{C}_{10}\text{-H}_{12})_y \cdot (\text{C}_4\text{-H}_6\text{-O}_2)_z$

2. Bezeichnung Poly[diethenylbenzol-co-(ethenyl)(ethyl)benzol-co-2-methylprop-2-ensäure-co-prop-2-ensäure] (w:x:y:z)

3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-co-divinylbenzol-co-ethylvinylbenzol-co-methacrylsäure) (w:x:y:z)

ASK #27227

Chemical Abstract Service Nr. 842-07-9

Molgewicht 248.2793

Bruttoformel $C_{16}H_{12}N_2O$

2. Bezeichnung 1-(Phenyldiazenyl)naphthalin-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Phenylazo-2-naphthol; Sudanorange; Sudan I

ASK #27228

Chemical Abstract Service Nr. 629-59-4

Molgewicht 198.388

Bruttoformel $C_{14}H_{30}$

2. Bezeichnung Tetradecan

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27230

Chemical Abstract Service Nr. 638-67-5

Molgewicht 324.6272

Bruttoformel $C_{23}H_{48}$

2. Bezeichnung Tricosan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27234

Chemical Abstract Service Nr. 138298-79-0

Molgewicht 442.5909

Bruttoformel $C_{26}H_{38}N_2O_4$

Vorzugsbezeichnung Alnespiron

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung (S)-8-{4-[(5-Methoxychroman-3-yl)(propyl)amino]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion

ASK #27235

Chemical Abstract Service Nr. 149503-79-7

Molgewicht 439.4611

Bruttoformel $C_{23}H_{25}N_3O_6$

Vorzugsbezeichnung Lefradafiban

International Nonproprietary Name INN.L37

2. Bezeichnung Methyl(((3S,5S)-5-[4'-(methoxycarbonylcarbamidoyl)biphenyl-4-yloxymethyl]-2-oxopyrrolidin-3-yl)acetat)

ASK #27236

Chemical Abstract Service Nr. 130209-82-4

Molgewicht 432.5928

Bruttoformel $C_{26}H_{40}O_5$

2. Bezeichnung Propan-2-yl[(5Z)-7-((1R,2R,3R,5S)-3,5-dihydroxy-2-[(3R)-3-hydroxy-5-phenylpentyl]cyclopentyl)hept-5-enoat]

Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Latanoprost
Zitat Bezeichnung 3	BAN; FDA-SRS; MAR32; USAN; EAB10.3(2021-2023)/2230; GlnAS; EUTCT; GII; CAS; EP10.3,11.0+3(2021-2024)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Isopropyl[(5Z-15R)-9alpha,11alpha,15-trihydroxy-17-phenyl-18,19,20-trinorprost-5-en-1-olat]

ASK #27237

Chemical Abstract Service Nr.	138661-03-7
Molgewicht	416.4245
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Fumidipin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(Methyl){[(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]methyl}[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -(Methyl){[(2 <i>R</i>)-tetrahydrofuran-2-yl]methyl}[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]; (+/-)-(Methyl)(tetrahydro-2-furylmethyl)[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27241

Chemical Abstract Service Nr.	139308-65-9
Molgewicht	505.6284
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tolafentrin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(4a <i>R</i> ,10b <i>S</i>)-8,9-Dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]phenyl}-4-methylbenzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)- <i>N</i> -[4-(<i>cis</i> -8,9-Dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl)phenyl]-4-methylbenzolsulfonamid

ASK #27242

Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9
Vorzugsbezeichnung	Ardeparin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins, das durch Peroxid-Abbau (bei erhöhter Temperatur) von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die Struktur der Kettenenden scheint dieselbe wie beim Ausgangsmaterial zu sein mit nicht unüblichen Zuckerresten; das niedermolekulare Heparin unterscheidet sich vom Ausgangsmaterial nur in der Molmasse; die durchschnittliche relative Molmasse liegt zwischen 5500 und 6500, 98% liegen zwischen 2000 und 15000; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.7 pro Disaccharid-Einheit

ASK #27243

Chemical Abstract Service Nr.	3083-77-0
--------------------------------------	-----------

Molgewicht	244.2014
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	1- -D-Arabinofuranosylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-beta-D-Arabinofuranosyluracil

ASK #27244

Chemical Abstract Service Nr.	115103-54-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₄ -N-O ₂ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	375.548
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiagabin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-1-[4,4-Bis(3-methylthiophen-2-yl)but-3-en-1-yl]piperidin-3-carbonsäure

ASK #27245

Chemical Abstract Service Nr.	145821-57-4
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₄ -N-O ₂ -S ₂) ⁻ H ⁺ . Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	430.0242
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiagabinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	Gil
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-1-[4,4-Bis(3-methylthiophen-2-yl)but-3-en-1-yl]piperidin-3-carbonsäure-hydrochlorid 1 H ₂ O

ASK #27246

Chemical Abstract Service Nr.	108852-90-0
Molgewicht	643.6351
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Nemorubicin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-6,8,11-Trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-10-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-5-hydroxy-4-[(2 <i>S</i>)-2-methoxymorpholin-4-yl]-6-methyloxan-2-yloxy]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #27248

Chemical Abstract Service Nr.	96055-45-7
Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₄ -N ₂ . [C ₁₀ -H ₁₀ . C ₄ -H ₆ -O ₂ (y:z m/m)] (1:x m/m)
Vorzugsbezeichnung	Nicotin-Polacrilin ((mit Angaben zur Polacrilin-Zusammensetzung und zum Nicotin- und Lösemittel-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L9)

2. Bezeichnung	3-[(2S)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin-Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure)-Salz [mit Angabe von Nicotin-Gehalt oder Nicotin:Polymer-Verhältnis (m/m), Lösemittel-Gehalt (m/m) und Monomeren-Verhältnis (m/m)]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-3-(1-Methylpyrrolidin-2-yl)pyridin-Poly(methacrylsäure-co-divinylbenzol)-Salz [1:x m/m (z:y m/m)]; Nicotinresinat [mit Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure)-Kationenaustauscherharz]; (S)-3-(1-Methylpyrrolidin-2-yl)pyridin-Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure)-Salz [1:x m/m (y:z m/m)]; Nicotinpolacrilax

ASK #27249

Formelstamm	C17-H19-N-O3 . PSS-DVB ca.
2. Bezeichnung	[(5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diol]-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
3. Bezeichnung	Morphin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3 YLST

ASK #27250

Chemical Abstract Service Nr.	57808-65-8
Molgewicht	663.0737
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₄ Cl ₂ I ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Closantel
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	N-{5-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-methylphenyl}-2-hydroxy-3,5-diiodbenzamid

ASK #27251

Chemical Abstract Service Nr.	61438-64-0
Formelstamm	(C22-H13-Cl2-I2-N2-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	685.0555
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₃ Cl ₂ I ₂ N ₂ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Closantel-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	N-{5-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-methylphenyl}-2-hydroxy-3,5-diiodbenzamid-Natriumsalz

ASK #27254

Chemical Abstract Service Nr.	93064-63-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	93050-14-7
Molgewicht	378.489
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Venritidin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	(±)-(Z)-N-Methyl-2-nitro-N'-{2-[(5-[(tricyclo[2.2.1.0 ^{2,6}]heptan-3-yl)amino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl]ethyl}ethen-1,1-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-(Z)-5-[2-(1-Methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}(tricyclo[2.2.1.0(2,6)]heptan-3-yl)azan

ASK #27255

Chemical Abstract Service Nr.	93064-63-2
Formelstamm	C18-H26-N4-O3-S . Cl-H
Molgewicht	414.95
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ ClN ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Venritidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(±)-(Z)- <i>N</i> -Methyl-2-nitro- <i>N</i> '-{2-[(5-{[(tricyclo[2.2.1.0 ^{2,6}]heptan-3-yl)amino]methyl}furan-2-yl)methylsulfanyl]ethyl}ethen-1,1-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-{(Z)-5-[2-(1-Methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}(tricyclo[2.2.1.0(2,6)]heptan-3-yl)azan-hydrochlorid

ASK #27256

Chemical Abstract Service Nr.	148396-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	158516-54-2
Molgewicht	367.3984
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Fradafiban
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(4'-Carbamimidoylbiphenyl-4-yloxymethyl)-2-oxopyrrolidin-3-yl]essigsäure

ASK #27257

Chemical Abstract Service Nr.	115308-98-0
Molgewicht	697.6147
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ Cl ₂ N ₁₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tallimustin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	4-(4-{4-[Bis(2-chlorethyl)amino]benzamido}-1-methylpyrrol-2-carboxamido)- <i>N</i> '-{5-[(2-carbamimidoylethyl)carbamoyl]-1-methylpyrrol-3-yl}-1-methylpyrrol-2-carboxamid

ASK #27258

Chemical Abstract Service Nr.	122431-96-3
Formelstamm	C13-H11-(2)H-O6
Molgewicht	265.2369
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Zilascorb (² H)
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-3,4-Dihydroxy-5-[(2 <i>RS</i> ,4 <i>S</i>)-2-phenyl-(2- ² H)-1,3-dioxolan-4-yl]furan-2(5 <i>H</i>)-on

ASK #27260

Chemical Abstract Service Nr.	59188-29-3
Formelstamm	C26-H34-N8-O5 . 2 Cl-H
Molgewicht	611.5206
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ Cl ₂ N ₈ O ₅

2. Bezeichnung (2S)-5-Carbamimidamido-1-*N*-(4-nitrophenyl)-2-(D-prolyl-L-phenylalaninamido)pentanamid-dihydrochlorid
3. Bezeichnung D-Prolyl-L-phenylalanyl-*N*¹-(4-nitrophenyl)-L-argininamid-dihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R

ASK #27261

Chemical Abstract Service Nr. 28728-55-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9011-04-5
Formelstamm (C3-H6-Br2 . C10-H24-N2)x
Vorzugsbezeichnung Hexadimethrinbromid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung Poly(1,3-dibromopropan-*co-N,N,N,N*-tetramethylhexan-1,6-diamin)

ASK #27263

Formelstamm C33-H38-N8-O6 . C2-H4-O2
Molgewicht 702.7568
Bruttoformel C₃₅H₄₂N₈O₈
2. Bezeichnung 2-[(*N*-Benzoyl-L-prolyl-L-phenylalanyl)amino]-5-carbamimidamido-*N*-(4-nitrophenyl)pentanamid-acetat (1:1)
3. Bezeichnung 1-Benzoyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-*N*¹-(4-nitrophenyl)argininamid-acetat (1:1)

ASK #27264

Chemical Abstract Service Nr. 246539-15-1
Formelstamm [C571-H879-N160-O164-S9]2 . Oligosaccharid-Rest, partiell [1]Gln>Glp-modifiziert oder mit 17er-Propeptid-Sequenz an [1]Gln
Molgewicht 26100
Bruttoformel C₁₁₄₂H₁₇₅₈N₃₂₀O₃₂₈S₁₈
Vorzugsbezeichnung Diboterminal alfa
International Nonproprietary Name INN.L51
Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; EUTCT; USAN; MAR2014; KEGG; ATC; ChemIDplus; USMI14; CAS; BAN; ICTRP; Pharmavista
2. Bezeichnung [QAKHKQRKRL KSSCKRHPLY VDFSDVGWND WIVAPPGYHA FYCHGECPEP LADHLNSTNH AIVQTLVNSV NSKIPKACCV PTELSAISML YLDENEKVVL KNYQDMVVEG CGCR]₂, 14,79:14',79':43,111:43',111':47,113:47',113':78,78'-Heptakis(disulfid)-Dimer, teilweise mit zusätzlicher N-terminaler Peptidsequenz TFGHDGKGHP LHKREKR des Propeptids (30-54 %) oder N-terminalem Pyroglutamyl (Glp) statt Glutaminy (Q), *N*⁴-glycosyliert an Asn56 (oligomannosidisch), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Menschliches Knochen-Morphogenese-Protein 2, das in einer rekombinanten Ovarialzelllinie des chinesischen Hamsters (CHO) produziert wird; Diboterminal alfa; Osteogenes Protein 2 des Menschen, rekombinant

ASK #27265

Chemical Abstract Service Nr. 120635-74-7
Molgewicht 319.4002
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₃O
Vorzugsbezeichnung Cilansetron

International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung (*R*)-10-(2-Methylimidazol-1-ylmethyl)-5,6,9,10-tetrahydro-4*H*-pyrido[3,2,1-*jk*]carbazol-11(8*H*)-on
 ASK #27266

Formelstamm C18-H19-N-O3 . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung Betaxolol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat
International Nonproprietary Name (INN.L20)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Betoxolol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat
 ASK #27268

Chemical Abstract Service Nr. 117704-25-3
Molgewicht 899.1142
Bruttoformel C₅₀H₇₄O₁₄
Vorzugsbezeichnung Doramectin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USAN; BAN
2. Bezeichnung 25-Cyclohexyl-25-des(propan-2-yl)-5-*O*-desmethylavermectin
 A_{1a}

ASK #27270
Chemical Abstract Service Nr. 81201-81-2
Molgewicht 499.5528
Bruttoformel C₂₇H₃₃NO₈
Vorzugsbezeichnung Deflazacort-21-desacetat-21-hydrogensuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung [(16 *H*)-11 -Hydroxy-2'-methyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]oxazolo[5',4':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl]hydrogenbutandioat

ASK #27271
Chemical Abstract Service Nr. 1435786-09-6
Formelstamm (C23-H24-N2-O5)2⁻ 2H⁺ . H2-O
Molgewicht 428.4782
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Quinaprilat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (S)-2-[(S)-2-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure 1 H₂O

ASK #27272
Chemical Abstract Service Nr. 119784-94-0
Formelstamm (C14-H8-Cl-N2-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 342.7327
Bruttoformel C₁₄H₈ClN₂NaO₃S
Vorzugsbezeichnung Tenidap-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L30)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (3*Z*)-5-Chlor-3-[(hydroxy)(thiophen-2-yl)methylen]-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-1-carboxamid-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Z)-5-Chlor-3-[(hydroxy)(2-thienyl)methylen]-2-oxoindolin-1-carboxamid-Natriumsalz

ASK #27275

Molgewicht 690.9123

Bruttoformel C₂₉H₅₄F₄N₂O₈Si₂

2. Bezeichnung Bis{4-[2-(difluorhydroxysilyl)ethyl]-2-methoxycyclohexyl}[*N,N'*-(trimethylhexan-1,6-diyl)dicarbamat]

ASK #27277

Chemical Abstract Service Nr. 102-60-3

Molgewicht 292.4149

Bruttoformel C₁₄H₃₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Edetol

International Nonproprietary Name INNv.L49

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1,1',1'',1'''-[(Ethan-1,2-diyl)bis(azandiyl)]tetrakis(propan-2-ol)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Entprol

ASK #27278

Chemical Abstract Service Nr. 106107-54-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 163207-01-0; 195889-34-0; 197316-93-1; 53028-61-8; 709030-54-6; 713516-15-5; 84136-62-9; 96352-77-1

Formelstamm (C4-H6)_x . (C8-H8)_y

2. Bezeichnung Polybutadien-*block*-polystyrol (x:y) ((mit Angaben zum Verhältnis der Monomeren))

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Poly(butadien-block-styrol) (x:y); Butadien-Styrol-Blockcopolymerisat; S/B-Blockcopolymer

ASK #27280

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57096-29-4

Formelstamm (C11-H13-N2-O8)3⁻ 3Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 406.2294

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₂Na₃O₈

Vorzugsbezeichnung Trinatriumspaglumat 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-L- -aspartyl-L-glutaminsäure-Trinatriumsalz 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Spagluminsäure-Trinatriumsalz 2 HO

ASK #27281

Andere Chemical Abstract Service Nr.	57096-28-3
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₃ -N ₂ -O ₈) ³⁻ 3Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	406.2294
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₂ Na ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Trinatriumisospaglumat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L- -aspartyl-L-glutaminsäure-Trinatriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isospagluminsäure-Trinatriumsalz 2 HO

ASK #27282

Chemical Abstract Service Nr.	1628564-69-1
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₁ -N-O ₄ . Cl-H . x H ₂ O
Molgewicht	351.825
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxycodonhydrochlorid (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid x H ₂ O, x = 0,00-1,47 (H ₂ O-Gehalt 0,0-7,0 % m/m) gemäß Ph.Eur. und USP
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,5alpha-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methyl-6-morphinanon-hydrochlorid-Hydrat (1:1:0 bis 1:1:1,47); Oxycodonhydrochlorid '

ASK #27283

Chemical Abstract Service Nr.	125749-28-2
Molgewicht	514.165
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₇ Cl ₄ O ₃ P
2. Bezeichnung	Bis(2,6-dichlorbenzoyl)(4-propylphenyl)phosphinoxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bis(2,6-dichlorphenyl)(oxo)(4-propylphenyl)-lambda(5)-phosphan

ASK #27284

Chemical Abstract Service Nr.	110078-46-1
Molgewicht	502.782
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₄ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Plerixafor
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	1,1'-[1,4-Phenylbis(methylen)]bis(1,4,8,11-tetraazacyclotetradecan)

ASK #27285

Formelstamm	C ₂₈ -H ₅₄ -N ₈ . 8 Cl-H . 2 H ₂ O
Molgewicht	830.5

Bruttoformel	C ₂₈ H ₆₂ Cl ₈ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Plerixaforoctahydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	1,1'-[1,4-Phenylbis(methylen)]bis(1,4,8,11-tetraazacyclotetradecan)-octahydrochlorid 2 H ₂ O
ASK #27286	
Chemical Abstract Service Nr.	141505-33-1
Molgewicht	280.2847
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Levosimendan
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-(2-{4-[(4 <i>R</i>)-4-Methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl]phenyl}hydrazinyliden)propandinitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-[4-(4-Methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenylhydrazono]propandinitril
ASK #27287	
Chemical Abstract Service Nr.	156679-34-4
Molgewicht	46019.6354
Bruttoformel	C ₁₉₉₃ H ₃₁₁₂ N ₅₆₂ O ₆₂₄ S ₃₄
Vorzugsbezeichnung	Lenercept
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Tumornekrosefaktor-Rezeptor - Immunglobulin G ₁ vom Menschen
ASK #27288	
Chemical Abstract Service Nr.	149908-53-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1294552-65-0
Molgewicht	457.9531
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Azimilid
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2017; GSBL; Pharmavista
2. Bezeichnung	1-(((<i>E</i>)-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden)amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(<i>E</i>)-{[5-(4-Chlorphenyl)-2-furyl]methyliden}amino]-3-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)butyl]-2,4-imidazolidindion; 1-({[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden}amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion; 1-({[5-(4-Chlorphenyl)-2-furyl]methyliden}amino)-3-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)butyl]-2,4-imidazolidindion; (<i>E</i>)-1-[5-(4-Chlorphenyl)furfurylidenamino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazol-2,4-dion;

1-[[5-(4-Chlorphenyl)-2-furylmethylen]amino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion;
 1-[5-(4-Chlorphenyl)furfurylidenamino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion; 1-[[5-(p-Chlorphenyl)furfuryliden]amino]-3-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)butyl]hydantoin

ASK #27289

Chemical Abstract Service Nr.	149888-94-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1384448-07-0
Formelstamm	C23-H28-Cl-N5-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	530.875
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ Cl ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Azimiliddihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2017; Pharmavista
2. Bezeichnung	1-(((E)-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden)amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. Azimilidhydrochlorid; 1-[[5-(4-Chlorphenyl)-2-furylmethylen]amino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-dihydrochlorid;
Synonym	1-(((E)-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden)amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-dihydrochlorid; 1-[5-(4-Chlorphenyl)furfurylidenamino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-dihydrochlorid; 1-[[5-(4-Chlorphenyl)-2-furyl]methylen]amino)-3-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)butyl]-2,4-imidazolidindiondihydrochlorid; 1-[(E)-[5-(4-Chlorphenyl)-2-furyl]methylen]amino)-3-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)butyl]-2,4-imidazolidindiondihydrochlorid

ASK #27290

Chemical Abstract Service Nr.	105462-24-6
Formelstamm	(C7-H7-N-O7-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	283.1123
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Risedronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	1-Hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)

ASK #27291

Chemical Abstract Service Nr.	115436-72-1
Formelstamm	(C7-H7-N-O7-P2)4 ⁻ 3H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	305.0941
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ NNaO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mononatriumrisedronat
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	1-Hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumtrihydrogenrisedronat; Risedronsäure-Mononatriumsalz

ASK #27294

Chemical Abstract Service Nr.	122647-31-8
Molgewicht	384.5764
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ibutilid
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4'-{4-[(Ethyl)(heptyl)amino]-1-hydroxybutyl}methansulfonanilid

ASK #27295

Chemical Abstract Service Nr.	122647-32-9
Formelstamm	2(C20-H36-N2-O3-S) . C4-H4-O4
Molgewicht	885.225
Bruttoformel	C ₄₄ H ₇₆ N ₄ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ibutilidhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4'-{4-[(Ethyl)(heptyl)amino]-1-hydroxybutyl}methansulfonanilid-fumarat (2:1)

ASK #27296

Chemical Abstract Service Nr.	118292-40-3
Molgewicht	351.4619
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tazaroten
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI12
2. Bezeichnung	Ethyl[6-(4,4-dimethylthiochroman-6-ylethynyl)nicotinat]

ASK #27297

Chemical Abstract Service Nr.	136817-59-9
Molgewicht	456.5611
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Delavirdin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-{3-[(Propan-2-yl)amino]pyridin-2-yl}piperazin-1-ylcarbonyl)-1- <i>H</i> -indol-5-yl]methansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{2-[4-(3-Isopropylamino-2-pyridyl)piperazin-1-ylcarbonyl]indol-5-yl}methansulfonamid

ASK #27298

Chemical Abstract Service Nr.	147221-93-0
Formelstamm	C22-H28-N6-O3-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	552.6668

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Delavirdinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L35,v.L18
2. Bezeichnung	N-[2-(4-{3-[(Propan-2-yl)amino]pyridin-2-yl}piperazin-1-ylcarbonyl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl]methansulfonamid-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[2-[4-(3-Isopropylamino-2-pyridyl)piperazin-1-ylcarbonyl]indol-5-yl]methansulfonamid-methansulfonat (1:1)
ASK #27299	
Chemical Abstract Service Nr.	141790-23-0
Formelstamm	(C35-H63-N5-O8-P-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	745.9501
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₄ N ₅ O ₈ PS
Vorzugsbezeichnung	Fozivudintidoxil
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	3'-Azido-3'-desoxythymidin-5'-{[(2 <i>RS</i>)-2-decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl]hydrogenphosphat}
ASK #27300	
Chemical Abstract Service Nr.	525-82-6
Molgewicht	222.2387
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	2-Phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	Flavon
Zitat Bezeichnung 3	USM11; DABvR
ASK #27301	
Chemical Abstract Service Nr.	481-39-0
Molgewicht	174.1528
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	5-Hydroxynaphthalin-1,4-dion
3. Bezeichnung	Juglon
Zitat Bezeichnung 3	DABvR; USM11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Hydroxy-1,4-naphthochinon
ASK #27302	
Chemical Abstract Service Nr.	76-84-6
Molgewicht	260.3297
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	Triphenylmethanol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Eur.Ph.2011,7.0R; DAB1998R; CAS; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tritylalkohol

ASK #27304

Chemical Abstract Service Nr. 532-02-5

Formelstamm (C10-H7-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 230.2156

Bruttoformel C₁₀H₇NaO₃S

2. Bezeichnung Naphthalin-2-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #27306

Chemical Abstract Service Nr. 22767-49-3

Formelstamm (C5-H11-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 174.1938

Bruttoformel C₅H₁₁NaO₃S

2. Bezeichnung Pentan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumpentansulfonat

ASK #27307

Chemical Abstract Service Nr. 62-23-7

Formelstamm (C7-H4-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 167.1189

Bruttoformel C₇H₅NO₄

2. Bezeichnung 4-Nitrobenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27308

Chemical Abstract Service Nr. 133008-05-6

Molgewicht 224.2133

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₄

2. Bezeichnung 1-[(2*R*,5*S*)-5-Hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #27309

Chemical Abstract Service Nr. 25526-94-7

Molgewicht 260.6742

Bruttoformel C₁₀H₁₃ClN₂O₄

2. Bezeichnung 1-(3-Chlor-2,3-didesoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

3. Bezeichnung 3'-Chlor-3'-desoxythymidin

ASK #27310

Chemical Abstract Service Nr. 3086-91-7

Formelstamm (C7-H6-Cl-N2-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 250.6595

Bruttoformel C₇H₇ClN₂O₄S

2. Bezeichnung 2-Amino-4-chlor-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27311

Chemical Abstract Service Nr. 2736-23-4

Formelstamm (C7-H4-Cl2-N-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 270.0899

Bruttoformel C₇H₅Cl₂NO₄S

2. Bezeichnung 2,4-Dichlor-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27312

Chemical Abstract Service Nr. 4818-59-1

Formelstamm (C12-H10-Cl-N2-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 330.7441

Bruttoformel C₁₂H₁₁ClN₂O₅S

2. Bezeichnung 2-Chlor-4-[[furan-2-yl)methyl]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27313

Formelstamm (C17-H16-N3-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 391.3984

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₆S

2. Bezeichnung 2,4-Bis[[furan-2-yl)methyl]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27314

Chemical Abstract Service Nr. 2147-83-3

Molgewicht 215.2511

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O

2. Bezeichnung 1-(1,2,3,6-Tetrahydropyridin-4-yl)-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #27315

Molgewicht 379.4274

Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₃O₂

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(2-Fluorbenzoyl)propyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #27316

Formelstamm (C22-H19-F-N3-O2)⁺ Cl⁻

Molgewicht 411.8566

Bruttoformel C₂₂H₁₉ClFN₃O₂

2. Bezeichnung 1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-4-(2-oxo-2,3-dihydrobenzimidazol-1-yl)pyridiniumchlorid

ASK #27317

Molgewicht 395.4268

Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₃O₃

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-3-on-*N*-oxid

ASK #27318

Molgewicht 574.6722

Bruttoformel C₃₄H₃₄N₆O₃

2. Bezeichnung 1-[1-(4-{4-[4-(2-Oxo-2,3-dihydrobenzimidazol-1-yl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl]butanoyl}phenyl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on
ASK #27319

Molgewicht 237.7252

Bruttoformel C₁₃H₁₆ClNO

2. Bezeichnung 1-[(2-Chlorphenyl)(methylimino)methyl]cyclopentanol

ASK #27320

Molgewicht 224.6834

Bruttoformel C₁₂H₁₃ClO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2-Chlorphenyl)-2-hydroxycyclohexan-1-on

ASK #27321

Chemical Abstract Service Nr. 90717-17-2

Molgewicht 224.6834

Bruttoformel C₁₂H₁₃ClO₂

2. Bezeichnung (2-Chlorphenyl)(1-hydroxycyclopentyl)methanon

ASK #27322

Molgewicht 337.1575

Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Lorazepam-*N*-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (*RS*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on-*N*-oxid

ASK #27323

Chemical Abstract Service Nr. 2958-36-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53960-29-5

Molgewicht 266.1227

Bruttoformel C₁₃H₉Cl₂NO

2. Bezeichnung (2-Amino-5-chlorphenyl)(2-chlorphenyl)methanon

ASK #27324

Chemical Abstract Service Nr. 2848-96-6

Molgewicht 363.1948

Bruttoformel C₁₇H₁₂Cl₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Lorazepamacetat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

Zitat Bezeichnung 1 GLST

2. Bezeichnung [7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl]acetat

ASK #27325

Chemical Abstract Service Nr. 1715-81-7

Molgewicht 210.228

Bruttoformel C₁₄H₁₀O₂
2. Bezeichnung 1-Hydroxyanthracen-9(10*H*)-on

ASK #27326

Chemical Abstract Service Nr. 125656-83-9
Molgewicht 311.3583
Bruttoformel C₁₆H₁₃N₃O₂S
2. Bezeichnung 9-Methoxy-1,3-dimethyl-12-sulfanylidopyrido[1',2':3,4]imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-2(12*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 9-Methoxy-1,3-dimethyl-12-thioxopyrido[1',2':3,4]imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-2(12*H*)-on

ASK #27327

Chemical Abstract Service Nr. 125656-82-8
Molgewicht 311.3583
Bruttoformel C₁₆H₁₃N₃O₂S
2. Bezeichnung 8-Methoxy-1,3-dimethyl-12-sulfanylidopyrido[1',2':3,4]imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-2(12*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Methoxy-1,3-dimethyl-12-thioxopyrido[1',2':3,4]imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-2(12*H*)-on

ASK #27328

Chemical Abstract Service Nr. 53994-69-7
Molgewicht 234.6601
Bruttoformel C₇H₇ClN₂O₃S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27329

Chemical Abstract Service Nr. 108341-26-0
Formelstamm (C₁₅-H₁₃-Cl-N₃-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 367.8074
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₄S
2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*S*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27330

Molgewicht 367.8074
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₄S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-2-cephem-4-carbonsäure

ASK #27331

Chemical Abstract Service Nr. 142975-49-3
Molgewicht 355.7967
Bruttoformel C₁₄H₁₄ClN₃O₄S

2. Bezeichnung (2-Amino-2-phenylacetamido)(5-chlor-4-oxo-3,4-dihydro-2*H*-1,3-thiazin-2-yl)essigsäure
ASK #27332

Chemical Abstract Service Nr. 73200-73-4

Molgewicht 172.1833

Bruttoformel C₁₀H₈N₂O

2. Bezeichnung 3-Phenylpyrazin-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #27333

Chemical Abstract Service Nr. 10312-45-5

Molgewicht 386.5674

Bruttoformel C₂₅H₃₈O₃

Vorzugsbezeichnung Testosteronhexanoat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

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

ASK #27334

Chemical Abstract Service Nr. 434-84-4

Molgewicht 386.4413

Bruttoformel C₂₈H₁₈O₂

2. Bezeichnung [9,9'-Bianthracen]-10,10'(9*H*,9'*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dianthron; 9,9'-Bianthracen-10,10'(9*H*,9'*H*)-dion

ASK #27335

Chemical Abstract Service Nr. 2374-03-0

Formelstamm (C₇-H₆-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 153.1354

Bruttoformel C₇H₇NO₃

2. Bezeichnung 4-Amino-3-hydroxybenzoesäure

ASK #27336

Chemical Abstract Service Nr. 23442-22-0

Formelstamm (C₁₁-H₁₄-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 209.2417

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃

2. Bezeichnung 4-Amino-3-butoxybenzoesäure

ASK #27337

Chemical Abstract Service Nr. 132685-02-0

Formelstamm (C₂₄-H₂₄-N₄-O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 434.4876

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₄

2. Bezeichnung 3,3'-[1,1'-(Ethan-1,1-diyl)bis(indol-3-yl)]bis[(*S*)-2-aminopropansäure]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-Ethylidenditryptophan; Ethylidenditryptophan; 1,1'-Ethylenbis(L-tryptophan)

ASK #27338

Chemical Abstract Service Nr. 86-39-5
Molgewicht 246.7121
Bruttoformel C₁₃H₇ClOS
2. Bezeichnung 2-Chlorthioxanthen-9-on

ASK #27339

Chemical Abstract Service Nr. 4295-65-2
Molgewicht 333.8755
Bruttoformel C₁₈H₂₀CINOS
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Chlor-9-(3-dimethylaminopropyl)thioxanthen-9-ol

ASK #27340

Molgewicht 315.8602
Bruttoformel C₁₈H₁₈CINS
2. Bezeichnung (*Z*)-3-(4-Chlorthioxanthen-9-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(*Z*)-3-(4-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #27341

Chemical Abstract Service Nr. 51382-91-3
Molgewicht 301.8336
Bruttoformel C₁₇H₁₆CINS
2. Bezeichnung (*Z*)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)-*N*-methylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(*Z*)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl](methyl)azan

ASK #27342

Chemical Abstract Service Nr. 2622-24-4
Molgewicht 281.4152
Bruttoformel C₁₈H₁₉NS
Vorzugsbezeichnung Prothixen

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-(thioxanthen-9-yliden)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[3-(thioxanthen-9-yliden)propyl]azan

ASK #27343

Molgewicht 418.5726
Bruttoformel C₃₀H₃₀N₂

2. Bezeichnung 1,4-Bis(diphenylmethyl)piperazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,4-Dibenzhydrylpiperazin

ASK #27344

Chemical Abstract Service Nr. 841-77-0

Molgewicht 252.3541

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂

2. Bezeichnung 1-(Diphenylmethyl)piperazin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Benzhydrylpiperazin; Norcyclizin

ASK #27346

Chemical Abstract Service Nr. 1210-35-1

Molgewicht 208.2552

Bruttoformel C₁₅H₁₂O

2. Bezeichnung 10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dibenzosuberon

ASK #27347

Chemical Abstract Service Nr. 59089-67-7

Molgewicht 248.2248

Bruttoformel C₁₄H₁₀F₂O₂

2. Bezeichnung (2',4'-Difluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)acetat

ASK #27348

Chemical Abstract Service Nr. 59089-68-8

Molgewicht 206.1881

Bruttoformel C₁₂H₈F₂O

2. Bezeichnung 2',4'-Difluor[1,1'-biphenyl]-4-ol

ASK #27349

Chemical Abstract Service Nr. 6559-91-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104183-79-1; 142561-77-1

Molgewicht 400.3787

Bruttoformel C₂₁H₂₀O₈

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-Hydroxy-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #27350

Chemical Abstract Service Nr. 57321-32-1

Molgewicht 282.3801

Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O

2. Bezeichnung *rac*-{2-[(2*R*)-4-Methyl-2-phenylpiperazin-1-yl]phenyl}methanol

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-(4-Methyl-2-phenylpiperazin-1-yl)phenyl]methanol
ASK #27351	
Chemical Abstract Service Nr.	54761-87-4
Molgewicht	306.3584
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Benzoyl-1,2,3,6,7,11b-hexahydro-4 <i>H</i> -pyrazino[2,1- <i>a</i>]isochinolin-4-on
ASK #27352	
Chemical Abstract Service Nr.	125273-86-1
Molgewicht	310.3902
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Cyclohexylcarbonyl-2,3,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrazino[2,1- <i>a</i>]isochinolin-4-on
ASK #27353	
Molgewicht	342.389
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Formyl- <i>N</i> -[2-oxo-2-(1-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)ethyl]cyclohexancarboxamid
ASK #27354	
Chemical Abstract Service Nr.	61812-46-2
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₆ -F-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	356.4106
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ FO ₃ S
2. Bezeichnung	{{(<i>E</i>)-5-Fluor-2-methyl-1-[4-(methylsulfinyl)benzyliden]inden-3-yl}essigsäure
ASK #27355	
Chemical Abstract Service Nr.	59973-80-7
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₆ -F-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	372.41
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ FO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Exisulind
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	{{(<i>Z</i>)-5-Fluor-1-(4-mesylbenzyliden)-2-methylinden-3-yl}essigsäure
ASK #27356	
Chemical Abstract Service Nr.	49627-27-2
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₆ -F-O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	340.4112
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ FO ₂ S
2. Bezeichnung	{{(<i>Z</i>)-5-Fluor-2-methyl-1-[4-(methylsulfanyl)benzyliden]inden-3-yl}essigsäure
ASK #27357	
Chemical Abstract Service Nr.	1159-03-1

Molgewicht	295.4186
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO
2. Bezeichnung	5-[3-(Dimethylamino)propyl]-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-ol
ASK #27358	
Chemical Abstract Service Nr.	26360-28-1
Molgewicht	283.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ N
2. Bezeichnung	3-(2,3,4,10,11,11a-Hexahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5(4a <i>H</i>)-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl[3-(2,3,4,4a,5,10,11,11a-octahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)propyl]azan
ASK #27359	
Chemical Abstract Service Nr.	1159-82-6
Molgewicht	293.4027
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(10 <i>R</i>)-5-[3-(Dimethylamino)propyliden]-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-10-ol
ASK #27360	
Chemical Abstract Service Nr.	303-50-4
Molgewicht	261.3609
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N
2. Bezeichnung	3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)propyl](methyl)azan
ASK #27361	
Chemical Abstract Service Nr.	1156-99-6
Molgewicht	279.3761
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-[3-(Methylamino)propyliden]-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-10-ol
ASK #27362	
Chemical Abstract Service Nr.	696-23-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100215-29-0; 88054-22-2
Molgewicht	127.1014
Bruttoformel	C ₄ H ₅ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	2-Methyl-5-nitro-1 <i>H</i> -imidazol
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R
ASK #27363	
Chemical Abstract Service Nr.	64057-70-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	92279-84-0
Formelstamm	C11-H15-N-O2 . Cl-H

Molgewicht	229.7032
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Midomafetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(2 <i>H</i> -1,3-Benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-yl](methyl)azan-hydrochlorid; 1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid; 3,4-Methylenedioxyamphetaminhydrochlorid

ASK #27364

Chemical Abstract Service Nr.	22071-22-3
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₁ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	240.254
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	(3-Benzoylphenyl)essigsäure

ASK #27365

Chemical Abstract Service Nr.	42872-30-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	162681-68-7
Molgewicht	235.2805
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(3-Benzoylphenyl)propannitril

ASK #27366

Chemical Abstract Service Nr.	59512-16-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	158532-70-8; 161565-40-8
Molgewicht	253.2958
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(3-Benzoylphenyl)propanamid

ASK #27367

Chemical Abstract Service Nr.	107257-20-5
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₅ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	268.3071
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[3-(4-Methylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #27368

Molgewicht	294.3892
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> - <i>N</i> -(4-((2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4'-[(RS)-2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]butananilid

ASK #27369

Chemical Abstract Service Nr. 461-58-5

Molgewicht 84.08

Bruttoformel $C_2H_4N_4$

2. Bezeichnung Cyanguanidin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dicyandiamid

ASK #27370

Chemical Abstract Service Nr. 4405-08-7

Molgewicht 168.1599

Bruttoformel $C_4H_8N_8$

2. Bezeichnung (4,6-Diamino-1*H*-1,3,5-triazin-2-yl)guanidin

ASK #27371

Chemical Abstract Service Nr. 1985-46-2

Molgewicht 154.1731

Bruttoformel $C_5H_{10}N_6$

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-1,3,5-triazin-2,4,6-triamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*-Dimethyl(1,3,5-triazin-2,4,6-triyl)tris(azan)

ASK #27372

Chemical Abstract Service Nr. 108-78-1

Molgewicht 126.1199

Bruttoformel $C_3H_6N_6$

2. Bezeichnung 1,3,5-Triazin-2,4,6-triamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Melamin; 1,3,5-Triazin-2,4,6-triyltris(azan)

ASK #27373

Chemical Abstract Service Nr. 1609-00-3

Molgewicht 115.1371

Bruttoformel $C_3H_9N_5$

2. Bezeichnung *N*-Methyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Methylbiguanid

ASK #27374

Chemical Abstract Service Nr. 2011-66-7

Molgewicht 276.6752

Bruttoformel C₁₃H₉ClN₂O₃
2. Bezeichnung (2-Amino-5-nitrophenyl)(2-chlorphenyl)methanon

ASK #27375

Chemical Abstract Service Nr. 55198-89-5
Molgewicht 315.7112
Bruttoformel C₁₅H₁₀ClN₃O₃
2. Bezeichnung 3-Amino-4-(2-chlorphenyl)-6-nitrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #27377

Chemical Abstract Service Nr. 38964-10-2
Formelstamm C17-H21-N-O4 . Br-H
Molgewicht 384.2649
Bruttoformel C₁₇H₂₂BrNO₄
2. Bezeichnung *rac*-5-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-[[[(2*S*)-1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]benzol-1,3-diol-hydrobromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[(SR)-1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-ylamino]ethanol-hydrobromid

ASK #27379

Formelstamm C17-H19-N-O4 . Br-H
Molgewicht 382.249
Bruttoformel C₁₇H₂₀BrNO₄
2. Bezeichnung *rac*-1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[(2*R*)-1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-ylamino]ethanon-hydrobromid

ASK #27380

Chemical Abstract Service Nr. 36105-18-7
Molgewicht 348.8422
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClFN₂O
2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(2-diethylaminoethylamino)phenyl](2-fluorphenyl)methanon

ASK #27381

Chemical Abstract Service Nr. 2886-65-9
Molgewicht 288.7041
Bruttoformel C₁₅H₁₀ClFN₂O
2. Bezeichnung 7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #27382

Chemical Abstract Service Nr. 1771-18-2
Molgewicht 229.2975
Bruttoformel C₁₃H₁₁NOS
2. Bezeichnung 2-Methoxy-10*H*-phenothiazin

ASK #27383

Chemical Abstract Service Nr. 7606-29-3
Molgewicht 344.4711

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Levomepromazin-*S*-oxid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 10-[(*R*)-3-Dimethylamino-2-methylpropyl]-2-methoxy-10*H*-phenothiazin-5-oxid

ASK #27384

Chemical Abstract Service Nr. 93963-74-7
Molgewicht 418.5232
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₆
2. Bezeichnung (20*R*)-11 ,17,20-Trihydroxy-6 -methyl-3-oxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #27385

Molgewicht 418.5232
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₆
2. Bezeichnung (20*S*)-11 ,17,20-Trihydroxy-6 -methyl-3-oxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #27386

Molgewicht 372.4547
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₅
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-6 -methylpregna-1,4-dien-3,20,21-trion

ASK #27387

Molgewicht 356.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄
2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-6 -methylpregna-1,4-dien-3,20,21-trion

ASK #27388

Molgewicht 398.492
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₅
2. Bezeichnung 6 -Methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #27389

Chemical Abstract Service Nr. 1625-11-2
Molgewicht 418.5232
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₆
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylacetat

ASK #27390

Molgewicht 384.5085
Bruttoformel C₂₄H₃₂O₄
2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-6 -methyl-3-oxopregna-1,4,17(20)-trien-21-ylacetat

ASK #27391

Molgewicht 278.3898
Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₂
2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-2-(4-*tert*-butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)acetamid

ASK #27392

Chemical Abstract Service Nr. 24683-26-9
Molgewicht 283.3003
Bruttoformel C₁₂H₁₃NO₅S
2. Bezeichnung Ethyl(4-hydroxy-2-methyl-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #27393

Chemical Abstract Service Nr. 24683-20-3
Molgewicht 269.2737
Bruttoformel C₁₁H₁₁NO₅S
2. Bezeichnung Ethyl[(1,1-dioxido-3-oxo-1,2-benzisothiazol-2(3*H*)-yl)acetat]

ASK #27394

Chemical Abstract Service Nr. 1022-13-5
Molgewicht 245.7042
Bruttoformel C₁₄H₁₂ClNO
2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(methylamino)phenyl](phenyl)methanon

ASK #27395

Molgewicht 447.955
Bruttoformel C₂₃H₃₀ClN₃O₄
2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-2-methoxy-*N*-[(3*R*,4*S*)-3-methoxy-1-(3-phenoxypropyl)piperidin-4-yl]benzamid

ASK #27396

Molgewicht 435.9195
Bruttoformel C₂₂H₂₇ClFN₃O₃
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-{1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]piperidin-4-yl}-2-methoxybenzamid

ASK #27397

Chemical Abstract Service Nr. 104860-66-4
Molgewicht 465.9455
Bruttoformel C₂₃H₂₉ClFN₃O₄
2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-*N*-{(3*R*,4*R*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl}-2-methoxybenzamid

ASK #27398

Molgewicht 649.5372
Bruttoformel C₃₁H₃₅Cl₂FN₄O₆
2. Bezeichnung *rac*-4-(4-Amino-5-chlor-2-methoxybenzamido)-5-chlor-*N*-{(3*R*,4*S*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl}-2-methoxybenzamid

ASK #27399

Chemical Abstract Service Nr. 15362-40-0
Molgewicht 278.1334
Bruttoformel C₁₄H₉Cl₂NO
2. Bezeichnung 1-(2,6-Dichlorphenyl)-1*H*-indol-2(3*H*)-on

ASK #27400

Formelstamm (C35-H63-N5-O8-P-S)⁻ Na⁺

Molgewicht	767.932
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₃ N ₅ NaO ₈ PS
Vorzugsbezeichnung	Fozivudintidoxil-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	3'-Azido-3'-desoxythymidin-5'-[[<i>(2RS)</i> -2-decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl]hydrogenphosphat]-Natriumsalz
ASK #27401	
Chemical Abstract Service Nr.	129639-79-8
Molgewicht	378.4906
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Abafungin
International Nonproprietary Name	INNv.L74
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2,4-Dimethylphenoxy)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl}hexahydropyrimidin-2-imin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{4-[2-(2,4-Dimethylphenoxy)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl}(hexahydropyrimidin-2-yliden)azan
ASK #27402	
Chemical Abstract Service Nr.	56741-95-8
Molgewicht	266.094
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ BrN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Bropirimin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	2-Amino-5-brom-6-phenylpyrimidin-4(3 <i>H</i>)-on
ASK #27406	
Chemical Abstract Service Nr.	1431-54-5
Molgewicht	656.642
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₂ N ₆ O ₉
2. Bezeichnung	[2-Ethyl-2-(4-isocyanato-3-methylphenylcarbamoyloxymethyl)propan-1,3-diyl]bis(4-isocyanato-3-methylphenylcarbamat)
ASK #27409	
Chemical Abstract Service Nr.	121961-22-6
Formelstamm	(C16-H15-Cl-N3-O4) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	367.7842
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Loracarbef 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR30
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H ₂ O
ASK #27410	
Chemical Abstract Service Nr.	138661-02-6

Molgewicht	1394.5706
Bruttoformel	C ₆₃ H ₈₇ N ₁₃ O ₁₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pentetreotid
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[[2-[Bis(carboxymethyl)amino]ethyl](carboxymethyl)amino]ethyl)- <i>N</i> -(carboxymethyl)glycyl-D-phenylalanyl-L-cysteiny(3 <i>S</i> 8 <i>S</i>)-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl- <i>N</i> -[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-1-(hy
ASK #27411	

Chemical Abstract Service Nr.	28516-43-0
Formelstamm	(C2-H4)x(C4-H5-O2)y ⁻ . n Zn ²⁺
2. Bezeichnung	Poly(ethan-1,2-diyl- <i>co</i> -2-methylprop-2-ensäure)-(x:y)-Zinksalz
3. Bezeichnung	Poly(ethylen- <i>co</i> -methacrylsäure)-(x:y)-Zinksalz

ASK #27412

Chemical Abstract Service Nr.	74292-94-7
Formelstamm	(C5-(13)C-H12-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	132.1656
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	[1- ¹³ C]Leucin
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Amino-4-methyl[1- ¹³ C]pentansäure

ASK #27415

Chemical Abstract Service Nr.	7789-24-4
Molgewicht	25.9394
Bruttoformel	FLi
2. Bezeichnung	Lithiumfluorid
Zitat Bezeichnung 2	USMI11

ASK #27416

Chemical Abstract Service Nr.	591-07-1
Molgewicht	102.0919
Bruttoformel	C ₃ H ₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	Acetylharnstoff

ASK #27417

Chemical Abstract Service Nr.	123171-59-5
Formelstamm	C19-H24-N6-O5-S2 . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht	571.4982
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ Cl ₂ N ₆ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefepimdidhydrochlorid-Monohydrat (INN.L27)

International Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 MAR30; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2126; Ph.Eur.2005,5.6/2126

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-dihydrochlorid 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1-methylpyrrolidinomethyl)-3-cephem-4-carboxylat-dihydrochlorid 1 HO

ASK #27418

Chemical Abstract Service Nr. 6556-12-3

Formelstamm (C₆H₉O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 194.1394

Bruttoformel C₆H₁₀O₇

2. Bezeichnung D-Glucuronsäure

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27419

Chemical Abstract Service Nr. 52128-35-5

Molgewicht 369.4176

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Trimetrexat

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR30; GII

2. Bezeichnung 5-Methyl-6-[(3,4,5-trimethoxyanilino)methyl]chinazolin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Methyl-6-(3,4,5-trimethoxyanilinomethyl)chinazolin-2,4-diylbis(azan)

ASK #27420

Chemical Abstract Service Nr. 82952-64-5

Formelstamm C₁₉H₂₃N₅O₃ . C₆H₁₀O₇

Molgewicht 563.557

Bruttoformel C₂₅H₃₃N₅O₁₀

Vorzugsbezeichnung Trimetrexat(D-glucuronat)

International Nonproprietary Name (INN.L22)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR30

2. Bezeichnung 5-Methyl-6-[(3,4,5-trimethoxyanilino)methyl]chinazolin-2,4-diamin-D-glucuronat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Methyl-6-(3,4,5-trimethoxyanilinomethyl)chinazolin-2,4-diylbis(azan)-D-glucuronat (1:1)

ASK #27421

Chemical Abstract Service Nr. 113507-06-5

Molgewicht	639.8186
Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₃ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Moxidectin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BP2011
2. Bezeichnung	(1 ³ E,1 ^{3a} S,1 ⁴ R,1 ⁷ R,1 ^{7a} R,4 ² R,4 ⁴ S,4 ⁶ R,4 ¹ E,5 ¹ S,6E,6 ¹ S,9R,10E)-1 ^{3a} ,1 ⁷ -Dihydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzo
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Moxidectin für Tiere; (2aE,4E,8E-5'R,6R,6'S,11R,13S,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(E)-1,3-Dimethylbut-1-en-1-yl]-20,20b-dihydroxy-4'-[(E)-methoxyimino]-5',6,8,19-tetramethyl-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tet

ASK #27422

Chemical Abstract Service Nr.	106-91-2
Molgewicht	142.1525
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	(Oxiranylmethyl)(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(Oxiranylmethyl)methacrylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Glycidylmethacrylat

ASK #27424

Chemical Abstract Service Nr.	34156-56-4
Formelstamm	(C-O5-P)3 ⁻ 3Na ⁺ . 6 H2-O
Molgewicht	300.0425
Bruttoformel	CNa ₃ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Foscarnet-Natrium-Hexahydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1520; Ph.Eur.2008,6.0,6.5,6.8/1520; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/1520
2. Bezeichnung	Phosphonoameisensäure-Trinatriumsalz 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Foscarnet-Trinatrium 6 HO; Phosphonomethansäure-Trinatriumsalz 6 HO

ASK #27425

Chemical Abstract Service Nr.	62-51-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2410-07-3
Formelstamm	(C8-H18-N-O2) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	195.687
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Methacholinchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr

Zitat Bezeichnung 1	USMI11; Helv8/97,9/2003; MAR30
2. Bezeichnung	2-Acetyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylpropan-1-aminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Acetoxypropyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #27426

2. Bezeichnung Poly-*O*-(2,3-dihydroxypropyl)reisstärke

ASK #27427

Chemical Abstract Service Nr.	16961-83-4
Molgewicht	144.0918
Bruttoformel	F ₆ H ₂ Si
2. Bezeichnung	Dihydrogenhexafluorosilicat
3. Bezeichnung	Hexafluorokieselsäure

ASK #27428

Chemical Abstract Service Nr.	13040-19-2
Formelstamm	2(C ₁₈ -H ₃₃ -O ₃) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	660.2856
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₆ O ₆ Zn
2. Bezeichnung	(<i>Z-R</i>)-12-Hydroxyoctadec-9-ensäure-Zinksalz (2:1)

ASK #27429

2. Bezeichnung Poly(oxylen)-x-glycerolsorbitanisostearat

ASK #27430

Chemical Abstract Service Nr.	9004-87-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11099-59-5; 1973419-70-3; 76037-22-4
Molgewicht	251.385
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ O ₂
2. Bezeichnung	-Hydro- -(isooctylphenoxy)poly(oxyethylen)

ASK #27431

Chemical Abstract Service Nr.	137500-42-6
Molgewicht	196.2495
Bruttoformel	C ₉ H ₁₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Darsidomin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-ylazanid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Marsidomin; 3-(cis-2,6-Dimethylpiperidino)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-ylazanid; 3-(cis-2,6-Dimethylpiperidino)sydnomin

ASK #27432

Formelstamm	C9-H16-N4-O . C4-H6-O6
Molgewicht	346.3364

Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Darsidomin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-ylazanid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Marsidomintartrat; 3-(<i>cis</i> -2,6-Dimethylpiperidino)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-ylazanid-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #27433	
Chemical Abstract Service Nr.	131875-08-6
Molgewicht	460.689
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lexacalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> -1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,20 <i>R</i>)-20-(4-Ethyl-4-hydroxyhexyloxy)-9,10-secopregna-5,7,10(19)-trien-1,3-diol
ASK #27434	
Chemical Abstract Service Nr.	150490-85-0
Molgewicht	408.7167
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ BrClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Berupipam
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-5-(5-Brom-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-yl)-8-chlor-3-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-7-ol
ASK #27435	
Formelstamm	2(C ₁₉ -H ₁₉ -Br-Cl-N-O ₂) . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	933.5055
Bruttoformel	C ₄₂ H ₄₂ Br ₂ Cl ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Berupipamhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-5-(5-Brom-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-yl)-8-chlor-3-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-7-ol-fumarat (2:1)
ASK #27438	
Chemical Abstract Service Nr.	141626-36-0
Molgewicht	556.7565
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₄ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Dronedaron
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Butyl-3-{4-[3-(dibutylamino)propoxy]benzoyl}-1-benzofuran-5-yl)methansulfonamid
ASK #27439	
Chemical Abstract Service Nr.	141625-93-6

Formelstamm	C31-H44-N2-O5-S . Cl-H
Molgewicht	593.2174
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₅ ClN ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Butyl-3-{4-[3-(dibutylamino)propoxy]benzoyl}-1-benzofuran-5-yl)methansulfonamid-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Dronedaronhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.0+8,11.0(2020-2023)/3039
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Dronedaron-Hydrochlorid; N-[2-Butyl-3-[4-[3-(dibutylamino)propoxy]benzoyl]-1-benzofuran-5-yl]methansulfonamid-hydrochlorid

ASK #27440

Chemical Abstract Service Nr.	128486-54-4
Molgewicht	312.3415
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Lurosetron
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	6-Fluor-5-methyl-2-(5-methylimidazol-4-ylmethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1-on

ASK #27441

Formelstamm	C17-H17-F-N4-O . (C-H3-O3-S) ⁻ H ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	444.4777
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ FN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Lurosetronmesilat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L34,v.L18)
2. Bezeichnung	6-Fluor-5-methyl-2-(5-methylimidazol-4-ylmethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1-on-methansulfonat (1:1) 2 H ₂ O

ASK #27442

Chemical Abstract Service Nr.	198153-51-4
Molgewicht	19200
Vorzugsbezeichnung	Peginterferon alfa-2a ((mit Angabe der Molmasse des pegylierten Teils in x kDa))
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	Cys(1S 98S)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Lys-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29S 138S)-Leu-{ <i>N</i> ² , <i>N</i> ⁶ -bis[-methylpoly(oxyethylen)oxycarbonyl]-

ASK #27443

Chemical Abstract Service Nr.	68000-78-2
Formelstamm	C22-H43-N5-O12 . 2 H2-O4-S
Molgewicht	765.7601
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₇ N ₅ O ₂₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Isepamicinbis(sulfat) (INN.L26)

International Nonproprietary Name

2. Bezeichnung	4- <i>O</i> -(6-Amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-1- <i>N</i> -[(<i>S</i>)-3-amino-2-hydroxypropanoyl]-6- <i>O</i> -(3-desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	isepamicin sulfate

ASK #27445

Chemical Abstract Service Nr.	81859-24-7
Molgewicht	590.123
Bruttoformel	$C_{22}H_{54}ClN_2O_{13}$
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -{2-[2-hydroxy-3-(trimethylazaniumyl)propoxy]ethyl})cellulose-polychlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polyquaternium-10; Poly(<i>O</i> -{2-[2-hydroxy-3-(trimethylammonio)propoxy]ethyl})cellulose-polychlorid

ASK #27446

Andere Chemical Abstract Service Nr.	8030-30-6; 8032-32-4
Formelstamm	C_nH_{2n+2}
2. Bezeichnung	Alkane (Kp x-y)
3. Bezeichnung	Aliphatische Kohlenwasserstoffe ((mit Angaben zur Kohlenstoffzahl oder zum Siedepunkt (Kp.) bzw. Schmelzpunkt (Fp.)))

ASK #27447

Chemical Abstract Service Nr.	337376-15-5
Formelstamm	$(C_6H_{12}O_6)_n$
Vorzugsbezeichnung	Icodextrin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USAN; GII
2. Bezeichnung	Dextrin [1640<MW<45000 / MMW 20000]

ASK #27448

Chemical Abstract Service Nr.	354124-52-0
Formelstamm	$(C_8H_{13}O_2S_2)^- H^+ \cdot C_2H_8N_2$
Molgewicht	266.4239
Bruttoformel	$C_{10}H_{22}N_2O_2S_2$
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(3 <i>R</i>)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)
3. Bezeichnung	Thioctsäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	DL-alpha-Liponsäure-Ethylendiamin-Salz (1:1); Thioctat-Monoedamin; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1); alpha-Liponsäure-Ethylenbis(azan)-Salz; alpha-Liponsäure-Ethylendiamin-Salz (1:1); 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Ethylenbis(azan)-Salz (1:1); 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Ethylendiaminsalz (1:1)

ASK #27449

Formelstamm	$(C_{10}H_{11}N_2O_6S)^- Na^+$
--------------------	--------------------------------

Molgewicht	310.2589
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ N ₂ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ritipenem-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>S</i>)-2-Carbamoyloxymethyl-6-[(<i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-2-penem-3-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #27450

Molgewicht	266.1227
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ Cl ₂ NO
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dichloranilino)benzaldehyd

ASK #27451

Chemical Abstract Service Nr.	27204-57-5
Molgewicht	268.1385
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ Cl ₂ NO
2. Bezeichnung	[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]methanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-(2,6-Dichloranilino)benzylalkohol

ASK #27452

Chemical Abstract Service Nr.	127792-23-8
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₀ BrClN ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	340.5996
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ BrClNO ₂
2. Bezeichnung	[2-(2-Brom-6-chloranilino)phenyl]essigsäure

ASK #27453

Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	<i>cis</i> -Tretinoin
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(<i>all-Z</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	all- <i>cis</i> -Retinoesäure

ASK #27454

Chemical Abstract Service Nr.	5352-74-9
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.4351

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(2Z,6Z)-Tretinoin
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2Z,4E,6Z,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9,13-Di-cis-retinsäure; 9,13-Di-cis-retinoesäure

ASK #27455

Chemical Abstract Service Nr.	3555-80-4
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(2Z,4Z)-Tretinoin
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2Z,4Z,6E,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	11,13-Di-cis-retinoesäure; 11,13-Di-cis-retinsäure

ASK #27456

Chemical Abstract Service Nr.	5300-03-8
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alitretinoin
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2E,4E,6Z,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9-cis-Retinoesäure

ASK #27457

Chemical Abstract Service Nr.	52093-42-2
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	Phenylephron

ASK #27458

Chemical Abstract Service Nr.	1674-76-6
Molgewicht	453.521
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fluphenazin-S-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 EAB.VU.Syn

2. Bezeichnung 2-[4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl]ethanol-*S*-oxid

ASK #27459

Chemical Abstract Service Nr. 576-26-1

Molgewicht 122.1644

Bruttoformel C₈H₁₀O

2. Bezeichnung 2,6-Dimethylphenol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,6-Xylenol

ASK #27460

Chemical Abstract Service Nr. 53012-41-2

Molgewicht 178.2277

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₂

2. Bezeichnung (2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-on

3. Bezeichnung 1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-on

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

Synonym (2,6-Dimethylphenoxy)aceton

ASK #27461

Chemical Abstract Service Nr. 14937-42-9

Formelstamm (C₄₀-H₈₄-N)⁺ Br⁻

Molgewicht 659.0057

Bruttoformel C₄₀H₈₄BrN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Tris(decyl)decan-1-aminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrakis(decyl)ammoniumbromid

ASK #27462

Chemical Abstract Service Nr. 4368-51-8

Formelstamm (C₂₈-H₆₀-N)⁺ Br⁻

Molgewicht 490.6867

Bruttoformel C₂₈H₆₀BrN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Triheptylheptan-1-aminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetraheptylammoniumbromid

ASK #27463

Chemical Abstract Service Nr. 96-48-0

Molgewicht	86.0892
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₂
2. Bezeichnung	Oxolan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrahydrofuran-2-on; gamma-Butyrolacton

ASK #27464

Chemical Abstract Service Nr.	88-12-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153631-60-8; 94800-10-9
Molgewicht	111.1418
Bruttoformel	C ₆ H ₉ NO
2. Bezeichnung	1-Ethenylpyrrolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Vinyl-2-pyrrolidon; 1-Vinylpyrrolidin-2-on

ASK #27467

Chemical Abstract Service Nr.	25679-28-1
Molgewicht	148.2017
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O
2. Bezeichnung	1-Methoxy-4-[(1Z)-prop-1-en-1-yl]benzol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	cis-Anethol; (Z)-4-(Prop-1-en-1-yl)anisol

ASK #27468

Chemical Abstract Service Nr.	92-69-3
Molgewicht	170.2072
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	1,1'-Biphenyl-4-ol

ASK #27469

Chemical Abstract Service Nr.	869-24-9
Formelstamm	C6-H14-Cl-N . Cl-H
Molgewicht	172.096
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ Cl ₂ N
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N,N</i> -diethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Chlortriethylaminhydrochlorid; (2-Chlorethyl)diethylazan-hydrochlorid

ASK #27470

Chemical Abstract Service Nr.	79-43-6
Formelstamm	(C2-H-Cl2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	128.9421

Bruttoformel	C ₂ H ₂ Cl ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2,2-Dichloressigsäure
3. Bezeichnung	Dichloressigsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #27471	
Chemical Abstract Service Nr.	91-66-7
Molgewicht	149.2328
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethylanilin
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diethyl(phenyl)azan
ASK #27472	
Chemical Abstract Service Nr.	108-83-8
Molgewicht	142.2386
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	2,6-Dimethylheptan-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diisobutylketon
ASK #27473	
Chemical Abstract Service Nr.	206-44-0
Molgewicht	202.2506
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₀
2. Bezeichnung	Fluoranthen
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #27475	
Chemical Abstract Service Nr.	811-98-3
Formelstamm	C-(2)H ₄ -O
Molgewicht	36.0665
Bruttoformel	CH ₄ O
2. Bezeichnung	(² H ₄)Methanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(D)Methanol
ASK #27476	
Chemical Abstract Service Nr.	624-18-0
Formelstamm	C ₆ H ₈ N ₂ . 2 Cl-H
Molgewicht	181.063

Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ Cl ₂ N ₂
2. Bezeichnung	Benzol-1,4-diamin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	p-Phenylendiamindihydrochlorid; 1,4-Phenylenbis(azan)-dihydrochlorid

ASK #27477

Chemical Abstract Service Nr.	253-52-1
Molgewicht	130.1466
Bruttoformel	C ₈ H ₆ N ₂
2. Bezeichnung	Phthalazin
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005

ASK #27478

Chemical Abstract Service Nr.	1643-19-2
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₃₆ -N) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	322.3677
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₆ BrN
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Tributylbutan-1-aminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrabutylammoniumbromid

ASK #27480

Chemical Abstract Service Nr.	7378-99-6
Molgewicht	157.2963
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₃ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyloctan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl(octyl)azan; Dimethyloctylamin

ASK #27481

Chemical Abstract Service Nr.	57407-08-6
2. Bezeichnung	Poly{ <i>O</i> -[2-(diethylamino)ethyl]agarose}

ASK #27483

Chemical Abstract Service Nr.	77-98-5
Formelstamm	(C ₈ -H ₂₀ -N) ⁺ (H-O) ⁻
Molgewicht	147.2584
Bruttoformel	C ₈ H ₂₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Tetrylammoniumhydroxid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Triethylethanaminiumhydroxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tetraethylammoniumhydroxid

ASK #27484

Chemical Abstract Service Nr. 100-35-6

Molgewicht 135.6351

Bruttoformel $C_6H_{14}ClN$

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N,N*-diethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Chlortriethylamin; (2-Chlorethyl)diethylazan

ASK #27485

Chemical Abstract Service Nr. 522-12-3

Molgewicht 448.3769

Bruttoformel $C_{21}H_{20}O_{11}$

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3- β -L-rhamnopyranosyloxy-4*H*-chromen-4-on

3. Bezeichnung Quercitrin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB2003R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1997R

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

Synonym 3',4',5,7-Tetrahydroxy-3-(α -L-rhamnopyranosyloxy)flavon

ASK #27486

2. Bezeichnung Luft mit 20,4 - 21,4% (V/V) Sauerstoff

3. Bezeichnung Luft zur medizinischen Anwendung

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1238; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1238; Ph.Eur.2005,5.0/1238

ASK #27487

Chemical Abstract Service Nr. 1083-48-3

Molgewicht 214.22

Bruttoformel $C_{12}H_{10}N_2O_2$

2. Bezeichnung 4-[(4-Nitrophenyl)methyl]pyridin

ASK #27488

Chemical Abstract Service Nr. 112-57-2

Molgewicht 189.3017

Bruttoformel $C_8H_{23}N_5$

2. Bezeichnung *N,N'*-(Azandiyl)diethan-2,1-diylbis(ethan-1,2-diamin)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetraethylenpentamin; 3,6,9-Triazaundecan-1,11-diylbis(azan)

ASK #27489

Chemical Abstract Service Nr. 10294-42-5

Formelstamm $Ce4+ 2(O4-S)2^- \cdot 4 H_2O$

Molgewicht 404.3023

Bruttoformel	CeO ₈ S ₂
2. Bezeichnung	Cer()-sulfat 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USM111; DAB1998R
ASK #27491	
Chemical Abstract Service Nr.	167684-17-5
Formelstamm	C12-H14-N4 . 4 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	396.1407
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ Cl ₄ N ₄
2. Bezeichnung	[1,1'-Biphenyl]-3,3',4,4'-tetramin-tetrahydrochlorid 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3'-Diaminobenzidin-tetrahydrochlorid 2 HO; Biphenyl-3,3',4,4'-tetrayltetrakis(azan)-tetrahydrochlorid 2 HO
ASK #27492	
Chemical Abstract Service Nr.	7783-00-8
Formelstamm	(SeO3)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	128.9741
Bruttoformel	H ₂ O ₃ Se
2. Bezeichnung	Selenige Säure
Zitat Bezeichnung 2	USM111; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #27495	
Chemical Abstract Service Nr.	68077-26-9
Formelstamm	(C12-H8-Cl-F-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	269.6562
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ ClFNO ₃
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #27496	
Chemical Abstract Service Nr.	75001-77-3
Formelstamm	(C14-H15-F-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	293.2935
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ FN ₃ O ₃
2. Bezeichnung	7-[(2-Aminoethyl)amino]-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #27497	
Molgewicht	365.0818
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ Cl ₄ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,6-dichlorphenyl)methoxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(RS)-2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethanamin; (RS)-2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethylazan
ASK #27498	
Chemical Abstract Service Nr.	53786-28-0

Molgewicht 251.7121
Bruttoformel C₁₂H₁₄ClN₃O
2. Bezeichnung 5-Chlor-1-(piperidin-4-yl)-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on

ASK #27499

Molgewicht 279.7222
Bruttoformel C₁₃H₁₄ClN₃O₂
2. Bezeichnung 4-(5-Chlor-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzimidazol-1-yl)piperidin-1-carbaldehyd

ASK #27500

Chemical Abstract Service Nr. 135354-02-8
Molgewicht 381.4334
Bruttoformel C₂₄H₂₂F₃N
Vorzugsbezeichnung Xaliproden
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 1-[2-(Naphthalin-2-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin

ASK #27501

Chemical Abstract Service Nr. 90494-79-4
Formelstamm C24-H22-F3-N . Cl-H
Molgewicht 417.8943
Bruttoformel C₂₄H₂₃ClF₃N
Vorzugsbezeichnung Xaliprodenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 1-[2-(Naphthalin-2-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-hydrochlorid

ASK #27502

Chemical Abstract Service Nr. 151126-32-8
Molgewicht 3949.3896
Bruttoformel C₁₇₁H₂₆₇N₅₁O₅₃S₂
Vorzugsbezeichnung Pramlintid
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Lys-Cys(2*S* 7*S*)-Asn-Thr-Ala-Thr-Cys(7*S* 2*S*)-Ala-Thr-Gln-Arg-Leu-Ala-Asn-Phe-Leu-Val-His-Ser-Ser-Asn-Asn-Phe-Gly-Pro-Ile-Leu-Pro-Pro-Thr-Asn-Val-Gly-Ser-Asn-Thr-Tyr-NH₂
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Amylin human[25-Pro,28-Pro,29-Pro]

ASK #27510

Chemical Abstract Service Nr. 68424-09-9
2. Bezeichnung Poly(4,4'-methyldiphenyldiisocyanat-co-rizinusöl) (x:y)

ASK #27511

Chemical Abstract Service Nr. 24936-68-3

Formelstamm (C16-H14-O3)n
2. Bezeichnung Poly{[4,4'-(propan-2,2-diyl)diphenyl]carbonat}
3. Bezeichnung Poly[oxycarbonyloxy-1,4-phenylen(propan-2,2-diyl)-1,4-phenylen]

ASK #27512

Formelstamm (C2-H6-O-Si)x . (C3-H6-O-Si)y
2. Bezeichnung Poly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly[oxy(methylvinylsilandiyl)]

ASK #27513

Chemical Abstract Service Nr. 143090-92-0
Molgewicht 17257.4425
Bruttoformel C₇₅₉H₁₁₈₆N₂₀₈O₂₃₂S₁₀

Vorzugsbezeichnung Anakinra

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Met-Arg-Pro-Ser-Gly-Arg-Lys-Ser-Ser-Lys-Met-Gln-Ala-Phe-Arg-Ile-Trp-Asp-Val-Asn-Gln-Lys-Thr-Phe-Tyr-Leu-Arg-Asn-Asn-Gln-Leu-Val-Ala-Gly-Tyr-Leu-Gln-Gly-Pro-Asn-Val-Asn-Leu-Glu-Glu-Lys-Ile-

ASK #27514

Chemical Abstract Service Nr. 58069-82-2
Formelstamm (13)C-H4-N2-O
Molgewicht 61.0479
Bruttoformel CH₄N₂O
2. Bezeichnung (¹³C)Harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #27516

Chemical Abstract Service Nr. 139110-80-8
Formelstamm (C12-H19-N4-O7)⁻ H⁺
Molgewicht 332.3098
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₄O₇

Vorzugsbezeichnung Zanamivir

International Nonproprietary Name INN.L37

Zitat Bezeichnung 1 BAN; GII; USAN

2. Bezeichnung 5-Acetamido-4-carbamimidamido-2,6-anhydro-3,4,5-tridesoxy-D-*glycero*-D-*galacto*-non-2-enonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Acetamido-2,6-anhydro-3,4,5-tridesoxy-4-guanidino-D-*glycero*-D-*galacto*-non-2-enonsäure;
(2R,3R,4S)-3-Acetamido-4-guanidino-2-[(1R,2R)-1,2,3-trihydroxypropyl]-3,4-dihydro-2H-pyran-6-carbonsäure;
(4S,5R,6R)-5-Acetamido-4-carbamimidamido-6-[(1R,2R)-1,2,3-trihydroxypropyl]-5,6-dihydro-4H-pyran-2-carbonsäure

ASK #27517

Chemical Abstract Service Nr.	139133-26-9
Molgewicht	458.5737
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Lexipafant
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	Ethyl{[(S)-4-methyl-2-[N-methyl-4-(2-methyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-ylmethyl)phenylsulfonamido]pentanoat}

ASK #27518

Chemical Abstract Service Nr.	133099-04-4
Molgewicht	426.55
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Darifenacin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	2-[(3 <i>S</i>)-1-[2-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-yl)ethyl]pyrrolidin-3-yl]-2,2-diphenylacetamid

ASK #27519

Chemical Abstract Service Nr.	133099-07-7
Formelstamm	C28-H30-N2-O2 . Br-H
Molgewicht	507.4619
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ BrN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Darifenacinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	2-[(3 <i>S</i>)-1-[2-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-yl)ethyl]pyrrolidin-3-yl]-2,2-diphenylacetamid-hydrobromid

ASK #27520

Chemical Abstract Service Nr.	130800-90-7
Molgewicht	372.68
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ Cl ₃ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Sipatrigin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-5-(2,3,5-trichlorphenyl)pyrimidin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-5-(2,3,5-trichlorphenyl)pyrimidin-4-ylazan

ASK #27521

Chemical Abstract Service Nr.	79-17-4
Molgewicht	74.0851
Bruttoformel	CH ₆ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Pimagedin

International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	Aminoguanidin
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #27522	
Chemical Abstract Service Nr.	1937-19-5
Formelstamm	C-H6-N4 . Cl-H
Molgewicht	110.5461
Bruttoformel	CH ₇ ClN ₄
Vorzugsbezeichnung	Pimagedinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	Aminoguanidin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #27523	
Formelstamm	C6-H14-N4-O2 . C4-H8-O2
Molgewicht	262.3061
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Argininbutanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-butanoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Argininbutyrat (1:1); (S)-2-Amino-5-guanidinopentansäure-butytrat (1:1); Argininbutyrat
ASK #27524	
Chemical Abstract Service Nr.	156001-18-2
Molgewicht	461.4882
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Embusartan
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	Methyl{6-butyl-1-[3-fluor-2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-2-oxo-1,2-dihydropyridin-4-carboxylat}
ASK #27525	
Chemical Abstract Service Nr.	124584-08-3
Molgewicht	3464.0373
Bruttoformel	C ₁₄₃ H ₂₄₄ N ₅₀ O ₄₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Nesiritid
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	Ser-Pro-Lys-Met-Val-Gln-Gly-Ser-Gly-Cys(10S 26S)-Phe-Gly-Arg-Lys-Met-Asp-Arg-Ile-Ser-Ser-Ser-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(26S 10S)-Lys-Val-Leu-Arg-Arg-His
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriuretisches Peptid aus menschlichem Hirn (clone lambdah BNP57)

ASK #27526

Chemical Abstract Service Nr.	116539-59-4
Molgewicht	297.4146
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ NOS
Vorzugsbezeichnung	Duloxetine
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	(3S)-N-Methyl-3-(naphthalin-1-yloxy)-3-(thiophen-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-Methyl[3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propyl]azan

ASK #27529

Chemical Abstract Service Nr.	138112-76-2
Molgewicht	243.301
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Agomelatin
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; GSBL; IGS; ATC-DE; EUTCT; ROMP2017
2. Bezeichnung	N-[2-(7-Methoxynaphthalin-1-yl)ethyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2017
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[2-(7-Methoxy-1-naphthyl)ethyl]acetamid

ASK #27530

Chemical Abstract Service Nr.	104145-95-1
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ N ₆ O ₅ S ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	506.5784
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₆ O ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefditoren
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(Z)-2-(4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)vinyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(Z)-2-(4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)vinyl]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27531

Chemical Abstract Service Nr.	117467-28-4
Molgewicht	620.7208
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ N ₆ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefditoren pivoxil
International Nonproprietary	INN.L32,v.L44

Name	
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(<i>Z</i>)-2-(4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)vinyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(<i>Z</i>)-2-(4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)vinyl]-3-cephem-4-carboxylat}
ASK #27533	
Chemical Abstract Service Nr.	102767-28-2
Molgewicht	170.209
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Levetiracetam
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USAN; Phpa21.1(2009); EAB7.0,7.3,8.0(2011-2014)/2535
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butanamid
ASK #27534	
Chemical Abstract Service Nr.	121104-96-9
Molgewicht	259.2988
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Celgosivir
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aR</i>)-1,7,8-Trihydroxyoctahydroindolizin-6-yl]butanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aR</i>)-1,7,8-Trihydroxyoctahydroindolizin-6-yl]butyrat; 6-O-Butyrylcastanospermin
ASK #27535	
Chemical Abstract Service Nr.	141117-12-6
Formelstamm	C12-H21-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	295.7598
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Celgosivirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aR</i>)-1,7,8-Trihydroxyoctahydroindolizin-6-yl]butanoat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aR</i>)-1,7,8-Trihydroxyoctahydroindolizin-6-yl]butyrat-hydrochlorid
ASK #27537	
Chemical Abstract Service Nr.	147536-97-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	174227-18-0
Molgewicht	551.6141
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Bosentan

International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)][2,2'-bipyrimidin]-4-yl]benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2,2'-bipyrimidin-4-yl]benzolsulfonamid
ASK #27538	
Chemical Abstract Service Nr.	150756-35-7
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₃ -F ₂ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	390.4237
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Efletirizin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	{2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure
ASK #27539	
Chemical Abstract Service Nr.	225367-66-8
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₄ -F ₂ -N ₂ -O ₃ . 2 Cl-H
Molgewicht	463.3456
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ Cl ₂ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Efletirizindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	{2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure-dihydrochlorid
ASK #27540	
Chemical Abstract Service Nr.	136468-36-5
Molgewicht	464.709
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ N ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Foropafant
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -[(pyridin-3-yl)methyl]- <i>N</i> '-{4-[2,4,6-tris(propan-2-yl)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl}ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> '-(3-pyridylmethyl)- <i>N</i> '-[4-(2,4,6-triisopropylphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]ethylenbis(azan)
ASK #27541	
Chemical Abstract Service Nr.	134564-82-2
Molgewicht	349.3023
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ F ₃ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Befloxaton
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-5-Methoxymethyl-3-{4-[(<i>R</i>)-4,4,4-trifluor-3-hydroxybutoxy]phenyl}-1,3-oxazolidin-2-on
ASK #27542	

Formelstamm	C28-H40-N4-S . C4-H4-O4
Molgewicht	580.7812
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₄ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Foropafantfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> '-[(pyridin-3-yl)methyl]- <i>N</i> '-[4-[2,4,6-tris(propan-2-yl)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl]ethan-1,2-diamin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> '-(3-pyridylmethyl)- <i>N</i> '-[4-(2,4,6-triisopropylphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]ethylenbis(azan)-fumarat (1:1)

ASK #27543

Chemical Abstract Service Nr.	50881-15-7
Molgewicht	2681.9949
Bruttoformel	C ₁₂₁ H ₁₈₉ N ₃₃ O ₃₆
2. Bezeichnung	Phe-Val-Pro-Ile-Phe-Thr-Tyr-Gly-Glu-Leu-Gln-Arg-Nle-Glu-Glu-Lys-Glu-Arg-Asn-Lys-Gly-Gln
3. Bezeichnung	Motilin[13-Nle,14-Glu]

ASK #27544

Chemical Abstract Service Nr.	143443-90-7
Formelstamm	(C25-H31-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	440.532
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ifetroban
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-[2-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-(4-Pentylcarbamoyl-1,3-oxazol-2-yl)-7-oxabicyclo[2.2.1]heptan-2-ylmethyl]phenyl]propansäure

ASK #27545

Chemical Abstract Service Nr.	156715-37-6
Formelstamm	(C25-H31-N2-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	462.5138
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ N ₂ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Ifetroban-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	3-(2-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-(4-Pentylcarbamoyl-1,3-oxazol-2-yl)-7-oxabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]methyl]phenyl)propansäure-Natriumsalz

ASK #27546

Chemical Abstract Service Nr.	153420-96-3
Molgewicht	330.4014
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Atibeptron
International Nonproprietary Name	INN.L35

ASK #27547	
2. Bezeichnung	3,4-Dimethyl-7-[[5-(propan-2-yl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]methoxy]-2 <i>H</i> -chromen-2-on
Chemical Abstract Service Nr.	127779-20-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131176-13-1
Molgewicht	670.8408
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₀ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Saquinavir
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Int.IV/Suppl.1(2008); CAS; JAN; BAN; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> '-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[(3 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,8 <i>aS</i>)-3-(<i>tert</i> -Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl]-2-(chinolin-2-carboxamido)butandiamid
ASK #27548	
Chemical Abstract Service Nr.	149845-06-7
Formelstamm	C38-H50-N6-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	766.9465
Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₄ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Saquinavirmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L34,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GLI; Ph.Eur.2008,6.3/2267
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> '-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[(3 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,8 <i>aS</i>)-3-(<i>tert</i> -Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl]-2-(chinolin-2-carboxamido)butandiamid-methansulfonat (1:1)
ASK #27551	
Chemical Abstract Service Nr.	154355-76-7
Molgewicht	318.3659
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ FN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Atreleuton
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[(<i>R</i>)-4-[5-(4-Fluorbenzyl)-2-thienyl]but-3-in-2-yl]-1-hydroxyharnstoff
ASK #27552	
Chemical Abstract Service Nr.	128298-28-2
Molgewicht	268.3535
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Remacemid
International Nonproprietary Name	INNv.L63
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -(1,2-Diphenylpropan-2-yl)glycinamid
ASK #27553	
Chemical Abstract Service Nr.	111686-79-4

Formelstamm	C17-H20-N2-O . Cl-H
Molgewicht	304.8144
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Remacemidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L63)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -(1,2-Diphenylpropan-2-yl)glycinamid-hydrochlorid
ASK #27554	
Chemical Abstract Service Nr.	137281-23-3
Formelstamm	(C20-H19-N5-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	427.4106
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; (JAN); Hager2013; BAN; ROMP2014; ATC; PubChem; CAS; ICTRP; GSBL; ChemSpider; EUTCT; NCI.Dict; KEGG; IGS; MeSH; USMI14; MAR2014; Pharmavista; (USAN); NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure; (2 <i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure; Premextred [häufiger Druckfehler / frequent misprint]
ASK #27555	
Chemical Abstract Service Nr.	150399-23-8
Formelstamm	(C20-H19-N5-O6)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	471.3743
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₅ Na ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Natriumsalz (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Dinatriumsalz; Pemetrexed-Dinatriumsalz; (2 <i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Dinatriumsalz; <i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Dinatriumsalz; Pemetrexeddinatrium
ASK #27557	
Chemical Abstract Service Nr.	106650-56-0

Molgewicht	279.848
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Sibutramin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-[1-(4-Chlorphenyl)cyclobutyl]- <i>N,N</i> ,3-trimethylbutan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-{1-[1-(4-Chlorphenyl)cyclobutyl]-3-methylbutyl}dimethylazan
ASK #27559	
Chemical Abstract Service Nr.	105956-97-6
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₆ ClF-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	365.7866
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClFN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Clinafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	MAR31; USMI12
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-7-(3-Aminopyrrolidin-1-yl)-8-chlor-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #27561	
Molgewicht	476.5344
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ FO ₇
Vorzugsbezeichnung	Betamethason-11,21-diacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	9-Fluor-17-hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11 ,21-diyl diacetat
ASK #27563	
Chemical Abstract Service Nr.	14206-59-8
Molgewicht	464.853
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	4- <i>epi</i> -Demeclocyclin
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4a <i>S</i> ,5a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,12a <i>S</i>)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #27566	
Chemical Abstract Service Nr.	9003-97-8
Formelstamm	(C ₃ -H ₄ -O ₂) _x . (C ₆ -H ₁₀ -O ₂) _y
Vorzugsbezeichnung	Polycarbophil
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	Poly(hexa-1,5-dien-3,4-diol-co-prop-2-ensäure)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Poly(acrylsäure,hexa-1,5-dien-3,4-diol)
ASK #27568	
Chemical Abstract Service Nr.	127044-76-2
Formelstamm	C14-H12-O2 . C2-H7-N-O
Molgewicht	273.327
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Felbinac-Olamin
International Nonproprietary Name	INN.L26,v.L22
2. Bezeichnung	[1,1'-Biphenyl]-4-ylessigsäure-2-Aminoethan-1-ol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Biphenyl-4-ylessigsäure-2-Aminoethanol-Salz (1:1)

ASK #27569	
Vorzugsbezeichnung	Nadroparin-Calcium ((MW: ca. 4300))
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1134; Ph.Eur.2002,4.00/1134; Ph.Eur.2008,6.0/1134; GII
2. Bezeichnung	Calciumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Salpetriger Säure und nachfolgender Fraktionierung, um die meisten Ketten mit Molmassen unter 2000 selektiv zu entfernen, erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2-O-Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6-O-sulfo-D-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 3600 und 5000 mit einem charakteristischen Wert um 4300; der Sulfatierungsgrad beträgt 2.1 pro Disaccharid-Einheit

ASK #27570	
Chemical Abstract Service Nr.	106-02-5
Molgewicht	240.3816
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	Oxacyclohexadecan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	15-Pentadecanolid; Pentadecano-15-lacton

ASK #27571	
Chemical Abstract Service Nr.	27676-62-6
Molgewicht	784.078
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₉ N ₃ O ₆
2. Bezeichnung	1,3,5-Tris(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxybenzyl)-1,3,5-triazin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	plastic additive 13

ASK #27572	
Chemical Abstract Service Nr.	808-26-4
Molgewicht	414.4086
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Sancyclin

International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4-(Dimethylamino)-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #27573	
Chemical Abstract Service Nr.	115574-30-6
Molgewicht	288.3464
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Irtemazol
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-[(Imidazol-1-yl)(phenyl)methyl]-2-methylbenzimidazol
ASK #27574	
Chemical Abstract Service Nr.	105687-93-2
Molgewicht	382.5588
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sumaroten
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	6-[(<i>E</i>)-1-(4-Mesylphenyl)but-1-en-2-yl]-1,1,4,4-tetramethyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin
ASK #27576	
Chemical Abstract Service Nr.	500-64-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	21282-41-7
Molgewicht	230.2592
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	(<i>E-R</i>)-4-Methoxy-6-styryl-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-2-on
3. Bezeichnung	Kavain
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT
ASK #27577	
Chemical Abstract Service Nr.	84449-90-1
Molgewicht	473.5833
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Raloxifen
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	[6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-3-yl]{4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl}methanon
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Keoxifen; [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)benzo[b]thiophen-3-yl][4-(2-piperidinoethoxy)phenyl]methanon
ASK #27578	
Chemical Abstract Service Nr.	143322-58-1
Molgewicht	382.519
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Eletriptan
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	MAR32; BAN
2. Bezeichnung	3-[[<i>(2R)</i> -1-Methylpyrrolidin-2-yl]methyl]-5-[2-(benzolsulfonyl)ethyl]-1 <i>H</i> -indol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(1-Methylpyrrolidin-2-ylmethyl)-5-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]indol
ASK #27579	
Chemical Abstract Service Nr.	177834-92-3
Formelstamm	C22-H26-N2-O2-S . Br-H
Molgewicht	463.431
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ BrN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Eletriptanhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	MAR32
2. Bezeichnung	3-[[<i>(2R)</i> -1-Methylpyrrolidin-2-yl]methyl]-5-[2-(benzolsulfonyl)ethyl]-1 <i>H</i> -indol-hydrobromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(1-Methylpyrrolidin-2-ylmethyl)-5-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]indol-hydrobromid
ASK #27581	
Chemical Abstract Service Nr.	151140-96-4
Molgewicht	458.577
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Avitriptan
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	(3-{3-[4-(5-Methoxypyrimidin-4-yl)piperazin-1-yl]propyl}indol-5-yl)- <i>N</i> -methylmethansulfonamid
ASK #27582	
Chemical Abstract Service Nr.	171171-42-9
Formelstamm	C22-H30-N6-O3-S . C4-H4-O4
Molgewicht	574.6492
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ N ₆ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Avitriptanfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
2. Bezeichnung	(3-{3-[4-(5-Methoxypyrimidin-4-yl)piperazin-1-yl]propyl}indol-5-yl)- <i>N</i> -methylmethansulfonamid-fumarat (1:1)
ASK #27583	
Chemical Abstract Service Nr.	952-23-8
Formelstamm	C13-H11-N3 . Cl-H
Molgewicht	245.7075
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ ClN ₃

Vorzugsbezeichnung	Proflavinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
2. Bezeichnung	Acridin-3,6-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acridin-3,6-diylbis(azan)-hydrochlorid
ASK #27587	
Chemical Abstract Service Nr.	68410-46-8
2. Bezeichnung	Gelatine - Pentandial - Polykondensat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hartgelatine (mit Pentandial gehärtet)
ASK #27588	
Chemical Abstract Service Nr.	154397-77-0
Molgewicht	558.6498
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ N ₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Napsagatran
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{ <i>N</i> ⁴ -[(<i>S</i>)-1-Carbamimidoyl-3-piperidylmethyl]- <i>N</i> ² -(2-naphthylsulfonyl)- <i>L</i> -asparaginy]- <i>N</i> -cyclopropylglycin
ASK #27589	
Chemical Abstract Service Nr.	130440-31-2
Formelstamm	C9-(11)C-H15-N-O2
Molgewicht	180.2323
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₂
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-2-[[¹³ C)methyl]amino]propyl]phenol
ASK #27590	
Chemical Abstract Service Nr.	87233-61-2
Molgewicht	302.4145
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Emedastin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	1-(2-Ethoxyethyl)-2-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)benzimidazol
ASK #27591	
Chemical Abstract Service Nr.	87233-62-3
Formelstamm	C17-H26-N4-O . 2C4-H4-O4
Molgewicht	534.5589
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Emedastindifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.4/2242; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2242

2. Bezeichnung 1-(2-Ethoxyethyl)-2-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)-1*H*-benzimidazol-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:2)

ASK #27598

Chemical Abstract Service Nr. 60433-90-1

Formelstamm C₁₂-(13)C-H₁₇-N₃-O

Molgewicht 233.2789

Bruttoformel C₁₃H₁₇N₃O

Vorzugsbezeichnung (¹³C)Aminophenazon

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (¹³C)-4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

ASK #27599

Chemical Abstract Service Nr. 7486-38-6

Formelstamm (C₆-H₈-O₄)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 190.1049

Bruttoformel C₆H₈Na₂O₄

2. Bezeichnung Hexandisäure-Dinatriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 UBA-WGK

3. Bezeichnung Natriumadipat

Zitat Bezeichnung 3 UBA-WGK; E356; GESTIS

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

Synonym E 356; Adipinsäure-Dinatriumsalz

ASK #27600

Chemical Abstract Service Nr. 156897-06-2

Formelstamm (C₂₃-H₂₁-Cl-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 379.8793

Bruttoformel C₂₃H₂₂ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Licofelon

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung [6-(4-Chlorphenyl)-2,2-dimethyl-7-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-5-yl]essigsäure

ASK #27601

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-27-8

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor (monoklonal gereinigt)

ASK #27603

Chemical Abstract Service Nr. 145137-38-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 438199-72-5

Molgewicht 49500

Vorzugsbezeichnung Desmoteplase

International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	Plasminogenaktivator , aus dem Speichel der Vampirfledermaus
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Plasminogenaktivator alpha aus dem Speichel von Desmodus rotundus

ASK #27605

Chemical Abstract Service Nr.	106516-24-9
Molgewicht	440.9408
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ ClFN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Sertindol
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; GII
2. Bezeichnung	1-(2-{4-[5-Chlor-1-(4-fluorphenyl)indol-3-yl]piperidino}ethyl)imidazolidin-2-on

ASK #27606

Chemical Abstract Service Nr.	78-78-4
Molgewicht	72.1488
Bruttoformel	C ₅ H ₁₂
2. Bezeichnung	2-Methylbutan
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP9
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isopentan

ASK #27607

Chemical Abstract Service Nr.	119623-66-4
Formelstamm	C14-H11-Cl2-N-O2 . C6-H13-N-O
Molgewicht	411.3222
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Diclofenac-Epolamin
International Nonproprietary Name	INN.L13,v.L69
2. Bezeichnung	[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-2-(Pyrrolidin-1-yl)ethan-1-ol-Salz (1:1)

ASK #27608

Chemical Abstract Service Nr.	122111-03-9
Formelstamm	C9-H11-F2-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	299.6591
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ ClF ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Gemcitabinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.6/2306; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2306

	2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-difluor-4-hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Amino-1-(2-desoxy-2,2-difluor-beta-D-ribofuranosyl)pyrimidin-2(1H)-on-hydrochlorid
	ASK #27611	
	Chemical Abstract Service Nr.	158364-59-1
	Molgewicht	338.4036
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pumaprazol
	International Nonproprietary Name	INN.L38
	2. Bezeichnung	Methyl[2-(2,3-dimethylimidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-8-ylaminomethyl)-3-methylphenylcarbamat]
	ASK #27612	
	Chemical Abstract Service Nr.	156137-99-4
	Formelstamm	(C ₃₇ -H ₆₁ -N ₂ -O ₄) ⁺ Br ⁻
	Molgewicht	677.7952
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₁ BrN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Rapacuroniumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	1-[3 -Acetyloxy-2 -(piperidin-1-yl)-17 -propanoyloxy-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)piperidiniumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-(3alpha-Acetoxy-2beta-piperidino-17beta-propionyloxy-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-allylpiperidiniumbromid
	ASK #27613	
	Chemical Abstract Service Nr.	107429-63-0
	Molgewicht	310.7793
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ ClN ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lintoprid
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(1-ethyl-4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)-2-methoxybenzamid
	ASK #27614	
	Formelstamm	C ₁₄ -H ₁₉ -Cl-N ₄ -O ₂ . Cl-H
	Molgewicht	347.2402
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ Cl ₂ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lintopridhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L32)
	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(1-ethyl-4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)-2-methoxybenzamid-hydrochlorid
	ASK #27615	
	2. Bezeichnung	[(Carboxymethyl)(2-cocofettsäurenamidoethyl)(2-hydroxyethyl)azaniumyl]acetat-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(Carboxymethyl)(2-cocofettsäureamidoethyl)(2-hydroxyethyl)ammonio]acetat-Natriumsalz

ASK #27616

Chemical Abstract Service Nr. 85-44-9

Molgewicht 148.1156

Bruttoformel $C_8H_4O_3$

2. Bezeichnung 2-Benzofuran-1,3-dion

3. Bezeichnung Phthalsäureanhydrid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

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

Synonym Isobenzofuran-1,3-dion

ASK #27617

2. Bezeichnung -(Dimethylvinylsilyl)- -(dimethylvinylsilyloxy)poly[oxy(dimethylsilandiyl)]

ASK #27618

2. Bezeichnung -(Dimethylvinylsilyl)- -(dimethylvinylsilyloxy)poly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly[oxy(methylvinylsilandiyl)]

ASK #27619

2. Bezeichnung -(Hydroxydimethylsilyl)- -(hydroxydimethylsilyloxy)poly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly[oxy(methylvinylsilandiyl)]

ASK #27620

2. Bezeichnung -(Hydroxydimethylsilyl)- -(hydroxydimethylsilyloxy)poly[oxy(dimethylsilandiyl)]

ASK #27621

Molgewicht 949.3648

Bruttoformel $C_{24}H_{54}O_3Pt_2Si_6$

2. Bezeichnung Tris[bis(dimethylvinylsilyl)ether]diplatin

ASK #27623

2. Bezeichnung -Trimethylsilyl- -trimethylsilyloxypoly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly[oxy(methylsilandiyl)]

ASK #27626

Chemical Abstract Service Nr. 207300-70-7

Formelstamm $(C_6H_9O)^- Na^+ \cdot H_2O$

Molgewicht 234.1365

Bruttoformel $C_6H_9NaO_7$

2. Bezeichnung D-Glucuronsäure-Natriumsalz 1 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumglucuronat 1 HO ; Natrium-D-glucuronat 1 HO

ASK #27627

Chemical Abstract Service Nr. 122341-38-2

Molgewicht 680.7493

Bruttoformel $C_{44}H_{32}N_4O_4$

Vorzugsbezeichnung Temoporfin

International Nonproprietary Name INN.L34

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 3,3',3'',3'''-(7,8-Dihydroporphyrin-5,10,15,20-tetrayl)tetraphenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,3',3'',3'''-(Chlorin-5,10,15,20-tetrayl)tetraphenol

ASK #27629

Chemical Abstract Service Nr. 64519-82-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124569-59-1
Formelstamm (C12-H24-O11) . (C12-H24-O11)
Molgewicht 688.6247
Bruttoformel C₂₄H₄₈O₂₂
2. Bezeichnung 6-*O*- α -D-Glucopyranosyl-D-glucitol - 1-*O*- α -D-Glucopyranosyl-D-mannitol - Gemisch (1:1)
3. Bezeichnung Isomalt
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; E953; Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hydrierte Isomaltulose; Palatinit

ASK #27630

Chemical Abstract Service Nr. 119478-56-7
Formelstamm (C17-H24-N3-O5-S)⁻ H⁺ . 3 H₂O
Molgewicht 437.5083
Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Meropenem-Trihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 EAB7.0,8.0(2011-2014)/2234; GII
2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-3-[(3*S*,5*S*)-5-(Dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-ylsulfanyl]-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Trihydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Meropenem⁺;
 (4*R*,5*S*,6*S*)-3-[[{(3*S*,5*S*)-5-[(Dimethylamino)carbonyl]pyrrolidin-3-yl}sulfanyl]-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Trihydrat

ASK #27631

Chemical Abstract Service Nr. 132019-54-6
Molgewicht 475.6207
Bruttoformel C₂₈H₃₀FN₃OS
Vorzugsbezeichnung Monatepil
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung (*RS*)-*N*-(6,11-Dihydrodibenzo[*b,e*]thiepin-11-yl)-4-[4-(4-fluorphenyl)piperazin-1-yl]butanamid

ASK #27632

Chemical Abstract Service Nr. 103379-03-9
Formelstamm C28-H30-F-N3-O-S . C4-H4-O4
Molgewicht 591.6929

Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ FN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Monatepilmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yl)-4-[4-(4-fluorphenyl)piperazin-1-yl]butanamid-maleat (1:1)

ASK #27633

Chemical Abstract Service Nr.	138402-11-6
Molgewicht	428.5294
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ N ₆ O
2. Bezeichnung	2-Butyl-3-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-on
3. Bezeichnung	Irbesartan
Zitat Bezeichnung 3	GII; BP2011; PHARMEUROPA20.3; USP27/S2(2004); Ph.Eur.2008,6.7/2465; Eur.Ph.2011,7.0; USAN

ASK #27634

Chemical Abstract Service Nr.	133040-01-4
Formelstamm	(C23-H22-N2-O4-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	424.5127
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Eprosartan
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI12
2. Bezeichnung	4-({2-Butyl-5-[(1 <i>E</i>)-2-carboxy-3-(thiophen-2-yl)prop-1-en-1-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl}benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-3-[2-Butyl-1-(4-carboxybenzyl)imidazol-5-yl]-2-(2-thienylmethyl)acrylsäure

ASK #27635

Chemical Abstract Service Nr.	144143-96-4
Formelstamm	C23-H24-N2-O4-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	520.6183
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Eprosartanmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L35,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI12
2. Bezeichnung	4-({2-Butyl-5-[(1 <i>E</i>)-2-carboxy-3-(thiophen-2-yl)prop-1-en-1-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl}benzoesäure-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-3-[2-Butyl-1-(4-carboxybenzyl)imidazol-5-yl]-2-(2-thienylmethyl)acrylsäure-methansulfonat (1:1)

ASK #27636

Chemical Abstract Service Nr.	120014-06-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	142057-79-2
Molgewicht	379.492

Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Donepezil
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	GlnAs; EUTCT; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-on
ASK #27637	
Chemical Abstract Service Nr.	142057-77-0
Formelstamm	C24-H29-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	415.9529
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-on-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Donepezilhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB10.1+7(2020-2022)/2582
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(2 <i>RS</i>)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-on-hydrochlorid
ASK #27640	
Chemical Abstract Service Nr.	59619-81-7
Formelstamm	(C24-H31-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	432.5067
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Etiproston
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(<i>E</i>)-2-(2-phenoxyethyl)-1,3-dioxolan-2-yl]vinyl]cyclopentyl}hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i>)-9,11-Dihydroxy-14-(2-phenoxyethyl)-1,3-dioxolan-2-yl)-15,16,17,18,19,20-hexanorprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #27641	
Chemical Abstract Service Nr.	77698-96-5
Formelstamm	(C24-H31-O7) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	553.6417
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₃ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Etiproston-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L22,L5
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(<i>E</i>)-2-(2-phenoxyethyl)-1,3-dioxolan-2-yl]ethenyl]cyclopentyl}hept-5-ensäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #27642	
Chemical Abstract Service Nr.	99500-54-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	90408-21-2

	Molgewicht	186.253
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Efetozol
	International Nonproprietary Name	INN.L28
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Methyl-1-(1-phenylethyl)imidazol
ASK #27643		
	Chemical Abstract Service Nr.	145155-23-3
	Molgewicht	19879.5855
	Bruttoformel	C ₉₀₃ H ₁₃₉₉ N ₂₄₅ O ₂₅₂ S ₅
	Vorzugsbezeichnung	Interferon beta-1b
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	Ser-Tyr-Asn-Leu-Leu-Gly-Phe-Leu-Gln-Arg-Ser-Ser-Asn-Phe-Gln-Ser-Gln-Lys-Leu-Leu-Trp-Gln-Leu-Asn-Gly-Arg-Leu-Glu-Tyr-Cys(30S 140S)-Leu-Lys-Asp-Arg-Met-Asn-Phe-Asp-Ile-Pro-Glu-Glu-Ile-Ly
ASK #27644		
	Chemical Abstract Service Nr.	21411-53-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	11015-24-0; 11031-71-3; 12656-20-1; 12739-05-8; 1402-85-3; 191289-43-7; 5365-57-1
	Molgewicht	525.5934
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₅ N ₃ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Virginiamycin M ₁
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR30; USMI11
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>S</i>)-17-Hydroxy-7,15-dimethyl-6-(propan-2-yl)-3 ⁴ ,3 ⁵ -dihydro-5-oxa-11-aza-1(4,2)-[1,3]oxazola-3(1,2)-pyrrolacycloicosaphan-8,13,15-trien-2,4,10,19-tetron
ASK #27645		
	Chemical Abstract Service Nr.	23152-29-6
	Molgewicht	823.8901
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₉ N ₇ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Virginiamycin S ₁
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR30
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Hydroxy-2-pyridylcarbonyl)-L-threonyl-D-2-aminobutanoyl-L-prolyl- <i>N</i> -methyl-L-phenylalanyl-[(<i>S</i>)-4-oxohexahydro-2-pyridylcarbonyl]-L-2-phenylglycin- -lacton
ASK #27648		
	Chemical Abstract Service Nr.	22161-81-5
	Formelstamm	(C16-H13-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	254.2806

Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dexketoprofen
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	(S)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure

ASK #27649

Chemical Abstract Service Nr.	156604-79-4
Formelstamm	(C16-H13-O3) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	375.4156
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexketoprofen-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L34,L5
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2S)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #27650

Molgewicht	441.9107
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O ₃
2. Bezeichnung	5-Chlor-1-oxo-1-{1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl}-1 ⁵ -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on

ASK #27651

Molgewicht	600.1105
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ ClN ₇ O ₃
2. Bezeichnung	5-Chlor-3-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)propyl]-1-{1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on

ASK #27652

Molgewicht	600.1105
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ ClN ₇ O ₃
2. Bezeichnung	1-{3-[4-(5-Chlor-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)piperidin-1-yl]propyl}-3-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)propyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on

ASK #27653

Molgewicht	717.6872
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₂ Cl ₂ N ₈ O ₃
2. Bezeichnung	1,1'-[2-Oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1,3-diylbis(propan-3,1-diyl)]bis(piperidin-1,4-diyl)]bis(5-chlor-1 <i>H</i> -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on)

ASK #27654

Chemical Abstract Service Nr.	109632-08-8
Molgewicht	253.3373
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Ethylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #27655

Chemical Abstract Service Nr.	77074-42-1
Molgewicht	474.5434
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ O ₈

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolon-17-hydrogensuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 11 ,21-Dihydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylhydrogensuccinat

ASK #27656

3. Bezeichnung Plasma vom Menschen (Humanplasma) zur Fraktionierung
Zitat Bezeichnung 3 EAB2.17+19,3.0-4,4.0+3+5,5.0+3+6,6.0+2,7.0+6,8.0,9.0,10.0(1993-2020)/0853

ASK #27667

2. Bezeichnung Die getrockneten, ganzen Früchte und Teilfrüchte von *Foeniculum vulgare* Mill. ssp. *vulgare* var. *vulgare*
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Bitterer Fenchel
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0+7,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/0824

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Foeniculum-vulgare-ssp.-vulgare-var.-vulgare-Früchte

ASK #27668

Chemical Abstract Service Nr. 35380-71-3
Molgewicht 281.3896
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₂
Vorzugsbezeichnung Estradiol-Hemihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.08/821; Ph.Eur.2005,5.0/0821; Ph.Eur.2008,6.0/0821
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol 0.5 H₂O

ASK #27670

2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol - Octadecan-1-ol - Alkanole - Natrium(hexadecyl/octadecyl)sulfat - Gemisch (>80.0%:>7.0%)
3. Bezeichnung Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A) (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.6; Ph.Eur.2008,6.0; Ph.Eur.2002,4.00,4.06
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A)

ASK #27671

2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol - Octadecan-1-ol - Alkanole - Natriumdodecylsulfat - Gemisch (>90.0%:>7.0%)
3. Bezeichnung Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ B) (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2011,7.0,7.1; Ph.Eur.2002,4.00,4.06; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.6; Ph.Eur.2008,6.0,6.2
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ B)

ASK #27672

Chemical Abstract Service Nr. 25459-12-5
Molgewicht 247.2715
Bruttoformel C₈H₁₃N₃O₄S
2. Bezeichnung 1-[2-(Ethansulfonyl)ethyl]-2-methyl-4-nitro-1*H*-imidazol

ASK #27673

Chemical Abstract Service Nr.	2832-45-3
Formelstamm	(C6-H13-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	188.2204
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Hexan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumhexansulfonat

ASK #27675

Chemical Abstract Service Nr.	98-64-6
Molgewicht	191.6353
Bruttoformel	C ₆ H ₆ ClNO ₂ S
2. Bezeichnung	4-Chlorbenzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27676

Chemical Abstract Service Nr.	623-95-0
Molgewicht	144.2147
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₂ O
2. Bezeichnung	1,3-Dipropylharnstoff

ASK #27677

Chemical Abstract Service Nr.	22663-37-2
Molgewicht	234.6601
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClN ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(4-Chlorphenylsulfonyl)harnstoff

ASK #27678

2. Bezeichnung	(Hexadecyl/octadecyl)(3,5,5-trimethylhexanoat)
3. Bezeichnung	Cetylstearylisononanoat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cetylstearylisononanoat

ASK #27680

Chemical Abstract Service Nr.	31127-80-7
Molgewicht	747.0593
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ I ₃ N ₃ O ₇
2. Bezeichnung	5-Acetamido- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Acetamido- <i>N,N'</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #27681

Molgewicht	895.2164
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ I ₃ N ₃ O ₁₁
2. Bezeichnung	5-{ <i>N</i> -[3-(2,3-Dihydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]acetamido}- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N,N'-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-[N-(2,6,7-trihydroxy-4-oxaheptyl)acetamido]isophthalamid
ASK #27682	
Molgewicht	895.2164
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ I ₃ N ₃ O ₁₁
2. Bezeichnung	5-{ <i>N</i> -[2-(2,3-Dihydroxypropoxy)-3-hydroxypropyl]acetamido}- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-[N-[5,6-Dihydroxy-2-(hydroxymethyl)-3-oxahexyl]acetamido]-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid
ASK #27683	
Molgewicht	895.2164
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ I ₃ N ₃ O ₁₁
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(2,3-Dihydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]- <i>N'</i> -(2,3-dihydroxypropyl)-5-[<i>N</i> -(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N-(2,3-Dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiod- <i>N'</i> -(2,6,7-trihydroxy-4-oxaheptyl)isophthalamid
ASK #27684	
Molgewicht	895.2164
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ I ₃ N ₃ O ₁₁
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(2,3-Dihydroxypropoxy)-3-hydroxypropyl]- <i>N'</i> -(2,3-dihydroxypropyl)-5-[<i>N</i> -(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N-[5,6-Dihydroxy-2-(hydroxymethyl)-3-oxahexyl]- <i>N'</i> -(2,3-dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid
ASK #27685	
Molgewicht	579.1261
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ I ₂ N ₃ O ₆
2. Bezeichnung	5-Amino- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4(6)-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Amino-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)diiodisophthalamid
ASK #27686	
Molgewicht	621.1628
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ I ₂ N ₃ O ₇
2. Bezeichnung	5-Acetamido- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4(6)-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Acetamido-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)diiodisophthalamid
ASK #27687	
Molgewicht	695.2413
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ I ₂ N ₃ O ₉
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[<i>N</i> -(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4(6)-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N'-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]diiodisophthalamid

ASK #27688

Molgewicht 651.1888

Bruttoformel $C_{17}H_{23}I_2N_3O_8$

2. Bezeichnung N,N'-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2-hydroxymethyl-5,7-diiod-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-6,8-dicarboxamid

ASK #27689

Chemical Abstract Service Nr. 76801-93-9

Molgewicht 705.0226

Bruttoformel $C_{14}H_{18}I_3N_3O_6$

2. Bezeichnung 5-Amino-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Amino-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #27690

Chemical Abstract Service Nr. 96-24-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52340-46-2; 69420-22-0

Molgewicht 110.5395

Bruttoformel $C_3H_7ClO_2$

2. Bezeichnung 3-Chlorpropan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Chlorhydrin

ASK #27691

Chemical Abstract Service Nr. 730-40-5

Molgewicht 242.2334

Bruttoformel $C_{12}H_{10}N_4O_2$

2. Bezeichnung 4-[4-(Nitrophenyl)diazenyl]anilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(4-Nitrophenyl)azo]anilin

ASK #27692

Chemical Abstract Service Nr. 83417-11-2

Molgewicht 232.2783

Bruttoformel $C_{13}H_{16}N_2O_2$

2. Bezeichnung (R)-3-(3-Aminophenyl)-3-ethylpiperidin-2,6-dion

ASK #27693

Chemical Abstract Service Nr. 73252-00-3

Molgewicht 262.2613

Bruttoformel $C_{13}H_{14}N_2O_4$

2. Bezeichnung (RS)-3-Ethyl-3-(3-nitrophenyl)piperidin-2,6-dion
ASK #27694

Chemical Abstract Service Nr. 38527-73-0

Molgewicht 262.2613

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₄

2. Bezeichnung (RS)-3-Ethyl-3-(4-nitrophenyl)piperidin-2,6-dion

ASK #27695

Chemical Abstract Service Nr. 93-28-7

Molgewicht 206.2378

Bruttoformel C₁₂H₁₄O₃

2. Bezeichnung [2-Methoxy-4-(prop-2-en-1-yl)phenyl]acetat

3. Bezeichnung (4-Allyl-2-methoxyphenyl)acetat

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

Synonym Acetylugenol; Aceteugenol

ASK #27697

Chemical Abstract Service Nr. 19957-52-9

Molgewicht 371.5146

Bruttoformel C₂₆H₂₉NO

2. Bezeichnung 2-{4-[(1E)/(1Z)-1,2-Diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {2-[4-(1,2-Diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylazan; 2-[4-(1,2-Diphenylethenyl)phenoxy]-N,N-diethylethanamin; Dechlorclomifen; 2-[4-(1,2-Diphenylvinyl)phenoxy]-N,N-diethylethanamin

ASK #27698

Chemical Abstract Service Nr. 9002-05-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11129-03-6

Molgewicht 44200

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor a

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27702

Chemical Abstract Service Nr. 182212-66-4

Molgewicht 25426.6651

Bruttoformel C₁₁₂₈H₁₇₀₂N₂₉₆O₃₃₆S₂₀

Vorzugsbezeichnung Avotermin

International Nonproprietary Name INN.L39

2. Bezeichnung [ALDTNYC(7S 16S)FRN LEENC(15S 78S)C(16S 7S)VRPL YIDFRQDLGW KVVHEPKDYY ANFC(44S 109S)SGPC(48S 111S)PY LRSADTTHST VLGLYNTLNP EASASPC(77S 77'S)C(78S 15S)VP QDLEPLTILY YVGRTPKVEQ LSNMVKSC(109S 44S)K C(111S 48S)S]₂

ASK #27703

Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₆ -N-O ₉) ⁻ H ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	497.4923
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Morphinglucuronid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
Zitat Bezeichnung 1	YLIST
2. Bezeichnung	[(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphin-7-en-6-yl](-D-glucopyranosiduronsäure) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Morphin-6-beta-D-glucuronid 2 HO; (4,5alpha-Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphin-7-en-6alpha-yl)(beta-D-glucopyranosiduronsäure) 2 HO
ASK #27704	
Chemical Abstract Service Nr.	150378-17-9
Molgewicht	613.7895
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₇ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Indinavir
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]- <i>N</i> - <i>tert</i> -butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-Benzyl-5-[(2 <i>S</i>)-2- <i>tert</i> -butylcarbamoyl-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl]-4-hydroxy- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxyindan-1-yl]pentanamid
ASK #27707	
Chemical Abstract Service Nr.	114560-48-4
Molgewicht	288.2985
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Apaziquon
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-5-(Aziridin-1-yl)-3-hydroxymethyl-2-(3-hydroxyprop-1-en-1-yl)-1-methylindol-4,7-dion
ASK #27708	
Chemical Abstract Service Nr.	122051-95-0
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₉ -O ₂) ⁻ Li ⁺
Molgewicht	284.3627
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ LiO ₂
Vorzugsbezeichnung	Lithiumgamolenat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	(6 <i>Z</i> ,9 <i>Z</i> ,12 <i>Z</i>)-Octadeca-6,9,12-triensäure-Lithiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gamolensäure-Lithiumsalz
ASK #27709	
Chemical Abstract Service Nr.	57248-88-1

Formelstamm	(C ₃ -H ₇ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺
Molgewicht	279.0331
Bruttoformel	C ₃ H ₉ NNa ₂ O ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumpamidronat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	3-Amino-1-hydroxypropan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pamidronsäure-Dinatriumsalz
ASK #27712	
Chemical Abstract Service Nr.	155773-57-2
Molgewicht	15500
Vorzugsbezeichnung	Pegorgotein
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Superoxiddismutase, Reaktionsprodukt mit Succinanhydrid, verestert mit Polyethylenglycolmonomethylether
ASK #27713	
Chemical Abstract Service Nr.	146623-69-0
Molgewicht	611.4308
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ BrF ₃ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Saprisartan
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-{3-Brom-2-[2-(trifluormethansulfonamido)phenyl]-1-benzofuran-5-ylmethyl}-4-cyclopropyl-2-ethylimidazol-5-carboxamid
ASK #27714	
Chemical Abstract Service Nr.	146613-90-3
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₁ -Br-F ₃ -N ₄ -O ₄ -S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	649.5212
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₁ BrF ₃ KN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Saprisartan-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	1-({3-Brom-2-[2-(trifluormethansulfonamido)phenyl]-1-benzofuran-5-yl)methyl}-4-cyclopropyl-2-ethyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-carboxamid-Kaliumsalz
ASK #27715	
Chemical Abstract Service Nr.	149824-15-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	130068-27-8
Molgewicht	18611.2096
Bruttoformel	C ₈₂₃ H ₁₂₉₈ N ₂₂₈ O ₂₄₂ S ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Ilodecakin

International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	SPGQGTQSEN SC(12S 108S)THFPGNLP NMLRDLRDAF SRVKTFFQMK DQLDNLLLKE SLLEDFKGYL GC(62S 114S)QALSEMIQ FYLEEVMPQA ENQDPDIKAH VNSLGENLKT LRLRLRRC(108S 12S)HR FLPC(114S 62S)ENKSKA VEQVKNAFNK LQEKGIYKAM SEFDIFINYI EAYMTMKIRN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Interleukin 10 (human clone pH15C)

ASK #27717

2. Bezeichnung Poly[oxy(2-hydroxypropan-1,3-diyl)]polyfettalkanoat

ASK #27718

Chemical Abstract Service Nr.	149-91-7
Molgewicht	170.1195
Bruttoformel	C ₇ H ₆ O ₅
2. Bezeichnung	3,4,5-Trihydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	USM11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Gallussäure

ASK #27719

Chemical Abstract Service Nr.	1034-01-1
Molgewicht	282.3322
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ O ₅
2. Bezeichnung	Octyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)
3. Bezeichnung	Octylgallat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 311; Octylgallat

ASK #27720

Chemical Abstract Service Nr.	299-29-6
Formelstamm	2(C6-H11-O7) ⁻ Fe2+
Molgewicht	446.1397
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ FeO ₁₄
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Eisen()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung	Eisen()-D-gluconat
Zitat Bezeichnung 3	E579

ASK #27721

Formelstamm	2(C6-H11-O7) ⁻ Mn2+ . 2 H2-O
Molgewicht	481.2633
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ MnO ₁₄
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Mangan()-Salz (2:1) 2 H ₂ O

3. Bezeichnung Mangan()-D-gluconat 2 H₂O

ASK #27722

Chemical Abstract Service Nr. 9045-28-7

Molgewicht 734.6947

Bruttoformel C₂₉H₅₀O₂₁

2. Bezeichnung Poly(*O*-acetyl)stärke

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Stärkeacetat

ASK #27723

Chemical Abstract Service Nr. 14205-39-1

Molgewicht 115.1305

Bruttoformel C₅H₉NO₂

2. Bezeichnung Methyl(3-aminobut-2-enoat)

ASK #27724

Chemical Abstract Service Nr. 4390-04-9

Molgewicht 226.4412

Bruttoformel C₁₆H₃₄

2. Bezeichnung 2,2,4,4,6,8,8-Heptamethylnonan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isocetan

ASK #27725

Chemical Abstract Service Nr. 149882-10-0

Molgewicht 518.561

Bruttoformel C₂₈H₃₀N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Lurtotecan

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung (S)-8-Ethyl-8-hydroxy-15-(4-methylpiperazin-1-ylmethyl)-2,3,8,14-tetrahydro-11*H*-pyrano[3'',4'':6,7][1,4]dioxino[2',3'-g]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9,12(8*H*,14*H*)-dion

ASK #27726

Chemical Abstract Service Nr. 155773-58-3

Formelstamm C₂₈H₃₀N₄O₆ . 2 Cl-H

Molgewicht 591.4829

Bruttoformel C₂₈H₃₂Cl₂N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Lurtotecandihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung (S)-8-Ethyl-8-hydroxy-15-(4-methylpiperazin-1-ylmethyl)-2,3,8,14-tetrahydro-11*H*-pyrano[3'',4'':6,7][1,4]dioxino[2',3'-g]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9,12(8*H*,14*H*)-dion-dihydrochlorid

ASK #27728

Chemical Abstract Service Nr. 155773-59-4

	Molgewicht	452.5427
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Ensaculin
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	7-Methoxy-6-{3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Anseculin
ASK #27729		
	Formelstamm	C26-H32-N2-O5 . Cl-H
	Molgewicht	489.0036
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ ClN ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Ensaculinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	7-Methoxy-6-{3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Anseculinhydrochlorid
ASK #27730		
	Formelstamm	C26-H32-N2-O5 . C4-H4-O4
	Molgewicht	568.6148
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₆ N ₂ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Ensaculinfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	7-Methoxy-6-{3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Anseculinfumarat
ASK #27731		
	Chemical Abstract Service Nr.	126544-47-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	141845-82-1
	Molgewicht	540.6876
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₄ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Ciclesonid
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	16 ,17-[(<i>R</i>)-Cyclohexylmethylenbis(oxy)]-11 -hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2-methylpropanoat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	16alpha,17-[(<i>R</i>)-Cyclohexylmethylenedioxy]-11beta-hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylisobutytrat
ASK #27732		
	Chemical Abstract Service Nr.	129009-83-2

	Formelstamm	(C20-H34-N5-O10)3 ⁻ 3H ⁺
	Molgewicht	507.5353
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₇ N ₅ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Versetamid
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	2. Bezeichnung	[1,9-Bis(2-methoxyethylcarbamoyl)-2,5,8-triazanonan-2,5,8-triyl]triessigsäure
ASK #27733	Chemical Abstract Service Nr.	26570-10-5
	Formelstamm	C22-H29-N-O2 . C10-H8-O3-S . H2-O
	Molgewicht	565.7202
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Dextropropoxyphennapsilat 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INNv.L7,v.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat-naphthalin-2-sulfonat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #27734	Chemical Abstract Service Nr.	614-87-9
	Formelstamm	C17-H18-Br2-N4-O2 . 2(C2-H6-O4-S)
	Molgewicht	722.4217
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ Br ₂ N ₄ O ₁₀ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dibrompropamidindiisetonat
	International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/2300; Ph.Eur.2005,5.3,5.4/2300
	2. Bezeichnung	4,4'-[Propan-1,3-diylbis(oxy)]bis(3-brombenzimidamid)-2-hydroxyethansulfonat (1:2)
ASK #27735	Molgewicht	488.5188
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ F ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Fluocinolonacetamid 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	2. Bezeichnung	6 ,9-Difluor-11 ,21-dihydroxy-16 ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-3,20-dion 2 H ₂ O
ASK #27736	Chemical Abstract Service Nr.	1641-17-4
	Molgewicht	242.2699
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Mexenon
	International Nonproprietary Name	INNv.L15
	2. Bezeichnung	(2-Hydroxy-4-methoxyphenyl)(<i>p</i> -tolyl)methanon

ASK #27737

Chemical Abstract Service Nr.	6000-74-4
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₉ -O ₈ -P) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	486.4035
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ Na ₂ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Dinatrium(hydrocortison-21-phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hydrocortison-21-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #27738

Chemical Abstract Service Nr.	90-44-8
Molgewicht	194.2286
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	Anthracen-9(10H)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Anthron

ASK #27739

Chemical Abstract Service Nr.	176110-77-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	176110-78-4
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₃ -O ₂ -S ₂) ⁻ H ⁺ . C ₇ -H ₁₇ -N-O ₅
Molgewicht	401.5391
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₁ NO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thioctsäure-Megluminsalz (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(3 <i>R</i>)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Thioctat-Meglumin; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Megluminsalz; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); alpha-Liponsäure-Megluminsalz

ASK #27740

Chemical Abstract Service Nr.	7637-07-2
Molgewicht	67.8062
Bruttoformel	BF ₃
2. Bezeichnung	Trifluorboran
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bortrifluorid

ASK #27741

Chemical Abstract Service Nr. 70-34-8

Molgewicht 186.0974

Bruttoformel $C_6H_3FN_2O_4$

2. Bezeichnung 1-Fluor-2,4-dinitrobenzol

Zitat Bezeichnung 2 USM11

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fluordinitrobenzol

ASK #27742

Chemical Abstract Service Nr. 367-86-2

Molgewicht 209.0978

Bruttoformel $C_7H_3F_4NO_2$

2. Bezeichnung 1-Fluor-2-nitro-4-(trifluormethyl)benzol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #27743

Chemical Abstract Service Nr. 491-07-6

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel $C_{10}H_{18}O$

2. Bezeichnung (2*R*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-on

3. Bezeichnung (+)-Isomenthon

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

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

Synonym (2*R*,5*R*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexanon

ASK #27744

Chemical Abstract Service Nr. 494-90-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 59553-66-1

Molgewicht 150.2176

Bruttoformel $C_{10}H_{14}O$

2. Bezeichnung 3,6-Dimethyl-4,5,6,7-tetrahydro-1-benzofuran

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Menthofuran

ASK #27745

Chemical Abstract Service Nr. 7647-10-1

Molgewicht 177.326

Bruttoformel Cl_2Pd

2. Bezeichnung Palladiumdichlorid

3. Bezeichnung Palladium()-chlorid

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

ASK #27746

Chemical Abstract Service Nr. 2386-57-4

Formelstamm (C-H3-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 118.0875

Bruttoformel CH₃NaO₃S

2. Bezeichnung Methansulfonsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriummethansulfonat

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

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

Synonym Natriummessilat

ASK #27749

Chemical Abstract Service Nr. 120068-37-3

Molgewicht 437.1478

Bruttoformel C₁₂H₄Cl₂F₆N₄OS

2. Bezeichnung 5-Amino-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-(trifluormethylsulfinyl)pyrazol-3-carbonitril

3. Bezeichnung Fipronil für Tiere

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.5,10.0,11.0(2018-2023)/2869

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Fipronil; 5-Amino-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-(trifluormethylsulfinyl)-1H-pyrazol-3-carbonitril

ASK #27750

Formelstamm (C11-H9-I2-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 488.017

Bruttoformel C₁₁H₉I₂N₂O₄

2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4-diiodbenzoesäure

ASK #27752

Vorzugsbezeichnung Konzentrierte Somatropin-Lösung

International Nonproprietary Name (INN.L36)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0950; Ph.Eur.2005,5.8/0950

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Somatropin-Lösung zur Herstellung von Zubereitungen

ASK #27753

Formelstamm (C11-H14-N2-O5-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 288.3201

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₅S

2. Bezeichnung {3-[(3aS,4S,6aR)-2-Oxoheptahydro-1H-thieno[3,4-d]imidazol-4-yl]propyl}propandisäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-2-Oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]butan-1,1-dicarbonsäure; alpha-Carboxybiotin
ASK #27754

Formelstamm (C₉H₁₃N₂O₂S)⁻ H⁺

Molgewicht 214.2847

Bruttoformel C₉H₁₄N₂O₂S

2. Bezeichnung 5-(3,4-Diaminothiophen-2-yl)pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(3,4-Diamino-2-thienyl)pentansäure

ASK #27755

Chemical Abstract Service Nr. 30868-27-0

Formelstamm (C₁₁H₁₇N₂O₃S)⁻ H⁺

Molgewicht 258.3372

Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung (2*RS*)-2-Methyl-5-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Methylbiotin

ASK #27756

Formelstamm (C₁₇H₂₁N₂O₃S)⁻ H⁺

Molgewicht 334.4332

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₃S

2. Bezeichnung 5-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-1-Benzyl-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N(1)-Benzylbiotin

ASK #27757

Chemical Abstract Service Nr. 5445-51-2

Formelstamm (C₆H₆O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 144.1253

Bruttoformel C₆H₈O₄

2. Bezeichnung Cyclobutan-1,1-dicarbonsäure

ASK #27759

Molgewicht 311.4611

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO

2. Bezeichnung (*RS*)-1-[(1*SR*,2*SR*,4*SR*)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol

ASK #27760

**Chemical Abstract
Service Nr.** 223577-45-5

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 83590-17-4

Formelstamm	C1251-H1956-N346-O376-S5 . C1255-H1983-N363-O394-S15
Molgewicht	56960.6782
Bruttoformel	C ₂₅₀₆ H ₃₉₃₉ N ₇₀₉ O ₇₇₀ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Aviscumin
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	[A]MYERIRLRVT HQTTEEEYFR FITLLRDYVS SGSFSNEIPL LRQSTIPVSD AQRFLVELT NQGGDSITAA IDVTNLYVVA YQAGDQSYFL RDAPRGAETH LFTGTTRSSL PFNGSYPDLE RYAGHRDQIP LGIDQLIQSV TALRFPGGST RTQARSILIL IQMISEAARF NPILWRARQY INSGASFLPD VYMLETESW GQQSTQVQHS TDGVFNPIR LAIPPGNFVT LTNVRDVAS LAIMLFVCGE [B]MDDVTCSASE PTVRIVGRNG MCVDVRDDDF RDGNQIQLWP SKSNNDPNQL WTIKRDGTIR SNGSCLTTYG YTAGVYVMIF DCNTAVREAT LWQIWGNGTI INPRSNLVLA ASSGIKGTTL TVQTLDTLG QGWLAGNDTA PREVTIYGFR DLCMESNGGS VVWETCVSSQ KNQRWALYGD GSIRPKQNQD QCLTCGRDSV STVINIVSCS AGSSGQRWVF TNEGAILNLK NGLAMDVAQA NPKLRRIIY PATGKPNQMW LPVP
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	toxin ML-I (mistletoe lectin I) (Viscum album); Viscumin; Mistellektin, rekombinant

ASK #27761

Molgewicht	311.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
2. Bezeichnung	(RS)-1-[(1SR,2RS,4SR)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol

ASK #27763

Molgewicht	311.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
2. Bezeichnung	(RS)-1-[(1RS,2RS,4RS)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol

ASK #27765

Andere Chemical Abstract Service Nr.	93778-71-3
Molgewicht	233.3492
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO
2. Bezeichnung	1-[(1RS,2SR,4RS)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on

ASK #27766

Andere Chemical Abstract Service Nr.	93778-71-3
Molgewicht	233.3492
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO
2. Bezeichnung	1-[(1RS,2RS,4RS)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on

ASK #27767

Molgewicht	460.9654
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ ClFO ₄
2. Bezeichnung	(17R)-4'-Chlor-9-fluor-16 -methyl-5'-propylspiro[androsta-1,4-dien-17,2'-furan]-3,3'(2'H),11-trion

ASK #27768

Chemical Abstract Service Nr.	17512-61-7
Molgewicht	261.5659
Bruttoformel	C ₉ H ₆ BrClS

2. Bezeichnung 3-Brommethyl-7-chlor-1-benzothiophen
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-Brommethyl-7-chlorbenzo[b]thiophen

ASK #27769

Chemical Abstract Service Nr. 142181-53-1

Molgewicht 198.6693

Bruttoformel C₉H₇ClOS

2. Bezeichnung (7-Chlor-1-benzothiophen-3-yl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-Chlorbenzo[b]thiophen-3-ylmethanol

ASK #27770

Chemical Abstract Service Nr. 60640-80-4

Molgewicht 299.3642

Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(1-phenoxypropan-2-ylamino)propan-1-ol

ASK #27771

Chemical Abstract Service Nr. 18156-74-6

Molgewicht 140.2584

Bruttoformel C₆H₁₂N₂Si

2. Bezeichnung 1-(Trimethylsilyl)-1*H*-imidazol

ASK #27772

Chemical Abstract Service Nr. 75-57-0

Formelstamm (C₄H₁₂N)⁺ Cl⁻

Molgewicht 109.5978

Bruttoformel C₄H₁₂ClN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylmethanaminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetramethylammoniumchlorid

ASK #27774

Chemical Abstract Service Nr. 373-49-9

Formelstamm (C₁₆H₂₉O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 254.4082

Bruttoformel C₁₆H₃₀O₂

2. Bezeichnung (9*Z*)-Hexadec-9-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Palmitoleinsäure

ASK #27775

Molgewicht 191.1388

Bruttoformel C₆H₉NO₆
Vorzugsbezeichnung Isosorbid-2-nitrat
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol-2-nitrat

ASK #27776

Chemical Abstract Service Nr. 7790-67-2
Molgewicht 384.3824
Bruttoformel K₄O₇P₂
2. Bezeichnung Kaliumdiphosphat 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 E450
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 450 [Kaliumdiphosphat 3 HO]; Kaliumpyrophosphat 3 HO

ASK #27777

Chemical Abstract Service Nr. 108-05-4
Molgewicht 86.0892
Bruttoformel C₄H₆O₂
2. Bezeichnung Ethenylacetat
3. Bezeichnung Vinylacetat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27778

Chemical Abstract Service Nr. 100-44-7
Molgewicht 126.5835
Bruttoformel C₇H₇Cl
2. Bezeichnung (Chlormethyl)benzol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Benzylchlorid

ASK #27779

Chemical Abstract Service Nr. 92-51-3
Molgewicht 166.3031
Bruttoformel C₁₂H₂₂
2. Bezeichnung 1,1'-Bi(cyclohexan)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Bi(cyclohexyl)

ASK #27780

Chemical Abstract Service Nr. 1312-81-8
Molgewicht 325.8091
Bruttoformel La₂O₃

2. Bezeichnung Lanthantrioxid
3. Bezeichnung Lanthan()-oxid
Zitat Bezeichnung 3 USM111; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #27781

Chemical Abstract Service Nr. 22252-43-3
Formelstamm (C8-H9-N2-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 214.2416
Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₃S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27782

Chemical Abstract Service Nr. 36020-93-6
Molgewicht 281.2661
Bruttoformel C₁₅H₁₁N₃O₃
2. Bezeichnung 3-Amino-6-nitro-4-phenylchinolin-2(1*H*)-on

ASK #27783

Chemical Abstract Service Nr. 5334-31-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22407-19-8
Molgewicht 126.1166
Bruttoformel C₄H₆N₄O
2. Bezeichnung 5-Amino-1*H*-pyrazol-4-carboxamid

ASK #27786

Chemical Abstract Service Nr. 1665-56-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 102218-04-2; 20154-34-1; 2900-83-6
Molgewicht 426.4193
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₇
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,10,11,12*a*-tetrahydroxy-6-methyl-1,12-dioxo-1,4,4*a*,5,12,12*a*-hexahydrotetracen-2-carboxamid
3. Bezeichnung Anhydrotetracyclin

ASK #27788

Chemical Abstract Service Nr. 18695-01-7
Molgewicht 442.4187
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₈
2. Bezeichnung 4-(4,5-Dihydroxy-9-methyl-3-oxo-1,3-dihydronaphtho[2,3-*c*]furan-1-yl)-3-dimethylamino-2,5-dihydroxy-6-oxocyclohex-1-encarboxamid, -Form
3. Bezeichnung -Apooxytetracyclin

ASK #27789

Chemical Abstract Service Nr. 18751-99-0
Molgewicht 442.4187
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₈

2. Bezeichnung 4-(4,5-Dihydroxy-9-methyl-3-oxo-1,3-dihydronaphtho[2,3-c]furan-1-yl)-3-dimethylamino-2,5-dihydroxy-6-oxocyclohex-1-encarboxamid, -Form
3. Bezeichnung -Apooxytetracyclin

ASK #27790

Chemical Abstract Service Nr. 5534-18-9
Molgewicht 464.9789
Bruttoformel $C_{25}H_{33}ClO_6$
Vorzugsbezeichnung Beclometason-17-propanoat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 9-Chlor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpropanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Beclometason-17-propionat

ASK #27791

Chemical Abstract Service Nr. 69224-79-9
Molgewicht 464.9789
Bruttoformel $C_{25}H_{33}ClO_6$
Vorzugsbezeichnung Beclometason-21-propanoat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 9-Chlor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylpropanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Beclometason-21-propionat

ASK #27792

Chemical Abstract Service Nr. 2240-28-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 31261-42-4
Molgewicht 476.5775
Bruttoformel $C_{27}H_{37}FO_6$
Vorzugsbezeichnung Betamethason-21-valerat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylpentanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Betamethason-21-pentanoat

ASK #27794

Chemical Abstract Service Nr. 3585-49-7
Formelstamm $(C_{13}H_{17}O_2)^- H^+$
Molgewicht 206.2808
Bruttoformel $C_{13}H_{18}O_2$
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Butylphenyl)propansäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(2RS)-2-(4-Butylphenyl)propansäure
ASK #27796		
	Molgewicht	799.947
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₇₂ Cl ₂ N ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicoldipalmitat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-1-(4-nitrophenyl)propan-1,3-diyl]dipalmitat
ASK #27797		
	Chemical Abstract Service Nr.	111115-19-6
	Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₈ -Cl ₂ -N ₂ -O ₁₁)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	523.2749
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicolbis(hydrogensuccinat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-1-(4-nitrophenyl)propan-1,3-diyl]bis(hydrogensuccinat)
ASK #27798		
	Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₈ -Cl ₂ -N ₂ -O ₁₁)2 ⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	567.2386
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ Na ₂ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Dinatrium(chloramphenicoldisuccinat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	[(1 <i>R,2R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-1-(4-nitrophenyl)propan-1,3-diyl]bis(hydrogensuccinat)-Dinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Chloramphenicolbis(hydrogensuccinat)-Dinatrium
ASK #27799		
	Molgewicht	561.5382
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₂ Cl ₂ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicol-sec-palmitat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-1-(4-nitrophenyl)propyl]palmitat
ASK #27800		
	Chemical Abstract Service Nr.	66774-02-5
	Molgewicht	294.7748
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClO
	2. Bezeichnung	(2-Chlorphenyl)diphenylmethanol
ASK #27801		
	Chemical Abstract Service Nr.	5270-74-6

Formelstamm (C₁₄-H₉-Cl-N-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 339.7509
Bruttoformel C₁₄H₁₀ClNO₅S
2. Bezeichnung 2-(4-Chlor-3-sulfamoylbenzoyl)benzoesäure

ASK #27802

Chemical Abstract Service Nr. 16673-34-0
Molgewicht 368.8352
Bruttoformel C₁₆H₁₇ClN₂O₄S
2. Bezeichnung 5-Chlor-2-methoxy-*N*-[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]benzamid

ASK #27803

Chemical Abstract Service Nr. 6202-23-9
Formelstamm C₂₀-H₂₁-N . Cl-H
Molgewicht 311.8484
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClN
Vorzugsbezeichnung Cyclobenzaprinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 3-(Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #27805

Chemical Abstract Service Nr. 27115-86-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 27115-87-3; 73319-27-4
Formelstamm (C₃₃-H₅₈-N₂-O₃)₂⁺ 2Br⁻
Molgewicht 690.6332
Bruttoformel C₃₃H₅₈Br₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Dacurionumbromid
International Nonproprietary Name INN.L9
2. Bezeichnung 1,1'-(3 -Acetyloxy-17 -hydroxy-5 -androstan-2 ,16 -diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,1'-(3alpha-Acetoxy-17beta-hydroxy-5alpha-androstan-2beta,16beta-diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

ASK #27806

Chemical Abstract Service Nr. 28008-55-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 31823-38-8; 34892-11-0; 39004-86-9
Molgewicht 529.5357
Bruttoformel C₂₇H₃₁NO₁₀
2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -*L*-*lyxo*-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-[(*S*)-1-hydroxyethyl]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
3. Bezeichnung Daunorubicinol

ASK #27807

Chemical Abstract Service Nr. 28008-53-9

Formelstamm C27-H31-N-O10 . Cl-H

Molgewicht 565.9967

Bruttoformel $C_{27}H_{32}ClNO_{10}$

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-[(S)-1-hydroxyethyl]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

3. Bezeichnung Daunorubicinolhydrochlorid

ASK #27808

Chemical Abstract Service Nr. 7773-60-6

Molgewicht 282.3768

Bruttoformel $C_{19}H_{22}O_2$

Vorzugsbezeichnung Diethylstilbestrolmonomethylether

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (E)-4-[4-(4-Methoxyphenyl)hex-3-en-3-yl]phenol

ASK #27809

Molgewicht 328.3193

Bruttoformel $C_{17}H_{16}N_2O_5$

2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(4-nitrosophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27810

Chemical Abstract Service Nr. 1106-50-9

Molgewicht 420.4809

Bruttoformel $C_{23}H_{20}N_2O_4S$

2. Bezeichnung 1,2-Diphenyl-4-[2-(benzolsulfonyl)ethyl]pyrazolidin-3,5-dion

ASK #27811

Chemical Abstract Service Nr. 3736-92-3

Molgewicht 388.4821

Bruttoformel $C_{23}H_{20}N_2O_2S$

2. Bezeichnung 1,2-Diphenyl-4-[2-(phenylsulfanyl)ethyl]pyrazolidin-3,5-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #27812

Chemical Abstract Service Nr. 1665-57-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 4907-76-0; 7518-17-4

Molgewicht 426.4193

Bruttoformel $C_{22}H_{22}N_2O_7$

2. Bezeichnung (4R,4aS,12aS)-4-Dimethylamino-3,10,11,12a-tetrahydroxy-6-methyl-1,12-dioxo-1,4,4a,5,12,12a-hexahydrotetracen-2-carboxamid

3. Bezeichnung 4-*epi*-Anhydrotetracyclin

ASK #27814

Chemical Abstract Service Nr. 3219-99-6

	Molgewicht	444.4346
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	6- <i>epi</i> -Doxycyclin
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #27815	Formelstamm	C22-H24-N2-O8 . Cl-H
	Molgewicht	480.8955
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	6- <i>epi</i> -Doxycyclinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #27816	Chemical Abstract Service Nr.	14206-58-7
	Molgewicht	460.434
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	4- <i>epi</i> -Oxytetracyclin
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12 <i>a</i> -hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #27817	Chemical Abstract Service Nr.	62304-98-7
	Molgewicht	3108.2755
	Bruttoformel	C ₁₂₉ H ₂₁₅ N ₃₃ O ₅₅
	Vorzugsbezeichnung	Thymalfasin
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	Ac-Ser-Asp-Ala-Ala-Val-Asp-Thr-Ser-Ser-Glu-Ile-Thr-Thr-Lys-Asp-Leu-Lys-Glu-Lys-Lys-Gln-Val-Val-Glu-Glu-Ala-Glu-Asn
ASK #27819	Chemical Abstract Service Nr.	13292-22-3
	Molgewicht	725.7787
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₇ NO ₁₃
	Vorzugsbezeichnung	3-Formylrifamycin
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	2. Bezeichnung	[(12 <i>Z</i> ,14 <i>E</i> ,24 <i>E</i> -2 <i>S</i> ,16 <i>S</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,21 <i>S</i> ,22 <i>R</i> ,23 <i>S</i>)-8-Formyl-5,6,9,17,19-pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trieniminol
ASK #27821		

Chemical Abstract Service Nr. 319-84-6

Molgewicht 290.8298

Bruttoformel $C_6H_6Cl_6$

2. Bezeichnung (1*S*,2*R*,3*R*,4*R*,5*R*,6*S*)-Hexachlorcyclohexan

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,2,4/3,5,6-Hexachlorcyclohexan; alpha-Hexachlorcyclohexan

ASK #27822

Chemical Abstract Service Nr. 22818-40-2

Formelstamm $(C_8H_8N-O_3)^- H^+$

Molgewicht 167.162

Bruttoformel $C_8H_9NO_3$

2. Bezeichnung (*R*)-(Amino)(4-hydroxyphenyl)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym D-alpha-(4-Hydroxyphenyl)glycin; (2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)essigsäure

ASK #27825

Chemical Abstract Service Nr. 29701-07-3

Formelstamm $C_{18}H_{37}N_5O_{10} \cdot H_2O_4S$

Molgewicht 581.5924

Bruttoformel $C_{18}H_{39}N_5O_{14}S$

Vorzugsbezeichnung Bekanamycinsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4-*O*-(2,6-diamino-2,6-didesoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:1)

ASK #27826

Chemical Abstract Service Nr. 4680-37-9

Formelstamm $(C_{31}H_{45}O_6)^- H^+$

Molgewicht 514.6933

Bruttoformel $C_{31}H_{46}O_6$

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-11 -hydroxy-4 ,8,14-trimethyl-3-oxo-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *ent*-(17*Z*)-16alpha-Acetoxy-11beta-hydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-3-oxo-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure

ASK #27828

Chemical Abstract Service Nr. 1458-01-1

Molgewicht 202.5984

Bruttoformel $C_6H_7ClN_4O_2$

2. Bezeichnung Methyl(3,5-diamino-6-chlorpyrazincarboxylat)

ASK #27829

ASK #27836

Chemical Abstract Service Nr.	1119-97-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114568-24-0
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₃₈ -N) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	336.3943
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₈ BrN
Vorzugsbezeichnung	Tetradoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyltetradecan-1-aminiumbromid

ASK #27837

Chemical Abstract Service Nr.	77233-99-9
Molgewicht	344.3187
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(4-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27838

Molgewicht	284.4191
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl[(2 <i>RS</i>)-2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan; Isopromethazin

ASK #27841

Chemical Abstract Service Nr.	4897-25-0
Molgewicht	161.5465
Bruttoformel	C ₄ H ₄ ClN ₃ O ₂
2. Bezeichnung	5-Chlor-1-methyl-4-nitro-1 <i>H</i> -imidazol

ASK #27842

Chemical Abstract Service Nr.	32266-60-7
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₁ -N-O ₈ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	423.417
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ NO ₈ S ₂
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-5-[[[2-hydroxyphenyl)methylen]amino]naphthalin-2,7-disulfonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Azomethin H

ASK #27843

Chemical Abstract Service Nr.	5941-07-1
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₁ -N-O ₈ -S ₂) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	445.3989
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ NNaO ₈ S ₂

2. Bezeichnung	4-Hydroxy-5-[[[(2-hydroxyphenyl)methyliden]amino]naphthalin-2,7-disulfonsäure-Mononatriumsalz
ASK #27844	
Chemical Abstract Service Nr.	32943-25-2
Molgewicht	229.7048
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClN
2. Bezeichnung	3-Chlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin
ASK #27845	
Chemical Abstract Service Nr.	6639-62-9
Molgewicht	255.2472
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ NO ₅ S
2. Bezeichnung	Methyl[(1,1-dioxido-3-oxo-1,2-benzisothiazol-2(3 <i>H</i>)-yl)acetat]
ASK #27846	
2. Bezeichnung	-Alkyl- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-Salz mit organischer Base o.w.A.
3. Bezeichnung	Alkylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Salz mit organischer Base o.w.A.
ASK #27847	
2. Bezeichnung	-Trimethylsilyl- -trimethylsilyloxypolysiloxan
ASK #27850	
Chemical Abstract Service Nr.	66791-71-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	97091-37-7
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,25-triol
3. Bezeichnung	1 ,25-Dihydroxycholecalciferol
ASK #27851	
Chemical Abstract Service Nr.	79-24-3
Molgewicht	75.0666
Bruttoformel	C ₂ H ₅ NO ₂
2. Bezeichnung	Nitroethan
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USM11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R
ASK #27853	
Chemical Abstract Service Nr.	50978-11-5
Formelstamm	(C11-H8-I3-N2-O4) ⁻ H ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	649.9441
Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ I ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Amidotrizoesäure-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0873; Ph.Eur.2008,6.0/0873; Ph.Eur.2002,4.00/873
2. Bezeichnung	3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure 2 H ₂ O

ASK #27854

Chemical Abstract Service Nr. 1713-07-1

Formelstamm (C9-H6-I3-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 571.8769

Bruttoformel C₉H₇I₃N₂O₃

2. Bezeichnung 3-Acetamido-5-amino-2,4,6-triiodbenzoesäure

ASK #27855

Molgewicht 643.6418

Bruttoformel C₃₈H₄₀Cl₂N₂O₃

2. Bezeichnung 1,4-Bis[4-(4-chlorphenyl)-4-hydroxypiperidino]-2,2-diphenylbutan-1-on

ASK #27857

2. Bezeichnung [(2-Hydroxyethyl)/(ethan-1,2-diyl)][(mono/di)palmitat/stearat]

3. Bezeichnung Ethylenglycolmonopalmitostearat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Ethylenglycolmonopalmitostearat

ASK #27859

Chemical Abstract Service Nr. 96382-71-7

Molgewicht 382.2379

Bruttoformel C₁₈H₁₇Cl₂NO₄

2. Bezeichnung (Ethyl)(methyl)[4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethylpyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27860

Chemical Abstract Service Nr. 91189-59-2

Molgewicht 370.2272

Bruttoformel C₁₇H₁₇Cl₂NO₄

2. Bezeichnung Dimethyl[4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27861

Chemical Abstract Service Nr. 100981-43-9

Molgewicht 477.4228

Bruttoformel C₁₄H₁₇BrN₆O₂S₃

Vorzugsbezeichnung Ebrotidin

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung 4-Brom-*N*-{[(*E*)-2-[2-(diaminomethylen)amino-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl]ethylaminomethylen}benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[4-(2-[[(*E*)-(4-Bromphenylsulfonylimino)methyl]amino]ethylsulfanyl(methyl)-1,3-thiazol-2-yl]guanidin

ASK #27862

Chemical Abstract Service Nr. 79925-38-5

Molgewicht 398.2803

Bruttoformel C₁₉H₂₁Cl₂NO₄

2. Bezeichnung	Diethyl[4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #27863	
Chemical Abstract Service Nr.	43200-96-0
Molgewicht	404.8077
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClN ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Zopiclon- <i>N</i> -oxid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	[(<i>RS</i>)-6-(5-Chlor-2-pyridyl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methyl-4-oxo-4 ⁵ -piperazin-1-carboxylat)
ASK #27864	
Chemical Abstract Service Nr.	43200-81-3
Molgewicht	262.6519
Bruttoformel	C ₁₁ H ₇ ClN ₄ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(7 <i>R</i>)-6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-7-hydroxy-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5(7 <i>H</i>)-on
ASK #27865	
Chemical Abstract Service Nr.	148891-53-6
Molgewicht	246.6525
Bruttoformel	C ₁₁ H ₇ ClN ₄ O
2. Bezeichnung	6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5(7 <i>H</i>)-on
ASK #27866	
Chemical Abstract Service Nr.	28328-53-2
Formelstamm	(C13-H9-N2-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	338.2927
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ N ₂ O ₇ S
2. Bezeichnung	3-Nitro-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoesäure
ASK #27867	
Chemical Abstract Service Nr.	28328-54-3
Formelstamm	(C13-H11-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	308.3098
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	3-Amino-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoesäure
ASK #27868	
Chemical Abstract Service Nr.	32643-00-8
Molgewicht	420.5224
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	Butyl(3-butylamino-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoat)
ASK #27869	
Formelstamm	(C21-H27-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	420.5224

Bruttoformel $C_{21}H_{28}N_2O_5S$

2. Bezeichnung 3-(2-Ethylhexylamino)-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27870

Molgewicht 330.3997

Bruttoformel $C_{21}H_{14}O_2S$

2. Bezeichnung *O,O'*-Bis(naphthalin-2-yl)carbonothioat

3. Bezeichnung *O,O'*-Bis(naphthalin-2-yl)thiocarbonat

ASK #27871

Chemical Abstract Service Nr. 10506-37-3

Molgewicht 222.6907

Bruttoformel $C_{11}H_7ClOS$

2. Bezeichnung *O*-(Naphthalin-2-yl)carbonochloridothioat

ASK #27872

Chemical Abstract Service Nr. 696-44-6

Molgewicht 121.1796

Bruttoformel $C_8H_{11}N$

2. Bezeichnung *N*,3-Dimethylanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Methyl)(*m*-tolyl)azan

ASK #27873

Chemical Abstract Service Nr. 89-97-4

Molgewicht 141.5981

Bruttoformel C_7H_8ClN

2. Bezeichnung (2-Chlorphenyl)methanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlorbenzylamin; 2-Chlorbenzylazan

ASK #27875

Chemical Abstract Service Nr. 92-55-7

Molgewicht 243.1703

Bruttoformel $C_9H_9NO_7$

2. Bezeichnung [(5-Nitrofuran-2-yl)methylen]diacetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Nitrofurfurylidendiacetat

ASK #27876

Chemical Abstract Service Nr. 56718-71-9

Molgewicht 152.1904

Bruttoformel $C_9H_{12}O_2$

2. Bezeichnung 4-(2-Methoxyethyl)phenol

ASK #27877

Chemical Abstract Service Nr.	29122-74-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102151-81-5
Molgewicht	237.2949
Bruttoformel	$C_{13}H_{19}NO_3$
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]benzaldehyd
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]benzaldehyd

ASK #27878

Chemical Abstract Service Nr.	62572-90-1
Molgewicht	226.2689
Bruttoformel	$C_{12}H_{18}O_4$
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]propan-1,2-diol

ASK #27879

Chemical Abstract Service Nr.	109632-06-6
Molgewicht	267.3639
Bruttoformel	$C_{15}H_{25}NO_3$
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-[2-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-Isopropylamino-3-[2-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #27880

Chemical Abstract Service Nr.	7695-63-8
Molgewicht	209.2848
Bruttoformel	$C_{12}H_{19}NO_2$
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Phenoxy-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #27881

Chemical Abstract Service Nr.	501-94-0
Molgewicht	138.1638
Bruttoformel	$C_8H_{10}O_2$
2. Bezeichnung	2-(4-Hydroxyphenyl)ethanol
Zitat Bezeichnung 2	GlnAS; CAS; FDA-SRS

ASK #27882

Molgewicht	253.3373
Bruttoformel	$C_{14}H_{23}NO_3$
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-[4-(2-Hydroxyethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-[4-(2-Hydroxyethyl)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #27883

Molgewicht	235.322
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ NO ₂
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(4-Ethenylphenoxy)-1-(propan-2-ylamino)propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-Isopropylamino-3-(4-vinylphenoxy)propan-2-ol
ASK #27884	
Molgewicht	341.4424
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ NO ₅
2. Bezeichnung	1-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol
ASK #27888	
Molgewicht	174.2838
Bruttoformel	C ₉ H ₂₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	1,3-Bis[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,3-Bis(isopropylamino)propan-2-ol
ASK #27889	
Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-[(Propan-2-yl)amino]propan-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-3-(Isopropylamino)propan-1,2-diol
ASK #27890	
Molgewicht	475.6175
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ NO ₆
2. Bezeichnung	1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis{3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol}
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3'-(Isopropylimino)bis{1-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol}
ASK #27891	
Chemical Abstract Service Nr.	736-53-8
Molgewicht	278.1778
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ N ₄ O ₆
2. Bezeichnung	1,2-Bis[(5-nitrofuran-2-yl)methyliden]hydrazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Nitro-2-furaldehydazin; Bis(5-nitro-2-furylmethylen)diazan
ASK #27892	
Chemical Abstract Service Nr.	85440-79-5
Molgewicht	162.1885

Bruttoformel C₉H₁₀N₂O
2. Bezeichnung *rac*-(2R)-2-Methyl-1-nitrosoindolin

ASK #27893

Chemical Abstract Service Nr. 63968-75-2
Molgewicht 363.8187
Bruttoformel C₁₆H₁₄ClN₃O₃S
2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-(2-methylindol-1-yl)-3-sulfamoylbenzamid

ASK #27894

Chemical Abstract Service Nr. 13002-65-8
Molgewicht 371.5146
Bruttoformel C₂₆H₂₉NO
Vorzugsbezeichnung (*E*)-Tamoxifen
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung (*E*)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {(*E*)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #27895

Chemical Abstract Service Nr. 748-97-0
Molgewicht 389.5298
Bruttoformel C₂₆H₃₁NO₂
2. Bezeichnung 1-[4-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-1,2-diphenylbutan-1-ol

ASK #27896

Chemical Abstract Service Nr. 19957-51-8
Molgewicht 343.4614
Bruttoformel C₂₄H₂₅NO
2. Bezeichnung 2-[4-(1,2-Diphenylethenyl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin

ASK #27897

Molgewicht 357.488
Bruttoformel C₂₅H₂₇NO
2. Bezeichnung 2-[4-(1,2-Diphenylprop-1-en-1-yl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym {2-[4-(1,2-Diphenylprop-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #27898

Molgewicht 371.5146
Bruttoformel C₂₆H₂₉NO
2. Bezeichnung 2-[2-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym {2-[2-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #27899

Molgewicht 357.488

Bruttoformel C₂₅H₂₇NO

2. Bezeichnung (Z)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]-N-methylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {(Z)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}(methyl)azan

ASK #27900

Chemical Abstract Service Nr. 603-41-8

Molgewicht 277.3172

Bruttoformel C₁₈H₁₅NO₂

2. Bezeichnung 4,4'-(Pyridin-2-ylmethylen)diphenol

ASK #27901

Chemical Abstract Service Nr. 59-48-3

Molgewicht 133.1473

Bruttoformel C₈H₇NO

2. Bezeichnung 1*H*-Indol-2(3*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxindol

ASK #27902

Chemical Abstract Service Nr. 68047-07-4

Molgewicht 311.418

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-2-phenylbutan-1-on

ASK #27903

Chemical Abstract Service Nr. 153205-46-0

Molgewicht 414.5393

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Asimadolin

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung *N*-{(1*S*)-2-[(3*S*)-3-Hydroxypyrrolidin-1-yl]-1-phenylethyl}-*N*-methyl-2,2-diphenylacetamid

ASK #27904

Chemical Abstract Service Nr. 185951-07-9

Formelstamm C₂₇-H₃₀-N₂-O₂ . Cl-H

Molgewicht 451.0002

Bruttoformel C₂₇H₃₁ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Asimadolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung *N*-{(1*S*)-2-[(3*S*)-3-Hydroxypyrrolidin-1-yl]-1-phenylethyl}-*N*-methyl-2,2-diphenylacetamid-hydrochlorid

ASK #27905

Chemical Abstract Service Nr.	159776-69-9
Molgewicht	640.8563
Bruttoformel	$C_{35}H_{56}N_6O_5$
Vorzugsbezeichnung	Cemadotin
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-L-valyl-L-valyl- <i>N</i> -methyl-L-valyl-L-prolyl-L-prolinbenzylamid

ASK #27906

Formelstamm	C35-H56-N6-O5 . Cl-H
Molgewicht	677.3173
Bruttoformel	$C_{35}H_{57}ClN_6O_5$
Vorzugsbezeichnung	Cemadotinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-L-valyl-L-valyl- <i>N</i> -methyl-L-valyl-L-prolyl-L-prolinbenzylamid-hydrochlorid

ASK #27907

Chemical Abstract Service Nr.	131986-45-3
Molgewicht	281.4169
Bruttoformel	$C_{14}H_{23}N_3OS$
Vorzugsbezeichnung	Xanomelin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	5-(4-Hexyloxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)-1-methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin

ASK #27908

Chemical Abstract Service Nr.	152854-19-8
Formelstamm	C14-H23-N3-O-S . C4-H6-O6
Molgewicht	431.5038
Bruttoformel	$C_{18}H_{29}N_3O_7S$
Vorzugsbezeichnung	Xanomelin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	5-(4-Hexyloxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)-1-methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #27909

Chemical Abstract Service Nr.	155974-00-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	148870-61-5
Molgewicht	468.5851
Bruttoformel	$C_{27}H_{36}N_2O_5$
Vorzugsbezeichnung	Ivabradin
	INN.L37

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; Pharmavista
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ivradadin [Druckfehler]; 3-{3-[[[(1S)-4,5-Dimethoxy-1,2-dihydrocyclobutabenzol-1-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on; 3-{3-[[[(S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1(6),2,4-trien-7-yl]methyl]methylamino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydrobenzo[d]azepin-2-on; 3-[3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl]methylamino]propyl]-1,3,4,5-tetrahydro-7,8-dimethoxy-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on

ASK #27910

Chemical Abstract Service Nr.	148849-67-6
Formelstamm	C27-H36-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	505.0461
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ivabradinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; Pharmavista
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-{3-[[[(1S)-4,5-Dimethoxy-1,2-dihydrocyclobutabenzol-1-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on-hydrochlorid

ASK #27912

Chemical Abstract Service Nr.	158966-92-8
Formelstamm	(C35-H35-Cl-N-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	586.1832
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ ClNO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Montelukast
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	(USAN); CAS; USMI12-14; (JAN); BAN; AAN; MAR1999-2019
2. Bezeichnung	{1-[[[(1 <i>R</i>)-1-{3-[(1 <i>E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl}-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-{1-[[[(1-3-[(<i>E</i>)-2-(7-Chlor-2-chinoly)vinyl]phenyl)-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure; 1-[[[(<i>R</i>)- <i>m</i> -(<i>E</i>)-2-(7-Chlor-2-chinoly)vinyl]-α-[o-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenethyl]benzyl]thio]methyl]cyclopropanessigsäure

ASK #27913

Chemical Abstract Service Nr.	151767-02-1
Formelstamm	(C35-H35-Cl-N-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	608.1651
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₅ ClNNaO ₃ S

Vorzugsbezeichnung	Montelukast-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB7.3,8.0,9.0+1(2012-2017)/2583
2. Bezeichnung	{1-[(1 <i>R</i>)-1-[3-[(1 <i>E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure-Natriumsalz (1:1) x H ₂ O [x = 0,0-1,4]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium[1-[[[(<i>R</i>)-m-[(<i>E</i>)-2-(7-chlor-2-chinoly)vinyl]-alpha-[o-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenethyl]benzyl]thio]methyl]cyclopropanacetat]; Natrium[[1-[[[(1 <i>R</i>)-1-[3-[(<i>E</i>)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl]acetat]

ASK #27914

Chemical Abstract Service Nr.	169312-27-0
Molgewicht	340.4609
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Talviralin
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(S)-7-methoxy-2-methylsulfanylmethyl-3-sulfanylidene-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(S)-7-methoxy-2-methylsulfanylmethyl-3-thioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-carboxylat]

ASK #27915

Molgewicht	225.2046
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₅ O ₃
2. Bezeichnung	6-Amino-9-(2-hydroxyethoxymethyl)-1,9-dihydro-2 <i>H</i> -purin-2-on

ASK #27916

Chemical Abstract Service Nr.	110104-37-5
Molgewicht	267.2413
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₅ O ₄
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]-6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2-yl}acetamid

ASK #27917

Chemical Abstract Service Nr.	75128-73-3
Molgewicht	309.278
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₅ O ₅
2. Bezeichnung	[2-[[2-(Acetylamino)-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl]methoxy]ethyl]acetat

ASK #27918

Chemical Abstract Service Nr.	33045-53-3
Molgewicht	259.2789
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₅ S
2. Bezeichnung	Ethyl(2-methoxy-5-sulfamoylbenzoat)

ASK #27919

Chemical Abstract Service Nr.	52395-25-2
--------------------------------------	------------

	Molgewicht	230.241
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₂ O ₄ S
	2. Bezeichnung	2-Methoxy-5-sulfamoylbenzamid
ASK #27920		
	Molgewicht	357.4252
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₅ S
	2. Bezeichnung	N-[(<i>RS</i>)-1-Ethyl-1-oxo-1 ⁵ -pyrrolidin-2-ylmethyl]-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid
ASK #27921		
	Chemical Abstract Service Nr.	67381-52-6
	Molgewicht	327.3992
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ O ₄ S
	2. Bezeichnung	N-[(<i>RS</i>)-1-Ethylpyrrolidin-2-ylmethyl]-2-hydroxy-5-sulfamoylbenzamid
ASK #27922		
	Chemical Abstract Service Nr.	80-99-9
	Molgewicht	386.6535
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₆ O
	2. Bezeichnung	5 ⁻ -Cholest-7-en-3 ⁻ -ol
	Zitat Bezeichnung 2	CAS; EAB.VU.CN; EP.imp.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	DELTA(7)-Cholestenol; Lathosterol; (3beta,5alpha)-Cholest-7-en-3-ol
ASK #27923		
	Chemical Abstract Service Nr.	313-04-2
	Molgewicht	384.6377
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O
	2. Bezeichnung	Cholesta-5,24-dien-3 ⁻ -ol
	Zitat Bezeichnung 2	EP.imp.CN; EAB.VU.CN; CAS
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Desmosterol; 24-Dehydrocholesterol; (3beta)-Cholesta-5,24-dien-3-ol
ASK #27924		
	Chemical Abstract Service Nr.	651-54-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	17896-16-1
	Molgewicht	384.6377
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O
	2. Bezeichnung	5 ⁻ -Cholesta-7,24-dien-3 ⁻ -ol
	Zitat Bezeichnung 2	EP.imp.CN; CAS; EAB.VU.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(3beta,5alpha)-Cholesta-7,24-dien-3-ol
ASK #27925		

Chemical Abstract Service Nr. 51865-79-3

Formelstamm (C₂₀-H₂₀-N₈-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 454.4393

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₈O₅

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Methotrexat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #27926

Chemical Abstract Service Nr. 2410-93-7

Molgewicht 455.424

Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇O₆

2. Bezeichnung (*S*)-2-{4-[(2-Amino-4-hydroxypteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}pentandisäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methopterin

ASK #27927

Chemical Abstract Service Nr. 5623-18-7

Molgewicht 326.3101

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₆O₃

2. Bezeichnung 4-[(2-Amino-4-hydroxypteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzoesäure

ASK #27928

Chemical Abstract Service Nr. 126-11-4

Molgewicht 151.118

Bruttoformel C₄H₉NO₅

2. Bezeichnung 2-Hydroxymethyl-2-nitropropan-1,3-diol

ASK #27930

Chemical Abstract Service Nr. 36321-43-4

Molgewicht 228.2896

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂O

2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-2-(1-naphthyl)acetamid

ASK #27933

Formelstamm (C₁₁-H₁₄-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 225.2411

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #27937

Chemical Abstract Service Nr. 14324-55-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 115028-55-2; 120092-57-1; 136-94-7; 14460-21-0; 15465-13-1; 18445-58-4; 32733-02-1; 39456-86-5; 505093-56-1; 880359-15-9; 905572-85-2; 92481-10-2

Formelstamm $2(\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N-S}_2)^- \text{Zn}^{2+}$
Molgewicht 361.9192
Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{S}_4\text{Zn}$
2. Bezeichnung (T-4)-Bis(diethylcarbamodithioato- $^2\text{S},\text{S}'$)zink
3. Bezeichnung Diethylcarbamodithiosäure-Zinksalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Zinkdiethyldithiocarbat

ASK #27938

Chemical Abstract Service Nr. 136-23-2

Formelstamm $2(\text{C}_9\text{H}_{18}\text{N-S}_2)^- \text{Zn}^{2+}$
Molgewicht 474.1318
Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{36}\text{N}_2\text{S}_4\text{Zn}$
2. Bezeichnung (T-4)-Bis(dibutylcarbamodithioato- $^2\text{S},\text{S}'$)zink
3. Bezeichnung Dibutylcarbamodithiosäure-Zinksalz (2:1)

ASK #27941

Chemical Abstract Service Nr. 97-74-5

Molgewicht 208.3679
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_3$
2. Bezeichnung N',N',N^β,N^β -Tetramethyl-1,2,3-trithiodikohlensäurediamid
3. Bezeichnung Tetramethylthiurammonosulfid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Tetramethylsulfandicarbothioamid; Monothiuram

ASK #27942

Chemical Abstract Service Nr. 102-08-9

Molgewicht 228.3128
Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}$
2. Bezeichnung 1,3-Diphenylthioharnstoff

ASK #27944

Chemical Abstract Service Nr. 120-54-7

Molgewicht 384.6906
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{S}_6$
2. Bezeichnung 1,1'-[Tetrasulfandiy]bis(thiocarbonyl)]dipiperidin

ASK #27945

Chemical Abstract Service Nr. 149-30-4

Molgewicht 167.2513
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_5\text{NS}_2$

2. Bezeichnung 1,3-Benzothiazol-2(3*H*)-thion

3. Bezeichnung 1,3-Benzothiazol-2-thiol

ASK #27946

Chemical Abstract Service Nr. 120-78-5

Molgewicht 332.4867

Bruttoformel C₁₄H₈N₂S₄

2. Bezeichnung 2,2'-Disulfandiylbis(1,3-benzothiazol)

3. Bezeichnung Bis(1,3-benzothiazol-2-yl)disulfan

ASK #27949

Chemical Abstract Service Nr. 111-92-2

Molgewicht 129.2432

Bruttoformel C₈H₁₉N

2. Bezeichnung *N*-Butylbutan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dibutylazan; Dibutylamin

ASK #27952

2. Bezeichnung Poly(methyl,phenyl,vinylsiloxan)

ASK #27955

Chemical Abstract Service Nr. 144689-63-4

Molgewicht 558.5851

Bruttoformel C₂₉H₃₀N₆O₆

Vorzugsbezeichnung Olmesartanmedoxomil

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung [(5-Methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methyl][4-(2-hydroxypropan-2-yl)-2-propyl-1-({2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)-[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl)-1*H*-imidazol-5-carboxylat]

ASK #27958

Chemical Abstract Service Nr. 97682-44-5

Molgewicht 586.678

Bruttoformel C₃₃H₃₈N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Irinotecan

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GInAs; USMI2024; EUTCT; MAR31; CAS

2. Bezeichnung [(*S*)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9-yl){[1,4'-bipiperidin]-1'-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*S*)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9-yl){[1,4'-bipiperidyl]-1'-carboxylat}

ASK #27959

Chemical Abstract Service Nr. 96-69-5

Molgewicht 358.5374

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₂S

2. Bezeichnung 4,4'-Sulfandiylbis(2-*tert*-butyl-5-methylphenol)

ASK #27962

Chemical Abstract Service Nr. 167933-07-5

Molgewicht 390.4022

Bruttoformel $C_{20}H_{21}F_3N_4O$

Vorzugsbezeichnung Flibanserin

International Nonproprietary Name INN.L37

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1-(2-{4-[3-(Trifluormethyl)phenyl]piperazin-1-yl}ethyl)-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #27971

Chemical Abstract Service Nr. 114991-47-8

Molgewicht 546.6574

Bruttoformel $C_{24}H_{46}N_6O_8$

2. Bezeichnung *N*'-(5-Aminopentyl)-*N*¹,*N*⁴-dihydroxy-*N*⁴-[4-(*N*-hydroxyacetamido)butyl]-*N*¹,*N*¹'-pentandiylbis(butandiamid)

3. Bezeichnung Deferoxamin A₁

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

Synonym Desferrioxamin A; 29-Amino-3,13,24-trihydroxy-3,8,13,19,24-pentaazanonacosan-2,9,12,20,23-penton;
N'-[5-[[4-[(Acetylhydroxyamino)butyl]amino]-4-oxobutanoyl]hydroxyamino]pentyl]-*N*-(5-aminopentyl)-*N*-hydroxybutandiamid;
N-(5-{3-[(5-Aminopentyl)hydroxycarbamoyl]propanamido}pentyl)-*N*-hydroxy-3-[[4-(*N*-hydroxyacetamido)butyl]carbamoyl]propanamid

ASK #27979

Chemical Abstract Service Nr. 64365-17-9

2. Bezeichnung Hydrierter Kolophoniumpentaerythritolester

ASK #27991

Chemical Abstract Service Nr. 2634-33-5

Molgewicht 151.1857

Bruttoformel C_7H_5NOS

2. Bezeichnung 1,2-Benzothiazol-3(2*H*)-on

ASK #27993

Chemical Abstract Service Nr. 142-04-1

Formelstamm C_6H_7N . Cl-H

Molgewicht 129.5874

Bruttoformel C_6H_8ClN

2. Bezeichnung Aniliniumchlorid

3. Bezeichnung Anilinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27996

Chemical Abstract Service Nr. 159912-53-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 149156-36-5

Molgewicht	193.2456
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Sabcomelin
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	(Z)-[(3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl](methoxyimino)acetonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z)-[(3R)-Chinuclidin-3-yl](methoxyimino)acetonitril

ASK #27997

Chemical Abstract Service Nr.	1066-33-7
Molgewicht	79.0553
Bruttoformel	CH ₅ NO ₃
3. Bezeichnung	Ammoniumhydrogencarbonat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1390; ROMP9; Ph.Eur.2008,6.0/1390; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/1390; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Ammoniumbicarbonat

ASK #27999

Chemical Abstract Service Nr.	581-88-4
Formelstamm	2(C10-H13-N3) . H2-O4-S
Molgewicht	448.5391
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Debrisoquinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-2-carboximidamid-sulfat (2:1)

ASK #28000

Chemical Abstract Service Nr.	159768-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139183-63-4
Molgewicht	1098.2781
Bruttoformel	C ₄₉ H ₇₅ N ₁₅ O ₁₂ S
Vorzugsbezeichnung	Labradimil
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; USAN; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	Arg-Pro-Hyp-Gly-Thi-Ser-Pro-Tyr(Me)- (CH ₂ NH)-Arg

ASK #28003

Chemical Abstract Service Nr.	136949-58-1
Molgewicht	835.1644
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ I ₃ N ₃ O ₉

Vorzugsbezeichnung	lobitridol
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propanamido]-2,4,6-triiod- <i>N,N</i> -dimethylisophthalamid
ASK #28004	
Chemical Abstract Service Nr.	17035-90-4
Formelstamm	(C ₇ -H ₁₅ -N ₄ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	188.2275
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tilarginin
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-5-(<i>N</i> -methylcarbamimidamido)pentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Targinin; (S)-2-Amino-5-(3-methylguanidino)pentansäure; N(omega)-Methyl-L-arginin
ASK #28005	
Chemical Abstract Service Nr.	53308-83-1
Formelstamm	C ₇ -H ₁₆ -N ₄ -O ₂ . C ₂ -H ₄ -O ₂
Molgewicht	248.2795
Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tilargininacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-5-(<i>N</i> -methylcarbamimidamido)pentansäure-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Targininacetat; (S)-2-Amino-5-(3-methylguanidino)pentansäure-acetat (1:1)
ASK #28008	
Chemical Abstract Service Nr.	85622-93-1
Molgewicht	194.1508
Bruttoformel	C ₆ H ₆ N ₆ O ₂
2. Bezeichnung	3-Methyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1- <i>d</i>][1,2,3,5]tetrazin-8-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Temozolomid
Zitat Bezeichnung 3	GII; MAR30; EAB9.0+4+7,10.0,11.0(2017-2023)/2780
ASK #28009	
Chemical Abstract Service Nr.	130-40-5
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₉ -N ₄ -O ₉ -P) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	478.3256
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ NaO ₉ P

Vorzugsbezeichnung	Riboflavinphosphat-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/786; Ph.Eur.2008,6.0/786; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/786
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[<i>g</i>]pteridin-10-yl)-2,3,4-trihydroxypentyl]dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Riboflavin-5'-phosphat-Natrium; Riboflavin-5'-phosphat-Mononatrium; Natrium(riboflavin-5'-hydrogenphosphat)

ASK #28010

Chemical Abstract Service Nr.	104860-64-2
Molgewicht	451.9189
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClFN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-hydroxypiperidin-4-yl]-2-methoxybenzamid

ASK #28011

Chemical Abstract Service Nr.	154323-57-6
Molgewicht	335.4643
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Almotriptan
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT; GlnAs; FDA-SRS
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-{5-[(pyrrolidin-1-sulfonyl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{2-[5-(pyrrolidin-1-ylsulfonylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan

ASK #28012

Chemical Abstract Service Nr.	181183-52-8
Formelstamm	C17-H25-N3-O2-S . C4-H6-O5
Molgewicht	469.5517
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ N ₃ O ₇ S
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-{5-[(pyrrolidin-1-sulfonyl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}ethanamin-[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung	Almotriptanmalat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.1(2020)/2970
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Almotriptan[(<i>RS</i>)-hydroxysuccinat]; Dimethyl{2-[5-(pyrrolidin-1-ylsulfonylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan-(<i>RS</i>)-hydroxysuccinat (1:1); Almotriptan-DL-malat; <i>N,N</i> -Dimethyl-2-[5-[(pyrrolidin-1-sulfonyl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl]ethan-1-amin-(<i>RS</i>)-2-hydroxybutandioat; Almotriptanmalat '

ASK #28014

Chemical Abstract Service Nr.	147076-36-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	142554-88-9; 171197-16-3

Molgewicht	310.2711
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Laflunimus
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus; ChemSpider; Pharmavista; Pat.WO2012/025217:Compd.C=III; GSBL; Pat.WO2000/071113:Compd.II,Ex.1; EUTCT; PubChem; AdisInsight; Pat.WO2012/055567:Compd.I; NCI.Thesaurus; USEPA-ACToR
2. Bezeichnung	(2Z)-2-Cyan-3-cyclopropyl-3-hydroxy-N-[3-methyl-4-(trifluormethyl)phenyl]prop-2-enamid und Tautomere: (2E)-Isomer, 2-Cyan-3-cyclopropyl-N-[3-methyl-4-(trifluormethyl)phenyl]-3-oxopropanamid (Keto-Tautomer), (2E)- und (2Z)-2-(Cyclopropancarbonyl)-3-hydroxy-3-[3-methyl-4-(trifluormethyl)anilino]prop-2-enitril (Enon-Tautomere)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2E)-2-(Cyclopropylcarbonyl)-3-hydroxy-3-[[3-methyl-4-(trifluormethyl)phenyl]amino]acrylonitril; (Z)-2-Cyan-3-cyclopropyl-alpha(4'),alpha(4'),alpha(4')-trifluor-3-hydroxy-3',4'-acryloxyldid; (Z)-alpha-Cyan-alpha(4'),alpha(4'),alpha(4')-trifluor-beta-hydroxycyclopropanacrylo-3',4'-xyldid; (2Z)-2-Cyan-3-cyclopropyl-3-hydroxy-N-[3-methyl-4-(trifluormethyl)phenyl]acrylamid; CCH-MTPP; (Z)-2-Cyan-3-cyclopropyl-3-hydroxy-N-(3-methyl-4-trifluormethylphenyl)acrylamid

ASK #28015

Chemical Abstract Service Nr.	146939-27-7
Molgewicht	412.9356
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ ClN ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Ziprasidon
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ATC-DE; IGS; Hager2008; Romp2012
2. Bezeichnung	5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2H-indol-2-on

ASK #28016

Chemical Abstract Service Nr.	138982-67-9
Formelstamm	C21-H21-Cl-N4-O-S . Cl-H . 0.95-1.32 H2-O
Molgewicht	467.4119
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ Cl ₂ N ₄ OS
2. Bezeichnung	5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2H-indol-2-on-hydrochlorid (1:1) x H ₂ O [x = 0,95-1,32; Wassergehalt: 0,037-0,050 m/m]
3. Bezeichnung	Ziprasidonhydrochlorid-Monohydrat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.0,8.0(2011-2014)/2421
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	5-{2-[4-(1,2-Benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2H-indol-2-on-Monohydrochlorid- Monohydrat; 5-{2-[4-(1,2-Benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2H-indol-2-on-hydrochlorid-Monohydrat; Ziprasidon-Monohydrochlorid-Monohydrat

ASK #28017

Chemical Abstract Service Nr.	8024-09-7
2. Bezeichnung	Juglans-regia-Samenöl
3. Bezeichnung	Walnussöl

ASK #28019

Chemical Abstract Service Nr.	127266-56-2
Molgewicht	369.5037
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Adatanserine
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]ethyl}adamantan-1-carboxamid
ASK #28020	
Chemical Abstract Service Nr.	68693-11-8
Molgewicht	273.3501
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Modafinil
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR30; Ph.Eur.2005,5.6/2307; Eur.Ph.2011,7.0/2307; PHARMEUROPA17.1/2307; Eur.Ph.2008,6.0/2307; BP2011; GII; USMI12; Eur.Ph.2005,5.6/2307; Ph.Eur.2008,6.0/2307
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(<i>R</i>)-(Diphenylmethan)sulfinyl]acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(Benzhydrylsulfinyl)acetamid
ASK #28021	
Chemical Abstract Service Nr.	66857-17-8
Molgewicht	147.1723
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etoxybamid
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	4-Hydroxy- <i>N</i> -(2-hydroxyethyl)butanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #28022	
Chemical Abstract Service Nr.	144966-96-1
Formelstamm	C21-H31-N5-O . Cl-H
Molgewicht	405.9647
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Adatanserinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]ethyl}adamantan-1-carboxamid-hydrochlorid
ASK #28023	
Chemical Abstract Service Nr.	144034-80-0
Molgewicht	269.3449
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₅

Vorzugsbezeichnung	Rizatriptan
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-{5-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}ethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{2-[5-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan
ASK #28024	
Chemical Abstract Service Nr.	145202-66-0
Formelstamm	C15-H19-N5 . C7-H6-O2
Molgewicht	391.4662
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rizatriptanbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB7.3,8.0,9.0(2012-2017)/2585
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-{5-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}ethan-1-amin-benzoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{2-[5-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan-benzoat (1:1)
ASK #28025	
Molgewicht	254.3286
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₂ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(2-thienyl)benzolsulfonamid
3. Bezeichnung	Sulfathiophen
ASK #28026	
Chemical Abstract Service Nr.	144702-17-0
Formelstamm	(C31-H29-N4-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	490.5955
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pomisartan
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	4'-[2-Ethyl-4-methyl-6-(5,6,7,8-tetrahydroimidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-2-yl)benzimidazol-1-ylmethyl]biphenyl-2-carbonsäure
ASK #28028	
Chemical Abstract Service Nr.	78-96-6
Molgewicht	75.1097
Bruttoformel	C ₃ H ₉ NO
2. Bezeichnung	1-Aminopropan-2-ol
ASK #28029	
Chemical Abstract Service Nr.	149979-74-8

Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₆ -N ₅ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	405.4928
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Terbogrel
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(5 <i>E</i>)-6-[3-(<i>N</i> - <i>tert</i> -Butyl- <i>N'</i> -cyancarbamimidamido)phenyl]-6-(pyridin-3-yl)hex-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-6-[3-(3- <i>tert</i> -Butyl-2-cyanguanidino)phenyl]-6-(3-pyridyl)hex-5-ensäure

ASK #28030

Chemical Abstract Service Nr.	155773-56-1
2. Bezeichnung	Eisen(,)-oxide(paramagnetisch)-polystyrolsulfonat
3. Bezeichnung	Ferristen
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #28031

Chemical Abstract Service Nr.	187348-17-0
Molgewicht	57200
Vorzugsbezeichnung	Edodekin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[A]IWELKKDVYV VELDWYPDAP GEMVVLTCDT PEEDGITWTL DQSSEVLGSG KTLTIQVKEF GDAGQYTCHK GGEVLSHSLL LLHKKEDGIW STDILKDQKE PKNKTFLRCE AKNYSGRFTC WWLTTISTDL TFSVKSSRGS SDPQGVTCTGA ATLSAERVRG DNKEYEYSVE CQEDSACPAA EESLPIEVMV DAVHKLKYEN YTSSFFIRDI IKPDPPKNLQ LKPLKNSRQV EVSWEYPDTW STPHSYFSLT FCVQVQGKSK REKKDRVFTD KTSATVICRK NASISVRAQD RYYSSSWSEW ASVPCS [B]RNLVPVATPDP GMFPCLHHSQ NLLRAVSNML QKARQTLEFY PCTSEEIDHE DITKDKTSTV EACLPLELTK NESCLNSRET SFITNGSCLA SRKTSFMMAL CLSSIYEDLK MYQVEFKTMN AKLLMDPKRQ IFLDQNMLAV IDELMQALNF NSETVPQKSS LEEPDFYKTK IKLCILLHAF RIRAVTIDRV TSYLNAS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Interleukin 12, human

ASK #28032

Chemical Abstract Service Nr.	54276-21-0
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₈ -Cl-O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	424.9151
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClO ₆
Vorzugsbezeichnung	(+)-Cloprostenol
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(<i>E</i> - <i>R</i>)-4-(3-Chlorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -9 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-16-(3-Chlorphenoxy)-9,11,15-trihydroxy-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #28034

Chemical Abstract Service Nr.	129580-63-8
Molgewicht	500.2827
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₄ Pt
Vorzugsbezeichnung	Satraplatin
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(OC-6-43)-Bis(acetato- <i>O</i>)ammindichlor(cyclohexanamin)platin()
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(OC-6-43)-Bis(acetato- <i>O</i>)ammindichlor(cyclohexylazan)platin(IV)

ASK #28036

Chemical Abstract Service Nr.	90182-92-6
Molgewicht	309.7912
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Zacoprid
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino- <i>N</i> -(chinuclidin-3-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid

ASK #28037

Chemical Abstract Service Nr.	123441-85-0
Molgewicht	309.7912
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(<i>R</i>)-Zacoprid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-4-Amino- <i>N</i> -(1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-4-Amino- <i>N</i> -(chinuclidin-3-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid

ASK #28038

Chemical Abstract Service Nr.	83799-24-0
Formelstamm	(C ₃₂ H ₃₈ N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	501.6564
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fexofenadin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-{4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butyl]phenyl}-2-methylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #28039

Chemical Abstract Service Nr.	153439-40-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138452-21-8
Formelstamm	C32-H39-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	538.1173
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fexofenadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/2280
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-{4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butyl]phenyl}-2-methylpropansäure-hydrochlorid

ASK #28040

Chemical Abstract Service Nr.	117976-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	909251-57-6
Formelstamm	(C18-H20-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.4426
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rabeprazol
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	GSBL; EUTCT; ATC-DE; MAR1996-2015; Hager2013; ROMP2023; IGS; Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(<i>R</i>)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-[[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridyl]methylsulfinyl]benzimidazol; (+/-)-2-[[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridyl]methylsulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol; Pariprazol; (<i>RS</i>)-2-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridylmethylsulfinyl]benzimidazol; (<i>RS</i>)-2-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methylsulfinylbenzimidazol

ASK #28041

Chemical Abstract Service Nr.	117976-90-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1017795-22-0; 129982-41-8; 226904-80-9
Formelstamm	(C18-H20-N3-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	381.4245
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(<i>R</i>)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Rabeprazol-Natrium
Zitat	GII; Pharmavista; EUTCT; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2868

Bezeichnung 3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-ylmethylsulfinyl]benzimidazol-1-Natriumsalz; Natrium-2-[(RS)-[[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methyl]sulfinyl]benzimidazol-1-id; rac-Natrium-2-((R)-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl)-1H-benzimidazol-1-id; Natrium-2-[[[4-(3-methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridinyl]methyl]sulfinyl]benzimidazol-1-id; Rabeprazol-Natriumsalz; Natrium-2-([4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methyl)sulfinyl]benzimidazol-1-id; Natrium-(RS)-2-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methylsulfinyl]benzimidazol-1-id; Pariprazol-Natrium; Natrium-(RS)-2-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridylmethylsulfinyl]benzimidazol-1-id

ASK #28042

Chemical Abstract Service Nr. 147059-72-1
Molgewicht 416.3533
Bruttoformel C₂₀H₁₅F₃N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Trovafloxacin
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung 7-[(1*R*,5*S*,6*s*)-6-Amino-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure

ASK #28043

Chemical Abstract Service Nr. 147059-75-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 146836-84-2
Formelstamm C20-H15-F3-N4-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht 512.459
Bruttoformel C₂₁H₁₉F₃N₄O₆S
Vorzugsbezeichnung Trovafloxacinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L36,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 7-[(1*R*,5*S*,6*s*)-6-Amino-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1)

ASK #28045

Chemical Abstract Service Nr. 88430-50-6
Formelstamm (C24-H29-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 398.492
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₅
Vorzugsbezeichnung Beraprost
International Nonproprietary Name INN.L67:Corr
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33; CAS; USAN
2. Bezeichnung 4-[(1*RS*,2*RS*,3*aSR*,8*bSR*)-2-Hydroxy-1-[(*E*-3*SR*,4*RS*/*SR*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]-2,3,3*a*,8*b*-tetrahydro-1*H*-cyclopenta[*b*][1]benzofuran-5-yl]butansäure

ASK #28046

Chemical Abstract Service Nr. 88475-69-8
Formelstamm (C24-H29-O5)⁻ Na⁺
Molgewicht 420.4738

Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Beraprost-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L67.Corr)
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,8 <i>bS</i>)-2-Hydroxy-1-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R/S</i>)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]-2,3,3 <i>a</i> ,8 <i>b</i> -tetrahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>][1]benzofuran-5-yl]butansäure-Natriumsalz
ASK #28048	
Chemical Abstract Service Nr.	149-87-1
Formelstamm	(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	129.114
Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₃
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Oxo-DL-prolin
ASK #28049	
Chemical Abstract Service Nr.	54571-67-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153832-15-6
Formelstamm	(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	151.0958
Bruttoformel	C ₅ H ₆ NNaO ₃
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #28050	
Chemical Abstract Service Nr.	95-65-8
Molgewicht	122.1644
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	3,4-Dimethylphenol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,4-Xylenol
ASK #28052	
Chemical Abstract Service Nr.	121-28-8
Molgewicht	209.2417
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₃
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)ethanon
ASK #28053	
Chemical Abstract Service Nr.	6933-26-2
Molgewicht	216.2988
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ OS

2. Bezeichnung (5-Ethylthiophen-2-yl)(phenyl)methanon

ASK #28054

Chemical Abstract Service Nr. 5912-44-7

Molgewicht 230.2823

Bruttoformel C₁₃H₁₀O₂S

2. Bezeichnung 1-(5-Benzoylthiophen-2-yl)ethanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (5-Acetyl-2-thienyl)(phenyl)methanon

ASK #28055

Formelstamm (C₁₄-H₁₁-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 260.3083

Bruttoformel C₁₄H₁₂O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(5-Benzoylthiophen-3-yl)propansäure

ASK #28056

Chemical Abstract Service Nr. 32188-09-3

Molgewicht 274.7885

Bruttoformel C₁₆H₁₉ClN₂

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Chlorphenamin

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan

ASK #28057

Chemical Abstract Service Nr. 23095-76-3

Formelstamm C₁₆-H₁₉-Cl-N₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 390.8606

Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Chlorphenaminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #28058

Chemical Abstract Service Nr. 2391-03-9

Formelstamm C₁₆-H₁₉-Br-N₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 435.3116

Bruttoformel C₂₀H₂₃BrN₂O₄

Vorzugsbezeichnung	Dexbrompheniraminmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-(4-Bromphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)
ASK #28059	
Chemical Abstract Service Nr.	32656-44-3
Molgewicht	319.2395
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ BrN ₂
Vorzugsbezeichnung	(<i>R</i>)-Brompheniramin
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-(4-Bromphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan
ASK #28060	
Chemical Abstract Service Nr.	91700-98-0
Molgewicht	1435.227
Bruttoformel	C ₆₅ H ₇₃ Cl ₂ N ₉ O ₂₄
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Desmethylvancomycin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(<i>S</i> _{a(22-23)} , 1 <i>S</i> , 4 <i>R</i> , 7 <i>S</i> , 10 <i>R</i> , 11 <i>R</i> , 17 <i>R</i> , 18 <i>S</i> , 21 <i>S</i>)-10-[(<i>R</i>)-2-Amino-4-methylpentanamido]-14 ² -[2- <i>O</i> -(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyl)- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-7-carbamoylmethyl-12
ASK #28061	
Molgewicht	1450.2384
Bruttoformel	C ₆₆ H ₇₄ Cl ₂ N ₈ O ₂₅
Vorzugsbezeichnung	Desamidovancomycin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(<i>S</i> _{a(22-23)} , 1 <i>S</i> , 4 <i>R</i> , 7 <i>S</i> , 10 <i>R</i> , 11 <i>R</i> , 17 <i>R</i> , 18 <i>S</i> , 21 <i>S</i>)-14 ² -[2- <i>O</i> -(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyl)- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-7-carboxymethyl-12 ³ , 16 ² -dichlor-11, 17, 22 ³ , 22 ⁵ , 23 ⁶ -pentahydro
ASK #28062	
Molgewicht	1143.9294
Bruttoformel	C ₅₃ H ₅₂ Cl ₂ N ₈ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Agglucovancomycin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)

ASK #28063	2. Bezeichnung	(<i>S</i> _{a(22-23)} ,1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>S</i>)-7-Carbamoylmethyl-12 ³ ,16 ² -dichlor-11,14 ² ,17,22 ³ ,22 ⁵ ,23 ⁶ -hexahydroxy-10-[(<i>R</i>)-4-methyl-2-(methylamino)pentanamido]-3,6,9,19,24-pentaoxo-13,15-dioxa-2,5-dioxolane
	Molgewicht	1306.07
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₆₂ Cl ₂ N ₈ O ₂₂
	Vorzugsbezeichnung	Desvancosaminyivancomycin
ASK #28065	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	(<i>S</i> _{a(22-23)} ,1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>S</i>)-7-Carbamoylmethyl-12 ³ ,16 ² -dichlor-14 ² -D-glucopyranosyloxy-11,17,22 ³ ,22 ⁵ ,23 ⁶ -pentahydroxy-10-[(<i>R</i>)-4-methyl-2-(methylamino)pentanamido]-3,6,9,19,24-pentaoxo-13,15-dioxa-2,5-dioxolane
	Chemical Abstract Service Nr.	32500-19-9
	Formelstamm	(C18-H14-N-O5-S) ⁻ Na ⁺
ASK #28066	Molgewicht	379.3622
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ NNaO ₅ S
	2. Bezeichnung	{4-[(4-Hydroxyphenyl)(pyridin-2-yl)methyl]phenyl}hydrogensulfat-Natriumsalz
	Chemical Abstract Service Nr.	26953-37-7
ASK #28067	Molgewicht	283.3681
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₃ O
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminoethyl)-2-[(benzyl)(phenyl)amino]acetamid
	Chemical Abstract Service Nr.	5545-17-5
ASK #28068	Molgewicht	324.3738
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₆ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	<i>N,N</i> -Diacetyl-L-cystin
	International Nonproprietary Name	(INN.L44)
ASK #28069	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,2' <i>R</i>)-3,3'-Disulfandiylobis(2-acetamidopropansäure)
	Chemical Abstract Service Nr.	18725-37-6
	Molgewicht	205.2315
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₄ S
ASK #28069	Vorzugsbezeichnung	Dacistein
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	<i>N,S</i> -Diacetyl-L-cystein
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
ASK #28069	Synonym	(2 <i>R</i>)-2-Acetamido-3-(acetylsulfanyl)propansäure
	Molgewicht	443.4318

Bruttoformel C₂₄H₂₄Cl₂N₂S

2. Bezeichnung 2,8-Bis[(2-chlorphenyl)methyl]-1,2,3,4,6,7,8,9-octahydrothieno[3,2-c:4,5-c']dipyridin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,8-Bis(2-chlorbenzyl)-1,2,3,4,6,7,8,9-octahydrothieno[3,2-c:4,5-c']dipyridin

ASK #28070

Molgewicht 277.7692

Bruttoformel C₁₄H₁₂ClNOS

2. Bezeichnung 5-[(2-Chlorphenyl)methyl]-6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-4(5H)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(2-Chlorbenzyl)-6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-4(5H)-on

ASK #28071

Chemical Abstract Service Nr. 153-76-4

Molgewicht 423.6324

Bruttoformel C₂₄H₄₅N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Gallamin

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 2,2',2''-[Benzol-1,2,3-triyltris(oxy)]-N,N,N',N',N''-hexaethyltris(ethanamin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N',N''-[2,2',2''-(Benzol-1,2,3-triyltrioxy)triethyl]tris(diethylazan)

ASK #28072

Formelstamm (C30-H60-N3-O2)3+ 3I⁻

Molgewicht 875.5297

Bruttoformel C₃₀H₆₀I₃N₃O₂

2. Bezeichnung N,N'-(2,2'-(2-[2-(Triethylazaniumyl)ethyl]-1,3-phenylenbis(oxy))diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N'-(2,2'-(2-[2-(Triethylammonio)ethyl]benzol-1,3-diylidioxy)diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

ASK #28073

Formelstamm (C29-H58-N3-O3)3+ 3I⁻

Molgewicht 877.5025

Bruttoformel C₂₉H₅₈I₃N₃O₃

2. Bezeichnung N,N'-(2,2'-(2-[2-(Diethylmethylazaniumyl)ethoxy]1,3-phenylenbis(oxy))diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N'-(2,2'-(2-[2-(Diethylmethylammonio)ethoxy]benzol-1,3-diylidioxy)diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

ASK #28074

Formelstamm (C29-H58-N3-O3)3+ 3I⁻

Molgewicht 877.5025

Bruttoformel C₂₉H₅₈I₃N₃O₃

2. Bezeichnung *N,N*-(2,2'-{3-[2-(Diethylmethylazaniumyl)ethoxy]-1,2-phenylenbis(oxy)}diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*'-(2,2'-{3-[2-(Diethylmethylammonio)ethoxy]benzol-1,2-diylldioxy}diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

ASK #28075

Formelstamm (C₂₈-H₅₅-N₃-O₃)₂+ 2I⁻

Molgewicht 735.5635

Bruttoformel C₂₈H₅₅I₂N₃O₃

2. Bezeichnung *N,N*-(2,2'-{3-[2-(Diethylamino)ethoxy]benzol-1,2-diylldioxy}diethyl)bis(triethylammoniumiodid)

ASK #28076

Formelstamm (C₃₈-H₇₈-N₄-O₃)₄+ 4I⁻

Molgewicht 1146.6688

Bruttoformel C₃₈H₇₈I₄N₄O₃

2. Bezeichnung *N,N,N*'-(2,2',2''-[4-[2-(Triethylazaniumyl)ethyl]benzol-1,2,3-triyltris(oxy)}triethyl)tris(triethylammonium)tetraiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N,N*'-(2,2',2''-[4-[2-(Triethylammonio)ethyl]benzol-1,2,3-triyltrioxy}triethyl)tris(triethylammonium)tetraiodid

ASK #28077

Chemical Abstract Service Nr. 70988-89-5

Molgewicht 223.2683

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-2-(1-Methylethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4,6,8-triol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(Propan-2-yl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4,6,8-triol; (4*RS*)-2-(1-Methylethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4,6,8-triol

ASK #28078

Molgewicht 209.2417

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃

2. Bezeichnung 1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethan-1-on

ASK #28079

Chemical Abstract Service Nr. 102282-22-4

Formelstamm C₁₆-H₁₉-Br-N₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 435.3116

Bruttoformel C₂₀H₂₃BrN₂O₄

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Brompheniraminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

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

ASK #28080

Chemical Abstract Service Nr. 37707-23-6

Molgewicht 270.3925
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂S
2. Bezeichnung *N*-Methyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Methyl)[[(2*RS*)-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan

ASK #28082

Chemical Abstract Service Nr. 7640-51-9
Molgewicht 300.4185
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂OS
2. Bezeichnung *rac*-10-[[2*R*)-2-Dimethylaminopropyl]-10*H*-5,4-phenothiazin-5-on

ASK #28084

Chemical Abstract Service Nr. 42142-52-9
Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
2. Bezeichnung *rac*-(1*S*)-3-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol

ASK #28085

Chemical Abstract Service Nr. 23580-89-4
Molgewicht 149.2328
Bruttoformel C₁₀H₁₅N
2. Bezeichnung *N*-Methyl-3-phenylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Methyl)(3-phenylpropyl)azan; Methyl-3-phenylpropylamin

ASK #28086

Chemical Abstract Service Nr. 56161-72-9
Molgewicht 309.3261
Bruttoformel C₁₇H₁₈F₃NO
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-*N*-Methyl-3-phenyl-3-[3-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Methyl)[(RS)-3-phenyl-3-[3-(trifluormethyl)phenoxy]propyl]azan

ASK #28087

Molgewicht 377.8751
Bruttoformel C₁₆H₂₄ClN₉
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-5-[6-(3-cyanguanidino)hexyl]biguanid

ASK #28088

Molgewicht 395.8903
Bruttoformel C₁₆H₂₆ClN₉O
2. Bezeichnung [[6-[5-(4-Chlorphenyl)biguanido]hexylamino}(imino)methyl]harnstoff

ASK #28089

Molgewicht	507.4161
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ Cl ₂ N ₈ O ₂
2. Bezeichnung	1,1'-((Hexan-1,6-diyl)bis(azandiyl))bis((imino)methylen))bis[3-(4-chlorphenyl)harnstoff]
ASK #28090	
Molgewicht	801.2576
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₂ Cl ₃ N ₁₅
2. Bezeichnung	1,1'-Bis(4-chlorphenyl)-5,5'-(6,6'-[3-(4-chlorphenyl)guanidinomethylendiamino]dihexyl)dibiguanid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,1'-[[[[(4-Chlorphenyl)amino]iminomethyl]imino]methylen]bis[imino(hexan-1,6-diyl)]]bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]
ASK #28091	
Formelstamm	(C17-H18-N4-P12-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	536.3237
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Riboflavin-3',4'-bis(phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[<i>g</i>]pteridin-10-yl)-1,4-dihydroxypentan-2,3-diyl]bis(dihydrogenphosphat)
ASK #28092	
Chemical Abstract Service Nr.	86108-26-1
Formelstamm	(C17-H18-N4-O12-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	536.3237
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Riboflavin-3',5'-bis(phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[<i>g</i>]pteridin-10-yl)-2,4-dihydroxypentan-1,3-diyl]bis(dihydrogenphosphat)
ASK #28093	
Formelstamm	(C17-H18-N4-O12-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	536.3237
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Riboflavin-4',5'-bis(phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[<i>g</i>]pteridin-10-yl)-3,4-dihydroxypentan-1,2-diyl]bis(dihydrogenphosphat)
ASK #28094	
Formelstamm	(C17-H19-N4-O9-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	456.3438
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₄ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Riboflavin-3'-phosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-1,2,4-trihydroxypentan-3-yl]dihydrogenphosphat
ASK #28095

Formelstamm (C₁₇-H₁₉-N₄-O₉-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 456.3438

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₄O₉P

Vorzugsbezeichnung Riboflavin-4'-phosphat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-1,3,4-trihydroxypentan-2-yl]dihydrogenphosphat
ASK #28096

Chemical Abstract Service Nr. 92812-82-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 97097-51-3

Formelstamm (C₉-H₉-(18)F-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 214.1809

Bruttoformel C₉H₁₀FNO₄

Vorzugsbezeichnung Fluorodopa (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-{2-[(¹⁸F)fluor]-4,5-dihydroxyphenyl}propansäure
ASK #28097

Chemical Abstract Service Nr. 113740-61-7

Formelstamm (C₁₉-H₂₀-Cl-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 344.8352

Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-2-{4-[(*R*)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]essigsäure

ASK #28098

Chemical Abstract Service Nr. 83881-59-8

Formelstamm (C₂₁-H₂₄-Cl-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 388.8878

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClN₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-2-(2-{4-[(*R*)-(2-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-{2-[4-(2-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure

ASK #28099

Chemical Abstract Service Nr. 346451-15-8

Molgewicht 487.4627

Bruttoformel C₃₀H₂₈Cl₂N₂

2. Bezeichnung	1,4-Bis[(4-chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,4-Bis(4-chlorbenzhydryl)piperazin

ASK #28100

Formelstamm (C₂₁H₂₅N₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₃

2. Bezeichnung 2-{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure

3. Bezeichnung Deschlorcetirizin

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

Synonym [2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethoxy]essigsäure

ASK #28101

Chemical Abstract Service Nr. 16982-40-4

Molgewicht 484.6375

Bruttoformel C₂₅H₄₀N₈O₂

2. Bezeichnung 2,2'-{[4,6,8-Tris(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2-yl]nitrilo}diethanol

ASK #28102

Chemical Abstract Service Nr. 16908-47-7

Molgewicht 524.6137

Bruttoformel C₂₃H₄₀N₈O₆

2. Bezeichnung 2,2',2'',2''',2''',2''''-{[8-(Piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,4,6-triyl]trinitrilo}hexaethanol

ASK #28103

Chemical Abstract Service Nr. 54093-92-4

Molgewicht 435.9509

Bruttoformel C₂₀H₃₀ClN₇O₂

2. Bezeichnung 2,2'-{[6-Chlor-4,8-bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2-yl]nitrilo}diethanol

ASK #28104

Chemical Abstract Service Nr. 64806-05-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84389-03-7

Formelstamm (C₁₈H₂₆N₂O₆S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 432.5547

Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₆S₂

2. Bezeichnung 1,1'-{Disulfandiylbis[(2*S*)-2-methyl-1-oxopropan-3,1-diyl]}di-L-prolin

ASK #28105

Chemical Abstract Service Nr. 636-46-4

Formelstamm (C₈H₄O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 182.1302

Bruttoformel C₈H₆O₅

2. Bezeichnung 4-Hydroxybenzol-1,3-dicarbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Hydroxyisophthalsäure

ASK #28106

Chemical Abstract Service Nr. 126467-48-9

2. Bezeichnung Somatotropin vom Schwein

ASK #28107

Molgewicht 164.0491

Bruttoformel $C_4H_2F_6$

2. Bezeichnung 1,1,1,4,4,4-Hexafluorbut-2-en

ASK #28108

Chemical Abstract Service Nr. 3414-09-3

Molgewicht 198.4942

Bruttoformel C_4HClF_6

2. Bezeichnung (2Z)-2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28109

Chemical Abstract Service Nr. 7736-43-8

Molgewicht 198.4942

Bruttoformel C_4HClF_6

2. Bezeichnung (2E)-2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28110

Chemical Abstract Service Nr. 2418-22-6

Molgewicht 232.9392

Bruttoformel $C_4Cl_2F_6$

2. Bezeichnung (2Z)-2,3-Dichlor-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28111

Chemical Abstract Service Nr. 2418-21-5

Molgewicht 232.9392

Bruttoformel $C_4Cl_2F_6$

2. Bezeichnung (2E)-2,3-Dichlor-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28112

Chemical Abstract Service Nr. 20591-32-6

Molgewicht 242.9452

Bruttoformel C_4HBrF_6

2. Bezeichnung (2E)-2-Brom-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28113

Chemical Abstract Service Nr. 75-88-7

Molgewicht 118.4855

	Bruttoformel	C ₂ H ₂ ClF ₃
	2. Bezeichnung	2-Chlor-1,1,1-trifluorethan
ASK #28114		
	Chemical Abstract Service Nr.	758-24-7
	Molgewicht	177.3752
	Bruttoformel	C ₂ BrClF ₂
	2. Bezeichnung	1-Brom-1-chlor-2,2-difluorethen
ASK #28115		
	Chemical Abstract Service Nr.	306-83-2
	Molgewicht	152.9306
	Bruttoformel	C ₂ HCl ₂ F ₃
	2. Bezeichnung	2,2-Dichlor-1,1,1-trifluorethan
ASK #28116		
	Chemical Abstract Service Nr.	354-50-7
	Molgewicht	231.8266
	Bruttoformel	C ₂ BrCl ₂ F ₃
	2. Bezeichnung	1-Brom-1,1-dichlor-2,2,2-trifluorethan
ASK #28117		
	Chemical Abstract Service Nr.	1649-08-7
	Molgewicht	134.9401
	Bruttoformel	C ₂ H ₂ Cl ₂ F ₂
	2. Bezeichnung	1,2-Dichlor-1,1-difluorethan
ASK #28118		
	Chemical Abstract Service Nr.	66622-47-7
	Formelstamm	(C13-H17-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	206.2808
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[3-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(RS)-2-(3-Isobutylphenyl)propansäure; (2RS)-2-[3-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure
ASK #28119		
	Chemical Abstract Service Nr.	59512-17-3
	Molgewicht	205.2961
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propanamid
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-(4-Isobutylphenyl)propanamid; (2RS)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propanamid
ASK #28120

Chemical Abstract Service Nr. 938-94-3

Formelstamm (C₁₀H₁₁-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 164.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Methylphenyl)propansäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2RS)-2-(4-Methylphenyl)propansäure; (RS)-2-(*p*-Tolyl)propansäure

ASK #28121

Chemical Abstract Service Nr. 38861-78-8

Molgewicht 176.2548

Bruttoformel C₁₂H₁₆O

2. Bezeichnung 1-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]ethanon

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU; IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(4-Isobutylphenyl)ethanon

ASK #28122

Chemical Abstract Service Nr. 56271-94-4

Formelstamm (C₁₅H₁₄-N₃-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 381.3605

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₇S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym Decarbamoylcefuroxim

ASK #28123

Chemical Abstract Service Nr. 39685-31-9

Formelstamm (C₁₇-H₁₆-N₃-O₈-S)⁻ H⁺

Molgewicht 423.3972

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₈S

Vorzugsbezeichnung Cefuracetim

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(*Z*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7R)-3-Acetoxyethyl-7-[(Z)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure;
(6R,7R)-3-Acetoxyethyl-7-[(Z)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #28124

Chemical Abstract Service Nr. 75044-85-8

Formelstamm (C15-H14-N3-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 365.3611

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₆S

2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7R)-7-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28125

Formelstamm (C18-H14-Cl3-N4-O9-S)⁻ H⁺

Molgewicht 569.7571

Bruttoformel C₁₈H₁₅Cl₃N₄O₉S

2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[[trichloroacetyl]carbamoyloxy]methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7R)-7-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[[trichloroacetyl]carbamoyloxy]methyl]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28126

Molgewicht 363.3452

Bruttoformel C₁₅H₁₃N₃O₆S

2. Bezeichnung (5aR,6R)-6-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-4,5a-dihydroazeto[2,1-b]furo[3,4-d][1,3]thiazin-1,7(3H,6H)-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäurelacton;
(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäurelacton;
(5aR,6R)-6-[[[(Z)-(furan-2-yl)(methoxyimino)acetyl]amino]-5a,6-dihydro-3H,7H-azeto[2,1-b]furo[3,4-d][1,3]thiazin-1,7(4H)-dion

ASK #28127

Chemical Abstract Service Nr. 39684-61-2

Formelstamm (C7-H6-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 169.1348

Bruttoformel C₇H₇NO₄

2. Bezeichnung (Z)-(Furan-2-yl)(methoxyimino)essigsäure

ASK #28128

Chemical Abstract Service Nr. 30246-33-4

Formelstamm (C11-H11-N4-O3-S3)⁻ H⁺

Molgewicht 344.433

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₄O₃S₃

2. Bezeichnung (6R,7R)-7-Amino-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7R)-7-Amino-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28129

Formelstamm (C16-H19-N4-O4-S3)⁻ H⁺

Molgewicht 428.5494

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₄S₃

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-(2,2-Dimethylpropanamido)-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-(2,2-Dimethylpropanamido)-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28130

Molgewicht 322.2999

Bruttoformel C₁₁H₁₀N₆O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Hydroxymethyl-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäurelacton

3. Bezeichnung (7*R*)-3-Hydroxymethyl-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäurelacton

ASK #28131

Chemical Abstract Service Nr. 32510-61-5

Formelstamm (C13-H13-N6-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 382.3519

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₆O₆S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-3-Acetoxymethyl-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetoxymethyl-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28132

Chemical Abstract Service Nr. 29490-19-5

Molgewicht 132.2073

Bruttoformel C₃H₄N₂S₂

2. Bezeichnung 5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2(3*H*)-thion

3. Bezeichnung 5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-thiol

ASK #28133

Chemical Abstract Service Nr. 21732-17-2

Formelstamm (C3-H3-N4-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 128.0895

Bruttoformel C₃H₄N₄O₂

2. Bezeichnung (1*H*-Tetrazol-1-yl)essigsäure

ASK #28134

Formelstamm (C11-H11-N6-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 324.3158

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₆O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Methyl-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-3-Methyl-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28135

Chemical Abstract Service Nr.	302-95-4
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₉ -O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	414.5538
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₉ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Desoxycholsäure-Natriumsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	3,12-Dihydroxy-5- α -cholan-24-säure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumdesoxycholat

ASK #28137

Chemical Abstract Service Nr.	979-88-4
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₀ -N ₂ -O ₄) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	388.2839
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₀ N ₂ Na ₂ O ₄
2. Bezeichnung	[2,2'-Bichinolin]-4,4'-dicarbonsäure-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2'-Bichinolin-4,4'-dicarbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #28138

Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₃ -O ₇ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	427.4521
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3-[[Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>S</i>)-3-[[Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-2-cephem-4-carbonsäure

ASK #28139

Chemical Abstract Service Nr.	16593-81-0
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₈ -N ₃ -O ₂) ⁻ Na ⁺ · H ₂ O
Molgewicht	255.2052
Bruttoformel	C ₁₁ H ₈ N ₃ NaO ₂
2. Bezeichnung	4-[(Pyridin-2-yl)diazenyl]benzol-1,3-diol-Mononatriumsalz 1 H ₂ O

ASK #28140

Chemical Abstract Service Nr.	1918-77-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	142.1756
Bruttoformel	C ₆ H ₆ O ₂ S
2. Bezeichnung	2-(Thiophen-2-yl)essigsäure
3. Bezeichnung	(Thiophen-2-yl)essigsäure

ASK #28142

Chemical Abstract Service Nr.	58909-39-0
Molgewicht	159.1664
Bruttoformel	C ₄ H ₅ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-sulfanylidexahydro-1,2,4-triazin-5,6-dion
3. Bezeichnung	6-Hydroxy-2-methyl-3-sulfanyl-1,2,4-triazin-5(2 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2-Methyl-3-thioxotetrahydro-1,2,4-triazin-5,6-dion

ASK #28143

Molgewicht	318.3741
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ N ₄ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	S-(1,3-Benzothiazol-2-yl)[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)ethanthioat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	S-(1,3-Benzothiazol-2-yl)[(Z)-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)(methoxyimino)thioacetat]

ASK #28144

Chemical Abstract Service Nr.	58909-56-1
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₂ N ₅ O ₅ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	371.3921
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₅ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-Amino-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-7-Amino-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28145

Chemical Abstract Service Nr.	92143-31-2
Molgewicht	554.5799
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₈ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	(<i>E</i>)-Ceftriaxon
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>E</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>E</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28146

Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₆ N ₈ O ₇ S ₃) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	598.5436
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₈ Na ₂ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	(<i>E</i>)-Ceftriaxon-Dinatrium
	(INN.L21)

**International
Nonproprietary
Name**

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #28147

Chemical Abstract Service Nr. 18323-43-8

Molgewicht 410.9564

Bruttoformel C₁₇H₃₁ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Clindamycin B

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethyl-1-methylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #28148

Formelstamm (C₁₇-H₃₀-Cl-N₂-O₈-P-S)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 490.9363

Bruttoformel C₁₇H₃₂ClN₂O₈PS

Vorzugsbezeichnung Clindamycin-B-2-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethyl-1-methylpyrrolidin-2-carboxamido]-2-*O*-phosphono-1-thio-L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #28149

Chemical Abstract Service Nr. 28708-34-1

Formelstamm (C₁₈-H₃₂-Cl-N₂-O₈-P-S)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 504.9629

Bruttoformel C₁₈H₃₄ClN₂O₈PS

Vorzugsbezeichnung Clindamycin-3-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-3-*O*-phosphono-1-thio-L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #28150

Chemical Abstract Service Nr. 54887-30-8

Formelstamm (C₁₈-H₃₂-Cl-N₂-O₈-P-S)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 504.9629

Bruttoformel C₁₈H₃₄ClN₂O₈PS

Vorzugsbezeichnung Clindamycin-4-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-4-*O*-phosphono-1-thio-L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #28154

Chemical Abstract Service Nr. 534-73-6

	Molgewicht	344.3124
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ O ₁₁
	2. Bezeichnung	6- <i>O</i> - α -D-Glucopyranosyl-D-glucitol
ASK #28156		
	Chemical Abstract Service Nr.	98814-60-9
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₁ -N ₇ -O ₈) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	501.4494
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₇ O ₈
	2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-[(<i>RS</i>)-4-[<i>N</i> -(2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-ylmethyl)formamido]benzamido]pentandisäure
ASK #28157		
	Chemical Abstract Service Nr.	134-05-4
	Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₇ -N ₇ -O ₇) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	469.4076
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₇ O ₇
	2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-[4-[<i>N</i> -(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-ylmethyl)formamido]benzamido]pentandisäure
ASK #28158		
	Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₅ -N ₆ -O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	344.3253
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₆ O ₄
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-([[(6 <i>R</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl]methyl]amino)benzoesäure
ASK #28159		
	Chemical Abstract Service Nr.	2052-49-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	107716-44-9; 151883-00-0
	Formelstamm	(C ₁₆ -H ₃₆ -N) ⁺ (H-O) ⁻
	Molgewicht	259.4711
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₇ NO
	2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Tributylbutan-1-aminiumhydroxid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Tetrabutylammoniumhydroxid
ASK #28160		
	Chemical Abstract Service Nr.	5005-46-9
	Molgewicht	321.4592
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₃
	2. Bezeichnung	4-[Bis(propan-2-yl)amino]-2-phenyl-2-(pyridin-2-yl)butannitril
ASK #28161		
	Chemical Abstract Service Nr.	53761-14-1
	Molgewicht	296.4497
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂

2. Bezeichnung 3-Phenyl-*N,N*-bis(propan-2-yl)-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diisopropyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)propyl]azan

ASK #28162

Chemical Abstract Service Nr. 38236-46-3

Molgewicht 297.3947

Bruttoformel $C_{18}H_{23}N_3O$

2. Bezeichnung 2-Phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-2-(pyridin-2-yl)butanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Isopropylamino-2-phenyl-2-(2-pyridyl)butanamid

ASK #28163

Chemical Abstract Service Nr. 30901-64-5

Molgewicht 194.2319

Bruttoformel $C_{13}H_{10}N_2$

2. Bezeichnung 2-Phenyl-2-(pyridin-2-yl)acetonitril

ASK #28164

Molgewicht 380.6507

Bruttoformel $C_{24}H_{48}N_2O$

2. Bezeichnung *N*-(2-Diethylaminoethyl)oleamid

ASK #28170

Chemical Abstract Service Nr. 629-25-4

Formelstamm $(C_{12}H_{23}O_2)^- Na^+$

Molgewicht 222.2996

Bruttoformel $C_{12}H_{23}NaO_2$

2. Bezeichnung Dodecansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumlaurat

ASK #28173

Molgewicht 241.2851

Bruttoformel $C_{15}H_{15}NO_2$

2. Bezeichnung 2-Benzylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanon

ASK #28174

Chemical Abstract Service Nr. 614-03-9

Molgewicht 167.205

Bruttoformel $C_9H_{13}NO_2$

Vorzugsbezeichnung (*S*)-Phenylephrin

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung 3-[(*S*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol
ASK #28175		
	Chemical Abstract Service Nr.	16033-41-3
	Molgewicht	450.6957
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	<i>cis</i> -Phytomenadion
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	2-Methyl-3-[(2 <i>Z</i> ,7 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Methyl-3-[(<i>Z</i> - <i>R</i> , <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]-1,4-naphthochinon
ASK #28176		
	Molgewicht	466.6951
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	<i>trans</i> -Epoxyphytomenadion
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	2,3-Epoxy-2-methyl-3-[(2 <i>E</i> ,7 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]-2,3-dihydronaphthalin-1,4-dion
ASK #28177		
	Molgewicht	183.0451
	Bruttoformel	CaCl ₂
	2. Bezeichnung	Calciumchlorid 4 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	E509; DAB1998R
ASK #28178		
	Chemical Abstract Service Nr.	6628-04-2
	Molgewicht	158.1998
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₂
	2. Bezeichnung	2-Methylchinolin-4-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-Methyl-4-chinolyazan
ASK #28183		
	Chemical Abstract Service Nr.	473-98-3
	Molgewicht	442.7168
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₀ O ₂
	2. Bezeichnung	Lup-20(29)-en-3 ,28-diol
	3. Bezeichnung	Betulin
	Zitat Bezeichnung 3	USMI11; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #28184		
	Chemical Abstract Service Nr.	7790-53-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12764-57-7

Molgewicht 118.0703

Bruttoformel KO_3P

2. Bezeichnung Kaliummetaphosphat

Zitat Bezeichnung 2 E452; USMI11

ASK #28186

Chemical Abstract Service Nr. 13419-61-9

Formelstamm $(\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{O}_3\text{S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 244.3267

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{NaO}_3\text{S}$

2. Bezeichnung Decan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumdecansulfonat

ASK #28187

Chemical Abstract Service Nr. 4395-65-7

Molgewicht 314.3374

Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{O}_2$

2. Bezeichnung 1-Amino-4-anilinoanthracen-9,10-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Amino-4-anilinoanthrachinon; Oracetblau 2R

ASK #28188

Chemical Abstract Service Nr. 4708-96-7

Molgewicht 443.4498

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3\text{O}_7$

Vorzugsbezeichnung 7-*N*-Demethylminocyclin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4-(Dimethylamino)-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-7-(methylamino)-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #28189

Chemical Abstract Service Nr. 43168-51-0

Molgewicht 457.4764

Bruttoformel $\text{C}_{23}\text{H}_{27}\text{N}_3\text{O}_7$

Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Minocyclin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (4*R*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #28190

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 37364-66-2

Molgewicht	1313.3307
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₂ N ₁₆ O ₂₂ S ₂
2. Bezeichnung	2-(2-{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-({(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-(6-Amino-2-[(<i>S</i>)-1-[(<i>R</i>)-2-amino-2-carbamoylethylamino]-2-carbamoylethyl]-5-methylpyrimidin-4-carboxamido)-3-[2- <i>O</i> -(3- <i>O</i> -carbamoyl- -D-mannopyranosyl)- -L-gulop
3. Bezeichnung	Bleomycinsäure
ASK #28191	
Chemical Abstract Service Nr.	11116-32-8
Molgewicht	1440.5613
Bruttoformel	C ₅₇ H ₈₉ N ₁₉ O ₂₁ S ₂
2. Bezeichnung	2-(2-{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-({(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-(6-Amino-2-[(<i>S</i>)-1-[(<i>R</i>)-2-amino-2-carbamoylethylamino]-2-carbamoylethyl]-5-methylpyrimidin-4-carboxamido)-3-[2- <i>O</i> -(3- <i>O</i> -carbamoyl- -D-mannopyranosyl)- -L-gulop
3. Bezeichnung	Bleomycin A ₅
Zitat	
Bezeichnung	CAS; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
3	
ASK #28192	
Chemical Abstract Service Nr.	9060-11-1
Molgewicht	1538.6678
Bruttoformel	C ₆₀ H ₉₅ N ₂₃ O ₂₁ S ₂
2. Bezeichnung	2-(2-{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-({(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-(6-Amino-2-[(<i>S</i>)-1-[(<i>R</i>)-2-amino-2-carbamoylethylamino]-2-carbamoylethyl]-5-methylpyrimidin-4-carboxamido)-3-[2- <i>O</i> -(3- <i>O</i> -carbamoyl- -D-mannopyranosyl)- -L-gulop
3. Bezeichnung	Bleomycin B ₄
ASK #28193	
Chemical Abstract Service Nr.	41089-03-6
Molgewicht	1400.5172
Bruttoformel	C ₅₄ H ₈₁ N ₁₇ O ₂₁ S ₃
2. Bezeichnung	2-(2-{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-({(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-(6-Amino-2-[(<i>S</i>)-1-[(<i>R</i>)-2-amino-2-carbamoylethylamino]-2-carbamoylethyl]-5-methylpyrimidin-4-carboxamido)-3-[2- <i>O</i> -(3- <i>O</i> -carbamoyl- -D-mannopyranosyl)- -L-gulop
3. Bezeichnung	S-Desmethylbleomycin A ₂
ASK #28194	
Chemical Abstract Service Nr.	5124-30-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68966-63-2; 73156-15-7; 88504-76-1

Molgewicht	262.3474
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4,4'-Methylen-dicyclohexyldiisocyanat

ASK #28197

Chemical Abstract Service Nr.	137071-32-0
Molgewicht	810.4531
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₈ ClNO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Pimecrolimus
International Nonproprietary Name	INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI13; MAR33

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*,5*S*,8*R*,9*E*,12*S*,14*S*,15*R*,16*S*,18*R*,19*R*,26*aS*)-3-[(1*E*)-1-[(1*R*,3*R*,4*S*)-4-Chlor-3-methoxycyclohexyl]prop-1-en-2-yl]-8-ethyl-5,19-dihydroxy-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-5,6,8,11,12,13,1

ASK #28198

Chemical Abstract Service Nr.	19408-84-5
Molgewicht	307.4278
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)methyl]-8-methylnonanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -(4-Hydroxy-3-methoxybenzyl)-8-methylnonanamid

ASK #28200

Chemical Abstract Service Nr.	130370-60-4
Molgewicht	477.6399
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Batimastat
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	USAN

2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-*N*-Hydroxy-5-methyl-3-[(*S*)-1-methylcarbamoyl-2-phenylethylcarbamoyl]-2-(2-thienylsulfanylmethyl)hexanamid

ASK #28201

Formelstamm	Br-H . x H ₂ O
Bruttoformel	BrH
2. Bezeichnung	Bromwasserstoffsäure ((mit Angaben zur Konzentration))

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #28202

Chemical Abstract Service Nr.	621-64-7
Molgewicht	130.1882
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O

2. Bezeichnung *N,N*-Dipropylsalpetrigsäureamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Nitroso)dipropylazan; Nitrosodipropylamin

ASK #28203

Chemical Abstract Service Nr. 157810-81-6
Formelstamm C36-H47-N5-O4 . H2-O4-S
Molgewicht 711.868
Bruttoformel C₃₆H₄₉N₅O₈S
Vorzugsbezeichnung Indinavirsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0/2214
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-[[[(1*S*,2*R*)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]-*N*-*tert*-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*R*,4*S*)-2-Benzyl-5-[(2*S*)-2-*tert*-butylcarbamoyl-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl]-4-hydroxy-*N*-[(1*S*,2*R*)-2-hydroxyindan-1-yl]pentanamid-sulfat (1:1)

ASK #28204

Chemical Abstract Service Nr. 61413-44-3
Molgewicht 343.4599
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₃
2. Bezeichnung (*RS*)-*N*-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-4-(4-methoxyphenyl)butan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (*RS*)-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl][4-(4-methoxyphenyl)butan-2-yl]azan

ASK #28205

Chemical Abstract Service Nr. 15883-20-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 78341-12-5
Molgewicht 232.3214
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2*RS*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid

ASK #28206

Chemical Abstract Service Nr. 39627-98-0
Molgewicht 226.2738
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)pyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU

ASK #28207

Molgewicht 244.3321

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-2-carboxamid

ASK #28208

Molgewicht 280.793

Bruttoformel C₁₅H₂₁ClN₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(4-Chlor-2,6-dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid

ASK #28209

Chemical Abstract Service Nr. 10605-21-7

Molgewicht 191.1867

Bruttoformel C₉H₉N₃O₂

2. Bezeichnung Methyl[(1*H*-benzimidazol-2-yl)carbamat]

ASK #28210

Chemical Abstract Service Nr. 20367-38-8

Molgewicht 225.6317

Bruttoformel C₉H₈ClN₃O₂

2. Bezeichnung Methyl(5-chlorbenzimidazol-2-ylcarbamat)

ASK #28211

Chemical Abstract Service Nr. 2701-50-0

Molgewicht 382.4926

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₄

2. Bezeichnung (1 ,2)-3,20-Dioxo-1,2-dihydro-3'*H*-cyclopropa[1,2]pregna-4,6-dien-17-ylacetat

ASK #28212

Molgewicht 412.5186

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₅

2. Bezeichnung (1 ,2)-6-Methoxy-3,20-dioxo-1,2-dihydro-3'*H*-cyclopropa[1,2]pregna-4,6-dien-17-ylacetat

ASK #28213

Molgewicht 327.8478

Bruttoformel C₂₀H₂₂ClNO

2. Bezeichnung 4-(2-Chlorethyl)-1-ethyl-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on

ASK #28214

Molgewicht 352.4699

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-{2-[(2-hydroxyethyl)amino]ethyl}-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on

ASK #28215

Molgewicht 474.5864

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₇

2. Bezeichnung 6-Hydroperoxy-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #28216

Molgewicht 458.5622

Bruttoformel C₂₇H₃₅FO₅

2. Bezeichnung 6 -Fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #28217

Molgewicht 462.594

Bruttoformel C₂₇H₃₉FO₅

2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #28218

Chemical Abstract Service Nr. 33403-97-3

Molgewicht 136.1943

Bruttoformel C₈H₁₂N₂

2. Bezeichnung *N*-[(Pyridin-4-yl)methyl]ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(Ethylamino)methyl]pyridin; (Ethyl)(4-pyridylmethyl)azan

ASK #28219

Molgewicht 266.3376

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-2-phenyl-*N*-[(pyridin-4-yl)methyl]prop-2-enamid

ASK #28220

Chemical Abstract Service Nr. 60166-98-5

Molgewicht 705.0226

Bruttoformel C₁₄H₁₈I₃N₃O₆

2. Bezeichnung 5-Amino-*N,N*-bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Amino-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #28221

Chemical Abstract Service Nr. 87932-07-8

Molgewicht 747.0593

Bruttoformel C₁₆H₂₀I₃N₃O₇

2. Bezeichnung 5-Acetamido-*N,N*-bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Acetamido-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #28222

Molgewicht 703.9915

Bruttoformel C₁₄H₁₅I₃N₂O₇

2. Bezeichnung 3-[(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)carbamoyl]-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4,6-triiodbenzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-[2-Hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-lactamidoisophthalamidsäure

ASK #28223

Chemical Abstract Service Nr. 60166-92-9
Molgewicht 819.122
Bruttoformel $C_{19}H_{24}I_3N_3O_9$
2. Bezeichnung [1-({3,5-Bis[(1,3-dihydroxypropan-2-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiodphenyl}carbamoyl)ethyl]acetat

ASK #28224

Molgewicht 731.0599
Bruttoformel $C_{16}H_{20}I_3N_3O_6$
2. Bezeichnung *N*-(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4,6-triiod-*N,N*-dimethylbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-[2-Hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-lactamido-*N',N'*-dimethylisophthalamid

ASK #28225

Chemical Abstract Service Nr. 77868-41-8
Molgewicht 763.0587
Bruttoformel $C_{16}H_{20}I_3N_3O_8$
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-5-(hydroxyacetamido)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Glycolamido-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #28226

Chemical Abstract Service Nr. 77868-45-2
Molgewicht 777.0853
Bruttoformel $C_{17}H_{22}I_3N_3O_8$
2. Bezeichnung *N*-(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)-*N'*-(2,3-dihydroxypropyl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-(2,3-Dihydroxypropyl)-*N'*-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #28227

Chemical Abstract Service Nr. 75970-99-9
Molgewicht 324.3952
Bruttoformel $C_{19}H_{21}FN_4$
Vorzugsbezeichnung Tecastemizol
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-*N*-(piperidin-4-yl)-1*H*-benzimidazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl](4-piperidyl)azan

ASK #28228

Molgewicht 458.5703
Bruttoformel $C_{28}H_{31}FN_4O$
2. Bezeichnung 1-[(2-Fluorphenyl)methyl]-*N*-(1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl)-1*H*-benzimidazol-2-amin

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-(2-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan; 1-(2-Fluorbenzyl)-N-{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}benzimidazol-2-amin
ASK #28229	
Molgewicht	440.5799
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₄ O
2. Bezeichnung	1-Benzyl-N-{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(1-Benzylbenzimidazol-2-yl)[1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan
ASK #28230	
Molgewicht	458.5703
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ FN ₄ O
2. Bezeichnung	1-[(3-Fluorphenyl)methyl]-N-{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-(3-Fluorbenzyl)-N-{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}benzimidazol-2-amin; [1-(3-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan
ASK #28231	
Molgewicht	474.5697
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ FN ₄ O ₂
2. Bezeichnung	1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-N-((1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-amin- <i>N</i> -oxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	cis-[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan-N-oxid
ASK #28232	
Molgewicht	474.5697
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ FN ₄ O ₂
2. Bezeichnung	1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-N-((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-amin- <i>N</i> -oxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	trans-[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan-N-oxid
ASK #28233	
Molgewicht	498.659
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₈ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	N-{1-[2-(4-Methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1-[[4-(propan-2-yloxy)phenyl]methyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-(4-Isopropoxybenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan; N-{1-[2-(4-Methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1-[4-(propan-2-yloxy)benzyl]benzimidazol-2-amin
ASK #28234	
Molgewicht	502.5798
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ FN ₄ O ₃
2. Bezeichnung	[2-(4-Methoxyphenyl)ethyl][4-({1-[4-(fluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl}amino)piperidin-1-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4-Methoxyphenethyl){4-[1-(4-fluorbenzyl)benzimidazol-2-ylamino]piperidin-1-carboxylat}; [2-(4-Methoxyphenyl)ethyl]{4-[1-(4-fluorbenzyl)benzimidazol-2-ylamino]piperidin-1-carboxylat}

ASK #28235

Molgewicht	432.5166
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₆ O ₄
2. Bezeichnung	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-1-oxid
Zitat	
Bezeichnung 2	EAB.VU; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	cis-N-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-methoxymethyl-4-piperidyl}- <i>N</i> -phenylpropanamid- <i>N</i> -oxid; N-((1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-methoxymethyl-1-oxo-1λ(5)-piperidin-4-yl)- <i>N</i> -phenylpropanamid

ASK #28236

Molgewicht	432.5166
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₆ O ₄
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-1-oxid
Zitat	
Bezeichnung 2	EAB.VU; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N-((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-methoxymethyl-1-oxo-1λ(5)-piperidin-4-yl)- <i>N</i> -phenylpropanamid; trans-N-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-methoxymethyl-4-piperidyl}- <i>N</i> -phenylpropanamid- <i>N</i> -oxid

ASK #28237

Chemical Abstract Service Nr.	61086-18-8
Molgewicht	276.374
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(Methoxymethyl)piperidin-4-yl]- <i>N</i> -phenylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; EAB.VU

ASK #28238

Molgewicht	402.4906
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ N ₆ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; EAB.VU

ASK #28239

Chemical Abstract Service Nr.	343608-24-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	144037-59-2
Molgewicht	360.4539
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₆ O ₂
2. Bezeichnung	1-[2-[4-Anilino-4-(methoxymethyl)piperidin-1-yl]ethyl]-4-ethyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5(4 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Ethyl-4-[2-[4-(methoxymethyl)-4-(phenylamino)piperidin-1-yl]ethyl]-1,4-dihydro-5 <i>H</i> -tetrazol-5-on

ASK #28240

Chemical Abstract Service Nr. 7636-28-4

Molgewicht 179.2157

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-4-phenylbutansäure

ASK #28241

Molgewicht 387.4727

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₃O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(3*S*,8*aS*)-3-(4-Aminobutyl)-1,4-dioxooctahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutansäure

ASK #28242

Molgewicht 387.4727

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₃O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(3*S*,8*aR*)-3-(4-Aminobutyl)-1,4-dioxooctahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutansäure

ASK #28243

Molgewicht 405.4879

Bruttoformel C₂₁H₃₁N₃O₅

2. Bezeichnung 1-{*N*²-[(1*R*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-lysyl}-L-prolin

ASK #28244

Molgewicht 411.5356

Bruttoformel C₂₁H₃₇N₃O₅

2. Bezeichnung 1-{*N*²-[(1*S*)-1-Carboxy-3-cyclohexylpropyl]-L-lysyl}-L-prolin

ASK #28245

Molgewicht 287.7442

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O

2. Bezeichnung 3-Amino-6-chlor-2-methyl-4-phenyl-3,4-dihydrochinazolin-4-ol

ASK #28246

Chemical Abstract Service Nr. 38150-27-5

Molgewicht 327.765

Bruttoformel C₁₇H₁₄ClN₃O₂

2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(3-hydroxymethyl-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)phenyl](phenyl)methanon

ASK #28247

Chemical Abstract Service Nr. 36916-19-5

Molgewicht 297.739

Bruttoformel C₁₆H₁₂ClN₃O

2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(3-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)phenyl](phenyl)methanon

ASK #28248

Molgewicht 320.7756

Bruttoformel C₁₈H₁₃ClN₄

2. Bezeichnung 8-Chlor-1-ethenyl-6-phenyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #28249

Chemical Abstract Service Nr. 37945-07-6
Molgewicht 346.2106
Bruttoformel C₁₇H₁₃Cl₂N₃O
2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(3-chlormethyl-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)phenyl](phenyl)methanon

ASK #28250

Molgewicht 636.5299
Bruttoformel C₃₄H₂₇Cl₂N₇O₂
2. Bezeichnung 1,1'-[2,2'-(3,3'-(Azandiyl)dimethyl)bis(5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)]bis(5-chlorphenyl)}-1,1'-diphenylbis(methanon)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-[2,2'-(3,3'-(Iminodimethyl)bis(5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)]bis(5-chlorphenyl)}-1,1'-diphenylbis(methanon)

ASK #28251

Molgewicht 636.5299
Bruttoformel C₃₄H₂₇Cl₂N₇O₂
2. Bezeichnung {5-Chlor-2-[3-(8-chlor-6-hydroxy-1-methyl-6-phenyl-5,6-dihydro-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin-5-ylmethyl)-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl]phenyl}(phenyl)methanon

ASK #28252

Chemical Abstract Service Nr. 13951-70-7
Molgewicht 376.4434
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₆
2. Bezeichnung 11,16,17,21-Tetrahydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28253

Chemical Abstract Service Nr. 68293-08-3
Molgewicht 402.4807
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₆
2. Bezeichnung (16*H*)-11,21-Dihydroxy-2'-methyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 16alpha,17-(Ethan-1,1-diylidioxy)-11beta,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28254

Molgewicht 430.5339
Bruttoformel C₂₅H₃₄O₆
2. Bezeichnung (16*H*)-11-Hydroxy-17-hydroxymethyl-2'-propyl-16,17-dihydro-13(17)a-homo[1,3]dioxolo[4',5':16,17]androsta-1,4-dien-3,13a-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 16alpha,17aalpha-(Butan-1,1-diylidioxy)-11beta-hydroxy-17abeta-hydroxymethyl-17a-homoandrosta-1,4-dien-3,17-dion;
16alpha,17-[(1*RS*)-Butylidenbis(oxy)]-11beta-hydroxy-17-(hydroxymethyl)-D-homoandrosta-1,4-dien-3,17adion;
16alpha,17aalpha-Butylidendioxy-11beta-hydroxy-17abeta-hydroxymethyl-D-homoandrosta-1,4-dien-3,17-dion;
16alpha,17alpha-(Butan-1,1-diylidioxy)-11beta-hydroxy-17beta-hydroxymethyl-17a-homoandrosta-1,4-dien-3,17a-dion

ASK #28255

Chemical Abstract Service Nr. 85234-63-5
Molgewicht 428.518

Bruttoformel $C_{25}H_{32}O_6$
2. Bezeichnung (16 *H*)-11 -Hydroxy-3,20-dioxo-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-al

ASK #28256

Molgewicht 428.518
Bruttoformel $C_{25}H_{32}O_6$
2. Bezeichnung (16 *H*)-11 ,21-Dihydroxy-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4,14-trien-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 16alpha,17-(Butan-1,1-diylendioxy)-11beta,21-dihydroxypregna-1,4,14-trien-3,20-dion

ASK #28257

Chemical Abstract Service Nr. 41461-13-6
Molgewicht 400.6371
Bruttoformel $C_{27}H_{44}O_2$
2. Bezeichnung (6*Z*)-9,10-Secocholesta-5(10),6,8-trien-1 ,3 -diol

ASK #28258

Chemical Abstract Service Nr. 65445-14-9
Molgewicht 400.6371
Bruttoformel $C_{27}H_{44}O_2$
2. Bezeichnung (5*E*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 -diol

ASK #28259

Chemical Abstract Service Nr. 63181-13-5
Molgewicht 400.6371
Bruttoformel $C_{27}H_{44}O_2$
2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 -diol

ASK #28260

Chemical Abstract Service Nr. 52378-40-2
Molgewicht 269.3896
Bruttoformel $C_{10}H_{15}N_5S_2$
2. Bezeichnung Methyl(3-cyan-1-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}carbamimidothioat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-Cyan-2-methyl-1-[2-(5-methylimidazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]isothioharnstoff

ASK #28261

Molgewicht 253.324
Bruttoformel $C_{10}H_{15}N_5OS$
2. Bezeichnung Methyl(3-cyan-1-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}carbamimidat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-Cyan-2-methyl-1-[2-(5-methylimidazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]isoharnstoff

ASK #28262

Chemical Abstract Service Nr. 77076-18-7

Molgewicht	270.3545
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ N ₆ OS
2. Bezeichnung	1-[(Methylamino){2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}amino)methyliden]harnstoff

ASK #28263

Chemical Abstract Service Nr.	70172-53-1
Molgewicht	227.3298
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ N ₅ S
2. Bezeichnung	1-Methyl-3-{2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin

ASK #28264

Chemical Abstract Service Nr.	54237-72-8
Molgewicht	268.3386
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₆ OS
Vorzugsbezeichnung	Cimetidin- <i>S</i> -oxid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-methyl-3-{2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methansulfinyl]ethyl}guanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Cyan-1-methyl-3-[2-(5-methylimidazol-4-yl)methylsulfinyl]ethyl}guanidin

ASK #28265

Molgewicht	392.5454
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₈ S ₂
2. Bezeichnung	2-Cyan-1,3-bis{2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin

ASK #28266

Chemical Abstract Service Nr.	71109-09-6
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.3768
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vedaprofen
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-Cyclohexylnaphthalin-1-yl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Vedaprofen für Tiere

ASK #28267

Chemical Abstract Service Nr.	157182-32-6
Formelstamm	(C ₂₆ H ₂₄ F ₃ N ₆ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	558.5091
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ F ₃ N ₆ O ₅

	Vorzugsbezeichnung	Alatrofloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L37
ASK #28268	2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>s</i>)-6-[(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Aminopropanamido]propanamido]-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
	Chemical Abstract Service Nr.	157605-25-9
	Formelstamm	C26-H25-F3-N6-O5 . C-H4-O3-S
	Molgewicht	654.6148
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ F ₃ N ₆ O ₈ S
	Vorzugsbezeichnung	Alatrofloxacinmesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L37,v.L18
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>s</i>)-6-[(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Aminopropanamido]propanamido]-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1)
ASK #28269	Chemical Abstract Service Nr.	76-90-4
	Formelstamm	(C21-H26-N-O3)+ Br ⁻
	Molgewicht	420.34
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ BrNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Mepenzolatlösung
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	2. Bezeichnung	3-Benziloyloxy-1,1-dimethylpiperidiniumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-[(Hydroxy)(diphenyl)acetoxy]-1,1-dimethylpiperidiniumbromid
ASK #28271	Chemical Abstract Service Nr.	34433-66-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1477-40-3
	Molgewicht	353.4977
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Levacetylmethadol
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	MAR30
	2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl]acetat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Levomethadylacetat; LAAM
ASK #28272		

Chemical Abstract Service Nr.	43033-72-3
Formelstamm	C23-H31-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	389.9587
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Levacetylmethadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[(3S,6S)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl]acetat-hydrochlorid

ASK #28276

Chemical Abstract Service Nr.	18194-24-6
Molgewicht	677.9325
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₂ NO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Colfosceriltetradecanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	1,2-Ditetradecanoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 322 [Dimyristoyllecithin]; DMPC; [(R)-2,3-Bis(myristoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; L-alpha-Dimyristoylphosphatidylcholin; Ditetradecanoyllecithin; L-alpha-Dimyristoyllecithin; (R)-N,N,N-Trimethyl-7-(myristoyloxy)-4,10-dioxo-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphatricosan-1-aminium-4-olat

ASK #28277

Chemical Abstract Service Nr.	61361-72-6
Molgewicht	666.8635
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₇ O ₁₀ P
2. Bezeichnung	{1-[(2,3-Dihydroxypropoxy)(hydroxy)phosphinoyloxymethyl]ethan-1,2-diyl}ditetradecanoat
3. Bezeichnung	1,2-Ditetradecanoyl- <i>sn</i> -glycero(3)phospho(3)glycerol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[(R)-2,3-Bis(tetradecanoyloxy)propyl](2,3-dihydroxypropyl)hydrogenphosphat

ASK #28278

Chemical Abstract Service Nr.	129497-78-5
Formelstamm	(C41-H41-N4-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	718.7942
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₂ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Verteporfin
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USP27(2004); USMI; MAR32; USAN
2. Bezeichnung	3-{ <i>trans</i> -17-Ethenyl-2 ³ ,2 ⁴ -bis(methoxycarbonyl)-12/8-[2-(methoxycarbonyl)ethyl]-3,7,13,18-tetramethyl-2 ⁴ ,3-dihydrobenzo[<i>b</i>]porphyrin-8/12-yl}propansäure (1:1)

ASK #28279

Formelstamm	(C ₄₁ -H ₄₁ -N ₄ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	718.7942
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₂ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Verteporfin B
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
Zitat Bezeichnung 1	USMI
2. Bezeichnung	3-[<i>trans</i> -17-Ethenyl-2 ³ ,2 ⁴ -bis(methoxycarbonyl)-8-[2-(methoxycarbonyl)ethyl]-3,7,13,18-tetramethyl-2 ⁴ ,3-dihydrobenzo[<i>b</i>]porphyrin-12-yl]propansäure
ASK #28280	
Chemical Abstract Service Nr.	133513-12-9
Formelstamm	(C ₄₁ -H ₄₁ -N ₄ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	718.7942
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₂ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Verteporfin A
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
Zitat Bezeichnung 1	USMI
2. Bezeichnung	3-[<i>trans</i> -17-Ethenyl-2 ³ ,2 ⁴ -bis(methoxycarbonyl)-12-[2-(methoxycarbonyl)ethyl]-3,7,13,18-tetramethyl-2 ⁴ ,3-dihydrobenzo[<i>b</i>]porphyrin-8-yl]propansäure
ASK #28281	
Chemical Abstract Service Nr.	137159-92-3
Molgewicht	303.4008
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Aptiganel
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-(3-Ethylphenyl)-1-methyl-3-(naphthalin-1-yl)guanidin
ASK #28282	
Chemical Abstract Service Nr.	137160-11-3
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₁ -N ₃ . Cl-H
Molgewicht	339.8618
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Aptiganelhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	1-(3-Ethylphenyl)-1-methyl-3-(naphthalin-1-yl)guanidin-hydrochlorid
ASK #28283	
Chemical Abstract Service Nr.	179474-81-8
Molgewicht	367.8703
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Prucaloprid
International Nonproprietary Name	INN.L40

ASK #28284	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid
	Formelstamm	C18-H26-Cl-N3-O3 . Cl-H
	Molgewicht	404.3313
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ Cl ₂ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Prucalopridhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
ASK #28285	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	159776-70-2
	Formelstamm	(C22-H30-N5-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	429.5126
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Melagatran
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	Zitat Bezeichnung 1	USMI13
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(1 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[[4-Carbamimidoylphenyl)methyl]carbamoyl]azetidin-1-yl]-2-cyclohexyl-2-oxoethyl}glycin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{[(<i>R</i>)-{(2 <i>S</i>)-2-[(4-Carbamimidoylbenzyl)carbamoyl]azetidin-1-ylcarbonyl}(cyclohexyl)methyl]amino}essigsäure
ASK #28286	Formelstamm	C22-H31-N5-O4 . 2 Cl-H
	Molgewicht	502.4345
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ Cl ₂ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Melagatrandihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(1 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[[4-Carbamimidoylphenyl)methyl]carbamoyl]azetidin-1-yl]-2-cyclohexyl-2-oxoethyl}glycin-dihydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{[(<i>R</i>)-{(2 <i>S</i>)-2-[(4-Carbamimidoylbenzyl)carbamoyl]azetidin-1-ylcarbonyl}(cyclohexyl)methyl]amino}essigsäure-dihydrochlorid
ASK #28287	Chemical Abstract Service Nr.	423-55-2
	Molgewicht	498.9625
	Bruttoformel	C ₈ BrF ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Perflubron
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
ASK #28288	2. Bezeichnung	1-Brom-1,1,2,2,3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8-hepta-decafluoroctan

Chemical Abstract Service Nr.	307-43-7
Molgewicht	598.9775
Bruttoformel	C ₁₀ BrF ₂₁
Vorzugsbezeichnung	Perflubrodec
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	1-Brom-1,1,2,2,3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,9,9,10,10,10-henicosafuordecan
ASK #28289	
Chemical Abstract Service Nr.	28797-48-0
Molgewicht	287.7011
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ ClN ₃ O ₂
2. Bezeichnung	11-(Chloracetyl)-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodiazepin-6-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #28290	
Chemical Abstract Service Nr.	885-70-1
Molgewicht	211.2194
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₃ O
2. Bezeichnung	5,11-Dihydro-6 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodiazepin-6-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #28291	
Chemical Abstract Service Nr.	126856-99-3
Molgewicht	351.4023
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₅ O ₂
2. Bezeichnung	2-(4-Methylpiperazin-1-yl)- <i>N</i> -(11-oxo-11 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>b</i>]chinazolin-6-yl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	6-[[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]amino]-11 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>b</i>]chinazolin-11-on
ASK #28292	
Chemical Abstract Service Nr.	9028-86-8
2. Bezeichnung	Aldehyd:NAD ⁺ -Oxidoreductase
3. Bezeichnung	Aldehyd-Dehydrogenase (NAD ⁺)
Zitat Bezeichnung 3	EC1.2.1.3
ASK #28293	
Chemical Abstract Service Nr.	143653-53-6
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Abciximab
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	

immunoglobulin G₁, anti-(human integrin IIb 3) Fab fragment (human-mouse monoclonal c7E3 clone p7E3V_HhC₁ 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal c7E3 clone p7E3V hC₁ -chain

ASK #28294

Chemical Abstract Service Nr. 9004-48-2

2. Bezeichnung Cellulosepropionat

ASK #28297

Chemical Abstract Service Nr. 68424-04-4

2. Bezeichnung D-Glucan (vorwiegend mit 1 6-Bindungen, teilweise mit D-Glucitol-Endgruppen, teilweise mit Citronensäure verestert)

3. Bezeichnung Polydextrose

Zitat Bezeichnung 3 E1200; GII; USMI12; Romp9; USAN

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

Synonym E 1200

ASK #28298

Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-x, Gemisch mit kleineren Mengen an unverestertem und diacyliertem Polymer mit einer Homologen-Reinheit der zur Veresterung eingesetzten Fettsäure von mindestens 0,50 m/m oder 0,95 m/m (Typ I oder II nach Ph.Eur.)

3. Bezeichnung Macrogolstearate (Ph.Eur.) ((mit Angabe des Typs (Typ I, Typ II) und der Macrogol-Molekülgröße (EO-Einheiten: x = ..., oder: Macrogol-Molmasse: M = ... g/mol)))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-x-stearat; Macrogolstearat x

ASK #28299

Chemical Abstract Service Nr. 9004-94-8

Vorzugsbezeichnung Macrogolpalmitat y ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des EO-Gesamtanteils))

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung -Hydro- -palmitoyloxypoly(oxyethylen)-y

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-x-palmitat

ASK #28300

Chemical Abstract Service Nr. 7647-65-6

Molgewicht 459.4459

Bruttoformel C₂₃H₂₅NO₉

2. Bezeichnung (4*S*,4*aR*,5*S*,5*aR*,6*S*,12*aS*)-2-Acetyl-4-dimethylamino-3,5,6,10,12,12*a*-hexahydroxy-6-methyl-4*a*,5*a*,6,12*a*-tetrahydrotetracen-1,11(4*H*,5*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Terramycin-X

ASK #28301

Formelstamm C₁₈-H₂₃-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 337.8411

Bruttoformel C₁₈H₂₄ClNO₃

2. Bezeichnung (1*RS*,2*SR*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[(2*RS*)-1-phenoxypropan-2-ylamino]propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #28303

Chemical Abstract Service Nr. 513-35-9
Molgewicht 70.1329
Bruttoformel C₅H₁₀
2. Bezeichnung 2-Methylbut-2-en
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #28304

Chemical Abstract Service Nr. 124-18-5
Molgewicht 142.2817
Bruttoformel C₁₀H₂₂
2. Bezeichnung Decan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28305

Chemical Abstract Service Nr. 4426-47-5
Molgewicht 101.9399
Bruttoformel C₄H₁₁BO₂
2. Bezeichnung Butylboronsäure

ASK #28310

Chemical Abstract Service Nr. 1628117-97-4
Formelstamm 2(C62-H89-Co-N13-O15-P) . H2-O4-S . x H2-O
Molgewicht 2790.7887
Bruttoformel C₁₂₄H₁₈₀Co₂N₂₆O₃₄P₂S
Vorzugsbezeichnung Hydroxocobalaminsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR2016; Pharmavista; EAB3.0,4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0915

2. Bezeichnung (OC-6-26-C)-[[1,3-Didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1*H*-benzimidazol-1-yl)- N^β- D-ribofuranos-3-yl]][(2*R*)-1-{3-[(1*R*,2*R*,3*R*,7*S*,12*S*,13*S*,17*S*,18*S*,19*R*)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3-amino-

(1:2) x H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Vitamin B-sulfat; Vitamin B-sulfat; Hydroxocobalaminhemisulfat; Di(Coalpha-[alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)]-Cobeta-hydroxocobamid)-sulfat

ASK #28311

Chemical Abstract Service Nr. 308067-58-5
Vorzugsbezeichnung Normales Immunglobulin vom Menschen zur intravenösen Anwendung
Zitat Bezeichnung 1 EAB8.3,9.0,10.0(2015-2020)/0918
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Immunglobulin vom Menschen zur intravenösen Anwendung

ASK #28313

86481-08-5

**Chemical Abstract
Service Nr.**

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 289486-05-1

Formelstamm C3-H6-O2 . 2n(C2-H4-O) . 2(C18-H33-O)

2. Bezeichnung , '-[Propan-1,2-diylbis(oxy)]bis[-(9Z)-octadec-9-enoyl]poly(oxyethan-1,2-diyl)-x}

3. Bezeichnung , '-(Propylendioxy)bis[-oleoyl]poly(oxyethylen)-x]

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

Synonym PEG-55-propylenglycol-oleat; alpha,alpha'-(Propylen)bis(omega-oleoylmacrogol); alpha,alpha'-Dioleoyl-omega,omega'-(propan-1,2-diylbisoxy)bis[poly(oxyethylen)-x]; Propylendimacrogol-dioleat; (Polyoxyethylen)propylenglycol-dioleate; alpha,alpha'-Di[(9Z)-octadec-9-enoyl]-omega,omega'-[propan-1,2-diylbis(oxy)]bis[poly(oxyethan-1,2-diyl)-x]; (Z,Z)-alpha,alpha'-(1-Methyl-1,2-ethandiyl)bis[omega-[(1-oxo-9-octadecenyl)oxy]poly(oxy-1,2-ethandiyl)]

ASK #28317

Chemical Abstract Service Nr. 147432-77-7

Molgewicht 335.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₅N₃O

Vorzugsbezeichnung Ontazolast

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (S)-N-[2-Cyclohexyl-1-(pyridin-2-yl)ethyl]-5-methyl-1,3-benzoxazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-[2-Cyclohexyl-1-(2-pyridyl)ethyl](5-methyl-1,3-benzoxazol-2-yl)azan

ASK #28318

Chemical Abstract Service Nr. 169590-42-5

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 184007-95-2; 194044-54-7

Molgewicht 381.3722

Bruttoformel C₁₇H₁₄F₃N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Celecoxib

**International Nonproprietary
Name** INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 Phpa22.4(2010); JAN; NCI.Dict; ATC; NCI.Thesaurus; BP2013-2017; MAR1999-2017; GlnAS; AdisInsight; USPF36.6(2010); AAN; Pharmavista; EUTCT; USP35/S1-40(2012-2017); MeSH; USAN; ROMP2017; BAN; CAS; USMI14; GII; EAB/EP7.5,8.0+7,9.0(2012-2017)/2591

2. Bezeichnung 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid; 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid; 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)pyrazol-1-yl]benzensulfonamid; 4-[5-p-Tolyl-3-(trifluormethyl)pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #28319

Chemical Abstract Service Nr. 74513-62-5

Molgewicht 342.4718

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trimegeston
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	17 -[(2 <i>S</i>)-2-Hydroxypropanoyl]-17-methylestra-4,9-dien-3-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17beta-[(<i>S</i>)-Lactoyl]-17-methylestra-4,9-dien-3-on
ASK #28320	
Chemical Abstract Service Nr.	504-24-5
Molgewicht	94.1145
Bruttoformel	C ₅ H ₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Fampridin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	Pyridin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Aminopyridin; 4-Pyridylazan; 4-Pyridylamin
ASK #28321	
Chemical Abstract Service Nr.	139755-83-2
Molgewicht	474.5764
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sildenafil
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	5-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-1-methyl-3-propyl-1,6-dihydro-7 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-7-on
ASK #28322	
Chemical Abstract Service Nr.	171599-83-0
Formelstamm	C22-H30-N6-O4-S . C6-H8-O7
Molgewicht	666.6999
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ N ₆ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Sildenafilcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-1-methyl-3-propyl-1,6-dihydro-7 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-7-on-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-1-methyl-3-propyl-1,6-dihydro-7 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-7-on-citrat (1:1)
ASK #28326	
Chemical Abstract Service Nr.	145158-71-0
Molgewicht	301.3867

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Tegaserod
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[[[(5-Methoxy-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyliden]amino]-3-pentylguanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(5-Methoxyindol-3-ylmethylenamino)-3-pentylguanidin
ASK #28327	
Chemical Abstract Service Nr.	189188-57-6
Formelstamm	C16-H23-N5-O . C4-H4-O4
Molgewicht	417.4589
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tegaserodmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
Zitat Bezeichnung 1	Gil
2. Bezeichnung	1-[[[(5-Methoxy-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyliden]amino]-3-pentylguanidin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(5-Methoxyindol-3-ylmethylenamino)-3-pentylguanidin-maleat (1:1)
ASK #28328	
Chemical Abstract Service Nr.	163545-26-4
Molgewicht	37312.5146
Bruttoformel	C ₁₆₆₂ H ₂₆₅₀ N ₄₂₂ O ₅₁₂ S ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Ancestim
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[MEGIC(5 <i>S</i> 90 <i>S</i>)RNRVT NNVKDVTKLV ANLPKDYMIT LKYVPGMDVL PSHC(44 <i>S</i> 139 <i>S</i>)WISEMV VQLSDSLTDL LDKFSNISEG LSNYSIIDKL VNIVDDLVEC(90 <i>S</i> 5 <i>S</i>) VKENSSKDLK KSFKSPEPRL FTPEEFFRIF NRSIDAFKDF VVASETSDC(139 <i>S</i> 44 <i>S</i>)V VSSTLSPEKD SRVSVTKPFM LPPVAA] ₂
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	r-metHuSCF; recombinant methionyl human stem cell factor; N-L-methionyl-1-165-hematopoietic cell growth factor KL (human clone V19.8:hSCF162), dimer
ASK #28331	
Chemical Abstract Service Nr.	309-00-2
Molgewicht	364.9099
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ Cl ₆
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,4a <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,8a <i>R</i>)-1,2,3,4,10,10-Hexachlor-1,4,4a,5,8,8a-hexahydro-1,4:5,8-dimethanonaphthalin
3. Bezeichnung	Aldrin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USM111; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ISO; Perkow

ASK #28333

Chemical Abstract Service Nr.	57-74-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12789-03-6; 39400-80-1; 52002-35-4; 53637-13-1
Molgewicht	409.7786
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ Cl ₈
2. Bezeichnung	1,2,4,5,6,7,8,8-Octachlor-2,3,3a,4,7,7a-hexahydro-1 <i>H</i> -4,7-methanoinden
3. Bezeichnung	Chlordan
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ISO; Perkow

ASK #28335

Molgewicht	280.9446
Bruttoformel	C ₇ H ₇ Br ₂ NO
2. Bezeichnung	(2-Amino-3,5-dibromphenyl)methanol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Amino-3,5-dibrombenzylalkohol

ASK #28337

Chemical Abstract Service Nr.	470-90-6
Molgewicht	359.5699
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Cl ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Clofenvinfos
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	[2-Chlor-1-(2,4-dichlorphenyl)ethenyl]diethylphosphat

ASK #28338

Chemical Abstract Service Nr.	18683-95-9
Molgewicht	390.1135
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ Br ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(6,8-Dibrom-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-yl)cyclohexanol

ASK #28339

Chemical Abstract Service Nr.	465-73-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20389-61-1; 26302-40-9
Molgewicht	364.9099
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ Cl ₆
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,4a <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8a <i>S</i>)-1,2,3,4,10,10-Hexachlor-1,4,4a,5,8,8a-hexahydro-1,4:5,8-dimethanonaphthalin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isodrin

ASK #28340

Chemical Abstract Service Nr.	5598-13-0
Molgewicht	322.5331

Bruttoformel	C ₇ H ₇ Cl ₃ NO ₃ PS
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Dimethyl- <i>O</i> -(3,5,6-trichlorpyridin-2-yl)phosphorothioat
3. Bezeichnung	Chlorpyrifos-Methyl
Zitat Bezeichnung 3	Perkow; USMI11; ISO
ASK #28341	
Chemical Abstract Service Nr.	789-02-6
Molgewicht	354.4863
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ Cl ₅
2. Bezeichnung	1,1,1-Trichlor-2-(2-chlorphenyl)-2-(4-chlorphenyl)ethan
ASK #28342	
Chemical Abstract Service Nr.	72-55-9
Molgewicht	318.0253
Bruttoformel	C ₁₄ H ₈ Cl ₄
2. Bezeichnung	1,1-Dichlor-2,2-bis(4-chlorphenyl)ethen
ASK #28343	
Chemical Abstract Service Nr.	72-54-8
Molgewicht	320.0412
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ Cl ₄
2. Bezeichnung	1,1-Dichlor-2,2-bis(4-chlorphenyl)ethan
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #28344	
Chemical Abstract Service Nr.	115-29-7
Molgewicht	406.9251
Bruttoformel	C ₉ H ₆ Cl ₆ O ₃ S
2. Bezeichnung	6,7,8,9,10,10-Hexachlor-1,5,5a,6,9,9a-hexahydro-6,9-methano-2,4,3-benzodioxathiepin-3-oxid
3. Bezeichnung	Endosulfan
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; Perkow; DABvR; ISO
ASK #28345	
Chemical Abstract Service Nr.	959-98-8
Molgewicht	406.9251
Bruttoformel	C ₉ H ₆ Cl ₆ O ₃ S
2. Bezeichnung	6,7,8,9,10,10-Hexachlor-1,5,5a,6,9,9a-hexahydro-6,9-methano-2,4,3-benzodioxathiepin-3-on
3. Bezeichnung	-Endosulfan
Zitat Bezeichnung 3	Perkow; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; (ISO); USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #28346	
Chemical Abstract Service Nr.	33213-65-9
Molgewicht	406.9251
Bruttoformel	C ₉ H ₆ Cl ₆ O ₃ S

2. Bezeichnung	6,7,8,9,10,10-Hexachlor-1,5,5a,6,9,9a-hexahydro-6,9-methano-2,4,3 ⁴ -benzodioxathiepin-3-on
3. Bezeichnung	-Endosulfan
Zitat Bezeichnung 3	Perkow; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; (ISO); Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #28348	
Chemical Abstract Service Nr.	72-20-8
Molgewicht	380.9093
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ Cl ₆ O
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,4a <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,8a <i>R</i>)-1,2,3,4,10,10-Hexachlor-6,7-epoxy-1,4,4a,5,6,7,8,8a-octahydro-1,4:5,8-dimethanonaphthalin
3. Bezeichnung	Endrin
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; ISO; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Perkow
ASK #28349	
Chemical Abstract Service Nr.	563-12-2
Molgewicht	384.4761
Bruttoformel	C ₉ H ₂₂ O ₄ P ₂ S ₄
2. Bezeichnung	<i>O,O,O',O'</i> -Tetraethyl- <i>S,S'</i> -methylenbis(phosphorodithioat)
3. Bezeichnung	Ethion
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ISO; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Perkow; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #28351	
Chemical Abstract Service Nr.	76-44-8
Molgewicht	373.3177
Bruttoformel	C ₁₀ H ₅ Cl ₇
2. Bezeichnung	1,4,5,6,7,8,8-Heptachlor-3a,4,7,7a-tetrahydro-1 <i>H</i> -4,7-methanoinden
3. Bezeichnung	Heptachlor
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Perkow; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ISO
ASK #28352	
Chemical Abstract Service Nr.	1024-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	24699-42-1; 24717-72-4; 28044-82-8; 4067-30-5; 66240-71-9; 66429-35-4; 71567-78-7
Molgewicht	389.3171
Bruttoformel	C ₁₀ H ₅ Cl ₇ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1a <i>R</i> ,1b <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,5a <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-2,3,4,5,6,7,7-Heptachlor-1b,2,5,5a,6,6a-hexahydro-2,5-methano-1a <i>H</i> -indeno[1,2- <i>b</i>]oxiren
3. Bezeichnung	<i>cis</i> -Heptachlorepoxyd
ASK #28353	
Chemical Abstract Service Nr.	118-74-1
Molgewicht	284.7822
Bruttoformel	C ₆ Cl ₆
2. Bezeichnung	Hexachlorbenzol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Perkow; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #28357	

Chemical Abstract Service Nr. 2310-17-0

Molgewicht 367.8086

Bruttoformel $C_{12}H_{15}ClNO_4PS_2$

2. Bezeichnung S-[(6-Chlor-2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-3-yl)methyl]-O,O-diethylphosphorodithioat

3. Bezeichnung Phosalon

Zitat Bezeichnung 3 Perkow; ISO; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11

ASK #28358

Chemical Abstract Service Nr. 29232-93-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11104-27-1; 5221-49-8

Molgewicht 305.3336

Bruttoformel $C_{11}H_{20}N_3O_3PS$

Vorzugsbezeichnung Pyrimitat

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung O-(2-Diethylamino-6-methylpyrimidin-4-yl)-O',O'-dimethylthiophosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pirimiphos-Methyl

ASK #28364

Chemical Abstract Service Nr. 152923-57-4

Molgewicht 23408.142

Bruttoformel $C_{437}H_{682}N_{122}O_{134}S_{13}$

Vorzugsbezeichnung Lutropin alfa

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung rekombinantes humanes luteinisierendes Hormon, Glycoform

ASK #28365

Chemical Abstract Service Nr. 481-29-8

Molgewicht 290.4403

Bruttoformel $C_{19}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-5 -androstan-17-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isoandrosteron

ASK #28366

Chemical Abstract Service Nr. 40716-66-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2211-29-2

Molgewicht 222.3663

Bruttoformel $C_{15}H_{26}O$

2. Bezeichnung (6E)-3,7,11-Trimethyldodeca-1,6,10-trien-3-ol

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	trans-Nerolidol
ASK #28368		
	Chemical Abstract Service Nr.	75-64-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	94896-77-2
	Molgewicht	73.1368
	Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ N
	2. Bezeichnung	2-Methylpropan-2-amin
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN; IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-Amino-2-methylpropan; 1,1-Dimethylethylamin; Erbumin; tert-Butylamin; tert-Butylazan
ASK #28369		
	Chemical Abstract Service Nr.	139-13-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	26627-44-1; 26627-45-2; 80751-51-5
	Formelstamm	(C6-H6-N-O6)3 ⁻ 3H ⁺
	Molgewicht	191.1388
	Bruttoformel	C ₆ H ₉ NO ₆
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(carboxymethyl)glycin
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	NTA; Nitrilotriessigsäure
ASK #28370		
	Chemical Abstract Service Nr.	13504-15-9
	Molgewicht	356.4553
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₄
	2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion
ASK #28371		
	Molgewicht	464.5237
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ FO ₇
	2. Bezeichnung	(Ethyl)(9-fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)carbonat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	21-Ethoxycarbonyloxy-9-fluor-11beta,17-dihydroxy-16beta-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #28372		
	Chemical Abstract Service Nr.	981-34-0
	Molgewicht	372.4547
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₅
	2. Bezeichnung	9,11 -Epoxy-17,21-dihydroxy-16 -methyl-9 -pregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #28373		

Molgewicht 356.4553

Bruttoformel $C_{22}H_{28}O_4$

2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4,11-trien-3,20-dion

ASK #28374

Chemical Abstract Service Nr. 85700-75-0

Molgewicht 374.4706

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_5$

2. Bezeichnung 11 ,17,21-Trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28375

Molgewicht 392.4611

Bruttoformel $C_{22}H_{29}FO_5$

2. Bezeichnung 14 -Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methyl-8 ,9 -pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28376

Molgewicht 392.4611

Bruttoformel $C_{22}H_{29}FO_5$

2. Bezeichnung 8 -Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methyl-9 -pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28377

Molgewicht 358.4712

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_4$

2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28378

Chemical Abstract Service Nr. 35853-55-5

Molgewicht 370.2486

Bruttoformel $C_{17}H_8F_6N_2O$

2. Bezeichnung [2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl](pyridin-2-yl)methanon

ASK #28379

Chemical Abstract Service Nr. 68496-04-8

Molgewicht 372.2645

Bruttoformel $C_{17}H_{10}F_6N_2O$

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl](pyridin-2-yl)methanol

ASK #28380

Chemical Abstract Service Nr. 58737-31-8

Molgewicht 378.3122

Bruttoformel $C_{17}H_{16}F_6N_2O$

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(2*R*)-piperidin-2-yl]methanol

ASK #28381

Chemical Abstract Service Nr. 1693-37-4

Molgewicht 165.1891

	Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Parapropamol
	International Nonproprietary Name	INNv.L18
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Hydroxyphenyl)propanamid
ASK #28382		
	Molgewicht	275.3015
	Bruttoformel	C ₉ H ₉ NO ₅ S ₂
	2. Bezeichnung	Methyl(4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-2 <i>H</i> -1 ⁶ -thieno[2,3- <i>e</i>][1,2]thiazin-3-carboxylat)
ASK #28383		
	Chemical Abstract Service Nr.	100-69-6
	Molgewicht	105.1372
	Bruttoformel	C ₇ H ₇ N
	2. Bezeichnung	2-Ethenylpyridin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-Vinylpyridin
ASK #28384		
	Chemical Abstract Service Nr.	118267-19-9
	Molgewicht	678.8516
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₆₂ N ₂ O ₁₂
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-14-Ethyl-4,7,12,13-tetrahydroxy-10-[(<i>E</i>)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-β-xylo-hexopyranosyloxy)oxa-
ASK #28385		
	Chemical Abstract Service Nr.	111321-02-9
	Molgewicht	748.9414
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₈ N ₂ O ₁₃
	Vorzugsbezeichnung	Erythromycin-9-(<i>E</i>)-oxim
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl-β- <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(<i>E</i>)-hydroxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-
ASK #28386		
	Molgewicht	837.0465
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₇₆ N ₂ O ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	(<i>Z</i>)-Roxithromycin
	International Nonproprietary Name	(INN.L26)

ASK #28387

Bruttoformel $\text{C}_{40}\text{H}_{74}\text{N}_2\text{O}_{15}$

Bezeichnung

Synonym Roxithromycin C

Chemical Abstract Service Nr. 118267-18-8

Bruttoformel $\text{C}_{40}\text{H}_{74}\text{N}_2\text{O}_{15}$

Bezeichnung

Molgewicht 867.0725

Bruttoformel $\text{C}_{42}\text{H}_{78}\text{N}_2\text{O}_{16}$

Bezeichnung

Molgewicht	821.0471
Bruttoformel	C ₄₁ H ₇₆ N ₂

2. Bezeichnung

Synonym Roxithromycin B

Molgewicht 301.7707

Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{16}\text{ClN}_3\text{O}$

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]chinolin-4-carboxamid

Chemical Abstract Service Nr. 15733-89-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22757-75-1

Formelstamm (C10-H6-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht	189.1675
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{NO}_3$

2. Bezeichnung 2-Oxo-1,2-dihydrochinolin-4-carbonsäure

3. Bezeichnung 2-Hydroxychinolin-4-carbonsäure

ASK #28393

Chemical Abstract Service Nr. 87864-08-2

Molgewicht 287.3568

Bruttoformel $C_{16}H_{21}N_3O_2$

2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-4-carboxamid

3. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-2-hydroxychinolin-4-carboxamid

ASK #28394

Formelstamm $(C_{14}H_{12}N-O_3)^- H^+$

Molgewicht 243.2579

Bruttoformel $C_{14}H_{13}NO_3$

2. Bezeichnung 2-Butoxychinolin-4-carbonsäure

ASK #28395

Chemical Abstract Service Nr. 104-94-9

Molgewicht 123.1525

Bruttoformel C_7H_9NO

2. Bezeichnung 4-Methoxyanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Anisidin

ASK #28396

Chemical Abstract Service Nr. 2433-97-8

Molgewicht 368.6367

Bruttoformel $C_{24}H_{48}O_2$

2. Bezeichnung Methyltricosanoat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28397

Molgewicht 119.1225

Bruttoformel $C_3H_9N_3O_2$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-hydroxypropanhydrazid

ASK #28399

Molgewicht 395.3639

Bruttoformel $C_{17}H_{21}N_3O_8$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-hydroxy-*N,N*-bis[(2,3,4-trihydroxyphenyl)methyl]propanhydrazid

ASK #28401

Molgewicht 255.2273

Bruttoformel $C_{10}H_{13}N_3O_5$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-hydroxy-*N*-[(2,3,4-trihydroxyphenyl)methylen]propanhydrazid

ASK #28403

Molgewicht 352.4699

Bruttoformel $C_{22}H_{28}N_2O_2$

2. Bezeichnung *N*-[1-Oxo-1-(2-phenylethyl)-1⁵-piperidin-4-yl]-*N*-phenylpropanamid

ASK #28404

Chemical Abstract Service Nr. 1609-66-1

Molgewicht 232.3214

Bruttoformel $C_{14}H_{20}N_2O$

2. Bezeichnung *N*-Phenyl-*N*-(piperidin-4-yl)propanamid

ASK #28405

Chemical Abstract Service Nr. 3258-84-2

Molgewicht 322.4439

Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O$

2. Bezeichnung *N*-Phenyl-*N*-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(1-Phenethyl-4-piperidyl)-*N*-phenylacetamid

ASK #28406

Chemical Abstract Service Nr. 21409-26-7

Molgewicht 280.4073

Bruttoformel $C_{19}H_{24}N_2$

2. Bezeichnung *N*-(1-Phenethyl-4-piperidyl)anilin

3. Bezeichnung *N*-Phenyl-1-(2-phenylethyl)piperidin-4-amin

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

Synonym (1-Phenethyl-4-piperidyl)(phenyl)azan

ASK #28407

Chemical Abstract Service Nr. 86393-33-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-04-8; 94498-72-3

Formelstamm $(C_{13}H_8ClFNO_3)^- H^+$

Molgewicht 281.6669

Bruttoformel $C_{13}H_9ClFNO_3$

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fluorchinolonsäure

ASK #28408

Chemical Abstract Service Nr. 6216-38-2

Molgewicht 206.2395

Bruttoformel $C_8H_{18}N_2O_4$

2. Bezeichnung (1*R*,2*r*,3*S*,4*R*,5*r*,6*S*)-4,6-Bis(methylamino)-1,2,3,5-cyclohexantetrol

Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
3. Bezeichnung	1,3-Didesoxy-1,3-bis(methylamino)- <i>myo</i> -inositol
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Actinamin

ASK #28409

Chemical Abstract Service Nr.	3736-78-5
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₂₅ -N ₂ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	350.3648
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>RS</i> ,5 <i>R</i>)-3-Hydroxy-5-methyl-2-[(1 <i>r</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>r</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,4,6-trihydroxy-3,5-bis(methylamino)cyclohexyloxy]oxolan-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2 <i>S</i> ,3 <i>RS</i> ,5 <i>R</i>)-3-Hydroxy-5-methyl-2-[(1 <i>r</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>r</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,4,6-trihydroxy-3,5-bis(methylamino)cyclohexyloxy]tetrahydrofuran-3-carbonsäure; 5-O-(2-C-Carboxy-3,5-didesoxy-beta-D-erythro-pentofuranosyl)-1,3-didesoxy-1,3-bis(methylamino)- <i>myo</i> -inositol; Actinospectinsäure

ASK #28410

Chemical Abstract Service Nr.	551-16-6
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₁ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	216.2575
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Amino-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-Amino-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; 6-Aminopenicillansäure

ASK #28411

Molgewicht	300.3739
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(2,2-Dimethylpropanamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-(2,2-Dimethylpropanamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #28412

Chemical Abstract Service Nr.	60050-53-5
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	235.279
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₃
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(2,2-Dimethylpropanamido)(phenyl)essigsäure

ASK #28413

Chemical Abstract Service Nr.	212268-81-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₆ -N-O ₄) ⁻ H ⁺

	Molgewicht	157.1241
	Bruttoformel	C ₆ H ₇ NO ₄
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-7-Oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-3-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; dEAB.VU.CN(2000-2002)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Clavam-2-carbonsäure
ASK #28414		
	Molgewicht	262.3904
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminoethyl)-2-(4- <i>tert</i> -butyl-2,6-dimethylphenyl)acetamid
ASK #28415		
	Chemical Abstract Service Nr.	147867-65-0
	2. Bezeichnung	-[2-(1,2-Distearoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphooxy)ethylcarbamoyl]- -methoxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	alpha-{2-[1,2-Distearoyl- <i>sn</i> -glycero(3)phosphooxy]ethylcarbamoyl}-omega-methoxypoly(oxyethylen)-x
ASK #28416		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	247925-28-6
	2. Bezeichnung	-[2-(1,2-Distearoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphooxy)ethylcarbamoyl]- -methoxypoly(oxyethylen)-x-Natriumsalz ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	alpha-{2-[1,2-Distearoyl- <i>sn</i> -glycero(3)phosphooxy]ethylcarbamoyl}-omega-methoxypoly(oxyethylen)-x-Natriumsalz; MPEG-DSPE
ASK #28421		
	Chemical Abstract Service Nr.	208661-17-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	156862-51-0
	Molgewicht	379.4274
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Belaperidon
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	3-{2-[(1 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(4-Fluorphenyl)-3-azabicyclo[3.2.0]heptan-3-yl]ethyl}chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Balaperidon
ASK #28422		
	Chemical Abstract Service Nr.	345226-68-8
	Formelstamm	C22-H22-F-N3-O2 . C4-H4-O4
	Molgewicht	495.4995
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ FN ₃ O ₆

Vorzugsbezeichnung	Belaperidonfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	3-[2-[(1 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(4-Fluorphenyl)-3-azabicyclo[3.2.0]heptan-3-yl]ethyl]chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Balaperidonfumarat

ASK #28423

Molgewicht 341.4042

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₃

2. Bezeichnung 4-{5-[4-(Carbamimidoyl)phenoxy]pentyloxy}benzamid

ASK #28424

Chemical Abstract Service Nr.	127759-89-1
Molgewicht	265.2685
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lobucavir
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2,3-bis(hydroxymethyl)cyclobutyl]-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #28425

Chemical Abstract Service Nr.	14685-79-1
Molgewicht	198.6015
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ ClO ₅
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-Chlor-6-(hydroxymethyl)oxan-2,4,5-triol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Chlor-2-desoxy-D-glucose

ASK #28426

Chemical Abstract Service Nr.	62182-10-9
Molgewicht	182.1469
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Fludeoxyglucose
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	2-Desoxy-2-fluor- -D-glucopyranose

ASK #28427

Chemical Abstract Service Nr.	23978-09-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25020-53-5; 57176-36-0; 57603-22-2
Molgewicht	376.4882
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	4,7,13,16,21,24-Hexaoxa-1,10-diazabicyclo[8.8.8]hexacosan

ASK #28431

Chemical Abstract Service Nr.	130610-93-4
Molgewicht	379.4522
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Niravolin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-(3-nitrophenyl)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-(pyrrolidin-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]acetamid
ASK #28432	
Formelstamm	C22-H25-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	415.9131
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Niravolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-(3-nitrophenyl)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-(pyrrolidin-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]acetamid-hydrochlorid
ASK #28433	
Chemical Abstract Service Nr.	4504-87-4
Molgewicht	210.228
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	Dibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-11(6 <i>H</i>)-on
ASK #28434	
Chemical Abstract Service Nr.	4504-88-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	71832-25-2
Molgewicht	297.3914
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(11 <i>R</i>)-11-[3-(Dimethylamino)propyl]-6,11-dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-11-ol
ASK #28436	
2. Bezeichnung	Calcium-natrium-aluminiumsilicat x H ₂ O ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
ASK #28439	
Chemical Abstract Service Nr.	95-54-5
Molgewicht	108.1411
Bruttoformel	C ₆ H ₈ N ₂
2. Bezeichnung	Benzol-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,2-Phylenbis(azan); o-Phenylendiamin
ASK #28440	
Chemical Abstract Service Nr.	153504-81-5
Molgewicht	276.0331
Bruttoformel	C ₈ H ₃ Cl ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Licostinel

International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	6,7-Dichlor-5-nitro-1,4-dihydrochinoxalin-2,3-dion
ASK #28441	
Chemical Abstract Service Nr.	152811-62-6
Molgewicht	369.5004
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piboserod
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Butyl-4-piperidylmethyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -[1,3]oxazino[3,2- <i>a</i>]indol-10-carboxamid
ASK #28442	
Chemical Abstract Service Nr.	178273-87-5
Formelstamm	C22-H31-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	405.9614
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piboserodhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Butyl-4-piperidylmethyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -[1,3]oxazino[3,2- <i>a</i>]indol-10-carboxamid-hydrochlorid
ASK #28443	
Chemical Abstract Service Nr.	172669-64-6
Molgewicht	221.2111
Bruttoformel	C ₇ H ₁₃ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-(2-Aminoacetamido)pentansäure 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	<i>N</i> ^ε -Glycyl-L-glutamin-Monohydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	N(2)-Glycyl-L-glutamin 1 HO
ASK #28444	
Chemical Abstract Service Nr.	39630-46-1
Molgewicht	274.2704
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-(2-Aminoacetamido)-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	<i>N</i> -Glycyl-L-tyrosin-Dihydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	N-Glycyl-L-tyrosin 2 HO
ASK #28445	
Chemical Abstract Service Nr.	34691-02-6
Molgewicht	338.402

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₂ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Methyl-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-3-Methyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28451

Molgewicht	432.9404
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ ClN ₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[2-(2-{4-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)ethoxy]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-(2-{2-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethoxy)essigsäure

ASK #28452

Formelstamm	(C18-H27-N4-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	428.5693
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₄ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	5-[(3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aR</i>)-2-Oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]-2-{3-[(3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aR</i>)-2-oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]propyl}pentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,7-Bis[(3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aR</i>)-2-oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]heptan-4-carbonsäure; Bis{3-[(3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aR</i>)-2-oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]propyl}essigsäure

ASK #28453

Chemical Abstract Service Nr.	33570-04-6
Molgewicht	326.2986
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ O ₈
2. Bezeichnung	(3 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aS</i>)-9- <i>tert</i> -Butyl-8,9-dihydroxy-10,10 <i>a</i> -dihydro-4 <i>H</i> ,5 <i>aH</i> ,9 <i>H</i> -furo[2,3- <i>b</i>]furo[3',2':2,3]cyclopenta[1,2- <i>c</i>]furan-2,4,7(3 <i>H</i> ,8 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	Bilobalid
Zitat Bezeichnung 3	GlnAS; CAS; FDA-SRS

ASK #28455

Chemical Abstract Service Nr.	148564-47-0
Molgewicht	554.6626
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Milfasartan
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	Methyl(2-{4-butyl-2-methyl-6-oxo-5-[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-1,6-dihydropyrimidin-1-ylmethyl}thiophen-3-carboxylat)

ASK #28458

Formelstamm	(C3-H4-O2) _x . (C11-H20-O2) _y . (C4-H6-O2) _z
2. Bezeichnung	Poly[ethenylacetat- <i>co</i> -(2-ethylhexyl)(prop-2-enoat)- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (x:y:z)
3. Bezeichnung	Poly[acrylsäure- <i>co</i> -(2-ethylhexyl)acrylat- <i>co</i> -vinylacetat] (x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #28459

Chemical Abstract Service Nr.	25766-18-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102640-64-2; 103657-08-5; 39388-04-0; 39423-40-0; 459844-87-2; 50815-61-7; 53569-35-0; 56833-58-0; 57762-87-5; 72510-05-5
Formelstamm	(C10-H16) _n

2. Bezeichnung Poly(2,6,6-trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en), säurekatalysiert polymerisiert unter Bildung von Poly[1-methyl-1-(4-methylcyclohex-3-en-1-yl)ethylen]

3. Bezeichnung Poly- -pinen

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

Synonym alpha-Pinen-Homopolymerisat

ASK #28461

Chemical Abstract Service Nr. 25067-34-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 81647-85-0

Formelstamm (C2-H4)x . (C2-H4-O)y

2. Bezeichnung Poly(ethylen-co-vinylalkohol) (x:y)

ASK #28462

Chemical Abstract Service Nr. 102786-61-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102786-52-7

Molgewicht 45512.6574

Bruttoformel C₁₉₈₂H₃₀₅₄N₅₆₀O₆₁₈S₂₈

Vorzugsbezeichnung Eptacog alfa (aktiviert)

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor (geklonte Human-Protein-Einheit -H 2463)

ASK #28463

Molgewicht 179.2157

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₂

2. Bezeichnung 2-Ethylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanon

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.Syn

ASK #28465

Chemical Abstract Service Nr. 3687-16-9

Molgewicht 327.5914

Bruttoformel C₂₀H₄₅N₃

2. Bezeichnung N,N'-Bis(2-ethylhexyl)-2-methylpropan-1,2,3-triamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,3-Bis(2-ethylhexylamino)-2-methylpropan-2-ylazan

ASK #28466

Molgewicht 337.5862

Bruttoformel C₂₁H₄₃N₃

2. Bezeichnung 2-Ethyl-N-[1-(2-ethylhexyl)-4-methyl-4,5-dihydro-1H-imidazol-4-ylmethyl]hexan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Ethylhexyl)[1-(2-ethylhexyl)-4-methyl-4,5-dihydroimidazol-4-ylmethyl]azan

ASK #28467

Chemical Abstract Service Nr. 5980-31-4

Molgewicht 351.6128

Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₅ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Hexedin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2,6-Bis(2-ethylhexyl)-7a-methylhexahydroimidazo[1,5-c]imidazol
ASK #28468	
Chemical Abstract Service Nr.	81-04-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	46874-44-6
Formelstamm	(C ₁₀ H ₆ O ₆ S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	288.2969
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ O ₆ S ₂
2. Bezeichnung	Naphthalin-1,5-disulfonsäure
ASK #28469	
Molgewicht	467.6401
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₁ NO ₄
2. Bezeichnung	17-(But-3-en-1-yl)-7-[(2S)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6-methoxy-4,5-epoxy-6,14-ethano-14-morphinan-3-ol
ASK #28470	
Chemical Abstract Service Nr.	78715-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101233-63-0
Molgewicht	413.5497
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₄
2. Bezeichnung	7-[(2S)-2-Hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6-methoxy-4,5-epoxy-6,14-ethano-14-morphinan-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Norbuprenorphin
ASK #28471	
Chemical Abstract Service Nr.	16614-60-1
Molgewicht	452.5857
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	7-[(2S)-2-Hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-3,6-dimethoxy-4,5-epoxy-6,14-ethano-14-morphinan-17-carbonitril
ASK #28472	
Chemical Abstract Service Nr.	89991-52-6
Molgewicht	357.3606
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	1-Amino-5,8-dihydroxy-4-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion
3. Bezeichnung	1-Amino-5,8-dihydroxy-4-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon
ASK #28474	
Chemical Abstract Service Nr.	80189-44-2
Molgewicht	428.4815

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-1,4-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion
3. Bezeichnung	5-Hydroxy-1,4-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon

ASK #28476

Chemical Abstract Service Nr.	137132-70-8
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	442.465
-------------------	---------

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₄ O ₆
---------------------	---

2. Bezeichnung	8,11-Dihydroxy-4-(2-hydroxyethyl)-6-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-1,2,3,4-tetrahydronaphtho[2,3- <i>f</i>]chinoxalin-7,12-dion
-----------------------	---

ASK #28478

Molgewicht	478.926
-------------------	---------

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₄ O ₆
---------------------	---

2. Bezeichnung	2-Chlor-1,4-dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion
-----------------------	---

3. Bezeichnung	2-Chlor-1,4-dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon
-----------------------	--

ASK #28480

Chemical Abstract Service Nr.	7643-75-6
--------------------------------------	-----------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	488-83-5
---	----------

Molgewicht	152.1458
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ O ₅
---------------------	---

2. Bezeichnung	L-Arabinitol
-----------------------	--------------

ASK #28481

Molgewicht	368.2113
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ Cl ₂ NO ₄
---------------------	---

Vorzugsbezeichnung	Aceclofenac-Methyl
---------------------------	--------------------

International Nonproprietary Name	(INN.L25)
--	-----------

2. Bezeichnung	Methyl(2-{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetyloxy}acetat)
-----------------------	---

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
-------------	--

Synonym	Methyl({[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetoxo}acetat)
----------------	---

ASK #28482

Molgewicht	382.2379
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ Cl ₂ NO ₄
---------------------	---

Vorzugsbezeichnung	Aceclofenac-Ethyl
---------------------------	-------------------

International Nonproprietary Name	(INN.L25)
--	-----------

2. Bezeichnung	Ethyl(2-{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetyloxy}acetat)
-----------------------	--

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
-------------	--

Synonym	Ethyl({[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetoxo}acetat)
----------------	--

ASK #28483

Chemical Abstract Service Nr.	15307-78-5
--------------------------------------	------------

Molgewicht	310.1752
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Diclofenac-Methyl
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	Methyl{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetat}
ASK #28484	
Chemical Abstract Service Nr.	15307-77-4
Molgewicht	324.2018
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Diclofenac-Ethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	Ethyl{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetat}
ASK #28485	
Vorzugsbezeichnung	Parnaparin-Natrium ((MW: ca. 5000))
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1252; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1252; Ph.Eur.2005,5.0/1252
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins (erhalten durch Radikal-katalysierte Depolymerisation von Heparin aus Rinder- oder Schweinedarmmucosa mit Wasserstoffperoxid und einem Kupfer()-Salz); die meisten Komponenten besitzen eine 2- <i>O</i> -Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2- <i>N</i> ,6- <i>O</i> -Disulfo- <i>D</i> -glucosamin-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 4000 und 6000 mit einem charakteristischen Wert um 5000; der Sulfatierungsgrad beträgt 2.0 bis 2.6 pro Disaccharid-Einheit
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Heparinfragment aus Heparin aus Rinder- und Schweinedarmmucosa durch Abbau mit Wasserstoffperoxid und Kupfer(II)-acetat (Natriumsalz, mittlere Molmasse M = 4000-6000 g/mol), am nichtreduzierenden Kettenende 2- <i>O</i> -Sulfo- <i>α</i> -L-idopyranosuronsäure-Struktur, am reduzierenden Kettenende 2- <i>N</i> ,6- <i>O</i> -Disulfo- <i>D</i> -glucosamin-Struktur
ASK #28486	
Vorzugsbezeichnung	Certoparin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins, das durch Abbau von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Isoamylnitrit erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2- <i>O</i> -Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6- <i>O</i> -sulfo- <i>D</i> -mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche relative Molmasse liegt zwischen 5000 und 7000; mindestens 70% liegen niedriger als 10000; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit
ASK #28487	
Chemical Abstract Service Nr.	126247-63-0
Molgewicht	188.1827
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	3-(4-Hydroxyphenyl)pyrazin-2(1 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	3-(4-Hydroxyphenyl)pyrazin-2-ol
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.CN
ASK #28488	
Molgewicht	251.2784
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₄

2. Bezeichnung (*R*)-(2,2-Dimethylpropanamido)(4-hydroxyphenyl)essigsäure

ASK #28490

Molgewicht 402.5502

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₃S

2. Bezeichnung *N*-{(1*s*,4*s*)-4-Methoxymethyl-1-oxo-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]-1⁵-piperidin-4-yl}-*N*-phenylpropanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym cis-*N*-{4-Methoxymethyl-1-oxo-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-1λ(5)-piperidin-4-yl}-*N*-phenylpropanamid

ASK #28491

Molgewicht 316.461

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂OS

2. Bezeichnung {4-Anilino-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {4-Anilino-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}methanol

ASK #28492

Molgewicht 372.5242

Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂O₂S

2. Bezeichnung *N*-{4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}-*N*-phenylacetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-{4-Methoxymethyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}-*N*-phenylacetamid

ASK #28493

Molgewicht 330.4875

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₂OS

2. Bezeichnung 4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]-*N*-phenylpiperidin-4-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {4-Methoxymethyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}(phenyl)azan

ASK #28494

**Chemical Abstract Service
Nr.** 9041-08-1

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9

Vorzugsbezeichnung Bemiparin-Natrium ((MW: ca. 3600))

**International
Nonproprietary Name** INN.L37

2. Bezeichnung Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins (erhalten durch alkalische Spaltung von Quartärammoniumsalzen von Heparin aus Schweinedarmmucosa); die meisten Komponenten besitzen eine 2-*O*-Sulfo-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2-*N*,6-*O*-Disulfo-*D*-glucosamin-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche relative Molmasse liegt bei etwa 3600, schwankend zwischen 3000-4200; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2 pro Disaccharid-Einheit

ASK #28495

Molgewicht 368.5139

Bruttoformel C₂₆H₂₈N₂

Vorzugsbezeichnung	(Z)-Cinnarizin
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	1-Diphenylmethyl-4-[(Z)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Benzhydryl-4-[(Z)-cinnamyl]piperazin
ASK #28496	
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₇ -N ₂)+ Cl ⁻
Molgewicht	521.1347
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₇ ClN ₂
2. Bezeichnung	1-Diphenylmethyl-4,4-bis[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperaziniumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Benzhydryl-1,1-bis[(E)-cinnamyl]piperaziniumchlorid
ASK #28497	
Molgewicht	470.6472
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₄ N ₂
2. Bezeichnung	1-[(E,E)-1,6-Diphenylhexa-1,5-dien-3-yl]-4-(diphenylmethyl)piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Benzhydryl-4-[(E,E)-1,6-diphenylhexa-1,5-dien-3-yl]piperazin
ASK #28498	
Chemical Abstract Service Nr.	127625-29-0
Molgewicht	425.519
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fananserin
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-{3-[4-(4-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}-2 <i>H</i> -naphtho[1,8- <i>cd</i>][1,2]thiazol-1,1-dioxid
ASK #28499	
Chemical Abstract Service Nr.	145733-36-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153042-16-1
Molgewicht	411.4591
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Tasosartan
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII
2. Bezeichnung	2,4-Dimethyl-8-[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-5,8-dihydropyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-on
ASK #28500	
Chemical Abstract Service Nr.	108825-05-4

	Molgewicht	359.8896
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ ClNO ₂
	2. Bezeichnung	(1 <i>RS</i> ,2 <i>R</i>)-2-{2-[(<i>R</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidin-1-oxid
ASK #28501		
	Molgewicht	343.8902
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ ClNO
	2. Bezeichnung	4-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-1-methylazepan
ASK #28503		
	Chemical Abstract Service Nr.	67004-64-2
	Molgewicht	129.2001
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ NO
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(1-Methylpyrrolidin-2-yl)ethanol
ASK #28504		
	Chemical Abstract Service Nr.	117605-76-2
	Molgewicht	232.7054
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClO
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethanol
ASK #28505		
	Chemical Abstract Service Nr.	21881-77-6
	Molgewicht	346.3346
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₆
	2. Bezeichnung	Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #28506		
	Chemical Abstract Service Nr.	21829-28-7
	Molgewicht	374.3878
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O ₆
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Diethyl[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #28507		
	Chemical Abstract Service Nr.	89267-41-4
	Molgewicht	358.3453
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₆
	2. Bezeichnung	(Ethyl)(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #28508		
	Chemical Abstract Service Nr.	76420-74-1
	Molgewicht	376.4467
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin
ASK #28509		

Chemical Abstract Service Nr. 76420-72-9

Molgewicht 348.3936

Bruttoformel $C_{18}H_{24}N_2O_5$

Vorzugsbezeichnung Enalaprilat

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 1-{N-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl}-L-prolin

ASK #28511

Chemical Abstract Service Nr. 6032-29-7

Molgewicht 88.1482

Bruttoformel $C_5H_{12}O$

2. Bezeichnung Pentan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #28513

Chemical Abstract Service Nr. 543-49-7

Molgewicht 116.2013

Bruttoformel $C_7H_{16}O$

2. Bezeichnung Heptan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #28514

Chemical Abstract Service Nr. 626-93-7

Molgewicht 102.1748

Bruttoformel $C_6H_{14}O$

2. Bezeichnung Hexan-2-ol

ASK #28515

Chemical Abstract Service Nr. 623-37-0

Molgewicht 102.1748

Bruttoformel $C_6H_{14}O$

2. Bezeichnung Hexan-3-ol

ASK #28517

Chemical Abstract Service Nr. 77-76-9

Molgewicht 104.1476

Bruttoformel $C_5H_{12}O_2$

2. Bezeichnung 2,2-Dimethoxypropan

3. Bezeichnung Acetondimethylacetal

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

Synonym Dimethoxypropan

ASK #28518

Chemical Abstract Service Nr. 64-69-7

Molgewicht	185.9485
Bruttoformel	C ₂ H ₃ IO ₂
2. Bezeichnung	2-Iodessigsäure
3. Bezeichnung	Iodessigsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28519

Chemical Abstract Service Nr.	10424-65-4
Formelstamm	(C ₄ -H ₁₂ -N) ⁺ (H-O) ⁻ · 5 H ₂ O
Molgewicht	181.2285
Bruttoformel	C ₄ H ₁₃ NO
2. Bezeichnung	N,N,N-Trimethylmethanaminiumhydroxid 5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetramethylammoniumhydroxid 5 HO

ASK #28520

Chemical Abstract Service Nr.	9003-29-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	42612-15-7; 52012-58-5; 9037-04-1
2. Bezeichnung	Polybuten

ASK #28525

Chemical Abstract Service Nr.	4824-78-6
Molgewicht	394.0492
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ BrCl ₂ O ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Bromofos-Ethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	O-(4-Brom-2,5-dichlorphenyl)-O',O'-diethylphosphorothioat

ASK #28526

Chemical Abstract Service Nr.	786-19-6
Molgewicht	342.8653
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClO ₂ PS ₃
Vorzugsbezeichnung	Carbofenotion
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	S-[(4-Chlorphenylsulfanyl)methyl]-O,O-diethylphosphorodithioat

ASK #28527

Chemical Abstract Service Nr.	5103-71-9
Molgewicht	409.7786
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ Cl ₈
2. Bezeichnung	1 ,2 ,4 ,5,6,7 ,8,8-Octachlor-2,3,3a ,4,7,7a -hexahydro-4,7-methanoinden
3. Bezeichnung	cis-Chlordan

Zitat Bezeichnung 3 (ISO); Perkow; DABvR
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-Chlordan

ASK #28528

Chemical Abstract Service Nr. 5103-74-2
Molgewicht 409.7786
Bruttoformel $C_{10}H_6Cl_8$
2. Bezeichnung 1,2,4,5,6,7,8,8-Octachlor-2,3,3a,4,7,7a-hexahydro-4,7-methanoiden
3. Bezeichnung *trans*-Chlordan
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; DABvR; (ISO)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym beta-Chlordan

ASK #28529

Chemical Abstract Service Nr. 76703-62-3
Molgewicht 449.8501
Bruttoformel $C_{23}H_{19}ClF_3NO_3$
2. Bezeichnung [(S)-(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][(Z-1*R*,3*R*)-3-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylat]

ASK #28530

Chemical Abstract Service Nr. 76703-64-5
Molgewicht 449.8501
Bruttoformel $C_{23}H_{19}ClF_3NO_3$
2. Bezeichnung [(R)-(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][(Z-1*S*,3*S*)-3-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylat]

ASK #28531

Chemical Abstract Service Nr. 53-19-0
Molgewicht 320.0412
Bruttoformel $C_{14}H_{10}Cl_4$
Vorzugsbezeichnung Mitotan
International Nonproprietary Name INN.L9
2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-2-(2-chlorphenyl)-2-(4-chlorphenyl)ethan

ASK #28532

Chemical Abstract Service Nr. 3424-82-6
Molgewicht 318.0253
Bruttoformel $C_{14}H_8Cl_4$
2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-2-(2-chlorphenyl)-2-(4-chlorphenyl)ethen

ASK #28533

Chemical Abstract Service Nr. 97-17-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11137-49-8
Molgewicht 315.1532

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ Cl ₂ O ₃ PS
2. Bezeichnung	<i>O</i> -(2,4-Dichlorphenyl)- <i>O</i> , <i>O</i> -diethylphosphorothioat
3. Bezeichnung	Dichlofenthion
Zitat Bezeichnung 3	Perkow; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ISO; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	O-(2,4-Dichlorphenyl)-O',O''-diethylthiophosphat

ASK #28534

Chemical Abstract Service Nr.	319-85-7
Molgewicht	290.8298
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Cl ₆
2. Bezeichnung	1 ,2 ,3 ,4 ,5 ,6 -Hexachlorcyclohexan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,3,5/2,4,6-Hexachlorcyclohexan; beta-HCH; beta-Hexachlorcyclohexan

ASK #28535

Chemical Abstract Service Nr.	319-86-8
Molgewicht	290.8298
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Cl ₆
2. Bezeichnung	1 ,2 ,3 ,4 ,5 ,6 -Hexachlorcyclohexan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,2,3,5/4,6-Hexachlorcyclohexan; delta-HCH; delta-Hexachlorcyclohexan

ASK #28536

Chemical Abstract Service Nr.	23505-41-1
Molgewicht	333.3867
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₄ N ₃ O ₃ PS
2. Bezeichnung	<i>O</i> -(2-Diethylamino-6-methylpyrimidin-4-yl)- <i>O</i> , <i>O</i> -diethylphosphorothioat
3. Bezeichnung	Pirimiphos-Ethyl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ISO; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #28537

Chemical Abstract Service Nr.	117-18-0
Molgewicht	260.8896
Bruttoformel	C ₆ HCl ₄ NO ₂
2. Bezeichnung	1,2,4,5-Tetrachlor-3-nitrobenzol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tecnazen

ASK #28538

Chemical Abstract Service Nr.	8001-35-2
2. Bezeichnung	Chloriertes Camphen (67-69% Cl)

3. Bezeichnung	Campechlor
Zitat Bezeichnung 3	ISO; Perkow
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Toxaphen
ASK #28541	
Chemical Abstract Service Nr.	149400-88-4
Molgewicht	230.2691
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Sardomozid
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	1-[2-(Diaminomethyliden)hydrazinyliden]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-4-carboximidamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Guanidinoimino)indan-4-carboximidamid
ASK #28542	
Chemical Abstract Service Nr.	18708-86-6
Molgewicht	359.5699
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Cl ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	(<i>E</i>)-Clofenvinfos
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	[(<i>E</i>)-2-Chlor-1-(2,4-dichlorphenyl)vinyl]diethylphosphat
ASK #28543	
Chemical Abstract Service Nr.	18708-87-7
Molgewicht	359.5699
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Cl ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	(<i>Z</i>)-Clofenvinfos
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	[(<i>Z</i>)-2-Chlor-1-(2,4-dichlorphenyl)vinyl]diethylphosphat
ASK #28544	
Chemical Abstract Service Nr.	61949-76-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52341-33-0
Molgewicht	391.2877
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ Cl ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>cis</i> -Permethrin
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	CAS; FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(3-Phenoxyphenyl)methyl][(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylat]

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Phenoxybenzyl)[(1RS,3RS)-3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]; Cispermethrin; cis-[(3-Phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]
ASK #28545	
Chemical Abstract Service Nr.	61949-77-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52341-32-9
Molgewicht	391.2877
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ Cl ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>trans</i> -Permethrin
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(3-Phenoxyphenyl)methyl][(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	trans-[(3-Phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]
ASK #28546	
Chemical Abstract Service Nr.	130929-57-6
Molgewicht	305.286
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Entacapon
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	EAB7.0+3,8.0(2011-2014)/2574; GII
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-2-Cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)- <i>N,N</i> -diethylprop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-2-Cyan- <i>N,N</i> -diethyl-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)acrylamid
ASK #28548	
Chemical Abstract Service Nr.	136199-02-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	328896-63-5
Molgewicht	356.4619
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rolofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L60
2. Bezeichnung	8-(Hexahydro-2,5-methanopentalen-3a(1 <i>H</i>)-yl)-1,3-dipropyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #28549	
Chemical Abstract Service Nr.	133652-38-7

Molgewicht	39571.1001
Bruttoformel	C ₁₇₃₆ H ₂₆₅₃ N ₄₉₉ O ₅₂₂ S ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Reteplase
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	173-L-Serin-174-L-tyrosin-175-L-glutamin-173-527-plasminogen activator (human tissue-type)
ASK #28550	
Chemical Abstract Service Nr.	63283-36-3
Molgewicht	418.6523
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₂
2. Bezeichnung	(5Z,7E)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3 ,25-diol 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Calcifediol-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.6,10.0(2019-2020)/1295; Calcifediol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calcifediol ' ; Calcifediol 1 HO
ASK #28553	
Chemical Abstract Service Nr.	56796-20-4
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₆ -N ₇ -O ₅ -S ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	471.5344
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N ₇ O ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefmetazol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[2-(Cyanmethysulfanyl)acetamido]-7-methoxy-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>S</i>)-7-[2-(Cyanmethysulfanyl)acetamido]-7-methoxy-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #28554	
Chemical Abstract Service Nr.	56796-39-5
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₆ -N ₇ -O ₅ -S ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	493.5162
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₇ NaO ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefmetazol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[2-(Cyanmethysulfanyl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>S</i>)-7-[2-(Cyanmethysulfanyl)acetamido]-7-methoxy-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #28555

Chemical Abstract Service Nr.	105879-42-3
Formelstamm	C16-H17-N3-O4-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	401.8651
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ ClN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Cefalexinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephalexinhydrochlorid 1 HO; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure-hydrochlorid 1 HO

ASK #28556

Chemical Abstract Service Nr.	3858-89-7
Formelstamm	C13-H19-Cl-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	307.2161
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorprocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-chlorbenzoat)-hydrochlorid

ASK #28557

Formelstamm	C22-H23-Cl-N2-O8 . x H2-O4-S
Molgewicht	576.958
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₁₂ S
Vorzugsbezeichnung	Chlortetracyclinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-sulfat (1:x)

ASK #28558

Chemical Abstract Service Nr.	104-28-9
Molgewicht	250.2903
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cinoxat
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(2-Ethoxyethyl)[3-(4-methoxyphenyl)prop-2-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Ethoxyethyl)[3-(4-methoxyphenyl)acrylat]

ASK #28559

Chemical Abstract Service Nr.	18507-89-6
--------------------------------------	------------

	Molgewicht	417.5384
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Decoquinat
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	Ethyl(6-decyloxy-7-ethoxy-4-hydroxychinolin-3-carboxylat)
ASK #28561	Chemical Abstract Service Nr.	88637-37-0
	Formelstamm	C17-H21-N-O . C6-H8-O7
	Molgewicht	447.4783
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Diphenhydramincitrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-citrat (1:1)
ASK #28562	Chemical Abstract Service Nr.	128-49-4
	Formelstamm	2(C20-H37-O7-S) ⁻ Ca2+
	Molgewicht	883.2152
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₄ CaO ₁₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Docusat-Hemicalcium
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	2. Bezeichnung	1,4-Bis(2-ethylhexyloxy)-1,4-dioxobutan-2-sulfonsäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #28563	Chemical Abstract Service Nr.	7491-09-0
	Formelstamm	(C20-H37-O7-S) ⁻ K+
	Molgewicht	460.6669
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₇ KO ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Docusat-Kalium
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	1,4-Bis(2-ethylhexyloxy)-1,4-dioxobutan-2-sulfonsäure-Kaliumsalz
ASK #28564	Chemical Abstract Service Nr.	586-60-7
	Molgewicht	289.4125
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Dyclonin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Butoxyphenyl)-3-piperidinopropan-1-on
ASK #28565	
Chemical Abstract Service Nr.	536-43-6
Formelstamm	C18-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	325.8734
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dycloninhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Butoxyphenyl)-3-piperidinopropan-1-on-hydrochlorid
ASK #28566	
Chemical Abstract Service Nr.	536-93-6
Formelstamm	C17-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	327.8462
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Eucatropinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(1,2,2,6-Tetramethyl-4-piperidyl)[(hydroxy)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #28567	
Molgewicht	376.0869
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ Br ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[[[(2-Amino-3,5-dibromphenyl)methyliden]amino}cyclohexanol
ASK #28568	
Chemical Abstract Service Nr.	107814-37-9
Molgewicht	378.1028
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ Br ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-[[[(2-Amino-3,5-dibromphenyl)methyl]amino}cyclohexanol
ASK #28569	
Chemical Abstract Service Nr.	521-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28801-95-8
Molgewicht	304.4669
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mestanolon

International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-17-methyl-5 -androstan-3-on
ASK #28570	
Chemical Abstract Service Nr.	1518-86-1
Molgewicht	151.2056
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyamfetamin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(2 <i>R</i>)-2-Aminopropyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hydroxyamphetamin
ASK #28571	
Chemical Abstract Service Nr.	306-21-8
Formelstamm	C9-H13-N-O . Br-H
Molgewicht	232.1176
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyamfetaminhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(2 <i>R</i>)-2-Aminopropyl]phenol-hydrobromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hydroxyamphetaminhydrobromid
ASK #28573	
2. Bezeichnung	Glycerolmono/dialkenoatpoly(oxyethylen)ether
ASK #28574	
Chemical Abstract Service Nr.	7279-75-6
Formelstamm	C13-H21-N-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht	335.4164
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Isoetarinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L5,v.L18
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]butan-1-ol-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)butan-1-ol-methansulfonat (1:1)
ASK #28575	
Chemical Abstract Service Nr.	1247-42-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	42612-17-9

Molgewicht	372.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Meprednison
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,11,20-trion
ASK #28576	
Chemical Abstract Service Nr.	7416-34-4
Molgewicht	276.374
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Molindon
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-Ethyl-2-methyl-5-morpholinomethyl-1,5,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -indol-4-on
ASK #28577	
Chemical Abstract Service Nr.	15622-65-8
Formelstamm	C16-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	312.8349
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Molindonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-Ethyl-2-methyl-5-morpholinomethyl-1,5,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -indol-4-on-hydrochlorid
ASK #28579	
Chemical Abstract Service Nr.	64336-55-6
Formelstamm	2(C18-H21-N-O4) . C8-H6-O4
Molgewicht	796.8581
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₈ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Oxycodonhemiterephthalat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-benzol-1,4-dicarboxylat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxycodonterephthalat
ASK #28580	
Chemical Abstract Service Nr.	357-07-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10030-32-7
Formelstamm	C17-H19-N-O4 . Cl-H

	Molgewicht	337.798
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Oxymorphonhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L2)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid
ASK #28581		
	Chemical Abstract Service Nr.	51-15-0
	Formelstamm	(C7-H9-N2-O)+ Cl ⁻
	Molgewicht	172.6122
	Bruttoformel	C ₇ H ₉ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Pralidoximchlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	2-Hydroxyiminomethyl-1-methylpyridiniumchlorid
ASK #28582		
	Chemical Abstract Service Nr.	7681-14-3
	Molgewicht	458.587
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-21-tebutat
	International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L22
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(3,3-dimethylbutanoat)
ASK #28583		
	Chemical Abstract Service Nr.	86-43-1
	Molgewicht	294.3892
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Propoxycain
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-propoxybenzoat)
ASK #28584		
	Chemical Abstract Service Nr.	550-83-4
	Formelstamm	C16-H26-N2-O3 . Cl-H
	Molgewicht	330.8502
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Propoxycainhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-propoxybenzoat)-hydrochlorid
ASK #28585	
Chemical Abstract Service Nr.	52239-63-1
Formelstamm	C22-H29-N3-S2 . 2(C4-H6-O5)
Molgewicht	667.7906
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₁ N ₃ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thiethylperazindi-DL-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-(Ethylsulfanyl)-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Thiethylperazinbis(hydroxysuccinat); Thiethylperazindimalat
ASK #28586	
Chemical Abstract Service Nr.	5580-03-0
Molgewicht	176.1993
Bruttoformel	C ₅ H ₅ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tioguanin 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	2-Amino-1,7-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-thion 0.5 H ₂ O
ASK #28587	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	74682-62-5
Formelstamm	(C15-H15-N2-O6-S2) ⁻ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	424.4245
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₂ NaO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ticarcillin-Mononatrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
ASK #28588	
Chemical Abstract Service Nr.	112-24-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	105093-20-7; 110670-33-2; 1309612-46-1; 1404190-34-6; 14175-14-5; 150139-02-9; 1821166-92-0; 193487-08-0; 39421-77-7; 71124-11-3; 801997-18-2
Molgewicht	146.2339
Bruttoformel	C ₆ H ₁₈ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Trientin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USEPA-ACToR; Pharmavista; GSBL; IGS

2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ , <i>N</i> ² -Bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,4,7,10-Tetraazadecan; TET [Trientin]; 3,6-Diaza-1,8-octandiamin; N,N'-Bis(2-aminoethyl)ethylendiamin; N(1),N(2):N(2),N(3):N(3),N(4)-Triethylentetrakis(azan); TTA; 3,6-Diazaoctan-1,8-diylbis(azan); N,N'-Bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin; 3,6-Diazaoctan-1,8-diamin; Triäthylentetramin; 1,8-Diamino-3,6-diazaoctan; N,N'-Bis(2-aminoethyl)-1,2-ethandiamin; 3,6-Diazaoctamethylendiamin; TETA; N,N'-Bis(2-aminoethyl)-1,2-diaminoethan

ASK #28589

Chemical Abstract Service Nr.	38260-01-4
Formelstamm	C6-H18-N4 . 2 Cl-H
Molgewicht	219.1558
Bruttoformel	C ₆ H ₂₀ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Trientindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ , <i>N</i> ² -Bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	TTH [Trientindihydrochlorid]; N,N'-Bis(2-aminoethyl)ethylendiamindihydrochlorid; Trientinhydrochlorid; Triäthylentetramin-dihydrochlorid; 3,6-Diazaoctan-1,8-diylbis(azan)-dihydrochlorid; N,N'-Bis(2-aminoethyl)-1,2-ethandiamindihydrochlorid; TETA 2HCl; Triethylentetramin-dihydrochlorid; N,N'-bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamindihydrochlorid

ASK #28590

Chemical Abstract Service Nr.	67244-90-0
Formelstamm	C9-H13-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht	301.2925
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Phenylpropanolamin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #28592

Chemical Abstract Service Nr.	582-25-2
Formelstamm	(C7-H5-O2) ⁻ K ⁺
Molgewicht	160.2117
Bruttoformel	C ₇ H ₅ KO ₂
2. Bezeichnung	Benzoessäure-Kaliumsalz
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
3. Bezeichnung	Kaliumbenzoat
Zitat Bezeichnung 3	E212
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 212

ASK #28593

Chemical Abstract Service Nr.	96946-42-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1055202-35-1
Formelstamm	(C53-H72-N2-O12)2+ 2(C6-H5-O3-S) ⁻
Molgewicht	1243.4792
Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₂ N ₂ O ₁₈ S ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[Pentan-1,5-diylbis[oxy(3-oxopropan-3,1-diyl)]]bis{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-ium}bis(benzolsulfonat)
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Cisatracuriumbesilat
Zitat Bezeichnung 3	GII; RÖMP2024; EAB9.0+4,10.0,11.0(2017-2023)/2763
ASK #28594	
Chemical Abstract Service Nr.	82230-93-1
Molgewicht	749.9262
Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin F
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)-5,7,9,11,13-pentamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-
ASK #28595	
Formelstamm	2(C5-H3-N2-O4) ⁻ Ca2+ . 2 H2-O
Molgewicht	386.2852
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ CaN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Calciumdiorotat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H ₂ O
ASK #28596	
Chemical Abstract Service Nr.	4722-98-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6190-70-1
Formelstamm	C12-H26-O4-S . C2-H7-N-O
Molgewicht	327.4805
Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₃ NO ₅ S
2. Bezeichnung	Dodecylhydrogensulfat-2-Aminoethanol-Salz (1:1)
ASK #28599	
Molgewicht	178.1514
Bruttoformel	C ₆ H ₆ N ₆ O
2. Bezeichnung	5-(4 <i>H</i> -1,2,4-Triazol-4-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid
ASK #28600	

Chemical Abstract Service Nr. 322-79-2

Formelstamm (C₁₀-H₆-F₃-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 248.1554

Bruttoformel C₁₀H₇F₃O₄

Vorzugsbezeichnung Triflusal

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 BP1999-2017; EAB3.2+4,4.0+6+8,5.0,6.0,7.0,8.0(1999-2017)/1377; EP3.2+4,4.0+6+8,5.0,6.0,7.0,8.0(1999-2017)/1377; USMI11; Phpa7.3,14.4(1995,2002)

2. Bezeichnung 2-Acetyloxy-4-(trifluormethyl)benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Acetoxy-4-(trifluormethyl)benzoesäure

ASK #28603

Chemical Abstract Service Nr. 121-30-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27907-29-5

Molgewicht 285.7284

Bruttoformel C₆H₈ClN₃O₄S₂

2. Bezeichnung 4-Amino-6-chlorbenzol-1,3-disulfonamid

ASK #28604

Molgewicht 595.4782

Bruttoformel C₁₄H₁₆Cl₂N₆O₈S₄

2. Bezeichnung 4-Chlor-6-[(6-chlor-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2H-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamidomethyl)amino]benzol-1,3-disulfonamid

ASK #28605

Molgewicht 286.3655

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₃

2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10),9(11)-tetraen-3,16,17-triol

ASK #28606

Chemical Abstract Service Nr. 1228-72-4

Molgewicht 288.3814

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₃

2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,16,17-triol

ASK #28607

Chemical Abstract Service Nr. 149820-74-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 156586-91-3

Molgewicht 358.3917

Bruttoformel C₁₈H₂₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Xemilofiban

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung Ethyl[(3S)-3-{3-[(4-carbamimidoylphenyl)carbonyl]propanamido}pent-4-inoat]

ASK #28610

Chemical Abstract Service Nr. 21637-25-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1399-98-0
Molgewicht 464.3763
Bruttoformel $C_{21}H_{20}O_{12}$
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3- β -D-glucofuranosyloxy-5,7-dihydroxy-4*H*-chromen-4-on
3. Bezeichnung Isoquercitrin
Zitat Bezeichnung 3 USMI11
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Isoquercitrosid; 3-beta-D-Glucofuranosyloxy-3',4',5,7-tetrahydroxyflavon

ASK #28611

Chemical Abstract Service Nr. 98-85-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13323-81-4
Molgewicht 122.1644
Bruttoformel $C_8H_{10}O$
2. Bezeichnung 1-Phenylethanol

ASK #28612

Chemical Abstract Service Nr. 498-16-8
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel $C_{10}H_{18}O$
2. Bezeichnung (2*R*)-5-Methyl-2-(prop-1-en-2-yl)hex-4-en-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Lavandulol; (R)-2-Isopropenyl-5-methylhex-4-en-1-ol

ASK #28613

Chemical Abstract Service Nr. 20777-39-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22658-96-4
Molgewicht 196.286
Bruttoformel $C_{12}H_{20}O_2$
2. Bezeichnung [(2*R*)-5-Methyl-2-(prop-1-en-2-yl)hex-4-en-1-yl]acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Lavandulylacetat '

ASK #28614

Chemical Abstract Service Nr. 106-68-3
Molgewicht 128.212
Bruttoformel $C_8H_{16}O$
2. Bezeichnung Octan-3-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylpentylketon

ASK #28615

Chemical Abstract Service Nr. 927-89-9

Molgewicht 143.1836

Bruttoformel $C_7H_{13}NO_2$

2. Bezeichnung 4-(Trimethylazaniumyl)but-2-enoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(Trimethylammonio)but-2-enoat

ASK #28616

Chemical Abstract Service Nr. 6490-20-6

Formelstamm $(C_7H_{17}N_2O_2)^+ Cl^-$

Molgewicht 196.6751

Bruttoformel $C_7H_{17}ClN_2O_2$

2. Bezeichnung (2*R*)-4-Amino-2-hydroxy-*N,N,N*-trimethyl-4-oxobutan-1-aminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym L-(-)-Carnitinamidchlorid; [(*R*)-3-Carbamoyl-2-hydroxypropyl]trimethylammoniumchlorid

ASK #28617

Formelstamm $(C_7H_{15}N_2O)^+ Cl^-$

Molgewicht 178.6598

Bruttoformel $C_7H_{15}ClN_2O$

2. Bezeichnung 4-Amino-*N,N,N*-trimethyl-4-oxobut-2-en-1-aminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3-Carbamoylprop-2-en-1-yl)trimethylammoniumchlorid

ASK #28619

Chemical Abstract Service Nr. 5977-14-0

Molgewicht 101.1039

Bruttoformel $C_4H_7NO_2$

2. Bezeichnung 3-Oxobutanamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Acetylacetamid; Acetoacetamid

ASK #28620

Molgewicht 197.5969

Bruttoformel $C_4H_4ClNO_4S$

2. Bezeichnung 5-Chlor-6-methyl-1,2,4,5-tetrazin-2,2,4(3*H*)-trion

ASK #28621

Chemical Abstract Service Nr. 3984-34-7

Formelstamm $(C_{10}H_8ClO_3)^- H^+$

Molgewicht 212.6297

Bruttoformel $C_{10}H_9ClO_3$

2. Bezeichnung 3-(4-Chlorbenzoyl)propansäure

ASK #28622

Chemical Abstract Service Nr. 34682-12-7

Formelstamm (C₁₆H₁₁O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 252.2647

Bruttoformel C₁₆H₁₂O₃

2. Bezeichnung 4-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-oxobut-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(Biphenyl-4-yl)-4-oxobut-2-ensäure; 3-(4-Phenylbenzoyl)acrylsäure

ASK #28623

Chemical Abstract Service Nr. 92-52-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56481-93-7; 72931-46-5

Molgewicht 154.2078

Bruttoformel C₁₂H₁₀

2. Bezeichnung 1,1'-Biphenyl

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; E230

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 230

ASK #28624

Chemical Abstract Service Nr. 74277-78-4

Formelstamm (C₁₆H₁₃O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 270.28

Bruttoformel C₁₆H₁₄O₄

2. Bezeichnung 4-(4'-Hydroxy-[1,1'-biphenyl]-4-yl)-4-oxobutansäure

ASK #28626

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2138819-37-9; 23491-45-4

Formelstamm C₂₅H₂₄N₆O . 3 Cl-H . 5 H₂O

Molgewicht 623.9569

Bruttoformel C₂₅H₂₇Cl₃N₆O

2. Bezeichnung 4-{5-[5-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]-1*H*-benzimidazol-2-yl}phenol-trihydrochlorid 5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bisbenzimidazol; Bisbenzimid

ASK #28627

Molgewicht 203.2802

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-*N*-(*o*-tolyl)but-3-enamid

ASK #28628

Chemical Abstract Service Nr. 3681-93-4

Molgewicht 432.3775
Bruttoformel $C_{21}H_{20}O_{10}$
2. Bezeichnung 8- -D-Glucopyranosyl-5,7-dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-4*H*-chromen-4-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-beta-D-Glucopyranosyl-4',5,7-trihydroxyflavon; Vitexin

ASK #28629

Chemical Abstract Service Nr. 434-13-9
Molgewicht 376.5726
Bruttoformel $C_{24}H_{40}O_3$
2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-5 -cholan-24-säure
3. Bezeichnung Lithocholsäure

ASK #28630

Chemical Abstract Service Nr. 2955-27-3
Molgewicht 408.5714
Bruttoformel $C_{24}H_{40}O_5$
2. Bezeichnung 3 ,7 ,12 -Trihydroxy-5 -cholan-24-säure
3. Bezeichnung Ursocholsäure

ASK #28631

Molgewicht 307.3895
Bruttoformel $C_{19}H_{21}N_3O$
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[7-methyl-2-(4-methylphenyl)imidazo[1,2-*a*]pyridin-3-yl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28632

Chemical Abstract Service Nr. 76-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 79990-78-6
Molgewicht 299.3642
Bruttoformel $C_{18}H_{21}NO_3$
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol
3. Bezeichnung Codein
Zitat Bezeichnung 3 RÖMP2023; ChemSpider; YLST; MAR2022
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3-Methylmorphin

ASK #28633

Chemical Abstract Service Nr. 107-07-3
Molgewicht 80.5135
Bruttoformel C_2H_5ClO
2. Bezeichnung 2-Chlorethanol

Zitat Bezeichnung 2		Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym		Ethylenchlorhydrin
ASK #28635		
Molgewicht		320.4265
Bruttoformel		C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung		N-[1-(2-Hydroxyethyl)-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl]-N-phenylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2		EAB.VU; IUPAC
ASK #28636		
Chemical Abstract Service Nr.		119997-52-3
Molgewicht		458.5539
Bruttoformel		C ₂₃ H ₃₄ N ₆ O ₄
2. Bezeichnung		({1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1H-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(N-phenylpropanamido)piperidin-4-yl)methyl}propanoat
Zitat Bezeichnung 2		IUPAC
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym		N-[1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1H-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-[(propanoyloxy)methyl]piperidin-4-yl]- N-phenylpropanamid
ASK #28637		
Molgewicht		414.5444
Bruttoformel		C ₂₂ H ₃₄ N ₆ O ₂
2. Bezeichnung		N-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1H-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}-N-phenylbutanamid
Zitat Bezeichnung 2		IUPAC; EAB.VU
ASK #28638		
Chemical Abstract Service Nr.		69-78-3
Formelstamm		(C14-H6-N2-O8-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht		396.3519
Bruttoformel		C ₁₄ H ₈ N ₂ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung		5,5'-(Disulfandiyl)bis(2-nitrobenzoesäure)
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym		5,5'-Dithiobis(2-nitrobenzoesäure)
ASK #28639		
Vorzugsbezeichnung		Minolteparin-Natrium
International Nonproprietary Name		INN.L36
2. Bezeichnung		Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins, das durch Abbau von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Salpetriger Säure erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2-O-Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6-O-sulfo-D-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche relative Molmasse liegt zwischen 1700 und 3300, 90% liegen zwischen 1000 und 8000; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.1 pro Disaccharid-Einheit
ASK #28640		
Chemical Abstract Service Nr.		529-64-6
Formelstamm		(C9-H9-O3) ⁻ H ⁺

ASK #28641ASK #28642ASK #28643ASK #28644

Chemical Abstract Service Nr.	120993-53-5
Molgewicht	6963.4245

Chemical Abstract Service Nr. 96681-85-5

Formelstamm (C11-H15-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 240.2557
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₄
2. Bezeichnung 3-[3,6-Bis(2-hydroxyethyl)pyrazin-2-yl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28650

Chemical Abstract Service Nr. 404839-11-8
Formelstamm (C7-H8-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 155.1513
Bruttoformel C₇H₉NO₃
2. Bezeichnung 4-(2-Hydroxyethyl)-1*H*-pyrrol-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(2-Hydroxyethyl)pyrrol-3-carbonsäure

ASK #28651

Chemical Abstract Service Nr. 86917-74-0
Molgewicht 196.2462
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung 2,2'-(3-Ethylpyrazin-2,5-diyl)diethanol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; EAB.VU.CN

ASK #28652

Chemical Abstract Service Nr. 22518-27-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123632-28-0
Molgewicht 195.6455
Bruttoformel C₁₀H₁₀ClNO
2. Bezeichnung 4-(4-Chlorphenyl)-2-pyrrolidon

ASK #28653

Molgewicht 227.6443
Bruttoformel C₁₀H₁₀ClNO₃
2. Bezeichnung 3-(4-Chlorphenyl)butanamidsäure

ASK #28654

Molgewicht 925.1517
Bruttoformel C₄₅H₈₄N₂O₁₇
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(*E*)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3

ASK #28655

Chemical Abstract Service Nr. 1088-56-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 528-06-3

Molgewicht	256.26
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	7,8,10-Trimethylbenzo[<i>g</i>]pteridin-2,4(3 <i>H</i> ,10 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Lumiflavin

ASK #28656

Chemical Abstract Service Nr.	54955-39-4
Formelstamm	(C7-H7-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	156.2022
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Thiophen-2-yl)propansäure

ASK #28657

Chemical Abstract Service Nr.	19379-33-0
Formelstamm	(C16-H18-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	349.4048
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>S</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>S</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	L-Ampicillin

ASK #28658

Chemical Abstract Service Nr.	10001-82-8
Formelstamm	(C24-H25-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	482.552
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #28659

Chemical Abstract Service Nr.	816-94-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18603-43-5; 81534-16-9; 82617-24-1
Molgewicht	790.1452
Bruttoformel	C ₄₄ H ₈₈ NO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Colfoscerilstearat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)

Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1,2-Distearoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 322 [Distearoyllecithin]; [(R)-2,3-Bis(stearoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; (R)-N,N,N-Trimethyl-4,10-dioxo-7-(stearoyloxy)-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphaheptacosan-1-aminium-4-olat; Distearoylphosphatidylcholin; 1,2-Dioctadecanoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin; 1,2-Distearoyllecithin

ASK #28660

Chemical Abstract Service Nr.	159634-47-6
Molgewicht	528.6635
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ibutamoren
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	2-Amino-N-[(1 <i>R</i>)-2-benzyloxy-1-[1-(methansulfonyl)spiro[indolin-3,4'-piperidin]-1'-ylcarbonyl]ethyl]-2-methylpropanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-N-[(R)-2-benzyloxy-1-(1-mesylospiro[indolin-3,4'-piperidin]-1'-ylcarbonyl)ethyl]-2-methylpropanamid

ASK #28661

Chemical Abstract Service Nr.	159752-10-0
Formelstamm	C27-H36-N4-O5-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	624.7692
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ibutamorenmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L40,v.L18
2. Bezeichnung	2-Amino-N-[(1 <i>R</i>)-2-benzyloxy-1-[1-(methansulfonyl)spiro[indolin-3,4'-piperidin]-1'-ylcarbonyl]ethyl]-2-methylpropanamid-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-N-[(R)-2-benzyloxy-1-(1-mesylospiro[indolin-3,4'-piperidin]-1'-ylcarbonyl)ethyl]-2-methylpropanamid-methansulfonat (1:1)

ASK #28662

Chemical Abstract Service Nr.	39175-72-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	67224-65-1
Molgewicht	532.664
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₈ O ₁₀
2. Bezeichnung	Glycerol(dihydrogencitrat)stearat

ASK #28663

Chemical Abstract Service Nr.	154361-50-9
Molgewicht	359.3501
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ FN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Capecitabin
International Nonproprietary Name	INN.L35

Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Pentyl[[1-(5-desoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-fluor-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-4-yl]carbamat}
ASK #28664	
Chemical Abstract Service Nr.	127254-12-0
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ ClF ₂ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	409.8143
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClF ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sitafloracin
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	7-[(7 <i>S</i>)-7-Amino-5-azaspiro[2.4]heptan-5-yl]-8-chlor-6-fluor-1-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-fluorcyclopropyl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #28665	
Chemical Abstract Service Nr.	130353-60-5
2. Bezeichnung	Poly[diethenylbenzol- <i>co</i> -(ethenyl)(ethyl)benzol- <i>co</i> -octa-1,7-dien- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (w:x:y:z)
3. Bezeichnung	Poly(acrylsäure- <i>co</i> -divinylbenzol- <i>co</i> -ethylvinylbenzol- <i>co</i> -octa-1,7-dien) (w:x:y:z)
ASK #28666	
Chemical Abstract Service Nr.	533-87-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6949-98-0
Formelstamm	(C ₁₆ H ₃₁ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	304.4223
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₂ O ₅
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(9 <i>R</i> ,10 <i>S</i>)-9,10,16-Trihydroxyhexadecansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Aleuritinsäure
ASK #28667	
Chemical Abstract Service Nr.	520-36-5
Molgewicht	270.2369
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₅
2. Bezeichnung	5,7-Dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	Apigenin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	4',5,7-Trihydroxyflavon
ASK #28668	
Chemical Abstract Service Nr.	578-74-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	30965-72-1; 31923-09-8; 5254-82-0
Molgewicht	432.3775
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ O ₁₀

2. Bezeichnung 7- -D-Glucopyranosyloxy-5-hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-4*H*-chromen-4-on
3. Bezeichnung Apigenin-7-*O*- -D-glucopyranosid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Apigenin-7-glucosid

ASK #28669

Chemical Abstract Service Nr. 60-24-2
Molgewicht 78.1334
Bruttoformel C₂H₆OS
2. Bezeichnung 2-Sulfanylethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Mercaptoethanol

ASK #28670

Chemical Abstract Service Nr. 5331-64-6
Molgewicht 176.2118
Bruttoformel C₁₁H₁₂O₂
2. Bezeichnung 1-Phenylpentan-1,3-dion

ASK #28671

Chemical Abstract Service Nr. 33643-46-8
Molgewicht 237.7252
Bruttoformel C₁₃H₁₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Esketamin
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung (2*S*)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on

ASK #28672

Chemical Abstract Service Nr. 33643-47-9
Formelstamm C13-H16-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 274.1862
Bruttoformel C₁₃H₁₇Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Esketaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L43)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1742; Ph.Eur.2008,6.0/1742; Ph.Eur.2002,4.07/1742
2. Bezeichnung (2*S*)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on-hydrochlorid

ASK #28673

Chemical Abstract Service Nr. 512-69-6
Molgewicht 504.4371
Bruttoformel C₁₈H₃₂O₁₆
2. Bezeichnung -D-Fructofuranosyl- -D-galactopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosid

3. Bezeichnung	Raffinose
Zitat Bezeichnung 3	FDA-SRS; CAS; USMI11; GlnAS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Melitose
ASK #28674	
Chemical Abstract Service Nr.	17629-30-0
Molgewicht	594.5135
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ O ₁₆
2. Bezeichnung	-D-Fructofuranosyl- -D-galactopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosid 5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Raffinose 5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI11
ASK #28675	
Molgewicht	396.3274
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ F ₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	3-[2,5-Bis(2,2,2-trifluorethoxy)phenyl]-1,5,6,7,8,8a-hexahydroimidazo[1,5-a]pyridin
ASK #28676	
Chemical Abstract Service Nr.	22990-77-8
Molgewicht	114.1888
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂
2. Bezeichnung	(RS)-(Piperidin-2-yl)methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(RS)-(2-Piperidylmethyl)azan
ASK #28677	
Chemical Abstract Service Nr.	152171-74-9
Molgewicht	430.3421
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ F ₆ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(RS)-4-Hydroxy-N-(2-piperidylmethyl)-2,5-bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzamid
ASK #28678	
Chemical Abstract Service Nr.	35480-52-5
Formelstamm	(C11-H7-F6-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	318.1692
Bruttoformel	C ₁₁ H ₈ F ₆ O ₄
2. Bezeichnung	2,5-Bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzoesäure
ASK #28679	
Chemical Abstract Service Nr.	57415-36-8
Molgewicht	408.2951
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ F ₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	N-(2-Pyridylmethyl)-2,5-bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzamid

ASK #28680

Chemical Abstract Service Nr. 76784-42-4
Molgewicht 419.5316
Bruttoformel C₁₂H₇Cl₃F₆O₃
2. Bezeichnung 1-[2,5-Bis(2,2,2-trifluoroethoxy)phenyl]-2,2,2-trichlorethanon

ASK #28681

Chemical Abstract Service Nr. 19746-58-8
Formelstamm (C₁₁-H₆-N-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 233.177
Bruttoformel C₁₁H₇NO₅
2. Bezeichnung 8-Hydroxy[1,3]dioxolo[4,5-*g*]chinolin-7-carbonsäure

ASK #28682

Chemical Abstract Service Nr. 16172-03-5
Molgewicht 289.2833
Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₅
2. Bezeichnung Ethyl(5-ethyl-8-oxo-5,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]chinolin-7-carboxylat)

ASK #28683

Chemical Abstract Service Nr. 14205-66-4
Formelstamm (C₁₂-H₈-N-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 247.2036
Bruttoformel C₁₂H₉NO₅
2. Bezeichnung 5-Methyl-8-oxo-5,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]chinolin-7-carbonsäure

ASK #28684

Chemical Abstract Service Nr. 2169-75-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8055-22-9
Formelstamm C₂₃-H₂₇-N-O . C₆-H₈-O₇
Molgewicht 525.5901
Bruttoformel C₂₉H₃₅NO₈
Vorzugsbezeichnung Deptropincitrat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1308; Ph.Eur.2005,5.0/1308; Ph.Eur.2008,6.0/1308
2. Bezeichnung 3 -(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yloxy)tropan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-citrat (1:1)

ASK #28685

Chemical Abstract Service Nr. 120-29-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 28390-68-3
Molgewicht 141.2108

Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	Tropan-3 -ol
3. Bezeichnung	Tropin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-ol

ASK #28686

Chemical Abstract Service Nr.	41859-57-8
Molgewicht	275.7302
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClNO ₂
2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -(4-hydroxyphenethyl)benzamid

ASK #28687

Molgewicht	375.846
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bezafibrat-Methyl
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	Methyl(2-{4-[2-(4-chlorbenzamido)ethyl]phenoxy}-2-methylpropanoat)

ASK #28688

Molgewicht	389.8726
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bezafibrat-Ethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	Ethyl(2-{4-[2-(4-chlorbenzamido)ethyl]phenoxy}-2-methylpropanoat)

ASK #28689

Molgewicht	417.9257
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bezafibrat-Butyl
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	Butyl(2-{4-[2-(4-chlorbenzamido)ethyl]phenoxy}-2-methylpropanoat)

ASK #28690

Chemical Abstract Service Nr.	4547-57-3
Formelstamm	(C12-H15-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	208.2536
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₃
2. Bezeichnung	(4-Butoxyphenyl)essigsäure

ASK #28691

Chemical Abstract Service Nr.	29056-06-2
Molgewicht	222.2802
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₃

2. Bezeichnung Methyl[(4-butoxyphenyl)acetat]

ASK #28692

Molgewicht 291.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₅N

2. Bezeichnung 3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl]dimethylazan

ASK #28693

Chemical Abstract Service Nr. 38849-09-1

Molgewicht 260.3297

Bruttoformel C₁₉H₁₆O

2. Bezeichnung 3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propenal

ASK #28694

Chemical Abstract Service Nr. 3109-12-4

Molgewicht 341.4192

Bruttoformel C₂₁H₂₄FNO₂

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-hydroxy-4-phenylpiperidin-1-yl)butan-1-on

ASK #28695

Molgewicht 375.8642

Bruttoformel C₂₁H₂₃ClFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(2-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28696

Molgewicht 403.9174

Bruttoformel C₂₃H₂₇ClFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(3-ethyl-4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28697

Chemical Abstract Service Nr. 67987-08-0

Molgewicht 567.5458

Bruttoformel C₃₂H₃₆Cl₂N₂O₃

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-{4-[4-(4-chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]phenyl}butan-1-on

ASK #28698

Molgewicht 451.9602

Bruttoformel C₂₇H₂₇ClFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4'-Chlor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28699

Molgewicht 420.3152

Bruttoformel C₂₁H₂₃BrFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(2-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28700

Molgewicht 417.5151

Bruttoformel $C_{27}H_{28}FNO_2$

2. Bezeichnung 4-[4-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28701

Molgewicht 448.3684

Bruttoformel $C_{23}H_{27}BrFNO_2$

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(3-ethyl-4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28702

Molgewicht 656.4478

Bruttoformel $C_{32}H_{36}Br_2N_2O_3$

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-{4-[4-(4-bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]phenyl}butan-1-on

ASK #28703

Molgewicht 496.4112

Bruttoformel $C_{27}H_{27}BrFNO_2$

2. Bezeichnung 4-[4-(4'-Brom[1,1'-biphenyl]-4-yl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28704

Chemical Abstract Service Nr. 20662-53-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53434-99-4

Molgewicht 217.267

Bruttoformel $C_{12}H_{15}N_3O$

2. Bezeichnung 1-(4-Piperidyl)-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28705

Molgewicht 381.4433

Bruttoformel $C_{22}H_{24}FN_3O_2$

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(2-Fluorbenzoyl)propyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28706

Molgewicht 578.7039

Bruttoformel $C_{34}H_{38}N_6O_3$

2. Bezeichnung 1-[1-(3-{4-[4-(2-Oxo-2,3-dihydrobenzimidazol-1-yl)piperidino]benzoyl}propyl)-4-piperidyl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28707

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118435-01-1

Molgewicht 397.4427

Bruttoformel $C_{22}H_{24}FN_3O_3$

2. Bezeichnung 1-((1*s*,4*s*)-1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl)-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-{cis-1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1λ⁵-piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28708

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118435-01-1

Molgewicht 397.4427
Bruttoformel C₂₂H₂₄FN₃O₃
2. Bezeichnung 1-[(1*r*,4*r*)-1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-{trans-1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1lambda(5)-piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28709

Molgewicht 532.462
Bruttoformel C₂₆H₃₁Cl₂N₅O₃
2. Bezeichnung *rac*-1-[4-(((2*R*,4*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]-4-(propan-2-yl)piperazin

ASK #28710

Molgewicht 532.462
Bruttoformel C₂₆H₃₁Cl₂N₅O₃
2. Bezeichnung *rac*-1-[4-(((2*R*,4*S*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]-4-(propan-2-yl)piperazin

ASK #28711

Chemical Abstract Service Nr. 101-82-6
Molgewicht 169.2224
Bruttoformel C₁₂H₁₁N
2. Bezeichnung 2-Benzylpyridin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28712

Chemical Abstract Service Nr. 2116-65-6
Molgewicht 169.2224
Bruttoformel C₁₂H₁₁N
2. Bezeichnung 4-Benzylpyridin

ASK #28713

Molgewicht 240.3434
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-*N,N*-Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-4-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl[(*RS*)-3-phenyl-3-(4-pyridyl)propyl]azan

ASK #28714

Molgewicht 311.4644
Bruttoformel C₂₀H₂₉N₃
2. Bezeichnung *N,N,N,N*-Tetramethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)pentan-1,5-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N,N',N'*-Tetramethyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)pentan-1,5-diyl]bis(azan)

ASK #28715

Chemical Abstract Service Nr. 70020-71-2

Formelstamm	2(C8-H14-N-O3) ⁻ Zn2+
Molgewicht	409.7833
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₈ N ₂ O ₆ Zn
Vorzugsbezeichnung	Zinkacexamat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1279; Ph.Eur.2002,4.00/1279; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1279
2. Bezeichnung	6-Acetamidohexansäure-Zinksalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acexaminsäure-Zinksalz (2:1); Hemizinkacexamat

ASK #28717

Chemical Abstract Service Nr.	1888-91-1
Molgewicht	155.1943
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetylhexano-6-lactam
3. Bezeichnung	1-Acetylazepan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	<i>N</i> -Acetyl-epsilon-caprolactam; 1-Acetylhexahydroazepin-2-on

ASK #28718

Chemical Abstract Service Nr.	105-60-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2953-03-9; 32838-21-4; 32838-23-6; 34876-18-1
Molgewicht	113.1576
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ NO
2. Bezeichnung	Hexano-6-lactam
3. Bezeichnung	Azepan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	epsilon-Caprolactam

ASK #28719

Chemical Abstract Service Nr.	124151-67-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131162-10-2
Molgewicht	722.6886
Bruttoformel	C ₃₇ H ₃₈ O ₁₅
2. Bezeichnung	Benzy[[4-((5 <i>R</i> ,5a <i>R</i> ,8a <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-{4,6- <i>O</i> -[(1 <i>R</i>)-ethan-1,1-diyl]- <i>-D</i> -glucopyranosyloxy}-6-oxo-5,5a,6,8,8a,9-hexahydro-2 <i>H</i> -furo[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethoxyphenyl]carbonat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	(5 <i>R</i> ,5 <i>aR</i> ,8 <i>aR</i> ,9 <i>S</i>)-5-[4-[(Benzyloxy)carbonyl]oxy]-3,5-dimethoxyphenyl]-9-[[4,6-O-[(<i>R</i>)-ethyliden]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5,8,8 <i>a</i> ,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6- <i>f</i>][1,3]benzodioxol-6(5 <i>aH</i>)-on; 4'-O-(Benzyloxycarbonyl)etoposid; 4'-O-Carbobenzyl-4'',6''-O-[(<i>R</i>)-ethyliden]lignan P; 4'-O-(Benzyloxycarbonyl)-4'',6''-O-[(<i>R</i>)-ethyliden]lignan P; Etoposid-4'-(benzylcarbonat)
ASK #28720	
Chemical Abstract Service Nr.	100007-56-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	163271-59-8
Molgewicht	588.5566
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ O ₁₃
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,8 <i>aR</i> ,9 <i>S</i>)-9-{4,6- <i>O</i> -[(1 <i>R</i>)-Ethan-1,1-diyl]- -D-glucopyranosyloxy}-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8 <i>a</i> ,9-tetrahydro-2 <i>H</i> -furo[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-6(5 <i>aH</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(5 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,8 <i>aR</i> ,9 <i>S</i>)-9-[[4,6- <i>O</i> -[(<i>R</i>)-Ethyliden]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8 <i>a</i> ,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6- <i>f</i>][1,3]benzodioxol-6(5 <i>aH</i>)-on; 4'',6''- <i>O</i> -[(<i>R</i>)-Ethyliden]picrolignan P; Pp-Toxin IV; Picroethyliden-Lignan P; cis-Etoposid; Picrolignan-P-4'',6''-(<i>R</i>)-ethylidenacetal; Picroetoposid
ASK #28721	
Chemical Abstract Service Nr.	100007-53-2
Molgewicht	588.5566
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ O ₁₃
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,5 <i>aR</i> ,8 <i>aR</i> ,9 <i>S</i>)-9-{4,6- <i>O</i> -[(1 <i>R</i>)-Ethan-1,1-diyl]- -D-glucopyranosyloxy}-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8 <i>a</i> ,9-tetrahydro-2 <i>H</i> -furo[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-6(5 <i>aH</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	alpha-Etoposid
ASK #28722	
Chemical Abstract Service Nr.	23363-35-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	163271-58-7
Molgewicht	562.5193
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₁₃
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,5 <i>aR</i> ,8 <i>aR</i> ,9 <i>S</i>)-9-(-D-Glucopyranosyloxy)-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8 <i>a</i> ,9-tetrahydro-2 <i>H</i> -furo[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-6(5 <i>aH</i>)-on
ASK #28723	
Molgewicht	722.6886
Bruttoformel	C ₃₇ H ₃₈ O ₁₅
2. Bezeichnung	[4-((5 <i>R</i> ,5 <i>aR</i> ,8 <i>aR</i> ,9 <i>S</i>)-9-{4,6- <i>O</i> -[(1 <i>R</i>)-Ethan-1,1-diyl]- -D-glucopyranosyloxy}-6-oxo-5,5 <i>a</i> ,6,8,8 <i>a</i> ,9-hexahydrofuro[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethoxyphenyl](phenoxyacetat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4'-O-(Phenoxyacetyl)etoposid; Etoposid-4'-(phenoxyacetat); (5 <i>R</i> ,5 <i>aR</i> ,8 <i>aR</i> ,9 <i>S</i>)-9-[[4,6- <i>O</i> -[(<i>R</i>)-Ethyliden]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5-[4-[(phenoxyacetyl)oxy]-3,5-dimethoxyphenyl]-5,8,8 <i>a</i> ,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6- <i>f</i>][1,3]benzodioxol-6(5 <i>aH</i>)-on
ASK #28724	
Chemical Abstract	134226-63-4

Service Nr.

Molgewicht 778.7088

Bruttoformel $C_{39}H_{38}O_{17}$

2. Bezeichnung Benzyl[4-((5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-(4,6-*O*-[(1*R*)-ethan-1,1-diyl]-2,3-di-*O*-formyl- -D-glucopyranosyloxy)-6-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethoxyphenyl]carbonat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Etoposid-4'-(benzylcarbonat)-2'',3''-diformiat; 4'-Carbobenzoyloxydiformylethyliden-Lignan P; 4'-O-(Benzyloxycarbonyl)-4'',6''-O-[(R)-ethyliden]-2'',3''-di-O-formyllignan P; (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-[4-[[[(Benzyloxy)carbonyl]oxy]-3,5-dimethoxyphenyl]-9-[[[4,6-*O*-[(R)-ethyliden]-2,3-di-O-formyl-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5,8,8*a*,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6-*f*][1,3]benzodioxol-6(5*aH*)-on; 4'-O-(Benzyloxycarbonyl)-2'',3''-di-O-formyletoposid

ASK #28725

Chemical Abstract Service Nr. 102306-95-6

Molgewicht 428.4319

Bruttoformel $C_{23}H_{24}O_8$

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-Ethoxy-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #28726

Chemical Abstract Service Nr. 111712-42-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 112296-13-6

Molgewicht 602.5832

Bruttoformel $C_{30}H_{34}O_{13}$

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-{4,6-*O*-[(1*R*)-Ethan-1,1-diyl]- -D-glucopyranosyloxy}-5-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #28727

Chemical Abstract Service Nr. 118356-05-1

Molgewicht 414.4053

Bruttoformel $C_{22}H_{22}O_8$

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-9-methoxy-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #28728

Molgewicht 782.7421

Bruttoformel $C_{42}H_{38}O_{15}$

2. Bezeichnung 9,9'-Oxybis[(5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on]

ASK #28729

Chemical Abstract Service Nr. 40505-27-9

Molgewicht 400.3787

Bruttoformel $C_{21}H_{20}O_8$

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*R*)-9-Hydroxy-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4'-Demethylpodophyllotoxin

ASK #28730

113852-37-2

Chemical Abstract Service Nr.**Formelstamm** (C₈H₁₂N₃O₆P)⁻ 2H⁺**Molgewicht** 279.187**Bruttoformel** C₈H₁₄N₃O₆P**Vorzugsbezeichnung** Cidofovir**International Nonproprietary Name** INN.L35**Zitat Bezeichnung 1** USEPA-ACToR; IGS; FDA-SRS; USMI14; Pharmavista; GlnAS; EUTCT; AAN; ChemIDplus; NCI.Thesaurus; ICTRP; NCI.Dict; USNCT; USAN; MAR2014; MeSH; KEGG; ChemSpider; NIAID; ROMP2014; PubChem; EUCR; GSBL; HSDB; CAS; GII; BAN; ATC**2. Bezeichnung** (((2S)-1-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-3-hydroxypropan-2-yl]oxy)methyl)phosphonsäure**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** [[[S)-2-(4-Amino-2-oxo-1(2H)-pyrimidinyl)-1-(hydroxymethyl)ethoxy)methyl]phosphonsäure; (S)-HPMPC; [(S)-2-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-1-(hydroxymethyl)ethoxymethyl]phosphonsäure; 1-[(S)-3-Hydroxy-2-(phosphonomethoxy)propyl]cytosin; HPMP; [(1S)-2-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-1-(hydroxymethyl)ethoxy)methyl]phosphonsäure; CDV; wasserfreies Cidofovir; Cidovir [Druckfehler/misprint]

ASK #28731

Chemical Abstract Service Nr. 108615-33-4**Molgewicht** 427.4554**Bruttoformel** C₁₅H₁₇N₅O₆S₂**2. Bezeichnung** [[[Z)-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)]((2R,5RS)-5-methyl-7-oxo-1,2,5,7-tetrahydro-4H-furo[3,4-d][1,3]thiazin-2-ylmethyl)carbamoyl)methylen]aminoxy]essigsäure

ASK #28732

Chemical Abstract Service Nr. 108615-32-3**Molgewicht** 471.4649**Bruttoformel** C₁₆H₁₇N₅O₈S₂**2. Bezeichnung** [[[Z)-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)]((R)-(carboxy)]((2R,5RS)-5-methyl-7-oxo-1,2,5,7-tetrahydro-4H-furo[3,4-d][1,3]thiazin-2-yl)methyl)carbamoyl)methylen]aminoxy]essigsäure

ASK #28733

Chemical Abstract Service Nr. 108691-83-4**Molgewicht** 453.4496**Bruttoformel** C₁₆H₁₅N₅O₇S₂**Vorzugsbezeichnung** 7-*epi*-Cefixim**International Nonproprietary Name** (INN.L25)**2. Bezeichnung** (6R,7S)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-vinyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** (7S)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28734

Molgewicht 453.4496**Bruttoformel** C₁₆H₁₅N₅O₇S₂**Vorzugsbezeichnung** (E)-Cefixim**International Nonproprietary Name** (INN.L25)

	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>E</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-vinyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>E</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #28735		
	Chemical Abstract Service Nr.	72701-01-0
	Formelstamm	(C15-H13-N5-O7-S2) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	441.4389
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₅ O ₇ S ₂
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
	3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #28736		
	Chemical Abstract Service Nr.	13553-79-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	27184-20-9
	Molgewicht	695.7527
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₅ NO ₁₂
	2. Bezeichnung	[(1 ² S,3 <i>E</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>Z</i>)-1 ⁵ ,9,11-Trihydroxy-5-methoxy-1 ² ,1 ⁴ ,6,8,10,12,16-heptamethyl-1 ¹ ,1 ⁶ ,1 ⁹ ,17-tetraoxo-1 ¹ ,1 ² ,1 ⁶ ,1 ⁹ -tetrahydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-naphtho[2,1- <i>b</i>]furanaoctadecaphosphonate
	3. Bezeichnung	Rifamycin S
ASK #28737		
	Chemical Abstract Service Nr.	6964-21-2
	Formelstamm	(C6-H5-O2-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	142.1756
	Bruttoformel	C ₆ H ₆ O ₂ S
	2. Bezeichnung	(Thiophen-3-yl)essigsäure
ASK #28738		
	Chemical Abstract Service Nr.	21080-92-2
	Formelstamm	(C7-H4-O4-S) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	186.1851
	Bruttoformel	C ₇ H ₆ O ₄ S
	2. Bezeichnung	(Thiophen-3-yl)propandisäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(3-Thienyl)propandisäure; (3-Thienyl)malonsäure
ASK #28739		

Chemical Abstract Service Nr. 119229-88-8

Molgewicht 460.5249

Bruttoformel $C_{26}H_{28}N_4O_4$

2. Bezeichnung 3,3'-(4,4'-Diazendiyldiphenyl)bis(3-ethylpiperidin-2,6-dion)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azoglutethimid

ASK #28740

Chemical Abstract Service Nr. 95-55-6

Molgewicht 109.1259

Bruttoformel C_6H_7NO

2. Bezeichnung 2-Aminophenol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R

ASK #28741

Chemical Abstract Service Nr. 99-05-8

Formelstamm $(C_7H_6NO_2)^- H^+$

Molgewicht 137.136

Bruttoformel $C_7H_7NO_2$

2. Bezeichnung 3-Aminobenzoessäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #28742

Molgewicht 471.3988

Bruttoformel $C_{24}H_{20}Cl_2N_2O_2S$

2. Bezeichnung (RS)-1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfinyl)benzyloxy]ethyl}imidazol

ASK #28743

Molgewicht 487.3982

Bruttoformel $C_{24}H_{20}Cl_2N_2O_3S$

2. Bezeichnung (RS)-1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfonyl)benzyloxy]ethyl}imidazol

ASK #28744

Chemical Abstract Service Nr. 67587-24-0

Molgewicht 191.2695

Bruttoformel $C_{12}H_{17}NO$

2. Bezeichnung 6-Cyclohexyl-4-methylpyridin-2(1H)-on

ASK #28745

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel $C_{12}H_{16}O_2$

2. Bezeichnung 6-Cyclohexyl-4-methyl-2H-pyran-2-on

ASK #28746

Molgewicht 769.9255

2. Bezeichnung (4*R*)-4-Ethylamino-2-(3-methoxypropyl)-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2*H*-thieno[3,2-*e*][1⁶,2]thiazin-6-sulfonamid

ASK #28752

Chemical Abstract Service Nr. 145686-34-6

2. Bezeichnung -Trimethylsilyl- -trimethylsilyloxypoly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly{oxy[(methyl)(3-{poly[-hydroxy(oxypropan-1,2-diyl)]poly(oxyethylen)}propyl)silandiyl]}poly[alkyl(C₈-C₁₈)methylsilandiyl]

ASK #28753

Chemical Abstract Service Nr. 49841-96-5

Molgewicht 349.4048

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-(3,6-Dioxo-5-phenylpiperazin-2-yl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ampicillindiketopiperazin

ASK #28754

Chemical Abstract Service Nr. 32746-94-4

Molgewicht 367.42

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₅S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido](carboxy)methyl-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Penicillosäure des Ampicillins

ASK #28755

Molgewicht 482.552

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₅S

2. Bezeichnung (*R*)-{[(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido}(phenyl)essigsäure

ASK #28756

Molgewicht 323.4105

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₃S

2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-2-([[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetyl]amino)methyl)-5,5-dimethylthiazolidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Penillosäure des Ampicillins

ASK #28757

Chemical Abstract Service Nr. 26280-46-6

Molgewicht 266.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung (3*R*,6*R*)-3,6-Diphenylpiperazin-2,5-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28758

Chemical Abstract Service Nr. 23598-72-3

Formelstamm (C11-H7-Cl-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht	237.6391
Bruttoformel	C ₁₁ H ₈ ClNO ₃
2. Bezeichnung	3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure
ASK #28759	
Chemical Abstract Service Nr.	68728-52-9
Formelstamm	(C18-H19-Cl-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	409.8871
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClN ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,4 <i>S</i>)-2-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamidomethyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #28760	
Chemical Abstract Service Nr.	38977-94-5
Formelstamm	(C19-H18-Cl-N3-O6-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	453.8966
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClN ₃ O ₆ S
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,4 <i>S</i>)-2-[(<i>RS</i>)-(Carboxy)[3-(2-chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #28761	
Chemical Abstract Service Nr.	140-28-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	87170-83-0
Molgewicht	240.3434
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzathin
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2020
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dibenzylethan-1,2-diamin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #28762	
Chemical Abstract Service Nr.	82717-96-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116308-25-9
Formelstamm	(C15-H20-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	279.3315
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[[[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propansäure
3. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>S</i>)-2-[(<i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propansäure
ASK #28763	
Chemical Abstract Service Nr.	108313-11-7

Formelstamm	(C22-H29-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	402.484
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2S,3aS,6aS)-1-[(2S)-2-[[[(2S)-1-Methoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S,3aS,6aS)-1-[(S)-2-[(S)-1-Methoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28764

Chemical Abstract Service Nr.	295328-72-2
Formelstamm	(C24-H33-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	430.5372
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2S,3aS,6aS)-1-[(2S)-2-[[[(2S)-1-Oxo-4-phenyl-1-(propan-2-yl)butan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S,3aS,6aS)-1-[(S)-2-[(S)-1-Isopropoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28765

Chemical Abstract Service Nr.	99742-35-5
Formelstamm	(C23-H37-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	422.5582
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2S,3aS,6aS)-1-[(2S)-2-[[[(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S,3aS,6aS)-1-[(S)-2-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-cyclohexylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28766

Chemical Abstract Service Nr.	108731-95-9
Molgewicht	398.4953
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Ethyl{[(2S)-2-[(3S,5aS,8aS,9aS)-3-methyl-1,4-dioxoperhydrocyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #28767

Formelstamm	(C23-H31-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	416.5106
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3a <i>R</i> ,6a <i>R</i>)-1-[(2S)-2-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3a <i>R</i> ,6a <i>R</i>)-1-[(S)-2-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28768

Chemical Abstract Service Nr.	129939-65-7
Formelstamm	(C23-H31-N2-O5) ⁻ H ⁺

Molgewicht	416.5106
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2S,3aS,6aS)-1-[(2 <i>R</i>)-2-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S,3aS,6aS)-1-[(R)-2-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28769

Chemical Abstract Service Nr.	104195-90-6
Formelstamm	(C23-H31-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	416.5106
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2S,3aS,6aS)-1-[(2S)-2-[[[(2 <i>R</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S,3aS,6aS)-1-[(S)-2-[(R)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28770

Chemical Abstract Service Nr.	1246253-05-3
Formelstamm	(C23-H31-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	416.5106
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3a <i>R</i> ,6a <i>R</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-2-[[[(2 <i>R</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3a <i>R</i> ,6a <i>R</i>)-1-[(R)-2-[(R)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28771

Chemical Abstract Service Nr.	108736-10-3
Formelstamm	(C21-H27-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	370.4421
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(2S)-2-[(3S,5aS,8aS,9aS)-3-Methyl-1,4-dioxoperhydrocyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutansäure

ASK #28772

Molgewicht	414.4947
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₂ O ₅

2. Bezeichnung Ethyl{[(2S)-2-[(3S,5aS,8aS,9aS)-9a-hydroxy-3-methyl-1,4-dioxoperhydrocyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #28773

Chemical Abstract Service Nr.	2743-38-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	22333-69-3; 66170-99-8; 76699-43-9; 90889-10-4; 93656-02-1
Formelstamm	(C18-H12-O8) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	358.299
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ O ₈

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2,3-Bis(benzoyloxy)butandisäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (R,R)-Dibenzoylweinsäure

ASK #28774

Chemical Abstract Service Nr. 33817-09-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13897-80-8; 45952-93-0
Molgewicht 149.2328
Bruttoformel C₁₀H₁₅N
Vorzugsbezeichnung Levmetamfetamin
International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung (*R*)-*N*-Methyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-(Methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan; Levometamfetamin

ASK #28775

Chemical Abstract Service Nr. 18913-84-3
Molgewicht 173.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₅N
2. Bezeichnung *N*-[(*R*)-1-Phenylpropan-2-yl]prop-2-in-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(R)-1-Phenylpropan-2-yl](prop-2-in-1-yl)azan

ASK #28776

Chemical Abstract Service Nr. 4528-51-2
Molgewicht 187.2808
Bruttoformel C₁₃H₁₇N
2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-[(*S*)-1-phenylpropan-2-yl]prop-2-in-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Methyl)[(*S*)-1-phenylpropan-2-yl](prop-2-in-1-yl)azan; (*S*)-Selegilin

ASK #28777

Chemical Abstract Service Nr. 261-31-4
Molgewicht 198.2835
Bruttoformel C₁₃H₁₀S
2. Bezeichnung Thioxanthen
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #28778

Chemical Abstract Service Nr. 492-22-8
Molgewicht 212.267
Bruttoformel C₁₃H₈OS

2. Bezeichnung Thioxanthen-9-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Thioxanthon

ASK #28779

Chemical Abstract Service Nr. 85677-93-6
Molgewicht 416.4245
Bruttoformel $C_{21}H_{24}N_2O_7$
2. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)(propan-2-yl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Isopropyl)(2-methoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28780

Chemical Abstract Service Nr. 21881-78-7
Molgewicht 402.4409
Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_6$
2. Bezeichnung Bis(propan-2-yl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diisopropyl[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28781

Chemical Abstract Service Nr. 70172-96-2
Molgewicht 434.4397
Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_8$
2. Bezeichnung Bis(2-methoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28782

Chemical Abstract Service Nr. 1466-82-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 49619-41-2
Molgewicht 342.2996
Bruttoformel $C_{18}H_{14}O_7$
2. Bezeichnung [2-(Acetyloxy)benzoesäure]anhydrid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Acetylsalicylsäureanhydrid

ASK #28783

Chemical Abstract Service Nr. 530-75-6
Formelstamm $(C_{16}H_{11}O_6)^- H^+$
Molgewicht 300.2629
Bruttoformel $C_{16}H_{12}O_6$
2. Bezeichnung 2-[2-(Acetyloxy)benzoyloxy]benzoesäure

ASK #28784

Chemical Abstract Service Nr. 1997-93-9

Molgewicht 443.5557
Bruttoformel C₂₈H₃₀FN₃O
2. Bezeichnung 1-{1-[(4*RS*)-4-(4-Fluorphenyl)-4-phenylbutyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28785

Molgewicht 461.5462
Bruttoformel C₂₈H₂₉F₂N₃O
2. Bezeichnung 1-{1-[(4*RS*)-4-(2-Fluorphenyl)-4-(4-fluorphenyl)butyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28786

Molgewicht 459.5303
Bruttoformel C₂₈H₂₇F₂N₃O
2. Bezeichnung 1-{1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-1,2,3,6-tetrahydro-4-pyridyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28787

Molgewicht 477.5456
Bruttoformel C₂₈H₂₉F₂N₃O₂
2. Bezeichnung 1-{1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28788

Chemical Abstract Service Nr. 42017-89-0
Formelstamm (C17-H14-Cl-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 318.7516
Bruttoformel C₁₇H₁₅ClO₄
2. Bezeichnung 2-[4-(4-Chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Fenofibrinsäure

ASK #28789

Chemical Abstract Service Nr. 42019-78-3
Molgewicht 232.6624
Bruttoformel C₁₃H₉ClO₂
2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(4-hydroxyphenyl)methanon

ASK #28790

Molgewicht 446.9206
Bruttoformel C₂₄H₂₇ClO₆
2. Bezeichnung [2-(Isopropoxycarbonyl)propan-2-yl][2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat]

ASK #28791

Chemical Abstract Service Nr. 26469-67-0
Formelstamm (C3-H5-O4-P)2⁻ Ca2⁺ . H2-O
Molgewicht 194.1364
Bruttoformel C₃H₅CaO₄P
2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-3-Methyloxiran-2-yl]phosphonsäure-Calciumsalz 1 H₂O

3. Bezeichnung	Fosfomycin-Calcium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Fosfomycin-Calcium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Fosfomycin-Calcium 1 HO; Fosfomycin-Calcium
ASK #28792	
Chemical Abstract Service Nr.	372-09-8
Formelstamm	$(C_3H_2N-O_2)^- H^+$
Molgewicht	85.0614
Bruttoformel	$C_3H_3NO_2$
2. Bezeichnung	Cyanessigsäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USM11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Malonsäuremononitril
ASK #28793	
Chemical Abstract Service Nr.	96572-87-1
Formelstamm	$(C_{16}H_{18}N_2O_5S)^{2-} H^+$
Molgewicht	352.4054
Bruttoformel	$C_{16}H_{20}N_2O_5S$
2. Bezeichnung	(2R,4S)-2-[(RS)-(Carboxy)(2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #28794	
Chemical Abstract Service Nr.	89014-19-7
Formelstamm	$(C_{16}H_{18}N_2O_5S)^{2-} 2H^+$
Molgewicht	352.4054
Bruttoformel	$C_{16}H_{20}N_2O_5S$
2. Bezeichnung	(2S,4S)-2-[(RS)-(Carboxy)(2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #28795	
Chemical Abstract Service Nr.	73184-06-2
Formelstamm	$(C_{15}H_{19}N_2O_3S)^- H^+$
Molgewicht	308.3959
Bruttoformel	$C_{15}H_{20}N_2O_3S$
2. Bezeichnung	(2R,4S)-5,5-Dimethyl-2-[(2-phenylacetamido)methyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2R,4S)-5,5-Dimethyl-2-[[[(phenylacetyl)amino]methyl]-thiazolidin-4-carbonsäure; (2R,4S)-Benzylpenillosäure; Penillosäure des Benzylpenicillins
ASK #28796	
Chemical Abstract Service Nr.	63696-24-2
Formelstamm	$(C_{15}H_{19}N_2O_3S)^- H^+$
Molgewicht	308.3959

Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5,5-Dimethyl-2-[(2-phenylacetamido)methyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5,5-Dimethyl-2-[[[(phenylacetyl)amino]methyl]-thiazolidin-4-carbonsäure; Penillosäure des Benzylpenicillins ' ; (2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-Benzylpenillosäure

ASK #28797

Chemical Abstract Service Nr.	525-91-7
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₇ N ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	350.3895
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(4-Hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(4-Hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Penicillin X; Penicillin III

ASK #28798

Chemical Abstract Service Nr.	13093-87-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	4302-64-1
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₄ S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	334.3901
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,7 <i>aR</i>)-5-Benzyl-2,2-dimethyl-2,3,7,7 <i>a</i> -tetrahydroimidazo[5,1- <i>b</i>][1,3]thiazol-3,7-dicarbonsäure

ASK #28799

Chemical Abstract Service Nr.	11032-98-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	81661-84-9; 886490-12-6
Molgewicht	771.9317
Bruttoformel	C ₃₉ H ₆₅ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Tylosin B
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	(USP23/S8(1998)-35(2012)); CAS; (Eur.Ph.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); IGS; MeSH; Hager2008; ROMP2012; (Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); KEGG.C01687
2. Bezeichnung	{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-di-
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Desmycosin

ASK #28800

Chemical Abstract Service Nr.	11049-15-3
Molgewicht	902.0735

Bruttoformel	C ₄₅ H ₇₅ NO ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Tylosin C
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Hager2008; MAR2012; IGS; (Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); (USP23/S8(1998)-35(2012)); (Eur.Ph.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); KEGG.C00744
2. Bezeichnung	{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyl]-2,6-dideoxy-2,3,4,5-tetrahydro-2H-pyran-2-yl}-D-glucopyranoside
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Macrocin

ASK #28801

Chemical Abstract Service Nr.	87-59-2
Molgewicht	121.1796
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N
2. Bezeichnung	2,3-Dimethylanilin
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,3-Xylidin

ASK #28802

Chemical Abstract Service Nr.	50892-62-1
Molgewicht	244.6764
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	8-Chlor-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>][1,4]diazepin-11(10 <i>H</i>)-on

ASK #28803

Molgewicht	539.4578
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₄ Cl ₂ N ₆
2. Bezeichnung	11,11'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(8-chlor-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>][1,4]diazepin)

ASK #28804

Chemical Abstract Service Nr.	6104-71-8
Molgewicht	312.7967
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClN ₄
2. Bezeichnung	8-Chlor-11-(piperazin-1-yl)-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>][1,4]diazepin

ASK #28805

Formelstamm	(C ₁₄ H ₇ ClO ₆ S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	340.7357
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ ClO ₆ S
2. Bezeichnung	2-(4-Chlor-3-sulfobenzoyl)benzoesäure

ASK #28806

Molgewicht	367.8041
-------------------	----------

Bruttoformel C₁₆H₁₄ClNO₅S

2. Bezeichnung Ethyl[2-(4-chlor-3-sulfamoylbenzoyl)benzoat]

ASK #28807

Molgewicht 366.8193

Bruttoformel C₁₆H₁₅ClN₂O₄S

2. Bezeichnung *rac*-2-Chlor-5-[(1*R*)-1-ethoxy-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl]benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-Chlor-5-(1-ethoxy-3-oxoisindolin-1-yl)benzolsulfonamid

ASK #28808

Molgewicht 322.7667

Bruttoformel C₁₄H₁₁ClN₂O₃S

2. Bezeichnung *rac*-2-Chlor-5-[(1*R*)-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl]benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-Chlor-5-(3-oxoisindolin-1-yl)benzolsulfonamid

ASK #28809

Molgewicht 660.5018

Bruttoformel C₂₈H₁₉Cl₂N₃O₈S₂

2. Bezeichnung 2-Chlor-5-(1-hydroxy-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl)-*N*-[2-chlor-5-(1-hydroxy-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl)benzolsulfonyl]benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bis[2-chlor-5-(1-hydroxy-3-oxoisindolin-1-yl)benzolsulfonyl]azan

ASK #28810

Chemical Abstract Service Nr. 127991-69-9

2. Bezeichnung Poly(acrylamid-co-isooctylacrylat-co-vinylacetat) (x:y:z)

ASK #28811

Chemical Abstract Service Nr. 173324-94-2

Molgewicht 385.5396

Bruttoformel C₂₄H₃₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Temiverin

International Nonproprietary Name INN.L38

2. Bezeichnung (5-Diethylamino-2-methylbut-3-in-2-yl)[(RS)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #28812

Chemical Abstract Service Nr. 136529-33-4

Formelstamm C₂₄-H₃₅-N-O₃ . Cl-H . H₂-O

Molgewicht 440.0158

Bruttoformel C₂₄H₃₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Temiverinhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L38)

2. Bezeichnung (5-Diethylamino-2-methylbut-3-in-2-yl)[(RS)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #28835

Chemical Abstract Service Nr.	146479-72-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150490-84-9; 169108-34-3; 185568-62-1
Formelstamm	C437-H672-N122-O134-S13 . C538-H821-N145-O171-S13 (Protein-Anteile)
Bruttoformel	C ₉₇₅ H ₁₄₉₃ N ₂₆₇ O ₃₀₅ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Follitropin beta
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; MAR2011-2015; CAS; BAN; USMI14; AAN
2. Bezeichnung	[JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYHH KS [J]NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSYLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)-N ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glycoprotein-hormon-alpha-Einheit-Follitropin-beta-Einheit-1:1-Komplex, human, Glycoform beta; Follitropin ' ; rhFSH, Glycoform beta; rekombinantes follikelstimulierendes Hormon, human, Glycoform beta; Follikelstimulierendes Hormon, Glycoform beta; Follitropin-Lösung, konzentrierte '

ASK #28836

Chemical Abstract Service Nr.	9003-62-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63148-65-2
Formelstamm	(C8-H14-O2)n
2. Bezeichnung	Poly(butyraldehydivinylacetal)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polyvinylbutyral

ASK #28837

Chemical Abstract Service Nr.	159776-67-7
Formelstamm	2(C15-H19-N5) . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht	654.7835
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ N ₁₀ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Rizatriptanhemisulfat 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	N,N-Dimethyl-2-{5-[(1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1H-indol-3-yl}ethan-1-amin-sulfat (2:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{2-[5-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan-sulfat (2:1) 1 HO

ASK #28838

Chemical Abstract Service Nr.	23883-45-6
Formelstamm	(C12-H19-N4-O7-P2-S)+ Cl ⁻ . Cl-H
Molgewicht	497.2283

Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ Cl ₂ N ₄ O ₇ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Coccarboxylasehydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-5-(2-[[hydroxy(phosphonooxy)phosphoryl]oxy]ethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-3-iumchlorid-hydrochlorid
ASK #28839	
Chemical Abstract Service Nr.	130115-63-8
Molgewicht	363.4943
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(4-[(2 <i>RS</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]-1 <i>H</i> -indol-1-yl)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-[1-(2-Hydroxy-3-isopropylaminopropyl)-indol-4-yloxy]-3-isopropylamino-2-propanol; 1-{1-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propyl]indol-4-yloxy}-3-isopropylaminopropan-2-ol; 1-[4-[2-Hydroxy-3-[(1-methylethyl)amino]propoxy]-1 <i>H</i> -indol-1-yl]-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol
ASK #28840	
Chemical Abstract Service Nr.	130115-65-0
Molgewicht	437.5313
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,2' <i>RS</i>)-1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[3-(1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)propan-2-ol]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[1-(1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)propan-2-ol]; 3,3'-(Isopropylimino)bis[1-(indol-4-yloxy)propan-2-ol]; 1,1'-[(1-Methylethyl)imino]bis[3-(1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)propan-2-ol]
ASK #28841	
Formelstamm	C25-H31-N3-O4 . C3-H4-O4
Molgewicht	541.5928
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₅ N ₃ O ₈
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,2' <i>RS</i>)-1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[3-(1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)propan-2-ol]-propandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3'-(Isopropylimino)bis[1-(indol-4-yloxy)propan-2-ol]malonat (1:1)
ASK #28842	
Chemical Abstract Service Nr.	184955-21-3
Molgewicht	236.224
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	3-(3-Hydroxy-2-oxoindolin-3-yl)-L-alanin
ASK #28843	
Chemical Abstract Service Nr.	3978-11-8
Molgewicht	236.224
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Amino-4-(2-formamidophenyl)-4-oxobutansäure
ASK #28844	

Chemical Abstract Service Nr. 145545-23-9

Formelstamm (C9-H11-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 180.2038

Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-anilinopropansäure

3. Bezeichnung 3-Anilino-L-alanin

ASK #28845

Chemical Abstract Service Nr. 32999-55-6

Formelstamm (C11-H11-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 220.2246

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-(2-hydroxyindol-3-yl)propansäure

3. Bezeichnung 2-Hydroxy-L-tryptophan

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

Synonym (S)-2-Amino-3-(2-oxoindolin-3-yl)propansäure

ASK #28846

Chemical Abstract Service Nr. 6052-68-2

Molgewicht 216.2359

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 2,3,4,9-Tetrahydro-1*H*-pyrido[3,4-*b*]indol-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2,3,4,9-Tetrahydro-1*H*-beta-carbolin-3-carbonsäure

ASK #28847

Chemical Abstract Service Nr. 5470-37-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22677-22-1

Molgewicht 230.2625

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1*H*-pyrido[3,4-*b*]indol-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1*H*-beta-carbolin-3-carbonsäure

ASK #28848

Chemical Abstract Service Nr. 164068-19-3

Formelstamm (C22-H22-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 393.4357

Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₄

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-{2-[2,3-dihydroxy-1-(indol-3-yl)propyl]indol-3-yl}propansäure

3. Bezeichnung 2-[2,3-Dihydroxy-1-(indol-3-yl)propyl]-L-tryptophan

ASK #28849

Chemical Abstract Service Nr. 149724-31-2

Formelstamm (C₂₀-H₁₈-N₃-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 333.3838

Bruttoformel C₂₀H₁₉N₃O₂

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-[2-(indol-3-ylmethyl)indol-3-yl]propansäure

3. Bezeichnung 2-(Indol-3-ylmethyl)-L-tryptophan

ASK #28850

Molgewicht 345.3945

Bruttoformel C₂₁H₁₉N₃O₂

2. Bezeichnung 1-[(1*H*-Indol-3-yl)methyl]-2,3,4,9-tetrahydro-1*H*-pyrido[3,4-*b*]indol-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(Indol-3-ylmethyl)-2,3,4,9-tetrahydro-1*H*-beta-carbolin-3-carbonsäure

ASK #28851

Formelstamm (C₃₃-H₃₂-N₆-O₉)_n

2. Bezeichnung Poly{2,2-bis(hydroxymethyl)butan-1-oltris[(3-isocyanato-4-methylphenyl)carbamat]}

Zitat Bezeichnung 2 SGK

ASK #28852

Chemical Abstract Service Nr. 61212-32-6

Molgewicht 207.2258

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(1*H*-Indol-4-yloxy)propan-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(Indol-4-yloxy)propan-1,2-diol; (2*RS*)-3-(1*H*-Indol-4-yloxy)propan-1,2-diol

ASK #28853

Chemical Abstract Service Nr. 2380-94-1

Molgewicht 133.1473

Bruttoformel C₈H₇NO

2. Bezeichnung 1*H*-Indol-4-ol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN; EP.imp.CN; EINECS:syn; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Hydroxy-1*H*-indol; Indol-4-ol

ASK #28854

Chemical Abstract Service Nr. 130115-66-1

Molgewicht 225.6715

Bruttoformel C₁₁H₁₂ClNO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-Chlor-3-(1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

	Synonym	(2RS)-1-Chlor-3-(1H-indol-4-yloxy)propan-2-ol; 1-Chlor-3-(indol-4-yloxy)propan-2-ol
ASK #28855		
	Molgewicht	363.4943
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₃
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(7-({(2 <i>RS</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)-1 <i>H</i> -indol-7-yl)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	1-{7-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propyl]indol-4-yloxy}-3-isopropylaminopropan-2-ol; 1-[(7-{2-Hydroxy-3-[(1-methylethyl)amino]propyl}-1 <i>H</i> -indol-4-yl)oxy]-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol; 4-[2-hydroxy-3-[(1-methylethyl)amino]propoxy]-alpha-[[[(1-methylethyl)amino]methyl]-1 <i>H</i> -indole-7-ethanol; 1-(7-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propyl}-1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol; 1-[7-(2-Hydroxy-3-isopropylaminopropyl)indol-4-yloxy]-3-isopropylamino-2-propanol
ASK #28856		
	Chemical Abstract Service Nr.	133305-88-1
	Molgewicht	914.1288
	Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₅ NO ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	Eprinomectin B _{1a}
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	{{(2a <i>E</i> ,2a' ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' ¹ <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' ¹ <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-6'-[(<i>S</i>)-Butan-2-yl]-2a ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-dodecahydrospiro[11,15-methano-
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{{(2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -5' ¹ <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' ¹ <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i> ,20b <i>S</i>)-6'-[(<i>S</i>)-sec-Butyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-dodecahydrospiro[11,15-methano-
ASK #28857		
	Chemical Abstract Service Nr.	133305-89-2
	Molgewicht	900.1022
	Bruttoformel	C ₄₉ H ₇₃ NO ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	Eprinomectin B _{1b}
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	{{(2a <i>E</i> ,2a' ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' ¹ <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' ¹ <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-2a ¹ ,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a ¹ ,5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-dodecahydrospiro[11,15-methano-2-
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{{(2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -5' ¹ <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' ¹ <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i> ,20b <i>S</i>)-20,20b-Dihydroxy-6'-isopropyl-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,1-
ASK #28858		
	Chemical Abstract Service Nr.	123997-26-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	159628-36-1
	Molgewicht	1814.231

Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₅ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Eprinomectin
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	{(2aE,2a ¹ S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13S,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)/(propan-2-yl)]-2a ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-dodecahydrospiro[
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13S,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl/isopropyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-dodecahydrospiro[11,15
ASK #28859	
Chemical Abstract Service Nr.	136572-09-3
Formelstamm	C33-H38-N4-O6 . Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	677.1848
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₉ ClN ₄ O ₆
3. Bezeichnung	Irinotecanhydrochlorid-Trihydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0+3,10.0+1,11.0(2017-2023)/2675
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	[(S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl)]([1,4'-bipiperidyl]-1'-carboxylat)-hydrochlorid 3 HO; Irinotecanhydrochlorid 3 HO; [(S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl)]([1,4'-bipiperidin]-1'-carboxylat)-hydrochlorid 3 HO (1:1:3)
ASK #28860	
Chemical Abstract Service Nr.	344423-98-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1035205-53-8; 1316758-38-9
Formelstamm	2(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ Ca2+ . 3 H2-O
Molgewicht	1209.3876
Bruttoformel	C ₆₆ H ₆₈ CaF ₂ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Calcium-Trihydrat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(3R,5R)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1H-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3R,5R)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-5-isopropyl-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) 3 HO; Atorvastatin-Hemicalcium 1.5 HO; Atorvastatin-Calcium-Trihydrat; Atorvastatincalcium-Trihydrat
ASK #28861	
Chemical Abstract Service Nr.	10048-95-0
Formelstamm	(As-O4)3 ⁻ H+ 2Na+ . 7 H2-O

Molgewicht	312.0136
Bruttoformel	AsHNa ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Tetraoxoarsensäure-Dinatriumsalz 7 H ₂ O
3. Bezeichnung	Dinatriumhydrogenarsenat() 7 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriummonohydrogenarsenat(V) 7 HO

ASK #28862

Chemical Abstract Service Nr.	463-88-7
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₂ -N) ⁺ (H-O) ⁻
Molgewicht	103.1628
Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ NO
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylethenaminiumhydroxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Neurin; Trimethyl(vinyl)ammoniumhydroxid

ASK #28864

Chemical Abstract Service Nr.	10294-34-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12008-47-8
Molgewicht	117.17
Bruttoformel	BCl ₃
2. Bezeichnung	Trichlorboran
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bortrichlorid

ASK #28865

Chemical Abstract Service Nr.	929-77-1
Molgewicht	354.6101
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₆ O ₂
2. Bezeichnung	Methyldocosanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylbehenat

ASK #28866

Chemical Abstract Service Nr.	188627-80-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	148031-34-9; 157630-07-4; 544430-77-5
Molgewicht	831.9619
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₉ N ₁₁ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Eptifibatid
International Nonproprietary Name	INN.L40

	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	N ⁶ -Carbamimidoyl-N ² -(3-sulfanylpropanoyl)-L-lysyl(1S 6S)glycyl-L- -aspartyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-cysteinamid(6S 1S)
ASK #28867	Chemical Abstract Service Nr.	620-12-2
	Molgewicht	137.0914
	Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₅
	2. Bezeichnung	1,3-Dihydroxypropan-2-ylnitrat
	3. Bezeichnung	Glycerol-2-nitrat
ASK #28868	Chemical Abstract Service Nr.	621-65-8
	Molgewicht	182.0889
	Bruttoformel	C ₃ H ₆ N ₂ O ₇
	2. Bezeichnung	3-Hydroxypropan-1,2-diyldinitrat
	3. Bezeichnung	Glycerol-1,2-dinitrat
ASK #28869	Chemical Abstract Service Nr.	623-87-0
	Molgewicht	182.0889
	Bruttoformel	C ₃ H ₆ N ₂ O ₇
	2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,3-diyldinitrat
	3. Bezeichnung	Glycerol-1,3-dinitrat
ASK #28870	Chemical Abstract Service Nr.	21794-55-8
	Molgewicht	398.3628
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ O ₈
	2. Bezeichnung	(8S,10S)-8-Acetyl-6,8,10,11-tetrahydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
	3. Bezeichnung	Daunomycinon
ASK #28871	Molgewicht	541.5464
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NO ₁₀
	2. Bezeichnung	(8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-8-propionyl-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #28872	Chemical Abstract Service Nr.	20880-67-5
	Molgewicht	366.3889
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₆ S
	2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[2-(4-Hydroxyphenoxy)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
	3. Bezeichnung	(3S,6R)-6-[2-(4-Hydroxyphenoxy)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #28873		

Chemical Abstract Service Nr. 1049-84-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1049-83-8; 14324-02-8; 33823-37-9
Molgewicht 368.4048
Bruttoformel $C_{16}H_{20}N_2O_6S$
2. Bezeichnung (4S)-2-[(Carboxy)(2-phenoxyacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #28874

Chemical Abstract Service Nr. 4847-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14312-99-3
Molgewicht 324.3953
Bruttoformel $C_{15}H_{20}N_2O_4S$
2. Bezeichnung (4S)-5,5-Dimethyl-2-(2-phenoxyacetamidomethyl)-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #28875

Chemical Abstract Service Nr. 70458-73-0
Formelstamm $(C_{17}H_{19}ClN_3O_3)^- H^+$
Molgewicht 349.812
Bruttoformel $C_{17}H_{20}ClN_3O_3$
2. Bezeichnung 6-Chlor-1-ethyl-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #28876

Formelstamm $(C_{17}H_{19}FN_3O_3)^- H^+$
Molgewicht 333.3574
Bruttoformel $C_{17}H_{20}FN_3O_3$
2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-5-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isopefloxacin

ASK #28877

Chemical Abstract Service Nr. 85145-21-7
Formelstamm $(C_{17}H_{19}FN_3O_4)^- H^+$
Molgewicht 349.3568
Bruttoformel $C_{17}H_{20}FN_3O_4$
2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(4-methyl-4-oxo-4⁵-piperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pefloxacin-N-oxid

ASK #28878

Molgewicht 289.3479
Bruttoformel $C_{16}H_{20}FN_3O$
2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)chinolin-4(1*H*)-on

ASK #28879

Chemical Abstract Service Nr. 70458-94-5

Molgewicht 297.7093
Bruttoformel C₁₄H₁₃ClFNO₃
2. Bezeichnung Ethyl(7-chlor-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxylat)

ASK #28880

Formelstamm (C₁₂H₈ClF-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 269.6562

Bruttoformel C₁₂H₉ClFNO₃

2. Bezeichnung 5-Chlor-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #28881

Chemical Abstract Service Nr. 111-48-8

Molgewicht 122.186

Bruttoformel C₄H₁₀O₂S

Vorzugsbezeichnung Thiodiglycol

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung 2,2'-Sulfandiyldiethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Thiodiethylenglycol

ASK #28882

Chemical Abstract Service Nr. 616-38-6

Molgewicht 90.0779

Bruttoformel C₃H₆O₃

2. Bezeichnung Dimethylcarbonat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #28883

Chemical Abstract Service Nr. 53-35-0

Molgewicht 378.4593

Bruttoformel C₂₁H₃₀O₆

2. Bezeichnung 6,11,17,21-Tetrahydroxypregna-4-en-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6beta-Hydroxyhydrocortison

ASK #28884

Chemical Abstract Service Nr. 600-99-7

Molgewicht 360.444

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅

2. Bezeichnung 11,17,21-Trihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #28885

Chemical Abstract Service Nr. 141991-88-0

Molgewicht 430.5802

Bruttoformel $C_{25}H_{38}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-*N,N*-dimethylpropan-1,3-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N'*-Bis(3,4-dimethoxyphenethyl)-*N,N'*-dimethyl-*N,N'*-(propan-1,3-diyl)bis(azan)

ASK #28886

Chemical Abstract Service Nr. 3490-06-0

Molgewicht 195.2582

Bruttoformel $C_{11}H_{17}NO_2$

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-*N*-methylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)azan

ASK #28887

Chemical Abstract Service Nr. 36770-74-8

Molgewicht 271.783

Bruttoformel $C_{14}H_{22}ClNO_2$

2. Bezeichnung 3-Chlor-*N*-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-*N*-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3-Chlorpropyl)(3,4-dimethoxyphenethyl)(methyl)azan

ASK #28888

Chemical Abstract Service Nr. 73980-39-9

Molgewicht 290.4005

Bruttoformel $C_{17}H_{26}N_2O_2$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-(methylamino)-2-(propan-2-yl)pentannitril

ASK #28889

Chemical Abstract Service Nr. 93-03-8

Molgewicht 168.1898

Bruttoformel $C_9H_{12}O_3$

2. Bezeichnung (3,4-Dimethoxyphenyl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Veratrylalkohol

ASK #28890

Chemical Abstract Service Nr. 67018-83-1

Molgewicht 440.575

Bruttoformel $C_{26}H_{36}N_2O_4$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-ethylpentannitril

ASK #28891

Molgewicht 440.575

Bruttoformel $C_{26}H_{36}N_2O_4$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)butannitril

ASK #28892

Chemical Abstract Service Nr. 67018-85-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73980-36-6

Molgewicht 440.575

Bruttoformel C₂₆H₃₆N₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-2-(propan-2-yl)pentannitril

ASK #28893

Chemical Abstract Service Nr. 20850-49-1

Molgewicht 219.2796

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-3-methylbutannitril

ASK #28894

Chemical Abstract Service Nr. 14046-55-0

Molgewicht 208.2536

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-methylpropan-1-on

ASK #28895

Chemical Abstract Service Nr. 141991-89-1

Molgewicht 699.9185

Bruttoformel C₄₂H₅₇N₃O₆

2. Bezeichnung 2,2'-Bis(3,4-dimethoxyphenyl)-5,5'-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]azandiyl]-2,2'-bis(propan-2-yl)bis(pentannitril)

ASK #28896

Formelstamm (C₄₄H₅₀N₄O₂)₂+ 2Cl⁻

Molgewicht 737.7994

Bruttoformel C₄₄H₅₀Cl₂N₄O₂

2. Bezeichnung (1*R*,3*aS*,3*a*¹*S*,9*R*,9*aR*,9*a*¹*S*,10*R*,11*aS*,12*R*,14*aS*,20*R*,20*aR*,21*R*,22*aS*)-1,12-Bis(prop-2-en-1-yl)-2,3,3*a*¹,9*a*,9*a*¹,11,11*a*,13,14,20*a*,22,22*a*-dodecahydro-9*H*,10*H*,20*H*,21*H*-1,23:12,27-dimethano-9,10:20,21-bis(epoxy)

3. Bezeichnung 4,4'-Diallylcaracurin- -dichlorid

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

Synonym (1*R*,3*aS*,3*a*(1)*S*,9*R*,9*aR*,9*a*(1)*S*,10*R*,11*aS*,12*R*,14*aS*,20*R*,20*aR*,21*R*,22*aS*)-1,12-Diallyl-2,3,3*a*(1),9*a*,9*a*(1),11,11*a*,13,14,20*a*,22,22*a*-dodecahydro-9*H*,10*H*,20*H*,21*H*-1,23:12,27-dimethano-9,10:20,21-bis(epoxy)

ASK #28897

Chemical Abstract Service Nr. 24180-79-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 469904-05-0

Formelstamm (C₂₂H₂₇N₂O₂)⁺ Cl⁻

Molgewicht 386.915

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,17 <i>R</i>)-17-Hydroxy-4-(prop-2-en-1-yl)-17,18-epoxycur-19-en-4-iumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4 <i>bS</i> ,7 <i>R</i> ,7 <i>aS</i> ,8 <i>aR</i> ,13 <i>R</i> ,13 <i>aR</i> ,13 <i>bS</i>)-7-Allyl-13-hydroxy-5,6,7 <i>a</i> ,8,8 <i>a</i> ,11,13,13 <i>a</i> ,13 <i>b</i> ,14-decahydro-7 <i>H</i> -7,9-methanooxepino[3,4- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>d</i>]carbazol-7-iumchlorid; 4-Allyl-1-desacetyldiaboliumchlorid

ASK #28904

Chemical Abstract Service Nr.	66-75-1
Molgewicht	252.0978
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Uramustin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	5-[Bis(2-chlorethyl)amino]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[Bis(2-chlorethyl)amino]uracil; Uracil Mustard

ASK #28910

Chemical Abstract Service Nr.	935756-69-7
Molgewicht	350.3648
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-2-Methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-3,4,4 <i>a</i> ,7,9-pentol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #28911

Chemical Abstract Service Nr.	63393-23-7
Molgewicht	334.3654
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ N ₂ O ₇
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-2-Methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4,4 <i>a</i> ,7,9-tetrol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #28913

Chemical Abstract Service Nr.	141-04-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53659-85-1
Molgewicht	258.3538
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ O ₄
2. Bezeichnung	Bis(2-methylpropyl)hexandioat
3. Bezeichnung	Bis(2-methylpropyl)adipat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Diisobutyladipat

ASK #28914

Molgewicht	614.6549
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ N ₈ O ₅ S ₂

2. Bezeichnung 4,4'-[4-Hydroxy-1,3-phenylenbis(diazenyl)]bis[*N*-(2-pyridyl)benzolsulfonamid]

ASK #28915

Formelstamm (C₂₉H₂₁N₈O₇S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 658.6644

Bruttoformel C₂₉H₂₂N₈O₇S₂

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3,5-bis[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #28916

Chemical Abstract Service Nr. 66030-25-9

Formelstamm (C₁₈H₁₃N₄O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 334.3288

Bruttoformel C₁₈H₁₄N₄O₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[4-(2-imino-1,2-dihydro-1-pyridyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #28917

Molgewicht 354.3831

Bruttoformel C₁₇H₁₄N₄O₃S

2. Bezeichnung 4-(2-Hydroxyphenyldiazenyl)-*N*-(2-pyridyl)benzolsulfonamid

ASK #28918

Formelstamm (C₂₉H₂₁N₆O₇S₂) H⁺

Molgewicht 630.651

Bruttoformel C₂₉H₂₂N₆O₇S₂

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyl]-5-[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #28919

Formelstamm (C₁₈H₁₃N₄O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 398.3926

Bruttoformel C₁₈H₁₄N₄O₅S

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #28920

Formelstamm (C₂₉H₂₁N₆O₇S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 630.651

Bruttoformel C₂₉H₂₂N₆O₇S₂

2. Bezeichnung 5-[4',5'-Bis(2-pyridylsulfamoyl)biphenyl-2-yl]diazenyl]-2-hydroxybenzoesäure

ASK #28921

Chemical Abstract Service Nr. 21542-82-5

Formelstamm (C₁₃H₈N₂O₆S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 322.2933

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₆S

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(4-sulfophenyldiazenyl)benzoesäure

ASK #28922

Molgewicht 197.6614

Bruttoformel C₁₀H₁₂ClNO

2. Bezeichnung (RS)-2-Chlor-2'-methylpropananilid

ASK #28923

Chemical Abstract Service Nr. 42459-37-0

Molgewicht 206.2841

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O

2. Bezeichnung (RS)-2-Ethylamino-2'-methylpropananilid

ASK #28924

Molgewicht 220.3107

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O

2. Bezeichnung (RS)-3'-Methyl-2-(propylamino)propananilid

ASK #28925

Molgewicht 220.3107

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O

2. Bezeichnung (RS)-4'-Methyl-2-(propylamino)propananilid

ASK #28926

Chemical Abstract Service Nr. 42459-45-0

Molgewicht 206.2841

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O

2. Bezeichnung (RS)-2-(Propylamino)propananilid

ASK #28927

Chemical Abstract Service Nr. 80983-36-4

Molgewicht 207.2953

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃S

2. Bezeichnung 5-(Propylsulfanyl)-1 H-benzimidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(Propylsulfanyl)benzimidazol-2-ylazan

ASK #28928

Chemical Abstract Service Nr. 54029-12-8

Molgewicht 281.3308

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Albendazoloxid

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung Methyl{[5-(propansulfinyl)-1 H-benzimidazol-2-yl]carbamat}

ASK #28929

Chemical Abstract Service Nr. 75184-71-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 76567-28-7

Molgewicht	297.3302
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	Methyl{[5-(propansulfonyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Albendazolsulfon

ASK #28930

Chemical Abstract Service Nr.	42046-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1447-71-8
Molgewicht	311.4411
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NOS
2. Bezeichnung	11-[(3 <i>E</i>)-3-(Dimethylamino)propyliden]-6,11-dihydro-5 ⁴ -dibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-5-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dosulepinsulfoxid

ASK #28931

Chemical Abstract Service Nr.	1531-77-7
Molgewicht	226.2936
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ OS
2. Bezeichnung	Dibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11(6 <i>H</i>)-on

ASK #28932

Chemical Abstract Service Nr.	1531-85-7
Molgewicht	313.457
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NOS
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-11-(3-Dimethylaminopropyl)-6,11-dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-ol

ASK #28933

Chemical Abstract Service Nr.	33301-24-5
Molgewicht	327.4405
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₂ S
2. Bezeichnung	11-[(3 <i>E</i>)-3-(Dimethylamino)propyliden]-6,11-dihydro-5 ⁶ -dibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-5,5-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dosulepinsulfon

ASK #28935

Chemical Abstract Service Nr.	2386-54-1
Formelstamm	(C ₄ H ₉ O ₃ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	160.1672
Bruttoformel	C ₄ H ₉ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Butan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

	Synonym	Natriumbutansulfonat
ASK #28936		
	Molgewicht	175.1906
	Bruttoformel	C ₈ H ₉ N ₅
	2. Bezeichnung	4-Hydrazinylphthalazin-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	4-Hydrazinylphthalazin-1-ylazan
ASK #28937		
	Chemical Abstract Service Nr.	302-01-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	75013-58-0
	Molgewicht	32.0452
	Bruttoformel	H ₄ N ₂
	2. Bezeichnung	Hydrazin
	Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI12; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #28938		
	Chemical Abstract Service Nr.	3344-12-5
	Molgewicht	330.358
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ O ₆ PS ₂
	2. Bezeichnung	Diethyl[2-[(methoxy)(methylsulfanyl)phosphorylsulfanyl]butandioat]
	3. Bezeichnung	Isomalathion
ASK #28939		
	Chemical Abstract Service Nr.	1634-78-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	35805-20-0
	Molgewicht	314.2924
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ O ₇ PS
	2. Bezeichnung	Diethyl[2-(dimethoxyphosphorylsulfanyl)butandioat]
	3. Bezeichnung	Malaoxon
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Maloxon
ASK #28940		
	Chemical Abstract Service Nr.	71133-16-9
	Molgewicht	316.3314
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ O ₆ PS ₂
	2. Bezeichnung	(1-Ethyl)(4-methyl)[(RS)-(dimethoxythiophosphorylsulfanyl)succinat]
ASK #28941		
	Chemical Abstract Service Nr.	3859-65-2
	Molgewicht	436.4706
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ FO ₇

Vorzugsbezeichnung	Triamcinolon-21-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L4)	
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,16 ,17-trihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
ASK #28942	
Chemical Abstract Service Nr.	6753-98-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	19132-75-3
Molgewicht	204.3511
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄
2. Bezeichnung	(<i>E,E,E</i>)-2,6,6,9-Tetramethylcycloundeca-1,4,8-trien
3. Bezeichnung	-Humulen
Zitat Bezeichnung 3	USMI12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	alpha-Caryophyllen
ASK #28943	
Chemical Abstract Service Nr.	1139-30-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	105120-46-5; 11023-55-5; 32095-03-7
Molgewicht	220.3505
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ O
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,10 <i>S</i>)-4,12,12-Trimethyl-9-methyliden-5-oxatricyclo[8.2.0.0 ^{4,6}]dodecan
ASK #28944	
Chemical Abstract Service Nr.	501-92-8
Molgewicht	134.1751
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	4-(Prop-2-en-1-yl)phenol
3. Bezeichnung	4-Allylphenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Chavicol
ASK #28945	
Chemical Abstract Service Nr.	5912-86-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	61808-01-3
Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-[(1 <i>Z</i>)-prop-1-en-1-yl]phenol
3. Bezeichnung	<i>cis</i> -Isoeugenol
Zitat Bezeichnung 3	USMI12
ASK #28946	
Chemical Abstract Service Nr.	5932-68-3

Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-[(1 <i>E</i>)-prop-1-en-1-yl]phenol
3. Bezeichnung	<i>trans</i> -Isoeugenol
Zitat Bezeichnung 3	USMI12

ASK #28947

Chemical Abstract Service Nr.	2983-65-5
Molgewicht	178.1846
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	1-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)propenon

ASK #28948

Chemical Abstract Service Nr.	20649-42-7
Molgewicht	178.1846
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-3-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)propenal
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	trans-Coniferylaldehyd

ASK #28949

Molgewicht	296.3603
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ O ₃
2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-[3-methyl-5-(prop-1-en-1-yl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-2-yl]phenol

ASK #28950

Chemical Abstract Service Nr.	4433-08-3
Molgewicht	326.3863
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ O ₄
2. Bezeichnung	3,3'-Dimethoxy-5,5'-bis(prop-2-en-1-yl)-1,1'-[biphenyl]-2,2'-diol

ASK #28951

Chemical Abstract Service Nr.	152985-09-6
Molgewicht	510.4745
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₄ O ₁₀ S
2. Bezeichnung	[(1 <i>RS</i>)-1-(Acetyloxy)ethyl]{(2 <i>RS</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat}
3. Bezeichnung	[(1 <i>RS</i>)-1-(Acetyloxy)ethyl]{(4 <i>RS</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-2-cephem-4-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[(<i>RS</i>)-1-Acetoxyethyl]{(2 <i>RS</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat}; [(<i>RS</i>)-1-(Acetyloxy)ethyl]{(4 <i>RS</i> ,7 <i>R</i>)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-2-cephem-4-carboxylat}

ASK #28952

97232-96-7

**Chemical
Abstract Service
Nr.**

Molgewicht 510.4745

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₄O₁₀S

2. Bezeichnung [(1*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl][(6*R*,7*R*)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

3. Bezeichnung [(1*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl][(7*R*)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat}

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

Synonym [(*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl][(7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat};
[(*RS*)-1-Acetoxyethyl][(6*R*,7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

ASK #28953

Chemical Abstract Service Nr. 1607-17-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22026-67-1

Molgewicht 271.1391

Bruttoformel C₅H₉N₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Pentrinitrol

International Nonproprietary Name INNv.L29

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI12

2. Bezeichnung (2-Hydroxymethyl-2-(nitrooxymethyl)propan-1,3-diyl)dinitrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pentaerythritoltrinitrat; Petrin

ASK #28954

Chemical Abstract Service Nr. 29908-97-2

Molgewicht 732.3891

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₈O₂₆

2. Bezeichnung 2,2-Bis[3-nitrooxy-2,2-bis(nitrooxymethyl)propoxymethyl]propan-1,3-diyl dinitrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tripeon; Tripentaerythritolactanitrat

ASK #28955

Chemical Abstract Service Nr. 13184-80-0

Molgewicht 524.2628

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₆O₁₉

2. Bezeichnung 2,2,6,6-Tetrakis(nitrooxymethyl)-4-oxaheptan-1,7-diyl dinitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dipentaerythritolhexanitrat

ASK #28956

Chemical Abstract Service Nr. 14152-28-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6229-44-3

Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	336.4657
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₄
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-Hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-3-en-1-yl]heptansäure
3. Bezeichnung	(13 <i>E</i> ,15 <i>S</i>)-15-Hydroxy-9-oxoprost-10,13-dien-1-säure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Prostaglandin A

ASK #28957

Chemical Abstract Service Nr.	13345-51-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13345-42-1; 16363-22-7; 1811-73-0; 28548-74-5
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	336.4657
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₄
2. Bezeichnung	7-[2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-Hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-1-en-1-yl]heptansäure
3. Bezeichnung	(13 <i>E</i> ,15 <i>S</i>)-15-Hydroxy-9-oxoprost-8(12),13-dien-1-säure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Prostaglandin B

ASK #28958

Chemical Abstract Service Nr.	19313-28-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	19338-39-7; 23452-94-0; 23621-67-2; 23923-86-6; 28527-86-8; 5094-13-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₅ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	356.4968
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ O ₅
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(3 <i>S</i>)-3-hydroxyoctyl]-5-oxocyclopentyl]heptansäure
3. Bezeichnung	(15 <i>S</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-1-säure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(11α,15 <i>S</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-1-säure; 13,14-Dihydroprostaglandin E

ASK #28959

Chemical Abstract Service Nr.	20897-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23923-85-5
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.481
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ O ₅
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]heptansäure
3. Bezeichnung	(13 <i>E</i> ,15 <i>R</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(15 <i>R</i>)-Prostaglandin E; 15-epi-Prostaglandin E; (11α,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure

ASK #28960

Chemical Abstract Service Nr.	24570-01-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25140-27-6; 31190-32-6
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.481
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ O ₅
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]heptansäure
3. Bezeichnung	(13 <i>E</i> ,15 <i>S</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(11 <i>S</i>)-Prostaglandin E; 11-epi-Prostaglandin E; (11 <i>beta</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>S</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure

ASK #28961

Chemical Abstract Service Nr.	21003-46-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23756-23-2
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.481
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ O ₅
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]heptansäure
3. Bezeichnung	(13 <i>E</i> ,15 <i>S</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxo-8-prost-13-en-1-säure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(8 <i>beta</i> ,11 <i>alpha</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>S</i>)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure; 8-epi-Prostaglandin E; 8-Isoprostaglandin E; (8 <i>S</i>)-Prostaglandin E

ASK #28962

Chemical Abstract Service Nr.	5608-13-9
Molgewicht	341.8331
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClN ₃ O ₃
2. Bezeichnung	4-Acetamido-5-chlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Acetamido-5-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid; <i>N</i> -Acetylmetoclopramid; 4-(Acetylamino)-5-chlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid

ASK #28963

Chemical Abstract Service Nr.	4093-31-6
Molgewicht	257.6703
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ ClNO ₄
2. Bezeichnung	Methyl(4-acetamido-5-chlor-2-methoxybenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methyl-4-acetamido-5-chlor-2-methoxybenzoat; Methyl-4-acetamido-5-chlor- <i>o</i> -anisat; Methyl[4-(acetylamino)-5-chlor-2-methoxybenzoat]

ASK #28964

Chemical Abstract Service Nr.	7206-70-4
--------------------------------------	-----------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52190-68-8; 743461-59-8

Formelstamm (C8-H7-Cl-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 201.607

Bruttoformel C₈H₈ClNO₃

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-2-methoxybenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN; IGS; GSBL; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Amino-5-chlor-o-anissäure

ASK #28965

Chemical Abstract Service Nr. 1119-94-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 157929-06-1

Formelstamm (C15-H34-N)⁺ Br⁻

Molgewicht 308.3412

Bruttoformel C₁₅H₃₄BrN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyldodecan-1-aminiumbromid

ASK #28966

Molgewicht 385.417

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₅O₄

2. Bezeichnung *N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}furan-2-carboxamid

ASK #28967

Molgewicht 389.4488

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)amino]propyl}-*N*-methyloxolan-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-(2*R*)-*N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)amino]propyl}-*N*-methyltetrahydrofuran-2-carboxamid

ASK #28968

Chemical Abstract Service Nr. 76362-29-3

Molgewicht 291.3488

Bruttoformel C₁₄H₂₁N₅O₂

2. Bezeichnung 2-*N*-(3-Aminopropyl)-6,7-dimethoxy-2-*N*-methylchinazolin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(3-aminopropyl)(methyl)azan

ASK #28969

Molgewicht 319.3589

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₅O₃

2. Bezeichnung *N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}formamid

ASK #28970

Chemical Abstract Service Nr. 474-67-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 23399-28-2

Molgewicht 398.6642

Bruttoformel $C_{28}H_{46}O$

2. Bezeichnung (22E)-Ergosta-5,22-dien-3 -ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Brassicasterol

ASK #28971

Chemical Abstract Service Nr. 474-62-4

Molgewicht 400.6801

Bruttoformel $C_{28}H_{48}O$

2. Bezeichnung Campester-5-en-3 -ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (24R)-Ergost-5-en-3beta-ol; Campesterol

ASK #28975

Chemical Abstract Service Nr. 117-39-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73123-10-1; 74893-81-5

Molgewicht 302.2357

Bruttoformel $C_{15}H_{10}O_7$

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,5,7-trihydroxy-4*H*-chromen-4-on

3. Bezeichnung Quercetin

Zitat Bezeichnung 3 USMI12

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

Synonym 3,3',4',5,7-Pentahydroxyflavon

ASK #28976

Chemical Abstract Service Nr. 66827-12-1

Molgewicht 314.9874

Bruttoformel $CH_7AlMg_3O_{10}$

Vorzugsbezeichnung Almagat

International Nonproprietary Name INN.L19

Zitat Bezeichnung 1 MAR33; EAB4.5,5.0+2,6.0+3,7.0,8.0(2003-2017)/2010; GII; USMI

2. Bezeichnung Aluminium-trimagnesium-carbonat-heptahydroxid 2 H₂O

ASK #28977

Chemical Abstract Service Nr. 20261-38-5

Formelstamm $(C_{20}H_{31}O_3)^- H^+$

Molgewicht 320.4663

Bruttoformel $C_{20}H_{32}O_3$

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-6-tridecylbenzoesäure

ASK #28978

Chemical Abstract Service Nr.	22910-60-7
Formelstamm	(C22-H33-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	346.5036
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ O ₃
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-6-[(8Z)-pentadec-8-en-1-yl]benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ginkgolsäure

ASK #28979

Chemical Abstract Service Nr.	114849-34-2
Formelstamm	(C24-H37-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	374.5567
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ O ₃
2. Bezeichnung	2-[(12Z)-Heptadec-12-en-1-yl]-6-hydroxybenzoesäure

ASK #28980

Chemical Abstract Service Nr.	26446-38-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63346-35-0
Molgewicht	580.7053
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	<i>O</i> -Hexadecanoylsucrose, <i>O,O'</i> -Dihexadecanoylsucrose, Poly- <i>O</i> -hexadecanoylsucrose (x:y:z) und deren Fettsäureester-Homologe [x = 0,550-1,000 (m/m), y = 0,000-0,400 (m/m), z = 0,000-0,200 (m/m); freie Fettsäuren 0,000-0,027 (m/m), freie Sucrose 0,000-0,040 (m/m); Hydrolysat-Fettsäurezusammensetzung: Dodecansäure 0,000-0,030 (m/m), Tetradecansäure 0,000-0,030 (m/m), Hexadecansäure 0,700-0,850 (m/m), Octadecansäure 0,100-0,250 (m/m), Summe Octadecansäure + Hexadecansäure 0,900-1,000 (m/m)]
3. Bezeichnung	Sucrosemonopalmitat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Saccharosemonopalmitat; Sucrosemonohexadecanoat; Sucrosepalmitat; beta-D-Fructofuranosyl-alpha-D-glucopyranosidmonopalmitat

ASK #28983

Chemical Abstract Service Nr.	93-07-2
Formelstamm	(C9-H9-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	182.1733
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	3,4-Dimethoxybenzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Veratrumsäure

ASK #28984

Chemical Abstract Service Nr.	58665-96-6
Formelstamm	(C13-H12-F3-N6-O4-S3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	470.4703

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ F ₃ N ₆ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefazaflur
International Nonproprietary Name	INNv.L36
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-(1-Methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-7-[2-(trifluormethylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephazaflur; (7 <i>R</i>)-3-(1-Methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-7-[2-(trifluormethylsulfanyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #28985	
Chemical Abstract Service Nr.	38609-97-1
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	253.2527
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cridanimod
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	(9-Oxo-9,10-dihydroacridin-10-yl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #28986	
Chemical Abstract Service Nr.	58880-43-6
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	275.2346
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cridanimod-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(9-Oxo-9,10-dihydroacridin-10-yl)essigsäure-Natriumsalz
ASK #28987	
Chemical Abstract Service Nr.	51627-20-4
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₈ -N ₅ -O ₅ -S ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	493.5797
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₅ O ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefaparov
International Nonproprietary Name	INNv.L33
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure; Cephaparov
ASK #28991	
Chemical Abstract Service Nr.	1344-95-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	106857-03-8; 11129-16-1; 12612-25-8; 12616-31-8; 12707-59-4; 157090-66-9; 188674-04-6; 217468-33-2; 55584-92-4; 59787-14-3

Formelstamm	Ca-O . x O ₂ -Si . y H ₂ -O, x = 0,5-20, H ₂ O: 0,0-0,2 m/m
Molgewicht	230.292
Bruttoformel	CaH ₆ O ₈ Si ₂
2. Bezeichnung	Kieselsäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2	IGS; GESTIS
3. Bezeichnung	Calciumsilicat ((mit genaueren chemischen oder mineralogischen Angaben))
Zitat Bezeichnung 3	IGS; ROMP2011; Hager2004,2006,2008; E552; HPP5

ASK #28993

Chemical Abstract Service Nr.	684-31-1
Molgewicht	243.4101
Bruttoformel	C ₃ H ₆ Cl ₃ O ₄ P
2. Bezeichnung	(Methyl)(hydrogen)[(<i>RS</i>)-2,2,2-trichlor-1-hydroxyethylphosphonat]

ASK #28995

Chemical Abstract Service Nr.	91523-05-6
Molgewicht	372.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₅
2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxy-6 -methylpregna-1,4-dien-3,11,20-trion

ASK #28996

Molgewicht	390.47
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₆
2. Bezeichnung	11 ,17,21,21-Tetrahydroxy-6 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28997

Chemical Abstract Service Nr.	61919-52-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	74915-65-4
Molgewicht	314.4186
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₃
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-6 -methylandrosta-1,4-dien-3,17-dion

ASK #28998

Molgewicht	356.4553
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-11 ,20-Dihydroxy-6 -methylpregna-1,4,17(20)-trien-3,21-dion

ASK #28999

Molgewicht	356.4553
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-11 ,20-Dihydroxy-6 -methylpregna-1,4,17(20)-trien-3,21-dion

ASK #29001

Chemical Abstract Service Nr.	148408-66-6
--------------------------------------	-------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	175519-33-2
Molgewicht	861.9251
Bruttoformel	C ₄₃ H ₅₃ NO ₁₄
2. Bezeichnung	(4-Acetyloxy-2 -benzoyloxy-5 ,20-epoxy-1,7 ,10 -trihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat] 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Docetaxel-Trihydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.6/2449; USMI12
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Docetaxel 3 HO; (4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta,10beta-trihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat] 3 HO; Docetaxol 3 HO

ASK #29002

Chemical Abstract Service Nr.	6543-77-7
Molgewicht	444.4346
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	4- <i>epi</i> -Doxycyclin
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,5a <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,12a <i>S</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #29003

Chemical Abstract Service Nr.	97583-08-9
Molgewicht	444.4346
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	4,6- <i>epi</i> -Doxycyclin
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,5a <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,12a <i>S</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #29004

Chemical Abstract Service Nr.	122861-53-4
Molgewicht	443.4465
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ NO ₈
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4a <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,5a <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,12a <i>S</i>)-2-Acetyl-4-dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-4a,5a,6,12a-tetrahydrotetracen-1,11(4 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion

ASK #29006

Chemical Abstract Service Nr.	139481-59-7
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₁₉ -N ₆ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	440.454
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Candesartan
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; USMI12; USAN
2. Bezeichnung	2-Ethoxy-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-7-carbonsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Ethoxy-1-[[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl]-1H-benzimidazol-7-carbonsäure
ASK #29007		
	Chemical Abstract Service Nr.	134377-69-8
	Molgewicht	309.3608
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Safironil
	International Nonproprietary Name	INN.L33
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(3-methoxypropyl)pyridin-2,3-dicarboxamid
ASK #29010		
	Chemical Abstract Service Nr.	139886-32-1
	Molgewicht	154.2096
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Milamelin
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	2. Bezeichnung	1-Methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-3-carbaldehyd[(<i>E</i>)- <i>O</i> -methyloxim]
ASK #29011		
	Chemical Abstract Service Nr.	139886-04-7
	Formelstamm	C8-H14-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	190.6705
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Milamelinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	1-Methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-3-carbaldehyd[(<i>E</i>)- <i>O</i> -methyloxim]-hydrochlorid
ASK #29025		
	Chemical Abstract Service Nr.	672-15-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	498-19-1
	Formelstamm	(C4-H8-N-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	119.1192
	Bruttoformel	C ₄ H ₉ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Homoserin
	International Nonproprietary Name	INNv.L59
	Zitat Bezeichnung 1	USM12
	2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Amino-4-hydroxybutansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	L-Homoserin; Hse
ASK #29034		

Chemical Abstract Service Nr. 6542-44-5
Molgewicht 443.4465
Bruttoformel C₂₃H₂₅NO₈
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-2-Acetyl-4-dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-4*a*,5*a*,6,12*a*-tetrahydrotetracen-1,11(4*H*,5*H*)-dion

ASK #29042

Chemical Abstract Service Nr. 144510-96-3
Molgewicht 325.3651
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Pixantron
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung 6,9-Bis(2-aminoethylamino)benzo[*g*]isochinolin-5,10-dion

ASK #29043

Chemical Abstract Service Nr. 157163-65-0
Formelstamm C17-H23-N-O2 . H3-O4-P
Molgewicht 371.3652
Bruttoformel C₁₇H₂₆NO₆P
Vorzugsbezeichnung Tilidinphosphat
International Nonproprietary Name (INNv.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]-phosphat (1:1)

ASK #29044

Chemical Abstract Service Nr. 37332-99-3
Vorzugsbezeichnung Avoparcin
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #29046

Chemical Abstract Service Nr. 148504-51-2
Molgewicht 426.4738
Bruttoformel C₂₃H₂₂N₈O
Vorzugsbezeichnung Risperidone
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung 5-Methyl-7-propyl-8-[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl][1,2,4]triazolo[1,5-*c*]pyrimidin-2(3*H*)-on

ASK #29047

Formelstamm (C18-H31-N4-O9)3⁻ Ca2+ Na+
Molgewicht 510.5279
Bruttoformel C₁₈H₃₁CaN₄NaO₉
Vorzugsbezeichnung Calcobutrol-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L41)	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2,2',2''-{10-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}tris(essigsäure)-Calcium-Natrium-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calciumnatriumbutrol
ASK #29048	
Chemical Abstract Service Nr.	55837-20-2
Molgewicht	414.6815
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ BrClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Halofuginon
International Nonproprietary Name INN.L15	
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxypiperidin-2-yl]-2-oxopropyl}chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-trans-7-Brom-6-chlor-3-[3-(3-hydroxy-2-piperidyl)-2-oxopropyl]chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on; 7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-hydroxy-2-piperidyl]acetyl}chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on
ASK #29049	
Chemical Abstract Service Nr.	82186-71-8
Formelstamm	C16-H17-Br-Cl-N3-O3 . C3-H6-O3
Molgewicht	504.7594
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ BrClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Halofuginonlactat
International Nonproprietary Name (INN.L15)	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxypiperidin-2-yl]-2-oxopropyl}chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on-(2-hydroxypropanoat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-hydroxypiperidin-2-yl]-2-oxopropyl}chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on-lactat (1:1); 7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-hydroxy-2-piperidyl]acetyl}chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on-lactat (1:1)
ASK #29052	
Chemical Abstract Service Nr.	95382-33-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1007228-38-7; 228248-86-0; 272118-55-5; 372518-59-7; 922503-15-9; 950836-04-1
Formelstamm	2(C17-H18-N3-O3-S) ⁻ Mg2+
Molgewicht	713.1212
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ MgN ₆ O ₆ S ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Methoxy-2-[(<i>R</i>)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) x H ₂ O (x = 3,0-4,0)
3. Bezeichnung	Omeprazol-Magnesium (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wassergehalt))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.3.6.7/2374
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Omeprazol-Hemimagnesium
ASK #29053	

Chemical Abstract Service Nr. 26266-77-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12001-43-3; 50985-16-5
Molgewicht 290.4834
Bruttoformel C₂₀H₃₄O
2. Bezeichnung [1,4a-Dimethyl-7-(propan-2-yl)dodecahydrophenanthren-1-yl]methanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (7-Isopropyl-1,4a-dimethyldodecahydro-1-phenanthryl)methanol

ASK #29054

Chemical Abstract Service Nr. 150812-12-7
Molgewicht 303.3314
Bruttoformel C₁₆H₁₈FN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Retigabin
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung Ethyl{[2-amino-4-(4-fluorbenzylamino)phenyl]carbamat}

ASK #29055

Chemical Abstract Service Nr. 16285-82-8
Molgewicht 339.1878
Bruttoformel C₁₃H₁₅BrN₄O₂
2. Bezeichnung 5-[(3-Brom-4,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-(3-Brom-4,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan); 5'-Bromdiaveridin

ASK #29056

Chemical Abstract Service Nr. 1672-58-8
Molgewicht 231.2505
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₂
2. Bezeichnung *N*-(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)formamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(Formylamino)-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on; 4-(Formylamino)-1,5-dimethyl-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-3-on

ASK #29057

Chemical Abstract Service Nr. 519-98-2
Molgewicht 217.267
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O
2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-4-(methyldamino)-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,5-Dimethyl-4-methyldamino-2-phenyl-1*H*-pyrazol-3(2*H*)-on; Noramidopyrin; 1,5-Dimethyl-4-(methyldamino)-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-3-on

ASK #29058

Chemical Abstract Service Nr.	2823-42-9
Molgewicht	452.4882
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ F ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Flumetason-21-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	6 ,9-Difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
ASK #29059	
Molgewicht	511.0225
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClFO ₆
2. Bezeichnung	6 -Chlor-9-fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #29060	
Chemical Abstract Service Nr.	158964-26-2
Molgewicht	231.2574
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ F ₃ N
2. Bezeichnung	(S)-N-Ethyl-1-[2-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Ethyl){(S)-1-[2-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan
ASK #29061	
Chemical Abstract Service Nr.	159002-02-5
Molgewicht	231.2574
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ F ₃ N
2. Bezeichnung	(S)-N-Ethyl-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Ethyl){(S)-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan
ASK #29062	
Chemical Abstract Service Nr.	37577-24-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	3616-77-1
Molgewicht	231.2574
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ F ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Levofenfluramin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(R)-N-Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl){(R)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan
ASK #29064	
Chemical Abstract Service Nr.	63-05-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	40786-82-1

Molgewicht	286.4085
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₂
2. Bezeichnung	Androst-4-en-3,17-dion
Zitat Bezeichnung 2	USMI12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Androstendion

ASK #29065

Molgewicht 355.4706

Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₃

2. Bezeichnung (4-Diethylaminobut-2-in-1-yl)[(*RS*)-(cyclohex-3-en-1-yl)(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #29066

Chemical Abstract Service Nr. 14943-53-4

Molgewicht 351.4388

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₃

2. Bezeichnung [4-(Diethylamino)but-2-ynyl][2-hydroxy-2,2-diphenylacetat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #29067

Chemical Abstract Service Nr. 1199574-70-3

Molgewicht 343.4599

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₃

2. Bezeichnung {4-[(Ethyl)(methyl)amino]but-2-in-1-yl}[(*RS*)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #29068

Chemical Abstract Service Nr. 4335-77-7

Formelstamm (C₁₄H₁₇O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 234.2909

Bruttoformel C₁₄H₁₈O₃

2. Bezeichnung (*RS*)-(Cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)essigsäure

ASK #29069

Chemical Abstract Service Nr. 1215677-72-7

Molgewicht 371.513

Bruttoformel C₂₃H₃₃NO₃

2. Bezeichnung {4-[(Ethyl)(propyl)amino]but-2-in-1-yl}[(*RS*)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #29070

Chemical Abstract Service Nr. 70585-61-4

Molgewicht 293.3581

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₄

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxy-4,6-dimethoxyphenyl)-4-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

ASK #29071

Chemical Abstract Service Nr. 79967-07-0
Molgewicht 293.3581
Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₄
2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxy-2,6-dimethoxyphenyl)-4-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

ASK #29072

Chemical Abstract Service Nr. 123518-34-3
Molgewicht 279.3315
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₄
2. Bezeichnung 1-(2,4-Dihydroxy-6-methoxyphenyl)-4-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

ASK #29073

Chemical Abstract Service Nr. 64817-22-7
Formelstamm (C23-H27-N5-O8-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 535.5701
Bruttoformel C₂₃H₂₉N₅O₈S
2. Bezeichnung (4S)-2-[(Carboxy)[(2R)-2-(4-ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29074

Chemical Abstract Service Nr. 64817-23-8
Formelstamm (C22-H28-N5-O6-S)⁻ H⁺
Molgewicht 491.5606
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₅O₆S
2. Bezeichnung (4S)-2-[[(2R)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29075

Formelstamm (C42-H43-N8-O10-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 884.9764
Bruttoformel C₄₂H₄₄N₈O₁₀S₂

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-[(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido]-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29076

Chemical Abstract Service Nr. 59702-31-7
Molgewicht 142.1558
Bruttoformel C₆H₁₀N₂O₂
2. Bezeichnung 1-Ethylpiperazin-2,3-dion

ASK #29077

Formelstamm (C25-H29-N5-O9-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 577.6067
Bruttoformel C₂₅H₃₁N₅O₉S
2. Bezeichnung (4S)-3-Acetyl-2-[(carboxy)[(2R)-2-(4-ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29078

Chemical Abstract Service Nr. 2613-89-0

Formelstamm (C₉-H₆-O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 180.1574

Bruttoformel C₉H₆O₄

2. Bezeichnung Phenylpropandisäure

3. Bezeichnung Phenylmalonsäure

ASK #29079

Chemical Abstract Service Nr. 42947-64-8

Formelstamm (C₁₇-H₁₇-N₂-O₇-S)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 396.4149

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂O₇S

2. Bezeichnung (4S)-2-[(Carboxy)(2-carboxy-2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29080

Chemical Abstract Service Nr. 57414-07-0

Formelstamm (C₁₆-H₁₉-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4054

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂O₅S

2. Bezeichnung (4S)-2-(2-Carboxy-2-phenylacetamidomethyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29082

Chemical Abstract Service Nr. 63250-36-2

Formelstamm (C₉-H₁₄-N-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 217.2853

Bruttoformel C₉H₁₅NO₃S

2. Bezeichnung 1-[(2*R*)-2-Methyl-3-sulfanylpropanoyl]-L-prolin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym epi-Captopril; Epicaptopril

ASK #29083

Chemical Abstract Service Nr. 26473-47-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74709-27-6

Formelstamm (C₄-H₇-O₂-S)⁻ H⁺

Molgewicht 120.1701

Bruttoformel C₄H₈O₂S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Methyl-3-sulfanylpropansäure

ASK #29085

Molgewicht 473.605

Bruttoformel C₂₆H₃₉N₃O₅

2. Bezeichnung *tert*-Butyl{[(1*S*,9*S*)-9-[(*S*)-1-ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-10-oxoperhydropyridazino[1,2-*a*][1,2]diazepin-1-carboxylat}

ASK #29086

Molgewicht 445.5518

Bruttoformel C₂₄H₃₅N₃O₅

2. Bezeichnung Ethyl{(1S,9S)-9-[(S)-1-ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-10-oxoperhydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carboxylat}

ASK #29087

Chemical Abstract Service Nr. 106928-09-0

Formelstamm (C22-H30-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 417.4986

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₅

2. Bezeichnung (1S,9S)-9-[(R)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-10-oxoperhydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carbonsäure

ASK #29088

Chemical Abstract Service Nr. 984-47-4

Molgewicht 402.5238

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅

2. Bezeichnung 6 -Hydroxy-6-methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #29089

Molgewicht 386.5244

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₄

2. Bezeichnung 6 ,13(17)a -Dimethyl-3,17-dioxo-13(17)a-homopregn-4-en-13(17)a-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6alpha,17abeta-Dimethyl-3,17-dioxo-17a-homopregn-4-en-17a-ylacetat

ASK #29090

Chemical Abstract Service Nr. 2242-65-1

Molgewicht 386.5244

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₄

Vorzugsbezeichnung 6-*epi*-Medroxyprogesteronacetat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 6 -Methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #29091

Chemical Abstract Service Nr. 32634-95-0

Molgewicht 384.5085

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₄

2. Bezeichnung 6-Methylen-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #29092

Chemical Abstract Service Nr. 69688-15-9

Molgewicht 388.5402

Bruttoformel C₂₄H₃₆O₄

2. Bezeichnung 6 -Methyl-3,20-dioxo-5 -pregnan-17-ylacetat

ASK #29093

Chemical Abstract Service Nr. 36150-01-3

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 354.481

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅

2. Bezeichnung (*E*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(*E*-*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5*E*,13*E*-15*S*)-9 ,11 ,15-Trihydroxyprosta-5,13-dien-1-säure

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

Synonym (5*E*)-PGF

ASK #29094

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 354.481

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅

2. Bezeichnung (*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(*E*-*R*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5*Z*,13*E*-15*R*)-9 ,11 ,15-Trihydroxyprosta-5,13-dien-1-säure

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

Synonym (15*R*)-PGF

ASK #29095

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 354.481

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅

2. Bezeichnung (*Z*)-7-[(1*S*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(*E*-*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5*Z*,13*E*-15*S*)-9 ,11 ,15-Trihydroxy-8 -prosta-5,13-dien-1-säure

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

Synonym (8*S*)-PGF

ASK #29096

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 354.481

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅

2. Bezeichnung (*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(*E*-*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5*Z*,13*E*-15*S*)-9 ,11 ,15-Trihydroxyprosta-5,13-dien-1-säure

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

Synonym 11beta-PGF

ASK #29097

Chemical Abstract Service Nr. 92051-23-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123254-66-0; 892876-64-1; 932397-59-6

Molgewicht 480.3644

Bruttoformel C₁₅H₁₉F₃O₁₂S

2. Bezeichnung	1,3,4,6-Tetra- <i>O</i> -acetyl-2- <i>O</i> -(trifluormethansulfonyl)- α -D-mannopyranose
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetra- <i>O</i> -acetylmannosetriflat für radioaktive Arzneimittel

ASK #29099

Chemical Abstract Service Nr.	171980-52-2
Formelstamm	(C ₃₀ -H ₃₉ -N ₄) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	491.1105
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₉ ClN ₄
2. Bezeichnung	4-Amino-2-methyl-1-{10-[(2-methylchinolin-4-yl)amino]decyl}chinolin-1-iumchlorid

ASK #29100

Chemical Abstract Service Nr.	171980-50-0
Formelstamm	(C ₅₀ -H ₆₉ -N ₆) ₃ ⁺ 3Cl ⁻
Molgewicht	860.4821
Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₉ Cl ₃ N ₆
2. Bezeichnung	1-[10-(4-Amino-2-methylchinolinio)decyl]-4-[10-(4-amino-2-methylchinolinio)decylamino]-2-methylchinoliniumtrichlorid

ASK #29101

Chemical Abstract Service Nr.	16355-92-3
Molgewicht	394.0747
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ I ₂
2. Bezeichnung	1,10-Diododecan

ASK #29102

Chemical Abstract Service Nr.	62909-66-4
Molgewicht	190.0267
Bruttoformel	C ₇ H ₅ Cl ₂ NO
2. Bezeichnung	4-Amino-3,5-dichlorbenzaldehyd

ASK #29103

Chemical Abstract Service Nr.	69708-36-7
Molgewicht	275.1742
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ Cl ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)-2-(<i>tert</i> -butylamino)ethanon

ASK #29104

Chemical Abstract Service Nr.	37148-48-4
Molgewicht	204.0533
Bruttoformel	C ₈ H ₇ Cl ₂ NO
2. Bezeichnung	1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)ethanon

ASK #29105

Chemical Abstract Service Nr.	33522-95-1
Molgewicht	287.3105

Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ NO ₄
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Noroxymorphon

ASK #29106

Molgewicht	367.4382
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₄
2. Bezeichnung	3-O-Allylnaloxon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	17-Allyl-3-allyloxy-4,5alpha-epoxy-14-hydroxymorphinan-6-on

ASK #29107

Molgewicht	325.3585
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ NO ₄
2. Bezeichnung	7,8-Didehydronaloxon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	17-Allyl-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxymorphin-7-en-6-on

ASK #29108

Chemical Abstract Service Nr.	115956-13-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	126126-99-6
Formelstamm	C19-H20-N2-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht	420.4794
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Dolasetronmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L32,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(3-Oxo-2c,6c-methanoperhydro-9a α -chinolizin-8-yl)(indol-3-carboxylat)-methansulfonat (1:1)

ASK #29109

Chemical Abstract Service Nr.	28704-27-0
2. Bezeichnung	Poly(L-alanin-co-L-glutaminsäure-co-L-lysin-co-L-tyrosin)(6.0:1.9:4.7:1.0)
3. Bezeichnung	Glatiramer
Zitat Bezeichnung 3	FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; MAR32; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	COP 1; Copolymer 1

ASK #29110

Chemical Abstract Service Nr.	162401-32-3
Molgewicht	403.2075
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ Cl ₂ F ₂ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Roflumilast
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-(Cyclopropylmethoxy)- <i>N</i> -(3,5-dichlorpyridin-4-yl)-4-(difluormethoxy)benzamid
ASK #29111	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-96-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12789-13-8; 1341-62-4; 37223-98-6; 37330-99-7; 41139-27-9; 55126-82-4; 8013-78-3; 8051-25-0
Vorzugsbezeichnung	Macrogololeat y ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des EO-Gesamtanteils))
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -oleoyloxypoly(oxyethylen)-y
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-x-oleat
ASK #29113	
Chemical Abstract Service Nr.	30806-86-1
Molgewicht	304.3012
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)(3,4,5-trimethoxyphenyl)methanon
ASK #29114	
Chemical Abstract Service Nr.	29606-06-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	29560-40-5
Molgewicht	306.3171
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)(3,4,5-trimethoxyphenyl)methanol
ASK #29115	
Chemical Abstract Service Nr.	92440-76-1
Molgewicht	291.3025
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	2-Amino-5-(3,4,5-trimethoxybenzyl)pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	2-Amino-5-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-4-ol
ASK #29116	
Chemical Abstract Service Nr.	60729-91-1
Molgewicht	291.3025
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	4-Amino-5-(3,4,5-trimethoxybenzyl)pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	4-Amino-5-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2-ol
ASK #29117	
Chemical Abstract Service Nr.	78025-68-0
Molgewicht	304.3443

Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₄ O ₃
2. Bezeichnung	5-[(4-Ethoxy-3,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-(4-Ethoxy-3,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #29118

Chemical Abstract Service Nr.	53296-64-3
Molgewicht	299.2613
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ F ₇ NOSi
2. Bezeichnung	2,2,3,3,4,4,4-Heptafluor- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -(trimethylsilyl)butyramid
3. Bezeichnung	Heptafluor- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -(trimethylsilyl)butanamid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1999R-2006R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #29119

Chemical Abstract Service Nr.	2551-62-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	29267-82-1; 59109-69-2
Molgewicht	146.0554
Bruttoformel	F ₆ S
2. Bezeichnung	(<i>OC</i> -6-11)-Schwefelhexafluorid
3. Bezeichnung	Schwefelhexafluorid

ASK #29120

Chemical Abstract Service Nr.	616-47-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	69723-05-3
Molgewicht	82.1038
Bruttoformel	C ₄ H ₆ N ₂
2. Bezeichnung	1-Methyl-1 <i>H</i> -imidazol

ASK #29121

Chemical Abstract Service Nr.	80663-95-2
Molgewicht	275.0896
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ IN ₃
Vorzugsbezeichnung	lobenguan
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	1-[(3-Iodphenyl)methyl]guanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3-Iodbenzyl)guanidin

ASK #29122

Chemical Abstract Service Nr.	119914-60-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	126292-40-8

	Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ F-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	359.3947
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Grepafloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L33
	Zitat Bezeichnung 1	USMI12; MAR31
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclopropyl-6-fluor-5-methyl-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #29124		
	Chemical Abstract Service Nr.	154248-97-2
	Molgewicht	55600
	Bruttoformel	C ₂₅₃₂ H ₃₈₄₅ N ₆₇₁ O ₇₁₁ S ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Imiglucerase
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; ATC2011; USAN
	2. Bezeichnung	ARPCIPKSFQ YSSVVCVCNA TYCDSFDPPT FPALGTFSRY ESTRSGRRME LSMGPIQANH TGTGLLLTLQ PEQKFQKVKG FGGAMTDAAA LNILALSPPA QNLLLKSYFS EEGIGYNIIR VPMASCDFSI RTYTYADTPD DFQLHNFSLP EEDTKLKIPL IHRALQLAQR PVLLASPWT SPTWLKTNGA VNGKGS�KGQ PGDIYHQTWA RYFVKFLDAY AEHLQFWAV TAENEPSAGL LSGYPFQCLG FTPEHQRFI ARDLGPTLAN STHHNVRLLM LDDQRLLPH WAKVVLTDPE AAKYVHGIAV HWYLDLAPA KATLGETHRL FPNTMLFASE ACVGSKFWEQ SVRLGSDWRG MQYSHSIITN LLYHVGWTD WNLALNPEGG PNWVRNFVDS PIIVDITKDT FYKQPMFYHL GHFSKFIPEG SQRVGLVASQ KNDLDAVALM HPDGSVAVVV LNRSSKDVPL TIKDPAVGFL ETISPGYSIH TYLWHRQ, 4,16:18,23-Bis(disulfid), glykosyliert an N19, N59, N146 und N270 mit Mannose-Endgruppen-reichen Oligosacchariden, <i>M_r</i> = ca. 60430 (Proteinanteil: <i>M_r</i> = 55573,7308), hergestellt mit Chinesischer-Hamster-Ovarienzellkultur (CHO)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[495-L-Histidin]glucosylceramidase (human placenta isoenzyme protein moiety)
ASK #29125		
	Chemical Abstract Service Nr.	140678-14-4
	Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₄ N ₄ O ₁₄ P ₂) ⁸⁻ Mn ²⁺ 3H ⁺ 3Na ⁺
	Molgewicht	757.3231
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ MnN ₄ Na ₃ O ₁₄ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mangafodipir-Trinatrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L35)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(OC-6-13)-([N(<i>R</i>),N(<i>R</i>)]-N,N-Ethan-1,2-diylbis[N-({3-hydroxy- ² O, <i>O'</i> -2-methyl-5-[(phosphonooxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl)glycinato- ⁴ N,N, <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ¹ '])(2-))mangan-Natriumsalz (1:3)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(OC-6-13)-[N,N'-Bis[3-hydroxy-2-methyl-5-(phosphonooxymethyl)pyridin-4-ylmethyl]ethylenbis(azandiylacetato)(2-)]mangan(II)-Trinatriumsalz; (OC-6-13)-[N,N'-Bis(3-hydroxy-2-methyl-5-phosphonooxymethyl-4-pyridylmethyl)ethylenidinitrilo-N,N'-diacetato(2-)]mangan(II)-Trinatriumsalz
ASK #29126		
	Chemical Abstract Service Nr.	152939-42-9

	Molgewicht	422.4043
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ F ₃ N ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Opanixil
	International Nonproprietary Name	INN.L39
	2. Bezeichnung	4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolidin-1-yl)-N-ethyl-N-[3-(trifluormethyl)phenyl]pyrimidin-5-carboxamid
ASK #29127	Formelstamm	C19-H21-F3-N6-O2 . Cl-H
	Molgewicht	458.8652
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClF ₃ N ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Opanixilhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L39)
	2. Bezeichnung	4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolidin-1-yl)-N-ethyl-N-[3-(trifluormethyl)phenyl]pyrimidin-5-carboxamid-hydrochlorid
ASK #29128	Chemical Abstract Service Nr.	129618-40-2
	Molgewicht	266.2979
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₄ O
	2. Bezeichnung	11-Cyclopropyl-4-methyl-5 <i>H</i> -dipyrido[3,2- <i>b</i> :2',3'- <i>e</i>][1,4]diazepin-6(11 <i>H</i>)-on
	3. Bezeichnung	Nevirapin
	Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB9.0+3,10.0,11.0(2017-2023)/2255; RÖMP2024; MAR31
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Wasserfreies Nevirapin (Ph.Eur.); Wasserfreies Nevirapin
ASK #29129	Chemical Abstract Service Nr.	8001-29-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	84650-01-1; 89997-97-7; 94279-69-3; 94279-70-6
	2. Bezeichnung	Gossypium-Arten-Öl
	3. Bezeichnung	Baumwollsamensöl
ASK #29130	Chemical Abstract Service Nr.	103980-44-5
	Formelstamm	C19-H17-N5-O7-S3 . Cl-H
	Molgewicht	560.0235
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₅ O ₇ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ceftiofurhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	Zitat Bezeichnung 1	USM12
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(2-furoylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(2-furoylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #29132

Chemical Abstract Service Nr.	122575-21-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	154427-83-5
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₂ -N ₂ -O ₁₂ -P ₄) ⁸⁻ (153)Sm ³⁺ 5H ⁺
Molgewicht	586.0225
Bruttoformel	C ₆ H ₁₇ N ₂ O ₁₂ P ₄ Sm
Vorzugsbezeichnung	Samarium-(¹⁵³ Sm)-Lexidronam
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	Pentahydrogen-(OC-6-21)-[({ethan-1,2-diylbis[nitrilo- ² N,N'-bis(methylen)]})tetrakis(phosphonato- ⁴ O ^P ,O ^{P'} ,O ^{P''} ,O ^{P'''}))(8-)](¹⁵³ Sm)samarat(5-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pentahydrogen-(OC-6-21)-[{ethylenbis(nitrilodimethylen)tetrakis(phosphonato)](8-)-N,N',O(P),O(P'),O(P''),O(P''')}]((153)Sm)samarat(5-); samarium-153-EDTMP; (153)Sm-EDTMP; (153)SmHEDTMP; [(153)Sm]Samariumlexidronam; samarium((153)Sm)-EDTMP

ASK #29133

Chemical Abstract Service Nr.	160369-78-8
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₂ -N ₂ -O ₁₂ -P ₄) ⁸⁻ (153)Sm ³⁺ 5Na ⁺
Molgewicht	695.9317
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ Na ₅ O ₁₂ P ₄ Sm
Vorzugsbezeichnung	Samarium-(¹⁵³ Sm)-Lexidronam-Pentatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Pentatrium-(OC-6-21)-[({ethan-1,2-diylbis[nitrilo- ² N,N'-bis(methylen)]})tetrakis(phosphonato- ⁴ O ^P ,O ^{P'} ,O ^{P''} ,O ^{P'''}))(8-)](¹⁵³ Sm)samarat(5-)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Na(153)SmEDTMP

ASK #29134

Chemical Abstract Service Nr.	159989-64-7
Molgewicht	567.7824
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₅ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Nelfinavir
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	(3S,4aS,8aS)-N-tert-Butyl-2-[(2R,3R)-2-hydroxy-3-(3-hydroxy-2-methylbenzamido)-4-(phenylsulfanyl)butyl]decahydroisochinolin-3-carboxamid

ASK #29135

Chemical Abstract Service Nr.	159989-65-8
Formelstamm	C ₃₂ -H ₄₅ -N ₃ -O ₄ -S . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	663.8881
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₉ N ₃ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Nelfinavirmesilat

International Nonproprietary Name	INN.L38,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,8 <i>aS</i>)- <i>N-tert</i> -Butyl-2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-(3-hydroxy-2-methylbenzamido)-4-(phenylsulfanyl)butyl]decahydroisochinolin-3-carboxamid-methansulfonat (1:1)
ASK #29137	
Chemical Abstract Service Nr.	303-47-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	19850-84-1; 26153-09-3
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₇ ClN ₂ O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	403.813
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ ClNO ₆
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>R</i>)-5-Chlor-8-hydroxy-3-methyl-1-oxoisochroman-7-carbonyl]-L-phenylalanin
3. Bezeichnung	Ochratoxin A
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.6/2.8.22; USMI12
ASK #29138	
Chemical Abstract Service Nr.	115762-17-9
Molgewicht	375.4388
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ F ₂ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ruzadolan
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	3-{2-[4-(2,4-Difluorphenyl)piperazin-1-yl]ethylsulfanyl}[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyridin
ASK #29139	
Formelstamm	C ₁₈ H ₁₉ F ₂ N ₅ S . C ₆ H ₈ O ₇
Molgewicht	567.5623
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ F ₂ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Ruzadolancitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	3-{2-[4-(2,4-Difluorphenyl)piperazin-1-yl]ethylsulfanyl}[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyridin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-{2-[4-(2,4-Difluorphenyl)piperazin-1-yl]ethylsulfanyl}[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyridin-citrat (1:1)
ASK #29140	
Chemical Abstract Service Nr.	159138-80-4
Molgewicht	283.3467
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Cariporid
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamimidoyl-3-methansulfonyl-4-(propan-2-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -Carbamimidoyl-4-isopropyl-3-mesylbenzamid; 2-(4-Isopropyl-3-mesylbenzoyl)guanidin

ASK #29141

Chemical Abstract Service Nr.	159138-81-5
Formelstamm	C12-H17-N3-O3-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	379.4523
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₃ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cariporidmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L36,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Diaminomethylen-4-(propan-2-yl)-3-(methansulfonyl)benzamid-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Diaminomethylen-4-isopropyl-3-mesylbenzamid-methansulfonat (1:1)

ASK #29142

Chemical Abstract Service Nr.	142261-03-8
Molgewicht	62000
Vorzugsbezeichnung	Hämoglobincroscfumaryl
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	[₁ , ₁]VLSPADKTNV KAAWGKVGAAH AGEYGAEALE RMFLSFPTTK TYFPHFDLSH GSAQVKGHGK KVADALTNAV AHVDDMPNAL SALSDLHAHK LRVPVNFKL LSHCLLVTLA AHLPAEFTPA VHASLDKFLA SVSTVLTISKY R [₁ , ₁]VHLTPEEKSA VTALWGKVN DEVGGEALGR LLVVYPWTQR FFESFGDLST PDAVMGNPKV KAHGKKVLGA FSDGLAHLDN LKGTATLSE LHCCKLHVDP ENFRLLGNVL VCVLAHHFGK EFTPPVQAAY QKVVAGVANA LAHKYH, Tetrakis(häm b)-Komplex, [₁ 99]N ⁶ , [₂ 99]N ⁶ -[(2 <i>E</i>)-but-2-endioyl]-Derivat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hämoglobin A (human, alphabeta-Tetramer), alpha[99]N(6),alpha[99]N(6)-[(2 <i>E</i>)-But-2-endioyl]-Derivat

ASK #29143

- 2. Bezeichnung** Poly(diethenylbenzol-co-ethenylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-(⁸¹Rb)Rubidiumsatz
- 3. Bezeichnung** Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-(⁸¹Rb)Rubidiumsatz

ASK #29144

Formelstamm	C8-H10-(131)I-N3 . Cl-H
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ ClIN ₃
Vorzugsbezeichnung	lobenguan (¹³¹ I)-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	1-[(3-(¹³¹ I)iodphenyl)methyl]guanidin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3-((131)I)iodbenzyl)guanidin-hydrochlorid

ASK #29151

Chemical Abstract Service Nr.	145258-61-3
Molgewicht	20000
Bruttoformel	C ₉₀₈ H ₁₄₀₆ N ₂₄₆ O ₂₅₂ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Interferon beta-1a ((relative Molmasse des Glycoproteins: ca. 22500))

International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USAN; (PHARMEUROPA15.4,19.1); (Eur.Ph.2011,7.0/1639); JAN; (Ph.Eur.2008,6.3,6.5/1639); CAS
2. Bezeichnung	Met-Ser-Tyr-Asn-Leu-Leu-Gly-Phe-Leu-Gln-Arg-Ser-Ser-Asn-Phe-Gln-Cys-Gln-Lys-Leu-Leu-Trp-Gln-Leu-Asn-Gly-Arg-Leu-Glu-Tyr-Cys(31 S 141 S)-Leu-Lys-Asp-Arg-Met-Asn-Phe-Asp-Ile-Pro-Glu-Glu- (glycosyliert an Asn 80)
ASK #29152	
Chemical Abstract Service Nr.	163521-12-8
Molgewicht	441.5249
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vilazodon
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	5-{4-[4-(5-Cyanindol-3-yl)butyl]piperazin-1-yl}-1-benzofuran-2-carboxamid
ASK #29153	
Formelstamm	C26-H27-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	477.9858
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vilazodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	5-{4-[4-(5-Cyanindol-3-yl)butyl]piperazin-1-yl}-1-benzofuran-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #29154	
Chemical Abstract Service Nr.	120815-74-9
Molgewicht	448.6153
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Butixocort
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxo-21-sulfanylpregn-4-en-17-ylbutanoat
ASK #29155	
2. Bezeichnung	Aromatische Kohlenwasserstoffe ((mit Angaben zur Kohlenstoffzahl oder zum Siedepunkt (Kp.) bzw. Schmelzpunkt (Fp.)))
ASK #29156	
Chemical Abstract Service Nr.	152317-89-0
Molgewicht	302.4145
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Alniditan
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	N-[(R)-Chroman-2-ylmethyl]-N'-(1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)propan-1,3-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(R)-Chroman-2-ylmethyl]-N,N'-(propan-1,3-diyl)-N'-(1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)bis(azan)
ASK #29157	

Chemical Abstract Service Nr.	76-19-7
Molgewicht	188.0193
Bruttoformel	C ₃ F ₈
Vorzugsbezeichnung	Perflutren
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Octafluorpropan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Perfluorpropan

ASK #29158

Chemical Abstract Service Nr.	141646-00-6
Molgewicht	539.4448
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ Cl ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(9,21-Dichlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Mometasonfuroat-Monohydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat) 1 HO; Mometason-17-(furan-2-carboxylat) 1 HO; Mometasonfuroat-Hydrat; Mometason-17-(2-furoat) 1 HO; (9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)-Monohydrat; Mometasonfuroat-Monohydrat

ASK #29159

Chemical Abstract Service Nr.	145672-81-7
Formelstamm	C70-H92-Cl-N17-O14 . x C2-H4-O2
Molgewicht	1491.09
Bruttoformel	C ₇₂ H ₉₆ ClN ₁₇ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Cetrorelixacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	N-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:x)

ASK #29161

Molgewicht	444.3073
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₉ Cl ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Aceclofenac-Benzyl
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	Benzyl(2-{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetyloxy}acetat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #29162	Synonym	Benzyl([2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetoxy)acetat)
	Formelstamm	C19-H22-F-N3-O3 . Cl-H . 1.5 H2-O
	Molgewicht	422.8785
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClFN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Grepafloxacinhydrochlorid 1.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L33)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR31; GII
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclopropyl-6-fluor-5-methyl-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid 1.5 H ₂ O
ASK #29163	Chemical Abstract Service Nr.	161967-81-3
	Formelstamm	C19-H22-F-N3-O3 . Cl-H
	Molgewicht	395.8556
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClFN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Grepafloxacinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L33)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR31; USMI12
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclopropyl-6-fluor-5-methyl-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #29164	Chemical Abstract Service Nr.	112811-59-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	160738-57-8
	Formelstamm	(C19-H21-F-N3-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	375.3941
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Gatifloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[(3 <i>R</i>)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #29168	Chemical Abstract Service Nr.	154670-17-4
	Molgewicht	454.6016
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	(<i>S</i>)-Verapamil
	International Nonproprietary Name	(INN.L32)
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)pentannitril
ASK #29170	Chemical Abstract Service Nr.	111025-46-8

Molgewicht	356.4387
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Pioglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-({4-[2-(5-Ethylpyridin-2-yl)ethoxy]phenyl}methyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-{4-[2-(5-Ethyl-2-pyridyl)ethoxy]benzyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #29171

Chemical Abstract Service Nr.	112529-15-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	127676-30-6
Formelstamm	C19-H20-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht	392.8996
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Pioglitazonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-({4-[2-(5-Ethylpyridin-2-yl)ethoxy]phenyl}methyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-{4-[2-(5-Ethyl-2-pyridyl)ethoxy]benzyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid

ASK #29173

Chemical Abstract Service Nr.	925-44-0
Formelstamm	(C18-H33-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	298.4608
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₃
2. Bezeichnung	12-Oxo-octadecansäure

ASK #29174

Chemical Abstract Service Nr.	24209-38-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	26973-83-1
Formelstamm	(C10-H11-N6-O3-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	328.3707
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₆ O ₃ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-Amino-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-7-Amino-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #29175

Molgewicht	591.7807
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₉ N ₃ O ₅

2.
Bezeichnung (6a*R*,7*R*,9a*R*)-11-[(3*S*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-2-methylcyclohex-1-en-1-yl]-7-[(2*R*)-6-hydroxy-6-methylheptan-2-yl]-6a-methyl-2-phenyl-2,4a,5,6,6a,7,8,9,9a,11-decahydrocyclopenta[*f*][1,2,4]triazolo[1,2-*a*]cinnolin-1,3-diol
ASK #29176

Chemical Abstract Service Nr. 614-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 89332-63-8
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel C₈H₉NO₂
2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyphenyl)acetamid
3. Bezeichnung 2'-Hydroxyacetanilid

ASK #29177
Chemical Abstract Service Nr. 147084-10-4
Molgewicht 307.3895
Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃O
Vorzugsbezeichnung Alcaftadin
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung 11-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5*H*-imidazo[2,1-*b*][3]benzazepin-3-carbaldehyd

ASK #29178
Chemical Abstract Service Nr. 155428-00-5
Formelstamm C17-H26-N4-O . 2 Cl-H
Molgewicht 375.3364
Bruttoformel C₁₇H₂₈Cl₂N₄O
Vorzugsbezeichnung Alniditandihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung *N*-[(*R*)-Chroman-2-ylmethyl]-*N'*-(1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)propan-1,3-diamin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[(*R*)-Chroman-2-ylmethyl]-*N,N'*-(propan-1,3-diyl)-*N'*-(1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)bis(azan)-dihydrochlorid

ASK #29180
Molgewicht 344.4495
Bruttoformel C₂₃H₂₄N₂O
2. Bezeichnung 2-(2,3-Dimethylanilino)-*N*-(2,3-dimethylphenyl)benzamid

ASK #29183
Chemical Abstract Service Nr. 42057-22-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 59798-30-0
Formelstamm (C₂₁-H₂₄-N₅-O₈-S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 561.5637
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₅NaO₈S₂
Vorzugsbezeichnung Mezlocillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(3-Methansulfonyl-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #29184

Chemical Abstract Service Nr. 138261-41-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105827-78-9

Molgewicht 255.661

Bruttoformel C₉H₁₀ClN₅O₂

2. Bezeichnung 1-(6-Chlorpyridin-3-ylmethyl)-*N*-nitro-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin

3. Bezeichnung Imidacloprid für Tiere

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6,10.0,11.0(2019-2023)/2636

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym [1-(6-Chlor-3-pyridylmethyl)-4,5-dihydroimidazol-2-yl](nitro)azan; [1-(6-Chlor-3-pyridylmethyl)imidazolidin-2-yliden](nitro)azan; N-[1-[(6-Chlorpyridin-3-yl)methyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl]nitramid; Imidacloprid

ASK #29186

Chemical Abstract Service Nr. 78994-23-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 790615-75-7

Molgewicht 457.6038

Bruttoformel C₃₀H₃₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Levormeloxifen

International Nonproprietary Name INN.L38

2. Bezeichnung 1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-3,4-dihydro-2*H*-chromen-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin; 1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenylchroman-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin; 1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethylisoflavan-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin; (-)-Centchroman

ASK #29188

Chemical Abstract Service Nr. 64053-00-5

Molgewicht 555.214

Bruttoformel C₃₂H₄₃ClN₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Zuclopenthixoldecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L24)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1707; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.6/1707; Ph.Eur.2008,6.0/1707

2. Bezeichnung [2-(4-{3-[(9*Z*)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]decanoat

ASK #29190

2. (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)octanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)octanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)dioctanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)dioctanoat - (Propan-1,2,3-triyl)trioctanoat -

Bezeichnung (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)alkanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)alkanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)dialkanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)dialkanoat - (Propan-1,2,3-triyl)trialkanoat (1.r:s:t:u:v:w:x:y:z)

3. Bezeichnung Glycerolmonocaprylat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zur Zusammensetzung und/oder des Typs))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glycerolmonocaprylat '

ASK #29193

Chemical Abstract Service Nr. 339086-80-5

Molgewicht 47608.5074

Bruttoformel C₂₁₀₇H₃₂₅₂N₅₆₂O₆₇₃S₁₂

Vorzugsbezeichnung Tadocizumab

International Nonproprietary Name INN.L56

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFT NYLIEWVRQA PGQGLEWIGV IYPGSGGTNY NEKFKGRVTL TVDESTNTAY MELSSLRSED TAVYFCARRD GNYGWFAYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTH [L]DIQMTQTPST LSASVGDRVT ISCRASQDIN NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSTLHSGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLQP DDFATYFCQQ GNTLPWTFGQ GTKVEVKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H](22-96,146-202),[L](23-88,134-194),[H-L](222-214)-Pentakis(disulfid)

ASK #29194

Chemical Abstract Service Nr. 82571-53-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74003-11-5

Formelstamm (C13-H11-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 228.2466

Bruttoformel C₁₃H₁₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Ozagrel

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR31

2. Bezeichnung (E)-3-[4-(Imidazol-1-ylmethyl)phenyl]prop-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-3-[4-(Imidazol-1-ylmethyl)phenyl]acrylsäure

ASK #29195

Chemical Abstract Service Nr. 130952-46-4

Formelstamm (C13-H11-N2-O2)⁻ Na⁺

Molgewicht 250.2284

Bruttoformel C₁₃H₁₁N₂NaO₂

Vorzugsbezeichnung Ozagrel-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR31

ASK #29196	
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-[4-[(1 <i>H</i> -Imidazol-1-yl)methyl]phenyl]prop-2-ensäure-Natriumsalz
Chemical Abstract Service Nr.	159351-69-6
Molgewicht	958.2244
Bruttoformel	C ₅₃ H ₈₃ NO ₁₄
2. Bezeichnung	(7 <i>E</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>E</i> ,19 <i>E</i> -3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,21 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,26 <i>R</i> ,27 <i>R</i> ,34 <i>aS</i>)-9,27-Dihydroxy-3-[(<i>R</i>)-1-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-(2-hydroxyethoxy)-3-methoxycyclohexyl]propan-2-yl]-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-9,10,21-trimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>b</i>]pyridine-6-carboxylic acid sodium salt
3. Bezeichnung	Everolimus
Zitat	
3. Bezeichnung	EP9.7+10.0+3+11.1(2019-2023); GlnAs; EUTCT; EAB9.7+10.0+3(2019-2021)/2918; CAS; FDA-SRS; USAN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	40-O-(2-Hydroxyethyl)rapamycin
ASK #29197	
Chemical Abstract Service Nr.	98182-38-8
Formelstamm	Cl ₂ -H ₆ -N-(13)N-Pt
Bruttoformel	Cl ₂ H ₆ N ₂ Pt
Vorzugsbezeichnung	(¹³ N)Cisplatin
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-2)-(¹³ N)Diammindichloroplatin()
ASK #29198	
Chemical Abstract Service Nr.	157476-77-2
Molgewicht	738.8752
Bruttoformel	C ₃₃ H ₅₈ N ₁₀ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Lagatid
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	L-Prolyl-L-valyl-L-threonyl-L-lysyl-L-prolyl-L-glutaminy-D-alaninamid
ASK #29200	
Chemical Abstract Service Nr.	120202-66-6
Formelstamm	C16-H16-Cl-N-O2-S . H2-O4-S
Molgewicht	419.9002
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ ClNO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clopidogrelhydrogensulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat	
1. Bezeichnung	EAB7.1,8.0,9.0(2011-2017)/2531
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>S</i>)(2-chlorophenyl)(6,7-dihydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5(4 <i>H</i>)-yl)acetat]-sulfat (1:1)

ASK #29201	Zitat Bezeichnung 2	(EAB.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	clopidogrel sulfate; Clopidogrelsulfat; Methyl[(S)-(2-chlorphenyl)(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-sulfat (1:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	167747-19-5
ASK #29202	Molgewicht	0
	Vorzugsbezeichnung	Sulesomab
	International Nonproprietary Name	INN.L42
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #29203	2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₁ , anti-(human NCA-90 granulocyte cell antigen) Fab' fragment (mouse monoclonal IMMU-MN3 1-chain), disulfide with mouse monoclonal IMMU-MN3 light chain
	Chemical Abstract Service Nr.	152923-56-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	288624-52-2
	Molgewicht	144000
ASK #29202	Bruttoformel	C ₆₃₉₄ H ₉₈₈₈ N ₁₆₉₆ O ₂₀₁₂ S ₄₄
	Vorzugsbezeichnung	Daclizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L40:Corr
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; MAR32; EUTCT
ASK #29203	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT SYRMHWVRQA PGQGLEWIGY INPSTGYTEY NQKFKDKATI TADESTNTAY MELSSLRSED TAVYYCARGG GVFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRVT ITCASASSIS YMHWYQQKPG KAPKLLIYTT SNLASGVPAR FSGSGSGTEF TLTISSLQPD DFATYYCHQR STYPLTFGQG TKVEVKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-96, 143-199, 260-320, 366-424), [L,L'] (23-87, 133-193), [H-H'] (225-225', 228-228'), [H-L, H'-L'] (219-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dacliximab
	Chemical Abstract Service Nr.	167256-08-8
ASK #29203	Formelstamm	(C ₂₉ -H ₂₉ -O ₈) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	506.5437
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₀ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Enrasentan
ASK #29203	International Nonproprietary Name	INN.L42
	2. Bezeichnung	(1S,2R,3S)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-3-[2-(2-hydroxyethoxy)-4-methoxyphenyl]-5-propoxyindan-2-carbonsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1S,2R,3S)-3-[2-(2-Hydroxyethoxy)-4-methoxyphenyl]-1-[3,4-(methylenedioxy)phenyl]-5-propoxyindan-2-carbonsäure
ASK #29204	Chemical Abstract Service Nr.	183507-63-3
	Formelstamm	2(C29-H30-O8) . C2-H8-N2
	Molgewicht	1073.1857
	Bruttoformel	C ₆₀ H ₆₈ N ₂ O ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Enrasentan-Hemiedamin
	International Nonproprietary Name	INN.L42,v.L70
	2. Bezeichnung	(1S,2R,3S)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-3-[2-(2-hydroxyethoxy)-4-methoxyphenyl]-5-propoxy-2,3-dihydro-1H-inden-2-carbonsäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
ASK #29205	Chemical Abstract Service Nr.	123447-62-1
	Formelstamm	(C21-H19-F-N3-O6-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	461.4634
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ FN ₃ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Prulifloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	2. Bezeichnung	(R,S)-6-Fluor-1-methyl-7-[4-(5-methyl-2-oxo-2H-1,3-dioxol-4-ylmethyl)piperazin-1-yl]-4-oxo-4H-[1,3]thiazeto[3,2-a]chinolin-3-carbonsäure
ASK #29207	Chemical Abstract Service Nr.	167305-00-2
	Formelstamm	(C19-H23-N2-O4-S2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	408.5349
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Omapatrilat
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
	2. Bezeichnung	(4S,7S,10aS)-5-Oxo-4-[(2S)-3-phenyl-2-sulfanylpropanamido]octahydropyrido[2,1-b][1,3]thiazepin-7-carbonsäure
ASK #29214	Chemical Abstract Service Nr.	59989-18-3
	Molgewicht	136.1082
	Bruttoformel	C ₆ H ₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eniluracil
	International Nonproprietary Name	INN.L39
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	5-Ethynylpyrimidin-2,4(1H,3H)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Ethynyluracil

ASK #29218

Chemical Abstract Service Nr. 6869-99-4
Molgewicht 414.7067
Bruttoformel C₂₉H₅₀O
2. Bezeichnung Stigmast-7-en-3 -ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym DELTA(7)-Stigmastenol

ASK #29219

Chemical Abstract Service Nr. 138147-53-2
Formelstamm (C18-H31-N4-O9)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 450.484
Bruttoformel C₁₈H₃₄N₄O₉
2. Bezeichnung {10-[(2*RS*,3*SR*)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triessigsäure

ASK #29220

Chemical Abstract Service Nr. 87862-25-7
Formelstamm 2(C8-H20-I-N3) . H2-O4-S
Molgewicht 648.2576
Bruttoformel C₁₆H₂₂I₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung lobenguanhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 1-[(3-Iodphenyl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-Iodbenzyl)guanidin-sulfat (2:1); lobenguansulfat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln

ASK #29221

Chemical Abstract Service Nr. 139755-80-9
Formelstamm 2(C8-H10-(123)I-N3) . H2-O4-S
Molgewicht 640.26
Bruttoformel C₁₆H₂₂I₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung lobenguan (¹²³I)-hemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 1-[(3-(¹²³I)Iodphenyl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-((123)I)Iodbenzyl)guanidin-sulfat (2:1)

ASK #29222

Chemical Abstract Service Nr. 149210-33-3
Formelstamm 2(C8-H10-(131)I-N3) . H2-O4-S

Molgewicht	656.261
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ I ₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	lobenguan (¹³¹ I)-hemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	1-[(3-(¹³¹ I)iodphenyl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3-((131)I)iodbenzyl)guanidin-sulfat (2:1)

ASK #29223

Chemical Abstract Service Nr.	5451-09-2
Formelstamm	C5-H9-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	167.5908
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	5-Amino-4-oxopentansäure-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #29225

Chemical Abstract Service Nr.	35963-20-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	46242-49-3
Formelstamm	(C10-H15-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	232.2966
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O ₄ S
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-7,7-Dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonsäure
3. Bezeichnung	(-)-Campher-10-sulfonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-Oxobornan-10-sulfonsäure

ASK #29226

Chemical Abstract Service Nr.	85558-86-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	82509-30-6
Formelstamm	(C10-H15-O4-S) ⁻ (H4-N) ⁺
Molgewicht	249.3272
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ NO ₄ S
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-7,7-Dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonsäure-Ammoniumsalz
3. Bezeichnung	(-)-Campher-10-sulfonsäure-Ammoniumsalz

ASK #29227

Chemical Abstract Service Nr.	136470-78-5
Molgewicht	286.3323
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₆ O

Vorzugsbezeichnung	Abacavir
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	(JAN); USMI14; ATC; KEGG; BAN; NCI.Thesaurus; PubChem; MeSH; EUTCT; Pharmavista; (USAN); ChemSpider; CAS; MAR2015; ROMP2015; ChemIDplus; AAN
2. Bezeichnung	{{(1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]-2-cyclopenten-1-yl}methanol; {{(1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol; {{(1S-cis)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol; (1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-methanol; (1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol; {{(1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol

ASK #29228

Chemical Abstract Service Nr.	168146-84-7
Formelstamm	C14-H18-N6-O . C4-H6-O4
Molgewicht	404.4204
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Abacavirsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; ROMP2015
2. Bezeichnung	{{(1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-butandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Abacavirmonosuccinat; Bernsteinsäure--{{(1S,4R)-4-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]-2-cyclopenten-1-yl}methanol (1:1); (1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-methanol-succinat (1:1); {{(1S,4R)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-succinat (1:1)

ASK #29232

Chemical Abstract Service Nr.	147149-76-6
Molgewicht	284.3363
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Nolatrexed
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	2-Amino-6-methyl-5-(4-pyridylsulfanyl)chinazolin-4(1H)-on

ASK #29233

Chemical Abstract Service Nr.	150785-53-8
Molgewicht	697.9393
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₇ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Alemcinal
International	INN.L44

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

ASK #29234

International Nonproprietary Name (INN.L40)

ASK #29235

International Nonproprietary Name	INN.L41
-----------------------------------	---------

Zitat	Bezeichnung 1	USAN
-------	---------------	------

2. Bezeichnung [(3*S*)-Oxolan-3-yl]{{(2*S*,3*R*)-4-[4-amino-*N*-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl}carbamat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #29241

Chemical Abstract Service Nr.	110072-15-6
Molgewicht	308.4141
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tosagestin

International Nonproprietary Name INN.L48

Zitat	Bezeichnung 1	USAN
-------	---------------	------

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-11-methylen-19-nor-17 β -pregna-4,15-dien-20-in-3-on

ASK #29242

Chemical Abstract Service Nr.	154598-52-4
Molgewicht	315.675

Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ ClF ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Efavirenz
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-6-Chlor-4-cyclopropylethynyl-4-trifluormethyl-1,4-dihydro-2 <i>H</i> -3,1-benzoxazin-2-on
ASK #29243	
Chemical Abstract Service Nr.	105816-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	418766-62-8
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₆ N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	317.4226
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Nateglinid
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(Propan-2-yl)cyclohexan-1-carbonyl]- <i>D</i> -phenylalanin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(trans-4-Isopropylcyclohexylcarbonyl)- <i>D</i> -phenylalanin; (R)-3-Phenyl-2-[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(propan-2-yl)cyclohexan-1-carboxamido]propansäure
ASK #29247	
Chemical Abstract Service Nr.	151096-09-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	195154-07-5
Formelstamm	(C ₂₁ H ₂₃ F-N ₃ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	401.4314
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Moxifloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L40,L48.Amdmt.ES
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; AAN; ROMP2012; CAS; KEGG.D08237; BAN; KEGG.C07663; ATCvet; (JAN); IGS; (USAN); Hager2011; USMI13; Clarke2011; ATC
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[(4 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1' <i>S</i> ,6' <i>S</i>)-1-Cyclopropyl-7-(2,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-yl)-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-8-methoxy-7-[(4 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-chinolin-3-carbonsäure; 1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure; 1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-7-[(4 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-perhydropyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-8-methoxy-7-[(4 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-3-chinolincarbonsäure
ASK #29248	
	186826-86-8

**Chemical Abstract
Service Nr.**

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

192927-63-2; 960496-81-5

Formelstamm C21-H24-F-N3-O4 . Cl-H

Molgewicht 437.8923

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClFN₃O₄

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[(4a*S*,7a*S*)-octahydro-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) x H₂O [BP, Ph.Eur., USP: 0,0-4,5 % H₂O, x = 0,00-1,14]

Zitat Bezeichnung 2 Hager2011

3. Bezeichnung Moxifloxacinhydrochlorid (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wassergehalt))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Moxifloxacinhydrochlorid; Moxifloxacin-Hydrochlorid; Moxifloxacinhydrochlorid-Monohydrat; Moxifloxacinhydrochlorid x HO (x = 0,00-1,14); 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-8-methoxy-7-[(4a*S*,7a*S*)-octahydro-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-6-yl]-4-oxo-3-chinolincarbonsäure-Monohydrochlorid

ASK #29249

Chemical Abstract Service Nr. 61909-81-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105109-85-1; 200626-96-6; 70142-34-6

Vorzugsbezeichnung Macrogol-x-(12-hydroxystearat)

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung -Hydro- -(12-hydroxyoctadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-x

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-(12-Hydroxyoctadecanoyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-x; Poly(oxyethylen)-x-(12-hydroxyoctadecanoat)

ASK #29250

Chemical Abstract Service Nr. 175013-84-0

Molgewicht 391.8206

Bruttoformel C₂₀H₁₉ClFNO₄

Vorzugsbezeichnung Tonabersat

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung *N*-[(3*S*,4*S*)-6-Acetyl-3-hydroxy-2,2-dimethylchroman-4-yl]-3-chlor-4-fluorbenzamid

ASK #29251

Chemical Abstract Service Nr. 68936-95-8

Molgewicht 1151.465

Bruttoformel C₆₈H₉₄O₁₅

2. Bezeichnung Methyl(*D*-glucopyranosid)sesquistearat

ASK #29252

Chemical Abstract Service Nr. 114845-23-7

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-methyl(*D*-glucopyranosid)sesquistearat-ether ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #29253

Chemical Abstract Service Nr. 104758-54-5

Formelstamm	C8-H10-N3-O6-S-(99m)Tc
Molgewicht	418.21
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₃ O ₆ STc
Vorzugsbezeichnung	Mertiatid-Oxotechnetium-99m
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(SP-5-25)-Hydrogen-oxo(<i>N</i> -{ <i>N</i> -[<i>N</i> -(sulfanylacetyl)glycyl]glycyl}glycinato(5-)- <i>N,N,N</i> ′, <i>S</i>)(^{99m} Tc)technetat(2-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	((99m)Tc)Technetium-Mertiatid; [(99m)Tc]Technetium-Mertiatid-Injektionslösung

ASK #29254

Molgewicht	284.4191
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ S
2. Bezeichnung	1,3-Bis(2,6-dimethylphenyl)thioharnstoff

ASK #29255

Chemical Abstract Service Nr.	146-21-4
Molgewicht	300.4185
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Promazin- <i>S</i> -oxid
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	10-(3-Dimethylaminopropyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-5-oxid

ASK #29256

Chemical Abstract Service Nr.	343272-52-6
Molgewicht	268.3502
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	3-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)-5-methylcyclohexan-1-on

ASK #29257

Chemical Abstract Service Nr.	343272-51-5
Molgewicht	266.3343
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)-3-methylcyclohex-2-en-1-on

ASK #29258

Chemical Abstract Service Nr.	65726-24-1
Molgewicht	230.3022
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-4-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)butan-2-ol

ASK #29259

Chemical Abstract Service Nr.	56600-90-9
Molgewicht	226.2705
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₂

2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)-4-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)but-3-en-2-on
ASK #29260	
Chemical Abstract Service Nr.	343272-53-7
Molgewicht	398.4935
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ O ₃
2. Bezeichnung	1,5-Bis(6-methoxynaphthalin-2-yl)pentan-3-on
ASK #29261	
Chemical Abstract Service Nr.	29619-45-2
Molgewicht	314.3771
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	6,6'-Dimethoxy[2,2'-binaphthalin]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	6,6'-Dimethoxy-2,2'-binaphthyl
ASK #29262	
Chemical Abstract Service Nr.	38873-82-4
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	352.4651
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₅
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(<i>E</i> - <i>R</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure
3. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-11 ,15-Dihydroxy-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure
ASK #29263	
Chemical Abstract Service Nr.	27415-25-4
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	352.4651
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₅
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(<i>E</i> - <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure
3. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>S</i>)-11 ,15-Dihydroxy-9-oxo-8 -prost-5,13-dien-1-säure
ASK #29264	
Chemical Abstract Service Nr.	36150-00-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37495-71-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	352.4651
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₅
2. Bezeichnung	(5 <i>E</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure
3. Bezeichnung	(5 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>S</i>)-11 ,15-Dihydroxy-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure
ASK #29265	
Chemical Abstract Service Nr.	13345-50-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17175-76-7; 37503-61-0

Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₉ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	334.4498
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₄
2. Bezeichnung	(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-[(<i>E</i> - <i>S</i>)-3-Hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-3-en-1-yl]hept-5-ensäure
3. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>S</i>)-15-Hydroxy-9-oxoprost-5,10,13-trien-1-säure

ASK #29266

Chemical Abstract Service Nr.	13367-85-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28548-75-6
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₉ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	334.4498
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₄
2. Bezeichnung	(Z)-7-[(2-[(<i>E</i> - <i>S</i>)-3-Hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-1-en-1-yl]hept-5-ensäure
3. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>S</i>)-15-Hydroxy-9-oxoprost-5,8(12),13-trien-1-säure

ASK #29267

Chemical Abstract Service Nr.	393-11-3
Molgewicht	206.122
Bruttoformel	C ₇ H ₅ F ₃ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4-Nitro-3-(trifluormethyl)anilin

ASK #29268

Chemical Abstract Service Nr.	393-12-4
Molgewicht	248.1587
Bruttoformel	C ₉ H ₇ F ₃ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4'-Nitro-3'-(trifluormethyl)acetanilid

ASK #29269

Chemical Abstract Service Nr.	13312-12-4
Molgewicht	262.1853
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ F ₃ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4'-Nitro-3'-(trifluormethyl)propionanilid

ASK #29270

Molgewicht	405.4928
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₅ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(2 <i>R</i>)-Butan-2-yl]-4-{4-[4-(4-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]phenyl}-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on

ASK #29271

Molgewicht	705.6334
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ Cl ₂ N ₈ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(Butan-2-yl)-4-(4-[4-(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[(<i>RS</i>)-sec-Butyl]-4-[4-(4-[4-[cis-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl]-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
ASK #29272	
Molgewicht	691.6068
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ Cl ₂ N ₈ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-(4-[4-[4-(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2-propyl-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #29273	
Molgewicht	691.6068
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ Cl ₂ N ₈ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-(4-[4-[4-(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2-(propan-2-yl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-[4-(4-[4-[cis-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl]-2-isopropyl-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
ASK #29274	
Molgewicht	705.6334
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ Cl ₂ N ₈ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(Butan-2-yl)-4-(4-[4-[4-(((2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[(<i>RS</i>)-sec-Butyl]-4-[4-(4-[4-[trans-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl]-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
ASK #29275	
Molgewicht	705.6334
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ Cl ₂ N ₈ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-Butyl-4-(4-[4-[4-(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #29276	
Molgewicht	961.6784
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₁ Cl ₄ N ₁₁ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-(4-[4-[4-(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2-(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
ASK #29277	
Chemical Abstract Service Nr.	84378-44-9
Formelstamm	(C13-H9-F-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	275.2352
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ FN ₃ O ₃
2. Bezeichnung	8-Fluor-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-3-carbonsäure
ASK #29278	
Chemical Abstract Service Nr.	131666-45-0
Molgewicht	301.2973

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₄
2. Bezeichnung Ethyl(8-hydroxy-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #29279

Chemical Abstract Service Nr. 1188-33-6
Molgewicht 147.2154
Bruttoformel C₇H₁₇NO₂
2. Bezeichnung Diethoxy-*N,N*-dimethylmethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N*-Dimethylformamiddiethylacetal; (Diethoxymethyl)dimethylazan

ASK #29280

Chemical Abstract Service Nr. 99-10-5
Formelstamm (C₇H₅O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 154.1201
Bruttoformel C₇H₆O₄
2. Bezeichnung 3,5-Dihydroxybenzoesäure

ASK #29281

Chemical Abstract Service Nr. 94120-05-5
Molgewicht 237.2949
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₃
2. Bezeichnung (*RS*)-2-*tert*-Butyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4,6,8-triol

ASK #29282

Molgewicht 223.2683
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃
2. Bezeichnung 2-*tert*-Butylamino-1-(3,5-dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #29283

Chemical Abstract Service Nr. 112935-92-9
Molgewicht 312.3184
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₆
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-1,2-Dihydroxyethyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbammat)

ASK #29284

Chemical Abstract Service Nr. 81732-67-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 105284-26-2
Molgewicht 296.3621
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₄
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-2-*tert*-Butylamino-1-hydroxyethyl]-3-hydroxyphenyl(dimethylcarbammat)

ASK #29285

Chemical Abstract Service Nr. 112935-93-0
Molgewicht 296.319

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₅
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-1-Hydroxyethyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)

ASK #29286

Chemical Abstract Service Nr. 81732-48-1

Molgewicht 294.3031

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₅

2. Bezeichnung 5-Acetyl-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)

ASK #29287

Chemical Abstract Service Nr. 112935-94-1

Molgewicht 365.4241

Bruttoformel C₁₈H₂₇N₃O₅

2. Bezeichnung 5-[(*tert*-Butylamino)acetyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)

ASK #29288

Formelstamm (C₂₁-H₃₃-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 426.5701

Bruttoformel C₂₁H₃₄N₂O₅S

2. Bezeichnung (2*Z*)-7-[(2*R*)-2-Carboxy-2-[[[(2*RS*)-4-oxopentan-2-yl]amino]ethylsulfanyl]-2-[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Z)-7-[[[(2*R*)-2-Carboxy-2-[[[(1*RS*)-1-methyl-3-oxobutyl]amino]ethyl]sulfanyl]-2-[[[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-ensäure

ASK #29289

Formelstamm (C₂₂-H₃₅-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 440.5966

Bruttoformel C₂₂H₃₆N₂O₅S

2. Bezeichnung (2*Z*)-7-[(2*R*)-2-Carboxy-2-[(2-methyl-4-oxopentan-2-yl)amino]ethylsulfanyl]-2-[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Z)-7-[[[(2*R*)-2-Carboxy-2-[(1,1-dimethyl-3-oxobutyl)amino]ethyl]sulfanyl]-2-[[[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-ensäure

ASK #29290

Chemical Abstract Service Nr. 141-79-7

Molgewicht 98.143

Bruttoformel C₆H₁₀O

2. Bezeichnung 4-Methylpent-3-en-2-on

Zitat Bezeichnung 2 IGS; ROMP2011; EINECS; EAB.VU.CN; GESTIS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mesityloxid

ASK #29291

Formelstamm (C₁₆-H₂₅-N₂-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 374.4524

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₆S

2. Bezeichnung (2Z)-7-[(*RS*)-[(2*R*)-2-Amino-2-carboxyethan]sulfinyl]-2-[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Z)-7-[(*RS*)-[(2*R*)-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfinyl]-2-[[[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-ensäure

ASK #29292

Chemical Abstract Service Nr. 67666-41-5

Molgewicht 349.4231

Bruttoformel C₁₅H₃₁N₃O₆

2. Bezeichnung *N*¹-Ethylgaramin

ASK #29293

Chemical Abstract Service Nr. 25031-08-7

Molgewicht 330.3999

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₅S

2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-6-amino-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

3. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(3*S*,6*R*)-6-amino-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat]

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

Synonym Methylen[(2*S*,5*R*,6*R*)-6-amino-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat](2,2-dimethylpropanoat)

ASK #29294

Chemical Abstract Service Nr. 72584-25-9

Formelstamm (C₂₁H₃₄N₃O₆S)⁻ H⁺

Molgewicht 457.5841

Bruttoformel C₂₁H₃₅N₃O₆S

2. Bezeichnung 2-(Azepan-1-ylmethylenamino)-2-[(4*S*)-4-(2,2-dimethylpropanoyloxymethoxycarbonyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]essigsäure

ASK #29295

Chemical Abstract Service Nr. 72584-26-0

Molgewicht 413.5746

Bruttoformel C₂₀H₃₅N₃O₄S

2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(4*S*)-2-(azepan-1-ylmethylenaminomethyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carboxylat]

ASK #29296

Chemical Abstract Service Nr. 72584-24-8

Molgewicht 457.5841

Bruttoformel C₂₁H₃₅N₃O₆S

2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(4*S*)-2-[2-(azepan-1-ylcarbonyl)(formamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carboxylat}

ASK #29297

Chemical Abstract Service Nr. 16873-13-5

Formelstamm (C₈H₂₀N)⁺ (H-O₄-S)⁻

Molgewicht 227.3216

Bruttoformel C₈H₂₁NO₄S

Vorzugsbezeichnung Tetrylammoniumhydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethylethanaminiumhydrogensulfat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tetraethylammoniumhydrogensulfat

ASK #29298

Chemical Abstract Service Nr. 80526-82-5

Formelstamm (C₄-H₁₂-N)⁺ (H-O₄-S)⁻

Molgewicht 171.2153

Bruttoformel C₄H₁₃NO₄S

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylmethanaminiumhydrogensulfat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetramethylammoniumhydrogensulfat

ASK #29299

Chemical Abstract Service Nr. 1071683-32-3

Formelstamm (C₆-H₂-N₃-O₉-S)⁻ H⁺ . 3 H₂-O

Molgewicht 347.2136

Bruttoformel C₆H₃N₃O₉S

2. Bezeichnung 2,4,6-Trinitrobenzolsulfonsäure 3 H₂O

ASK #29300

Chemical Abstract Service Nr. 108-38-3

Molgewicht 106.165

Bruttoformel C₈H₁₀

2. Bezeichnung 1,3-Dimethylbenzol

3. Bezeichnung *m*-Xylol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI12; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #29301

Chemical Abstract Service Nr. 122320-73-4

Molgewicht 357.4268

Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Rosiglitazon

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-5-(4-{2-[Methyl(2-pyridyl)amino]ethoxy}benzyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #29302

Chemical Abstract Service Nr. 155141-29-0

Formelstamm C₁₈-H₁₉-N₃-O₃-S . C₄-H₄-O₄

Molgewicht	473.4989
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Rosiglitazonmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-(4-{2-[Methyl(2-pyridyl)amino]ethoxy}benzyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-maleat (1:1)
ASK #29303	
Chemical Abstract Service Nr.	2060570-47-8
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₁ -N ₇ -O ₇) ²⁻ Ca ²⁺ . x H ₂ O
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ CaN ₇ O ₇
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(((6 <i>RS</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz x H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumfolinat-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.7,10.0(2019-2020)/0978
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calciumfolinat x HO; Calciumfolinat'; Calcium[(2 <i>S</i>)-2-[4-[[[(6 <i>RS</i>)-2-amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl]amino]benzamido]pentandioat]-Hydrat
ASK #29304	
Chemical Abstract Service Nr.	875-74-1
Formelstamm	(C ₈ -H ₈ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	151.1626
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylelessigsäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	D-Phenylglycin
ASK #29305	
Chemical Abstract Service Nr.	24461-61-8
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	Methyl[(<i>R</i>)-(amino)(phenyl)acetat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methyl-D-phenylglycinat
ASK #29306	
Chemical Abstract Service Nr.	52-66-4
Molgewicht	149.2113
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂ S

2. Bezeichnung (R)-2-Amino-3-methyl-3-sulfanylbutansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym DL-Penicillamin

ASK #29307

Molgewicht 507.5567

Bruttoformel $C_{23}H_{29}N_3O_8S$

2. Bezeichnung [(1R)-1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl][(2S,5R,6R)-6-[(R)-2-acetamido-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

3. Bezeichnung [(1R)-1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl][(3S,6R)-6-[(R)-2-acetamido-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat]

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

Synonym N-Acetyl bacampicillin

ASK #29308

Chemical Abstract Service Nr. 32503-34-7

Formelstamm (C₂₄H₅₂N)⁺ H⁺ (O₄S)²⁻

Molgewicht 451.7469

Bruttoformel $C_{24}H_{53}NO_4S$

2. Bezeichnung N,N,N-Trihexylhexan-1-aminiumhydrogensulfat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrahexylammoniumhydrogensulfat

ASK #29309

Chemical Abstract Service Nr. 30078-48-9

Molgewicht 324.3737

Bruttoformel $C_{19}H_{20}N_2O_3$

2. Bezeichnung 3-Anilino-2-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]prop-2-enitril

ASK #29310

Chemical Abstract Service Nr. 80530-63-8

Molgewicht 394.4238

Bruttoformel $C_{21}H_{20}N_4O_3$

2. Bezeichnung 4-Methoxy-N,N'-bis(3-pyridylmethyl)isophthalamid 1 H₂O

3. Bezeichnung Picotamid-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1358; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1358; Ph.Eur.2002,4.00/1358

ASK #29314

Chemical Abstract Service Nr. 3731-52-0

Molgewicht 108.1411

Bruttoformel $C_6H_8N_2$

Vorzugsbezeichnung Picolamin

International Nonproprietary Name INN.L11

2. Bezeichnung (Pyridin-3-yl)methanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Pyridylmethyl)azan

ASK #29315

Chemical Abstract Service Nr. 20225-24-5
Formelstamm (C7-H13-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 130.1849
Bruttoformel C₇H₁₄O₂
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Ethylpentansäure

ASK #29316

Chemical Abstract Service Nr. 62391-99-5
Formelstamm (C8-H15-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 144.2114
Bruttoformel C₈H₁₆O₂
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Isopropylpentansäure

ASK #29317

Chemical Abstract Service Nr. 52061-75-3
Formelstamm (C11-H21-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 186.2912
Bruttoformel C₁₁H₂₂O₂
2. Bezeichnung 2,2-Dipropylpentansäure

ASK #29318

Chemical Abstract Service Nr. 626-97-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 42861-33-6
Molgewicht 101.1469
Bruttoformel C₅H₁₁NO
2. Bezeichnung Pentanamid

ASK #29319

Chemical Abstract Service Nr. 52061-73-1
Molgewicht 185.3064
Bruttoformel C₁₁H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Valdipromid
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 2,2-Dipropylpentanamid

ASK #29320

Chemical Abstract Service Nr. 110-59-8
Molgewicht 83.1317
Bruttoformel C₅H₉N
2. Bezeichnung Pentannitril

ASK #29321

Chemical Abstract Service Nr. 13310-75-3
Molgewicht 125.2114
Bruttoformel C₈H₁₅N
2. Bezeichnung 2-Propylpentannitril

ASK #29322

Chemical Abstract Service Nr. 5340-48-7
Molgewicht 167.2911
Bruttoformel C₁₁H₂₁N
2. Bezeichnung 2,2-Dipropylpentannitril

ASK #29323

Chemical Abstract Service Nr. 17355-23-6
Molgewicht 265.2619
Bruttoformel C₁₃H₁₅NO₅
2. Bezeichnung (2S)-2-Acetamido-3-[4-(acetyloxy)phenyl]propansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N,O-Diacetyl-L-tyrosin

ASK #29324

Chemical Abstract Service Nr. 112160-87-9
Molgewicht 289.4125
Bruttoformel C₁₈H₂₇NO₂
2. Bezeichnung (2S)-1-*tert*-Butylamino-3-[2-(cyclopent-1-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #29325

Chemical Abstract Service Nr. 531-35-1
Molgewicht 208.2569
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung (3*R*,4*R*)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3*R*,4*R*)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on; Isopilocarpin

ASK #29326

Chemical Abstract Service Nr. 28459-40-7
Formelstamm (C20-H19-N7-O7)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 471.4234
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇O₇
2. Bezeichnung (S)-2-{4-[*N*-(2-Amino-4-oxo-1,4,7,8-tetrahydropteridin-6-ylmethyl)formamido]benzamido}pentandisäure

ASK #29327

Chemical Abstract Service Nr. 4033-27-6
Formelstamm (C19-H19-N7-O6)²⁻ 2H⁺

Molgewicht	443.4133
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₇ O ₆
2. Bezeichnung	(S)-2-{4-[(2-Amino-4-oxo-1,4,7,8-tetrahydropteridin-6-ylmethyl)amino]benzamido}pentandisäure
ASK #29328	
Chemical Abstract Service Nr.	119-24-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	33448-71-4; 34794-86-0
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₁ N ₆ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	312.2835
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₆ O ₃
2. Bezeichnung	4-[[{(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl}amino]benzoesäure
3. Bezeichnung	Pteroinsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI12; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #29329	
Chemical Abstract Service Nr.	161172-51-6
Formelstamm	(C ₃₃ H ₃₂ F-O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	544.6099
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₃ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Etalocib
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	2-{3-[3-(5-Ethyl-4'-fluor-2-hydroxy[1,1'-biphenyl]-4-yloxy)propoxy]-2-propylphenoxy}benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{3-[3-(5-Ethyl-4'-fluor-2-hydroxybiphenyl-4-yloxy)propoxy]-2-propylphenoxy}benzoesäure
ASK #29330	
Chemical Abstract Service Nr.	152608-41-8
Formelstamm	(C ₃₃ H ₃₂ F-O ₆) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	566.5918
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₂ FNaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Etalocib-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	2-{3-[3-(5-Ethyl-4'-fluor-2-hydroxy[1,1'-biphenyl]-4-yloxy)propoxy]-2-propylphenoxy}benzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{3-[3-(5-Ethyl-4'-fluor-2-hydroxybiphenyl-4-yloxy)propoxy]-2-propylphenoxy}benzoesäure-Natriumsalz
ASK #29331	
Chemical Abstract Service Nr.	70161-11-4
Molgewicht	875.0928
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₄ O ₁₄

ASK #29336	
Chemical Abstract Service Nr.	101312-92-9
Molgewicht	564.82
Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₂ N ₂ O ₅ S

Chemical Abstract Service Nr.	176381-98-9
Formelstamm	C31-H35-Cl2-N3-O2 . C4-H6-O4
Molgewicht	670.6225
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₁ Cl ₂ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Saredutantsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-4-(4-Acetamido-4-phenylpiperidin-1-yl)-2-(3,4-dichlorphenyl)butyl]- <i>N</i> -methylbenzamid-butandioat (1:1)

ASK #29344

Chemical Abstract Service Nr.	183305-24-0
Formelstamm	(C25-H23-F2-N6-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	526.4921
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ F ₂ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Fidexaban
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[[2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxyphenoxy)-3,5-difluor-6-[3-(1-methyl-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)phenoxy]pyridin-4-yl}(methyl)amino]essigsäure

ASK #29345

Chemical Abstract Service Nr.	171870-23-8
Molgewicht	50032.4799
Bruttoformel	C ₂₁₈₄ H ₃₃₂₃ N ₆₃₃ O ₆₆₆ S ₂₉
Vorzugsbezeichnung	Lanoteplase
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	GARSYQVIDT RATC(14S 95S)YEDQGI SYRGTWSTAE SGAEC(35S 77S)TNWQS SALAQKPYSR RRPDAIRLGL GNHNYC(66S 90S)RNPDRDSKPWC(77S 35S)YVF KAGKYSSEFC(90S 66S)STPAC(95S 14S)SEGNS DC(102S 183S)YFGNGSAY RGTHSLTESG ASC(123S 165S)LPWNMSI LIGKVYTAQN PSAQALGLGK HNYC(154S 178S)RNPDGD AKPWC(165S 123S)HMLKN RRLTWEYC(178S 154S)DV PSC(183S 102S)STC(186S 317S)GLRQ YSQPFRIKG GLFADIASHP WQAAIFAKHR RSPGERFLC(229S 245S)G GILISSC(237S 306S)WIL SAAHC(245S 229S)FQERF PPHLTVILG RTYRVVPGEE EQKFEVEKYI VHKEFDDDTY DNDIALLQLK SDSSRC(306S 237S)AQES SVVRTVC(317S 186S)LPP ADLQLPDWTE C(331S 406S)ELSGYGKHE ALSPFYSERL KEAHVRLYPS SRC(363S 379S)TSQHLLN RTVTDNMLC(379S 363S)A GDTRSGGPQA NLHDAC(396S 424S)QGDS GGPLVC(406S 331S)LNDG RMTLVGIISW GLGC(424S 396S)GQKDVP GVYTKVTNYL DWIRDNMRP (glycosyliert an N 106, N 370)

ASK #29348

Chemical Abstract Service Nr.	65195-57-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	135680-93-2
Molgewicht	891.0922
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₄ O ₁₅

2. Bezeichnung	{{(2aE,2a ¹ S,4E,4' ¹ S,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a ¹ ,4',20-trihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B _{2a} }}
3. Bezeichnung	Avermectin B _{2a}
Zitat Bezeichnung	CAS
3 USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	{{(2aE,4E,8E-4'S,5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-4',20,20b-trihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B; (2aE,4E,8E-4'S,5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-7-[2,6-didesoxy-4-O-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2,17-dioxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B}}
ASK #29349	
Chemical Abstract Service Nr.	102190-55-6
Molgewicht	889.0763
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₂ O ₁₅
2. Bezeichnung	{{(2aE,2a ¹ S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2,17-dioxo-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B _{1a} }}
3. Bezeichnung	28-Oxo-22,23-dihydroavermectin B _{1a}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	28-Oxoivermectin B; (2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-7-[2,6-didesoxy-4-O-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2,17-dioxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B}}
ASK #29350	
Molgewicht	861.0662
Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₂ O ₁₄
2. Bezeichnung	{{(2aE,2a ¹ S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR)-2a ¹ ,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B _{1b} }}
3. Bezeichnung	(2S)-22,23-Dihydroavermectin B _{1b}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	{{(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR,20bS)-20,20b-Dihydroxy-6'-isopropyl-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B; (2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR,20bS)-7-[2,6-Didesoxy-4-O-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2,17-dioxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B; (2S)-25-Des-sec-butyl-5-O-desmethyl-25-isopropyl-22,23-dihydroavermectin A; (2S)-Ivermectin B}}
ASK #29351	
Molgewicht	875.0928
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₄ O ₁₄
2. Bezeichnung	{{(2aE,2a ¹ S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B _{1a} }}
	(2S)-22,23-Dihydroavermectin B _{1a}

Bezeichnung

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

(2S)-Ivermectin B; (2S)-5-O-Desmethyl-22,23-dihydroavermectin A;

Synonym

(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2,6-dideoxy-4-O-(2,6-dideoxy-3-O-methyl- α -L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl- α -L-arabino-hexopyranosyloxy]

ASK #29352

Molgewicht 586.756

Bruttoformel $\text{C}_{34}\text{H}_{50}\text{O}_8$

Bezeichnung

(2*aE*,4*E*,8*E*-2*a*1'S,5'S,6'S,6'*R*,7'S,11*R*,13*R*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*)-6'-[(*S*)-*sec*-Butyl]-2*a*1',20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2*a*1',3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17*a*,20,20*a*-hexadecahydro-2*H*,2'*H*-spiro[11,15-meth

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

(2Ae,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[*(S)*-sec-Butyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H,1

ASK #29353

Chemical Abstract 71837-27-9

Molgewicht 730.9244

Bruttoformel $\text{C}_{41}\text{H}_{62}\text{O}_{11}$

Bezeichnung

(2*A*E,4*E*8*E*2*A*¹5*S*5*S*6*S*6*R*7*S*11*R*13*R*15*S*17*A*20*R*20*A**R*)-6'-[*(*2*S*)-Butan-2-yl]-7-(2,6-didesoxy-3-*O*-methyl-*-L*-arabino-hexopyranosyloxy)-2*A*¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2*A*¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,

Bezeichnung

$$\{[2a,4E,8E-2a^1S,5^1S,6S,6^1R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR]-6^1-[(S)\text{-}sec\text{-}Butyl]-2a^1,20\text{-}dihydroxy\text{-}5^1,6,8,19\text{-}tetramethyl\text{-}17\text{-}oxo\text{-}2a^1,3^1,4^1,5^1,6,6^1,7,10,11,14,15,17a,20,20a\text{-}tetradecahydrospiro[11,15\text{-}methano\text{-}2$$

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

Synonym

(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2
(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-7-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy)-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,

ASK #29354

Andere
Chemical
Abstract
Service Nr. 74567-01-4

Molgewicht 877.1086

Bruttoformel $\text{C}_{48}\text{H}_{76}\text{O}_{14}$

Bezeichnung

{[2a'E,2a'S,4'E,5'S,6'S,6'R,7'S,8'E,11'R,13'R,15'S,17a'R,19'R,20'R,20a'R)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a',20'-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a',3',4',5',6',6',7,10,11,14,15,17a,18,19,20,20a-hexadecahydrospiro[11.11]

ASK #29355

Andere
Chemical
Abstract
Service Nr. 74567-01-4

Molgewicht 877.1086

Bruttoformel $\text{C}_{48}\text{H}_{76}\text{O}_{14}$

Bezeichnung

{2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,19S,20R,20aR}-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,18,19,20,20a-hexadecahydrospiro[11,1

Chemical Abstract Service Nr. 116057-75-1

Molgewicht	523.4484
------------	----------

Bruttoformel $C_{28}H_{30}INO$

Vorzugsbezeichnung	Idoxifen
---------------------------	----------

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung (E)-1-(2-{4-[1-(4-Iodphenyl)-2-phenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin

Chemical Abstract 422524-00-0

Service Nr.

132561-92-3

Molgewicht 835.0737

835.0737

Bruttoformel $C_{42}H_{78}N_2O_{14}$

$$\text{C}_{42}\text{H}_{78}\text{N}_2\text{O}_{14}$$

Vorzugsbezeichnung (16S)-Dirithromycin

International Nonproprietary Name	(INN.L25)
--	-----------

(INN.L25)

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*R*,6*R*,7*S*,8*S*,9*R*,10*R*,12*R*,13*S*,15*S*,17*S*)-7-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-3-ethyl-2,10-dihydroxy-15-(2-methoxyethoxymethyl)-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-(3-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9S)-9-Desoxy-11-desoxy-11,9-{epoxy[(S)-(2-methoxyethoxymethyl)methanolimino]erythromycin A

Chemical Abstract 141833-14-2

Service Nr.

141262-14-8

Molgewicht 819.0743

819.0743

Bruttoformel $C_{42}H_{78}N_2O_{13}$
$$\text{C}_{42}\text{H}_{78}\text{N}_2\text{O}_{13}$$

Vorzugsbezeichnung Dirithromycin B

International Nonproprietary Name	(INN.L25)
--	-----------

(INN.L25)

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,3*R*,6*R*,7*S*,8*S*,9*R*,10*R*,12*R*,13*S*,15*RS*,17*S*)-7-(2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-3-ethyl-10-hydroxy-15-(2-methoxyethoxymethyl)-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-[3,4,5-tri-O-acetyl- β -*D*-glucopyranosyl]-1,2,3,4,6-pentaoxy- β -*D*-glucopyranoside

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9S)-9-Desoxo-11,12-didesoxy-11,9-{epoxy[(RS)-(2-methoxyethoxymethyl)methano]imino}erythromycin A

Molgewicht 821.0471

821.0471

Bruttoformel $C_{41}H_{76}N_2O_{14}$

$$\text{C}_{41}\text{H}_{76}\text{N}_2\text{O}_{14}$$

Vorzugsbezeichnung Dirithromycin C

International Nonproprietary Name	(INN.L25)

(INN.L25)

2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>RS</i> ,17 <i>S</i>)-7-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L-ribo</i> -hexopyranosyloxy)-3-ethyl-2,10-dihydroxy-15-(2-methoxyethoxymethyl)-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-[3,4,6-tridesoxy-3,4,6-trideoxy-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-(2,6-dideoxy-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyl)-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyloxy]-20,20b-dihydroxy-6'-isopropyl-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i> ,17 <i>H</i>]-2,6-dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyl)-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyloxy]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(9 <i>S</i>)-3'- <i>O</i> -Desmethyl-9-desoxo-11-desoxy-11,9-{epoxy[(<i>RS</i>)-(2-methoxyethoxymethyl)methano]imino}erythromycin A
ASK #29365	
Chemical Abstract Service Nr.	65195-55-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	355401-08-0
Molgewicht	873.0769
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₂ O ₁₄
2. Bezeichnung	{{(2a <i>E</i> ,2a ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-6'-[(<i>S</i>)-(Butan-2-yl)]-2a ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i> ,17 <i>H</i>]-2,6-dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyl)-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyloxy]
3. Bezeichnung	Avermectin B _{1a}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	{{(2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i> ,20b <i>S</i>)-6'-[(<i>S</i>)-sec-Butyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i> ,17 <i>H</i>]-2,6-dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyl)-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyloxy]
ASK #29366	
Chemical Abstract Service Nr.	65195-56-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	355401-10-4
Molgewicht	859.0503
Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₀ O ₁₄
2. Bezeichnung	{{(2a <i>E</i> ,2a ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-2a ¹ ,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a ¹ ,5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i> ,17 <i>H</i>]-2,6-dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyl)-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyloxy]
3. Bezeichnung	Avermectin B _{1b}
Zitat	
3. Bezeichnung	CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i> ,20b <i>S</i>)-7-[2,6-Dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyl)-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyloxy]-20,20b-dihydroxy-6'-isopropyl-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i> ,17 <i>H</i>]-2,6-dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyl)-3- <i>O</i> -methyl- α - <i>L</i> -arabino-hexopyranosyloxy]
ASK #29370	
Chemical Abstract Service Nr.	153259-65-5

	Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₄ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	343.4168
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Cilomilast
	International Nonproprietary Name	INN.L44
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-Cyan-4-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)cyclohexan-1-carbonsäure
ASK #29371	Chemical Abstract Service Nr.	125494-59-9
	Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₆ -Cl-N . Cl-H . H ₂ -O
	Molgewicht	334.3243
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ Cl ₂ N
	Vorzugsbezeichnung	Sibutraminhydrochlorid 1 H ₂ O ([[Hinweis: Aufgrund starker Nebenwirkungen wurden Sibutramin-haltige Arzneimittel in allen Industrieländern mittlerweile vom Markt genommen]])
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-[1-(4-Chlorphenyl)cyclobutyl]- <i>N,N</i> ,3-trimethylbutan-1-amin-hydrochlorid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>RS</i>)-{1-[1-(4-Chlorphenyl)cyclobutyl]-3-methylbutyl}dimethylazan-hydrochlorid 1 HO
ASK #29373	Chemical Abstract Service Nr.	73240-08-1
	Molgewicht	529.5224
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₅ O ₈ S
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>R</i>)-{[(5 <i>aR</i> ,6 <i>R</i>)-1,7-Dioxo-1,4,6,7-tetrahydro-3 <i>H</i> ,5 <i>aH</i> -azeto[2,1- <i>b</i>]furo[3,4- <i>d</i>][1,3]thiazin-6-yl]carbamoyl}(4-hydroxyphenyl)methyl]-4-ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamid
	3. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N</i> -[(5 <i>aR</i> ,6 <i>R</i>)-1,7-Dioxo-1,4,6,7-tetrahydro-3 <i>H</i> ,5 <i>aH</i> -azeto[2,1- <i>b</i>]furo[3,4- <i>d</i>][1,3]thiazin-6-yl]-2-(4-ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamid
ASK #29374	Chemical Abstract Service Nr.	66352-82-7
	Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₆ -N ₉ -O ₈ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	613.6024
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₉ O ₈ S
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(4-methyl-5-sulfanylidene-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
	3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(4-methyl-5-thioxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(4-methyl-5-thioxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
ASK #29375		

Chemical Abstract Service Nr.	13183-79-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	69713-31-1
Molgewicht	116.145
Bruttoformel	C ₂ H ₄ N ₄ S
2. Bezeichnung	1-Methyl-1,2-dihydro-5 <i>H</i> -tetrazol-5-thion
3. Bezeichnung	1-Methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-thiol

ASK #29376

Chemical Abstract Service Nr.	40980-51-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	84782-39-8
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₃ -O ₁₀) ⁻ H ⁺
Molgewicht	516.6216
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ O ₁₀
2. Bezeichnung	9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4,5-trihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4,5-trihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure; Pseudomonsäure B; Pseudomonsäure I

ASK #29377

Chemical Abstract Service Nr.	71980-98-8
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₃ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	484.6228
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ O ₈
2. Bezeichnung	9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,4-Dihydroxy-5-[(2 <i>E</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-hydroxy-4-methylhex-2-en-1-yl]oxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Pseudomonsäure C; 9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,4-Dihydroxy-5-[(2 <i>E</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-hydroxy-4-methylhex-2-en-1-yl]tetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

ASK #29378

Chemical Abstract Service Nr.	85248-93-7
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₁ -O ₉) ⁻ H ⁺
Molgewicht	498.6063
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₂ O ₉
2. Bezeichnung	(4 <i>E</i>)-9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]non-4-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4 <i>E</i>)-9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]non-4-ensäure; Pseudomonsäure D

ASK #29379

Chemical Abstract Service Nr.	71087-97-3
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₃ -O ₉) ⁻ H ⁺
Molgewicht	500.6222
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ O ₉

2. Bezeichnung 9-[(2*E*)-4-[(2*R*,3*aS*,6*S*,7*S*,7*aRS*)-2-[(1*RS*,2*S*,3*S*)-1,3-Dihydroxy-2-methylbutyl]-7-hydroxy-2,3,3*a*,6,7,7*a*-hexahydro-4*H*-furo[3,2-*c*]pyran-6-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
ASK #29380

Chemical Abstract Service Nr. 71087-96-2

Formelstamm (C₂₆-H₄₃-O₉)⁻ H⁺

Molgewicht 500.6222

Bruttoformel C₂₆H₄₄O₉

2. Bezeichnung 9-[(2*E*)-4-[(2*R*,3*RS*,4*aS*,7*S*,8*S*,8*aR*)-3,8-Dihydroxy-2-[(2*S*,3*S*)-3-hydroxybutan-2-yl]-3,4,4*a*,7,8,8*a*-hexahydro-2*H*,5*H*-pyrano[4,3-*b*]pyran-7-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
ASK #29381

Formelstamm (C₂₆-H₄₃-O₉)⁻ H⁺

Molgewicht 500.6222

Bruttoformel C₂₆H₄₄O₉

2. Bezeichnung 9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-3,4-Dihydroxy-5-[(3-hydroxy-4,5-dimethyloxolan-2-yl)methyl]oxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-[(*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-3,4-Dihydroxy-5-(3-hydroxy-4,5-dimethyltetrahydro-2-furylmethyl)tetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure;
9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-3,4-Dihydroxy-5-[(3-hydroxy-4,5-dimethyltetrahydrofuran-2-yl)methyl]tetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

ASK #29382

Formelstamm (C₂₆-H₄₄-Cl-O₉)⁻ H⁺

Molgewicht 537.0831

Bruttoformel C₂₆H₄₅ClO₉

2. Bezeichnung 9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-5-(2-Chlor-3,5-dihydroxy-4-methylhexyl)-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-[(*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-5-(2-Chlor-3,5-dihydroxy-4-methylhexyl)-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

ASK #29383

Formelstamm (C₂₆-H₄₄-Cl-O₉)⁻ H⁺

Molgewicht 537.0831

Bruttoformel C₂₆H₄₅ClO₉

2. Bezeichnung 9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-5-(3-Chlor-2,5-dihydroxy-4-methylhexyl)-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-[(*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-5-(3-Chlor-2,5-dihydroxy-4-methylhexyl)-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

ASK #29384

Formelstamm (C₂₄-H₂₄-N₄-O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 434.4876

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₄

2. Bezeichnung 3,3'-[1,1'-(Ethan-1,1-diyl)bis(indol-3-yl)]bis[(*RS*)-2-aminopropansäure]

ASK #29385

Molgewicht 355.4308

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₃

2. Bezeichnung 4-[6-(4-Carbamimidoylphenoxy)hexyloxy]benzamid

ASK #29386

Chemical Abstract Service Nr. 54029-20-8

Molgewicht 331.3464

Bruttoformel C₁₅H₁₃N₃O₄S

2. Bezeichnung Methyl[[5-(benzolsulfonyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]carbamat}

ASK #29387

Chemical Abstract Service Nr. 153322-05-5

Molgewicht 198.2637

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂

Vorzugsbezeichnung Lanicemin

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung (S)-1-Phenyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-1-Phenyl-2-(2-pyridyl)ethylazan

ASK #29388

Chemical Abstract Service Nr. 153322-06-6

Formelstamm C₁₃-H₁₄-N₂ . 2 Cl-H

Molgewicht 271.1855

Bruttoformel C₁₃H₁₆Cl₂N₂

Vorzugsbezeichnung Lanicemindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung (S)-1-Phenyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-1-Phenyl-2-(2-pyridyl)ethylazan-dihydrochlorid

ASK #29389

Chemical Abstract Service Nr. 37539-03-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 54172-48-4

Formelstamm (C₁₀-H₁₀-N₅-O₃-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 313.356

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₅O₃S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-8-oxo-3-(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanylmethyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym 7-ACA-Triazol

ASK #29390

Chemical Abstract Service Nr. 64217-62-5

Formelstamm C18-H18-N6-O5-S2 . n(C3-H8-O2)

Molgewicht 538.6001

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-(*RS*)-propan-1,2-diol (1:x)

3. Bezeichnung Cefatrizin-Propylenglycol

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0-11.0(2002-2019)/1403

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-(*RS*)-propan-1,2-diol (1:n); Cefatrizin-Propylenglycol (1:x); Cephatrizin-Propylenglycol (1:n); Cefatrizin-Propylenglycol-Clathrat

ASK #29391

Chemical Abstract Service Nr. 75-91-2

Molgewicht 90.121

Bruttoformel C₄H₁₀O₂

2. Bezeichnung 2-Methylpropan-2-peroxol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Hydroperoxy-2-methylpropan; tert-Butylhydroperoxid

ASK #29392

Chemical Abstract Service Nr. 2859-16-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 85201-35-0

Molgewicht 313.3908

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,6 -dimethoxy-17-methylmorphin-7-en

ASK #29394

Chemical Abstract Service Nr. 581-49-7

Molgewicht 160.2157

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂

2. Bezeichnung (2*S*)-1,2,3,6-Tetrahydro-2,3'-bipyridin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*S*)-1,2,3,6-Tetrahydro-2,3'-bipyridyl; (2*S*)-2-(Pyridin-3-yl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin; Anatabin; (S)-1,2,3,6-Tetrahydro-2,3'-bipyridin

ASK #29395

Chemical Abstract Service Nr. 487-19-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 30813-25-3

Molgewicht 158.1998

Bruttoformel C₁₀H₁₀N₂

2. Bezeichnung 3-(1-Methyl-1*H*-pyrrol-2-yl)pyridin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym beta-Nicotyrin; 3-(1-Methyl-2-pyrrol)pyridin; 3-(1-Methylpyrrol-2-yl)pyridin

ASK #29396

Chemical Abstract Service Nr. 532-12-7

Molgewicht 146.1891

Bruttoformel $C_9H_{10}N_2$

2. Bezeichnung 3-(3,4-Dihydro-2*H*-pyrrol-5-yl)pyridin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(4,5-Dihydro-3*H*-pyrrol-2-yl)pyridin; 3-(1-Pyrrolin-2-yl)pyridin; Myosmin

ASK #29397

Chemical Abstract Service Nr. 491-26-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22588-95-0

Molgewicht 178.231

Bruttoformel $C_{10}H_{14}N_2O$

2. Bezeichnung 3-[(1*RS*,2*S*)-1-Methyl-1-oxidopyrrolidin-1-ium-2-yl]pyridin

3. Bezeichnung Nicotin-1'-oxid

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2012

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

Synonym Oxynicotin; (1*RS*,2*S*)-1-Methyl-2-(pyridin-3-yl)pyrrolidin-1-oxid; nicotine N'-oxide; NNO [Nicotin-1'-oxid]; 3-[(1*RS*,2*S*)-1-Methyl-1-oxo-1lambda(5)-pyrrolidin-2-yl]pyridin; Nicotin-N'-oxid

ASK #29404

Chemical Abstract Service Nr. 96-76-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118578-01-1; 119345-01-6; 50356-26-8

Molgewicht 206.3239

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

2. Bezeichnung 2,4-Di-*tert*-butylphenol

ASK #29407

Chemical Abstract Service Nr. 7601-54-9

Formelstamm Na_3PO_4

Molgewicht 163.9407

Bruttoformel Na_3O_4P

2. Bezeichnung Natriumphosphat

Zitat Bezeichnung 2 E339

ASK #29411

Chemical Abstract Service Nr. 83880-65-3

Molgewicht 468.9692

Bruttoformel $C_{27}H_{29}ClO_5$

2. Bezeichnung (21-Chlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4,9(11)-trien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

ASK #29412

223776-49-6

**Chemical
Abstract Service
Nr.**

Molgewicht 563.0589

Bruttoformel $C_{28}H_{31}ClO_8S$

2. Bezeichnung [9-Chlor-17-(2,2-dioxo-2,5-dihydro-1,2⁶-oxathiol-4-yl)-11-hydroxy-16-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-yl](furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[9-Chlor-17-[(furan-2-ylcarbonyl)oxy]-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17beta-yl]-5H-1,2-oxathiol-2,2-dioxid;
9-Chlor-17-(furan-2-carbonyloxy)-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3-oxo-23,24-dinorchola-1,4,20-trien-21,22-sulton;
9-Chlor-17beta-(2,2-dioxo-2,5-dihydro-2lambda(6)-1,2-oxathiol-4-yl)-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17alpha-yl(2-furoat)

ASK #29413

Chemical Abstract Service Nr. 1305334-31-9

Molgewicht 484.9686

Bruttoformel $C_{27}H_{29}ClO_6$

2. Bezeichnung (21-Chlor-16-methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 21-Chlor-17-(furan-2-carbonyloxy)-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,11,20-trion; 21-Chlor-16alpha-methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat)

ASK #29414

**Chemical Abstract Service
Nr.** 83881-09-8

Molgewicht 484.9686

Bruttoformel $C_{27}H_{29}ClO_6$

2. Bezeichnung (21-Chlor-9,11-epoxy-16-methyl-3,20-dioxo-9-pregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 21-Chlor-9beta,11beta-epoxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat);
21-Chlor-9,11beta-epoxy-17-(furan-2-carbonyloxy)-16alpha-methyl-9beta-pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #29415

Chemical Abstract Service Nr. 1370190-33-2

Molgewicht 615.4977

Bruttoformel $C_{32}H_{32}Cl_2O_8$

2. Bezeichnung (9,21-Dichlor-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11,17-diyl)bis(furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9,21-Dichlor-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11beta,17-diylbis(2-furoat); 9,21-Dichlor-11beta,17-bis(furan-2-carbonyloxy)-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #29416

**Chemical Abstract Service
Nr.** 1305334-30-8

Molgewicht 535.413

Bruttoformel $C_{27}H_{28}Cl_2O_7$

2. Bezeichnung (9,21-Dichlor-11-hydroxy-16-methyl-3,6,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	9,21-Dichlor-17-(furan-2-carbonyloxy)-11beta-hydroxy-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,6,20-trion; 9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,6,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat)
ASK #29417	
Chemical Abstract Service Nr.	148596-90-1
Molgewicht	502.9838
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ ClO ₇
2. Bezeichnung	(9-Chlor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	9-Chlor-17-(furan-2-carbonyloxy)-11beta,21-dihydroxy-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion; 9-Chlor-11beta,21-dihydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat)
ASK #29428	
Chemical Abstract Service Nr.	552-57-8
Molgewicht	578.5187
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₁₄
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-7-(6- <i>O</i> - -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	4',5-Dihydroxy-7-(6- <i>O</i> - -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)flavon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Isorhoifolin
ASK #29429	
Chemical Abstract Service Nr.	480-36-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11027-51-3; 11030-42-5; 1329-58-4
Molgewicht	592.5453
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ O ₁₄
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-2-(4-methoxyphenyl)-7-(6- <i>O</i> - -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	5-Hydroxy-4'-methoxy-7-(6- <i>O</i> - -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)flavon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Linarin
ASK #29430	
Chemical Abstract Service Nr.	520-34-3
Molgewicht	300.2629
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	5,7-Dihydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	3',5,7-Trihydroxy-4'-methoxyflavon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Diosmetin
ASK #29431	
Chemical Abstract Service Nr.	26889-93-0

Molgewicht	365.4042
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	L-Amoxicillin

ASK #29438

Chemical Abstract Service Nr.	7598-80-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13860-20-3
Molgewicht	260.3297
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)(phenyl)methanol

ASK #29439

Chemical Abstract Service Nr.	91679-37-7
Molgewicht	310.3917
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ N ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(<i>R</i>)-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)(phenyl)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol

ASK #29440

Chemical Abstract Service Nr.	154039-60-8
Molgewicht	331.4079
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Marimastat
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(<i>S</i>)-2,2-Dimethyl-1-(methylcarbamoyl)propylcarbamoyl]- <i>N</i> ,2-dihydroxy-5-methylhexanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)- <i>N</i> (1)-[(<i>S</i>)-2,2-Dimethyl-1-(methylcarbamoyl)propyl]- <i>N</i> (4),3-dihydroxy-2-isobutylbutandiamid

ASK #29441

Chemical Abstract Service Nr.	10450-60-9
Molgewicht	227.9406
Bruttoformel	H ₅ IO ₆
2. Bezeichnung	Periodsäure
Zitat Bezeichnung 2	USM112; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Orthoperiodsäure

ASK #29444

Molgewicht	495.6685
-------------------	----------

Bruttoformel C₃₁H₄₂FNO₃

2. Bezeichnung {1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-4-phenylpiperidin-4-yl}decanoat

ASK #29454

Chemical Abstract Service Nr. 403-42-9

Molgewicht 138.139

Bruttoformel C₈H₇FO

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)ethanon

ASK #29455

Molgewicht 530.1135

Bruttoformel C₃₁H₄₁ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(2-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat

ASK #29456

Molgewicht 558.1667

Bruttoformel C₃₃H₄₅ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(3-ethyl-4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat

ASK #29457

Molgewicht 721.7952

Bruttoformel C₄₂H₅₄Cl₂N₂O₄

2. Bezeichnung [4-(4-Chlorphenyl)-1-(3-{4-[4-(4-chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]benzoyl}propyl)piperidin-4-yl]decanoat

ASK #29458

Molgewicht 606.2095

Bruttoformel C₃₇H₄₅ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4'-Chlor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat

ASK #29459

Molgewicht 606.2095

Bruttoformel C₃₇H₄₅ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(3'-Chlor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat

ASK #29460

Molgewicht 502.0604

Bruttoformel C₂₉H₃₇ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}octanoat

ASK #29461

Molgewicht 516.087

Bruttoformel C₃₀H₃₉ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}nonanoat

ASK #29462

Molgewicht 544.1401

Bruttoformel C₃₂H₄₃ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}undecanoat

ASK #29463

Chemical Abstract Service Nr. 65135-24-2
Molgewicht 558.1667
Bruttoformel C₃₃H₄₅ClFNO₃
2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}dodecanoat

ASK #29468

Chemical Abstract Service Nr. 28434-01-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10453-54-0; 24380-84-5
Molgewicht 338.44
Bruttoformel C₂₂H₂₆O₃
Vorzugsbezeichnung Bioresmethrin
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 USMI12; PERKOW; ISO
2. Bezeichnung [(5-Benzylfuran-3-yl)methyl][(1*R*,3*R*)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanecarboxylat]

ASK #29472

Chemical Abstract Service Nr. 35367-38-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104790-81-0; 51026-04-1; 53026-03-2; 66594-18-1
Molgewicht 310.6833
Bruttoformel C₁₄H₉ClF₂N₂O₂
2. Bezeichnung *N*[(4-Chlorphenyl)carbamoyl]-2,6-difluorbenzamid
3. Bezeichnung Diflubenzuron
Zitat Bezeichnung 3 USMI12-14; ISO.Pesticide; PERKOW; EUTCT; EP.imp.syn; CAS; EAB.VU.syn
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1-(4-Chlorphenyl)-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #29480

Chemical Abstract Service Nr. 95737-68-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126040-81-1; 133695-78-0
Molgewicht 321.3698
Bruttoformel C₂₀H₁₉NO₃
2. Bezeichnung *rac*-2-[[[(2*R*)-1-(4-Phenoxyphenoxy)propan-2-yl]oxy]pyridin
3. Bezeichnung Pyriproxyfen
Zitat Bezeichnung 3 ChEBI; ChemIDplus; ISO; CPCN; Perkow1996; ChemSpider; ATCvet; MAR2016; USEPA-ACToR; USMI12-14; ROMP2016; FAO.Pesticide; CAS; HSDB; NIST; Pharmavista; USEPA.Pesticide; JAN; EUTCT; MeSH; RTECS; PubChem; PAN; KEGG; PPDB; EINECS; HazMap
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2-[[1-(4-Phenoxyphenoxy)propan-2-yl]oxy]pyridin; 2-[[1-(4-Phenoxyphenoxy)-2-propanyl]oxy]pyridin; (RS)-2-[1-(4-Phenoxyphenoxy)propan-2-yloxy]pyridin; Piriproxifen; 4-Phenoxyphenyl-(RS)-2-(2-pyridyloxy)propylether; 2-[1-Methyl-2-(4-phenoxyphenoxy)ethoxy]pyridin

ASK #29483

Chemical Abstract Service Nr.	136381-85-6
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₃ Cl-N ₃ O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	411.8615
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lintitript
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	{2-[4-(2-Chlorphenyl)-1,3-thiazol-2-ylcarbamoyl]indol-1-yl}essigsäure
ASK #29486	
Chemical Abstract Service Nr.	143343-83-3
Molgewicht	384.4257
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Toborinon
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-[3-(3,4-Dimethoxybenzylamino)-2-hydroxypropoxy]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #29487	
Chemical Abstract Service Nr.	13963-57-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131553-52-1; 224778-47-6; 26676-32-4
Molgewicht	324.3052
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ AlO ₆
2. Bezeichnung	(OC-6-11)-Tris(pentan-2,4-dionato- O, O')aluminium
3. Bezeichnung	Aluminiumtris(acetylacetonat)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #29488	
Chemical Abstract Service Nr.	83622-85-9
Molgewicht	250.3147
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₇ O ₃ P
Vorzugsbezeichnung	Trifosmin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	Tris(3-methoxypropyl)phosphan
ASK #29489	
Chemical Abstract Service Nr.	142996-66-5
Molgewicht	364.4791
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Fuomin
International Nonproprietary Name	INNv.L74
2. Bezeichnung	4,4'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)bis(methanylyliden)]bis(2,2,5,5-tetramethyloxolan-3-on)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4,4'-(Ethylendiaminodimethyliden)bis(2,2,5,5-tetramethyltetrahydrofuran-3-on)

ASK #29493

Chemical Abstract Service Nr. 2306-27-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27181-91-5

Molgewicht 372.3686

Bruttoformel $C_{20}H_{20}O_7$

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5,6,7-trimethoxy-4*H*-chromen-4-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sinensetin

ASK #29497

Molgewicht 304.3443

Bruttoformel $C_{15}H_{20}N_4O_3$

2. Bezeichnung 2-*N*-Methyl-5-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Methylamino-5-(3,4,5-trimethoxybenzyl)pyrimidin-4-ylazan

ASK #29498

Vorzugsbezeichnung Macroglol - 4,4'-Methylen-dicyclohexyldiisocyanat - Hexan-1,2,6-triol - Polykondensat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L17)

ASK #29501

Chemical Abstract Service Nr. 14357-76-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82068-94-8

Molgewicht 413.5497

Bruttoformel $C_{25}H_{35}NO_4$

Vorzugsbezeichnung 18,19-Dihydroetorphin

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung (5*R*,6*R*,7*R*,14*R*)-4,5-Epoxy-7-[(*R*)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethanomorphinan-3-ol

ASK #29502

Chemical Abstract Service Nr. 99149-95-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 97162-60-2

Molgewicht 46343.0863

Bruttoformel $C_{2031}H_{3121}N_{585}O_{601}S_{31}$

Vorzugsbezeichnung Saruplase

International Nonproprietary Name INN.L38

2. Bezeichnung Prourokinase (enzyme-activating)(human clone pUK4/pUK18), non-glycosylated

ASK #29503

Chemical Abstract Service Nr. 82640-04-8

Formelstamm C28-H27-N-O4-S . Cl-H

Molgewicht 510.0442

Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ ClNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Raloxifenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.6; GII
2. Bezeichnung	[6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-3-yl][4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl]methanon-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)benzo[b]thiophen-3-yl][4-(2-piperidinoethoxy)phenyl]methanon-hydrochlorid

ASK #29504

Chemical Abstract Service Nr.	55-22-1
Formelstamm	(C6-H4-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	123.1094
Bruttoformel	C ₆ H ₅ NO ₂
2. Bezeichnung	Pyridin-4-carbonsäure
3. Bezeichnung	Isonicotinsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI12; Chempider

ASK #29505

Chemical Abstract Service Nr.	185021-64-1
Formelstamm	C21-H21-Cl-N4-O-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	509.0413
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₄ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ziprasidonmesilat (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L35,v.L18)
2. Bezeichnung	5-[2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-on-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ziprasidon-Monomesilat

ASK #29508

Formelstamm	C53-H67-N9-O10-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	1118.324
Bruttoformel	C ₅₄ H ₇₁ N ₉ O ₁₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Quinupristinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L31,v.L18
2. Bezeichnung	N-[(6 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>aS</i> ,22 <i>S</i> ,24 <i>aS</i>)-18-[[[(3 <i>S</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-ylsulfanyl]methyl]-22-[[4-(dimethylamino)phenyl]methyl]-6-ethyl-10,23-dimethyl-5,8,12,15,17,21,24-heptaoxo-13-phenyldocosan-1-yl]]-18-[(3 <i>S</i>)-chinuclidin-3-ylsulfanyl]methyl]docosahydro-12 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>f</i>]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on-11-yl]methan-1-yl]methanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(6 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>aS</i> ,22 <i>S</i> ,24 <i>aS</i>)-22-(4-Dimethylaminobenzyl)-6-ethyl-10,23-dimethyl-5,8,12,15,17,21,24-heptaoxo-13-phenyl-18-[(3 <i>S</i>)-chinuclidin-3-ylsulfanyl]methyl]docosahydro-12 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>f</i>]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on-11-yl]methanol

ASK #29509

Formelstamm C34-H50-N4-O9-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 786.9529
Bruttoformel C₃₅H₅₄N₄O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Dalfopristinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L32,v.L18
2. Bezeichnung (3*R*,4*R*,5*E*,10*E*,12*E*,14*S*,26*R*,26*aS*)-26-[2-(Diethylamino)ethansulfonyl]-14-hydroxy-4,12-dimethyl-3-(propan-2-yl)-3,8,9,14,15,18,24,25,26,26*a*-decahydro-21,18-nitrilo-1*H*,22*H*-pyrrolo[2,1-*c*][1,8,4,1]pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-10(1*H*)-yl (1:1)

ASK #29510

Chemical Abstract Service Nr. 147657-22-5
Molgewicht 430.62
Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃
Vorzugsbezeichnung Calcipotriol-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/2284; Ph.Eur.2005,5.3/2284
2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*,24*S*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1 ,3 ,24-triol 1 H₂O

ASK #29513

Chemical Abstract Service Nr. 135416-43-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 133647-95-7
Molgewicht 385.24
Bruttoformel C₁₆H₂₀INO₂
Vorzugsbezeichnung lometopan
International Nonproprietary Name (INN.L38)
2. Bezeichnung Methyl[3 -(4-iodphenyl)tropan-2 -carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-3-(4-iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #29514

Chemical Abstract Service Nr. 136794-86-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 137433-20-6; 157310-31-1; 157496-34-9
Formelstamm C16-H20-(123)I-N-O2
Molgewicht 381.2411
Bruttoformel C₁₆H₂₀INO₂
Vorzugsbezeichnung (¹²³I)lometopan
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung Methyl[3 -(4-(¹²³I)iodphenyl)tropan-2 -carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-3-(4-((¹²³I)iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #29515

Chemical Abstract Service Nr.	171655-91-7
Molgewicht	327.2488
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Brasofensin
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	3 -(3,4-Dichlorphenyl)tropan-2 -carbaldehyd[(<i>E</i>)- <i>O</i> -methyloxim]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,2R,3S,5S)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carbaldehyd-(<i>E</i>)- <i>O</i> -methyloxim

ASK #29516

Formelstamm	C16-H20-Cl2-N2-O . H2-O4-S
Molgewicht	425.3273
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Brasofensinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
2. Bezeichnung	3 -(3,4-Dichlorphenyl)tropan-2 -carbaldehyd[(<i>E</i>)- <i>O</i> -methyloxim]-sulfat (1:1)

ASK #29518

Chemical Abstract Service Nr.	118390-30-0
Molgewicht	19564.1658
Bruttoformel	C ₈₇₀ H ₁₃₆₆ N ₂₃₆ O ₂₅₉ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Interferon alfacon-1
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	MCDLPQTHSL GNRRALILLA QMRRISPFSC LKDRHDFGFP QEEFDGNQFQ KAQAISVLHE MIQQTFLNLS TKDSSAAWDE SLLEKFYTEL YQQLNDLEAC VIQEVGVEET PLMNVDSILA VKKYFQRITL YLTEKKYSPC AWEVVRAEIM RSFSLSTNLQ ERLRRKE
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-L-methionyl-22-L-arginine-76-L-alanine-78-L-aspartic acid-79-L-glutamic acid-86-L-tyrosine-90-L-tyrosine-156-L-threonine-157-L-asparagine-158-L-leucineinterferon alpha1 (human lymphoblast reduced)

ASK #29519

Chemical Abstract Service Nr.	181054-95-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113478-33-4
Formelstamm	C2041-H3114-N558-O641-S25 . 12(C-O2) . (O) . x(O3-S) . Oligosaccharid-Reste, x = ca. 0,7
Molgewicht	46600
Bruttoformel	C ₂₀₅₃ H ₃₁₁₄ N ₅₅₈ O ₆₆₆ S ₂₅
Vorzugsbezeichnung	Nonacog alfa

International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	MAR2013; USAN; BAN; ATC; CAS; EUTCT; KEGG.D05201; ICTRP
2. Bezeichnung	YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAEAVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGGS VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRN V IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYVSGW GRVFKHGRSA LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYNWIKE KTKLT, 18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389-Undecakis(disulfid), Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asp64-(3 <i>R</i>)-3-hydroxyliert, Asn157,Asn167- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert und potenziell Ser53,Ser61,Thr159,Thr169-3- <i>O</i> -glycosyliert mit Oligosacchariden, Ser68,Ser158 nicht 3- <i>O</i> -phosphoryliert, Tyr155 nur partiell <i>O</i> -sulfonyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant), glycoform alpha; Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant) (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente), T148A-Variante (Variante 011773 UniProtKB), alpha-Glycoform

ASK #29520

Chemical Abstract Service Nr.	174722-31-7
Vorzugsbezeichnung	Rituximab
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₁ (human-mouse monoclonal IDEC-C2B8 1-chain anti-human antigen CD 20), disulfide with human-mouse monoclonal IDEC-C2B8 -chain, dimer

ASK #29522

2. Bezeichnung	Prunus-dulcis-var. dulcis- und/oder Prunus-dulcis-var. amara-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung	Raffiniertes Mandelöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1064; Ph.Eur.2002,4.00/1064; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.6/1064

ASK #29523

Chemical Abstract Service Nr.	101342-45-4
Formelstamm	C22-H23-Cl-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht	515.3406
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	4- <i>epi</i> -Chlortetracyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #29524

Chemical Abstract Service Nr.	168079-32-1
Molgewicht	473.9259
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₁ ClFN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lixivaptan
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-Chlor-4-(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[2,1- <i>c</i>][1,4]benzodiazepin-10-ylcarbonyl)phenyl]-5-fluor-2-methylbenzamid

ASK #29526

Chemical Abstract Service Nr. 194798-83-9
Molgewicht 386.2507
Bruttoformel $C_{13}H_{13}F_2N_6O_4P$
Vorzugsbezeichnung Fosfluconazol
International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung 2-(2,4-Difluorphenyl)-1,3-bis(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ylidihydrogenphosphat

ASK #29530

3. Bezeichnung Wasser zum Verdünnen konzentrierter Hämodialyselösungen
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1167; Ph.Eur.2005,5.0/1167; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1167

ASK #29532

Vorzugsbezeichnung Interferon alfa-2
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Protein, das mit Hilfe der Information, die durch die alfa-2-Subspezies des Interferon-alfa-Gens codiert ist, hergestellt wird
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Konzentrierte Interferon-alfa-2-Lösung

ASK #29537

Chemical Abstract Service Nr. 179471-95-5
Formelstamm C21-H21-Cl-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht 501.314
Bruttoformel $C_{21}H_{22}Cl_2N_2O_8$
Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Demeclocyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (4*R*,4a*S*,5a*S*,6*S*,12a*S*)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #29538

Chemical Abstract Service Nr. 61177-44-4
Formelstamm (C8-H8-N-O5)⁻ Li⁺
Molgewicht 205.0938
Bruttoformel $C_8H_8LiNO_5$
Vorzugsbezeichnung Lithiumclavulanat
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung (2*R*,3*Z*,5*R*)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Lithiumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clavulansäure-Lithiumsalz; (Z)-(2*R*,5*R*)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Lithiumsalz

ASK #29539

Chemical Abstract Service Nr. 24385-10-2
Molgewicht 414.3622
Bruttoformel $C_{21}H_{18}O_9$

2. Bezeichnung	(8S,10S)-8-Glycoloyl-6,8,10,11-tetrahydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
3. Bezeichnung	Doxorubicinon
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.SYN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Adriamycinon

ASK #29540

Chemical Abstract Service Nr.	15876-58-1
Formelstamm	$3(\text{C}_{20}\text{H}_2\text{Br}_4\text{Cl}_4\text{O}_5)^{2-} 2\text{Al}^{3+} \cdot x \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot y \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht	2404.9235
Bruttoformel	$\text{C}_{60}\text{H}_6\text{Al}_2\text{Br}_{12}\text{Cl}_{12}\text{O}_{15}$
2. Bezeichnung	2,3,4,5-Tetrachlor-6-(2,4,5,7-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzoesäure-Aluminiumsalz (3:2)-Aluminiumhydroxid/oxid-Komplexe
3. Bezeichnung	Phloxin-B-Aluminiumlack
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	D&C Rot No. 28 Aluminium-Farblack; Dialuminiumtris[2-(2,4,5,7-tetrabrom-6-oxido-3-oxoxanthen-9-yl)-3,4,5,6-tetrachlorbenzoat]; Aluminium-2,3,4,5-tetrachlor-6-(2,4,5,7-tetrabrom-6-oxido-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzoat (2:3); Phloxin-B-Aluminium-Farblack

ASK #29542

Chemical Abstract Service Nr.	557-59-5
Formelstamm	$(\text{C}_{24}\text{H}_{47}\text{O}_2)^- \text{H}^+$
Molgewicht	368.6367
Bruttoformel	$\text{C}_{24}\text{H}_{48}\text{O}_2$
2. Bezeichnung	Tetracosansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Lignocerinsäure

ASK #29543

Chemical Abstract Service Nr.	112-85-6
Formelstamm	$(\text{C}_{22}\text{H}_{43}\text{O}_2)^- \text{H}^+$
Molgewicht	340.5836
Bruttoformel	$\text{C}_{22}\text{H}_{44}\text{O}_2$
2. Bezeichnung	Docosansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Behensäure

ASK #29545

Formelstamm	$\text{C}_{28}\text{H}_{39}\text{N}_{11}\text{O}_7 \cdot 2 \text{Cl-H}$
Molgewicht	714.6006
Bruttoformel	$\text{C}_{28}\text{H}_{41}\text{Cl}_2\text{N}_{11}\text{O}_7$
2. Bezeichnung	<i>N</i> ^ε -(Benzyloxycarbonyl)-D-argininylglycyl-L-arginin(4-nitroanilid)-dihydrochlorid

ASK #29548

Chemical Abstract Service Nr. 1186-52-3

Formelstamm (C2-(2)H3-O2)⁻ (2)H+

Molgewicht 64.0766

Bruttoformel C₂H₄O₂

2. Bezeichnung (²H₄)Essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (D)Essigsäure

ASK #29549

Chemical Abstract Service Nr. 132036-88-5

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Ramosetron

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung (*R*)-(1-Methyl-1*H*-indol-3-yl)(4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-benzimidazol-5-yl)methanon

ASK #29550

Chemical Abstract Service Nr. 132907-72-3

Formelstamm C17-H17-N3-O . Cl-H

Molgewicht 315.7973

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Ramosetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung (*R*)-(1-Methyl-1*H*-indol-3-yl)(4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-benzimidazol-5-yl)methanon-hydrochlorid

ASK #29551

Chemical Abstract Service Nr. 12358-95-1

Molgewicht 317.3954

Bruttoformel K₂O₂Pb

2. Bezeichnung Kaliumplumbat()

3. Bezeichnung Kaliumplumbit

ASK #29552

Chemical Abstract Service Nr. 7803-49-8

Molgewicht 33.0299

Bruttoformel H₃NO

2. Bezeichnung Hydroxylamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; USMI12

ASK #29553

Chemical Abstract Service Nr. 66-71-7

Molgewicht 180.2053

Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ N ₂
2. Bezeichnung	1,10-Phenanthrolin
ASK #29554	
Chemical Abstract Service Nr.	14634-91-4
Molgewicht	692.5236
Bruttoformel	C ₃₆ H ₂₄ FeN ₆ O ₄ S
2. Bezeichnung	(OC-6-11)-Tris(1,10-phenanthrolin- <i>N</i> ^I , <i>N</i> ^{I0})eisen(2+)-sulfat (1:1)
3. Bezeichnung	Ferroin
ASK #29557	
Chemical Abstract Service Nr.	50-01-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14317-32-9; 15827-40-4; 420-13-3
Formelstamm	C-H5-N3 . Cl-H
Molgewicht	95.5314
Bruttoformel	CH ₆ ClN ₃
2. Bezeichnung	Guanidinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI12
ASK #29560	
Chemical Abstract Service Nr.	3324-58-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	16047-08-8; 73771-13-8
Formelstamm	(C6-H2-N3-O7) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	251.0858
Bruttoformel	C ₆ H ₂ N ₃ NaO ₇
2. Bezeichnung	2,4,6-Trinitrophenol-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Pikrinsäure-Natriumsalz
ASK #29561	
Chemical Abstract Service Nr.	7783-35-9
Molgewicht	296.6526
Bruttoformel	HgO ₄ S
2. Bezeichnung	Quecksilber()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2	USMI12
ASK #29562	
Chemical Abstract Service Nr.	24280-93-1
Formelstamm	(C17-H19-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	320.3371
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Mycophenolsäure
International Nonproprietary Name	INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR31; RÖMP2023
2. Bezeichnung (4E)-6-(4-Hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-ensäure

ASK #29563

Chemical Abstract Service Nr. 37415-62-6
Formelstamm (C17-H19-O6)⁻ Na⁺
Molgewicht 342.3189
Bruttoformel C₁₇H₁₉NaO₆
2. Bezeichnung (4E)-6-(4-Hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-ensäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriummycophenolat
Zitat Bezeichnung 3 RÖMP 2023; EAB9.0,10.0+3,11.0(2017-2023)/2813
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Mycophenolsäure-Natriumsalz

ASK #29564

Chemical Abstract Service Nr. 164150-99-6
Formelstamm (C20-H17-F2-N4-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 400.3787
Bruttoformel C₂₀H₁₈F₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Fandofloxacin
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 6-Fluor-1-(5-fluor-2-pyridyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #29565

Chemical Abstract Service Nr. 164150-85-0
Formelstamm C20-H18-F2-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht 436.8397
Bruttoformel C₂₀H₁₉ClF₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Fandofloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 6-Fluor-1-(5-fluor-2-pyridyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #29573

Chemical Abstract Service Nr. 40077-57-4
Molgewicht 3325.7972
Bruttoformel C₁₄₇H₂₃₈N₄₄O₄₂S
Vorzugsbezeichnung Aviptadil
International Nonproprietary Name INN.L40

Molgewicht	3187.3158
Bruttoformel	C ₁₄₄ H ₂₃₂ F ₂₄ O ₄₈
2. Bezeichnung	Octakis(2,6-di-O-pentyl-3-O-trifluoracetyl)cyclomaltooctaose
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Octakis(2,6-di-O-pentyl-3-O-trifluoracetyl)-gamma-cyclodextrin; Cyclooctakis-(1-->4)-(2,6-di-O-pentyl-3-O-trifluoracetyl-alpha-D-glucopyranosyl)

ASK #29583

Chemical Abstract Service Nr.	87-73-0
Formelstamm	(C6-H8-O8)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	210.1388
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₈
2. Bezeichnung	D-Glucarsäure

ASK #29584

Chemical Abstract Service Nr.	576-42-1
Formelstamm	(C6-H8-O8)2 ⁻ H ⁺ K ⁺
Molgewicht	248.2292
Bruttoformel	C ₆ H ₉ KO ₈
2. Bezeichnung	D-Glucarsäure-Monokaliumsalz

ASK #29587

Chemical Abstract Service Nr.	20290-75-9
Formelstamm	(C18-H27-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	276.4137
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>all-Z</i>)-Octadeca-6,9,12,15-tetraensäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Stearidonsäure

ASK #29589

Chemical Abstract Service Nr.	111-11-5
Molgewicht	158.238
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	Methyloctanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylcaprylat

ASK #29591

Chemical Abstract Service Nr.	523-21-7
Formelstamm	(C6-O6)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	214.0401

Bruttoformel	C ₆ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	5,6-Dihydroxycyclohex-5-en-1,2,3,4-tetron-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dinatrium(3,4,5,6-tetraoxocyclohex-1-en-1,2-diolat); Natriumrhodizonat

ASK #29592

Chemical Abstract Service Nr.	1741-93-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27058-89-5
Formelstamm	(C ₂₂ H ₃₉ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	368.5506
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₀ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-3-(Octadecyloxycarbonyl)propensäure
3. Bezeichnung	Octadecylhydrogenfumarat

ASK #29594

Chemical Abstract Service Nr.	65897-46-3
Molgewicht	317.3198
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-N-(pyridin-2-yl)-2 <i>H</i> -1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #29595

Chemical Abstract Service Nr.	24683-25-8
Molgewicht	254.2624
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl-2 <i>H</i> -1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #29596

Chemical Abstract Service Nr.	76508-37-7
Molgewicht	283.3003
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ NO ₅ S
2. Bezeichnung	1-Methylethyl[(1,1-dioxido-3-oxo-1,2-benzisothiazol-2(3 <i>H</i>)-yl)acetat]

ASK #29597

Chemical Abstract Service Nr.	35511-14-9
Molgewicht	255.2472
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ NO ₅ S
2. Bezeichnung	Methyl(4-hydroxy-2 <i>H</i> -1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #29598

Chemical Abstract Service Nr.	24683-21-4
Molgewicht	269.2737
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₅ S
2. Bezeichnung	Ethyl(4-hydroxy-2 <i>H</i> -1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #29599

Chemical Abstract Service Nr. 1025681-95-1
Molgewicht 283.3003
Bruttoformel $C_{12}H_{13}NO_5S$
2. Bezeichnung 1-Methylethyl(4-hydroxy-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #29601

Chemical Abstract Service Nr. 104286-02-4
Molgewicht 432.5067
Bruttoformel $C_{24}H_{32}O_7$
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-17-ethylcarbonat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (11 ,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(ethyl)carbonat

ASK #29602

Chemical Abstract Service Nr. 5740-62-5
Molgewicht 416.5073
Bruttoformel $C_{24}H_{32}O_6$
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-propionat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylpropionat

ASK #29603

Chemical Abstract Service Nr. 2205-88-1
Molgewicht 432.5067
Bruttoformel $C_{24}H_{32}O_7$
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-ethylcarbonat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(ethyl)carbonat

ASK #29604

Chemical Abstract Service Nr. 671225-23-3
Molgewicht 474.5434
Bruttoformel $C_{26}H_{34}O_8$
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-acetat-17-ethylcarbonat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-ethylcarbonat

ASK #29605

Chemical Abstract Service Nr. 671225-26-6
Molgewicht 490.5858
Bruttoformel $C_{27}H_{38}O_8$
2. Bezeichnung 1,2-Dihydroprednicarbat

ASK #29606

Chemical Abstract Service Nr. 82419-35-0

Formelstamm (C13-H8-F2-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 281.2117

Bruttoformel C₁₃H₈F₂N₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9,10-Difluor-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29607

Chemical Abstract Service Nr. 123155-82-8

Molgewicht 317.358

Bruttoformel C₁₇H₂₀FN₃O₂

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-7-on

ASK #29608

Chemical Abstract Service Nr. 95848-94-5

Formelstamm (C18-H20-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 343.377

Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-Methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29609

Chemical Abstract Service Nr. 197291-75-1

Formelstamm (C18-H19-F-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 361.3675

Bruttoformel C₁₈H₂₀FN₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-10-Fluor-3-methyl-9-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29610

Chemical Abstract Service Nr. 104721-53-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82419-52-1

Formelstamm (C17-H17-F-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3409

Bruttoformel C₁₇H₁₈FN₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Fluor-3-methyl-7-oxo-10-(piperazin-1-yl)-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29611

Chemical Abstract Service Nr. 104721-52-0

Formelstamm (C18-H19-F-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 377.3669

Bruttoformel C₁₈H₂₀FN₃O₅

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methyl-4-oxo-4⁻⁵-piperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29612

Formelstamm (C12-H18-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 225.2842

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₃

2. Bezeichnung (RS)-(3-Cyclohexyl-5-methyl-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-yl)essigsäure

ASK #29613

Chemical Abstract Service Nr. 945-24-4

Molgewicht 192.178

Bruttoformel C₇H₈N₆O

2. Bezeichnung (2,4-Diaminopteridin-6-yl)methanol

ASK #29614

Formelstamm (C15-H14-N7-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 325.3253

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₇O₂

2. Bezeichnung 4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzoesäure

ASK #29619

Chemical Abstract Service Nr. 137010-42-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82062-91-7

2. Bezeichnung Glutamylendopeptidase

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.21.19

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym V8 Proteinase

ASK #29624

Chemical Abstract Service Nr. 138955-27-8

Molgewicht 142000

Vorzugsbezeichnung (¹¹¹In)Indiumsatumomab pendetid

International Nonproprietary Name (INN.L43,L33)

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁, anti-(human tumor-associated glycoprotein 72)(mouse monoclonal B72.3 1-chain), disulfide with mouse monoclonal B72.3 light chain, dimer, N⁶-{N-[2-({2-[Bis(carboxymethyl)amino]ethyl}(carboxymethyl)amino)ethyl]-N-(carboxymethyl)glycyl)-N²-(N-glycyl-L-tyrosyl)-L-lysine-Konjugat, Indium-111-Chelat

ASK #29625

Chemical Abstract Service Nr. 107793-72-6

Molgewicht 791.1119

Bruttoformel C₁₈H₂₄I₃N₃O₈

Vorzugsbezeichnung loxilan

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung N-(2,3-Dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-N-(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #29626

Chemical Abstract Service Nr. 67232-80-8

International Nonproprietary Name INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 USM12; BAN

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁, anti-(human tumor-associated glycoprotein 72)(mouse monoclonal B72.3 1-chain), disulfide with mouse monoclonal B72.3 light chain, dimer
ASK #29638

Chemical Abstract Service Nr. 108321-03-5

Formelstamm (C₃₄-H₆₆-O₁₀-P)⁻ (H₄-N)⁺

Molgewicht 683.8941

Bruttoformel C₃₄H₇₀NO₁₀P

2. Bezeichnung {1-[(2,3-Dihydroxypropoxy)(hydroxy)phosphinoyloxymethyl]ethan-1,2-diyl}ditetradecanoat-Ammoniumsalz

3. Bezeichnung 1,2-Ditetradecanoyl-*sn*-glycero(3)phospho(3)glycerol-Ammoniumsalz

ASK #29639

Chemical Abstract Service Nr. 167221-71-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 166432-28-6

Molgewicht 456.3164

Bruttoformel C₂₁H₂₃Cl₂NO₆

Vorzugsbezeichnung Clevidipin

International Nonproprietary Name INN.L37

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-[(Butanoyloxy)methyl](methyl)[4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #29641

Chemical Abstract Service Nr. 328-42-7

Formelstamm (C₄-H₂-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 132.0716

Bruttoformel C₄H₄O₅

2. Bezeichnung Oxobutandisäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxalessigsäure

ASK #29642

Chemical Abstract Service Nr. 188062-50-2

Formelstamm 2(C₁₄-H₁₈-N₆-O) . H₂-O₄-S

Molgewicht 670.7431

Bruttoformel C₂₈H₃₈N₁₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Abacavirhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L38)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Pharmavista

2. Bezeichnung {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-sulfat (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Abacavirsulfat; Abacavirsulfat (2:1); Bis[[[(1S,4R)-4-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-enyl]methanol]-sulfat
ASK #29644	
Chemical Abstract Service Nr.	119141-88-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1116141-00-4; 177541-03-6; 193469-77-1; 326602-80-6
Molgewicht	345.4161
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Esomeprazol
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-Methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1 H-benzimidazol
ASK #29645	
Chemical Abstract Service Nr.	149950-60-7
Molgewicht	302.3682
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Emivirin
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	6-Benzyl-1-ethoxymethyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4(1 H,3 H)-dion
ASK #29648	
Chemical Abstract Service Nr.	100643-71-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	381727-28-2
Molgewicht	310.8206
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Desloratadin
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	MAR2010; MAR32; ROMP2010; GII
2. Bezeichnung	8-Chlor-11-(piperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5 H-benzo[5,6]cyclohepta[1,2- b]pyridin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Des(ethoxycarbonyl)loratadin
ASK #29652	
Chemical Abstract Service Nr.	171714-84-4
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₁ N ₂ O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	410.4199
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Darusentan
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	(S)-2-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenylpropansäure
ASK #29653	

Chemical Abstract Service Nr.	897014-01-6
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₈ N ₃ O ₃ S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	385.4132
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₃ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Omeprazol-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Methoxy-2-[(<i>R</i>)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #29654	
Chemical Abstract Service Nr.	27314-97-2
Molgewicht	178.1481
Bruttoformel	C ₇ H ₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tirapazamin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	3-Amino-1,2,4-benzotriazin-1,4-dioxid
ASK #29655	
Chemical Abstract Service Nr.	209810-58-2
Molgewicht	18200
Bruttoformel	C ₈₀₀ H ₁₃₀₀ N ₂₂₈ O ₂₄₄ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Darbepoetin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; AAN; USAN; BAN
2. Bezeichnung	APPRLICDSR VLERYLLEAK EAENITTGCN ETCSLNENIT VPDTKVNFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQVNET LQLHVDKAVS GLRSLTTLR ALGAQKEAIS PPDAASAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA CRTGD, 7,161:29,33-Bis(disulfid), glycosyliert an Asn24, Asn30, Asn38, Asn83, Asn88 und Ser126, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neuartiges Erythropoese-stimulierendes Protein; NESP; [30-Asparagin,32-threonin,87-valin,88-asparagin,90-threonin]erythropoetin (human), glycosyliert
ASK #29656	
Chemical Abstract Service Nr.	94948-59-1
Molgewicht	17350.483
Bruttoformel	C ₇₇₈ H ₁₂₂₅ N ₂₁₅ O ₂₃₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tasonermin
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	VRSSSRTPSD KPVAVVAVNP QAEGQLQWLN RRANALLANG VELRDNQLVV PSEGLYLIYS QVLFGKQGC(69S 101S)P STHVLLTHTI SRIAVSYQTK VNLLSAIKSP C(101S 69S)QRETPEGAE AKPWYEPIYL GGVFQLEKGD RLSAEINRPD YLDFAESGQV YFGIIAL
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1-157)-Tumornekrosefaktor alfa-1a, human

ASK #29658

Chemical Abstract Service Nr.	129453-61-8
Molgewicht	606.7708
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₇ F ₅ O ₃ S
2. Bezeichnung	7-[9-[4,4,5,5,5-Pentafluoropentan-1-(<i>RS</i>)-sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17-diol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Fulvestrant
Zitat Bezeichnung 3	ChemSpider; GlnAS; BP2013-2021; BAN; CAS; Phpa22.2,26.2(2010,2014); USMI2021; FDA-SRS; EP7.3,8.0+2+6,9.0,10.0(2012-2019); EAB7.3,8.0+2+6,9.0,10.0(2012-2020); JAN; ChemIDplus; USP32-42(2008-2019); PubChem; USAN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	7alpha-[9-[(<i>RS</i>)-(4,4,5,5,5-Pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol; 7alpha-[9-[(4,4,5,5,5-Pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol; 7alpha-[9-(4,4,5,5,5-Pentafluoropentansulfinyl)nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol

ASK #29659

Chemical Abstract Service Nr.	107724-20-9
Molgewicht	414.4914
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Eplerenon
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	EAB8.4,9.0(2015-2019)/2765; Ph.Eur.2019
2. Bezeichnung	Methyl(9,11-epoxy-3-oxo-17-pregn-4-en-21,17-carbolacton-7-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9,11alpha-Epoxy-7alpha-(methoxycarbonyl)-3-oxo-17alpha-pregn-4-en-21,17-carbolacton

ASK #29660

Chemical Abstract Service Nr.	121524-08-1
Molgewicht	403.8991
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Amibegron
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Ethyl{[(7 <i>S</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-(3-chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino}-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yloxy]acetat}

ASK #29661

Chemical Abstract Service Nr.	121524-09-2
Formelstamm	C22-H26-Cl-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	440.3601
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ Cl ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Amibegronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L56)

ASK #29665	2. Bezeichnung	Ethyl{[(7 <i>S</i>)-7-[[<i>(2R)</i> -2-(3-chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yloxy]acetat}-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	1772578-74-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9061-61-4
	Formelstamm	(C583-H902-N166-O173-S8)2
	Molgewicht	26521.8568
	Bruttoformel	C ₁₁₆₆ H ₁₈₀₄ N ₃₃₂ O ₃₄₆ S ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Cenegerin
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; CAS; EUTCT; ChemIDplus
	2. Bezeichnung	SSSHPIFHRG EFSVCDSVSV WVGDKTTATD IKGKEVMVLG EVNINNSVFK QYFFETKCRD PNPVDSGCRG IDSKHWNSYC TTTHTFVKAL TMDGKQAAWR FIRIDTACVC VLSRKAVR, 15,80:58,108:68,110-Tris(disulfid), nicht-kovalentes Homodimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
	Zitat Bezeichnung 2	INN.SF
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Nervenwachstumsfaktor vom Menschen, rekombinant; humaner beta-Nervenwachstumsfaktor (beta-NGF)-(1-118)-Peptid (nicht-kovalentes Dimer) exprimiert in <i>Escherichia coli</i> ; Nervenwachstumsfaktor, human, rekombinant; beta-NGF; Nervenwachstumsfaktor; NGF 2.5S; Neurotrophin 1; NGF
ASK #29666	Chemical Abstract Service Nr.	156965-06-9
	Molgewicht	500.7098
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Tisocalcitat
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,22 <i>E</i> ,24 <i>R</i>)-1,3,24-trihydroxy-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-25-carboxylat]
ASK #29667	Chemical Abstract Service Nr.	165800-03-3
	Molgewicht	337.3461
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ FN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Linezolid
	International Nonproprietary Name	INN.L38
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-3-(3-Fluor-4-morpholinophenyl)-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-ylmethyl]acetamid
ASK #29668	Chemical Abstract Service Nr.	137330-13-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	141913-77-1

	Formelstamm	C46-H80-N2-O13 . H3-O4-P
	Molgewicht	967.1282
	Bruttoformel	C ₄₆ H ₈₃ N ₂ O ₁₇ P
	Vorzugsbezeichnung	Tilmicosinphosphat (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[[6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-7-{2-[[3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)- und (3 <i>RS</i> ,5 <i>RS</i>)-3,5-dimethylpiperidin-1-yl]ethyl}-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyloxacyclohexadeca-11,13-dien-2,10-dion-phosphat (1:1) [7(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>):7(3 <i>RS</i> ,5 <i>RS</i>) = 82:18 bis 88:12]
ASK #29672	Chemical Abstract Service Nr.	162808-62-0
	Molgewicht	1093.3131
	Bruttoformel	C ₅₂ H ₈₈ N ₁₀ O ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	Caspofungin
	International Nonproprietary Name	INN.L42
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,14 <i>aS</i> ,15 <i>S</i> ,20 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,25 <i>aS</i>)-12-(2-Aminoethylamino)-20-[(<i>R</i>)-3-amino-1-hydroxypropyl]-23-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-1,2-dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]-2,11,15-trihydroxy-6-[(<i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-}-(1 <i>H</i>)-1,2,4-trioxo-1H-pyrimidin-5-ylmethyl}-1,3-bis(oxazol-2-yl)-2,2,4,4-tetramethyl-5-oxo-1,3-dihydro-1H-imidazole-5-carboxamide
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclo{[(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-(2-aminoethylamino)- <i>N</i> (2)-(10,12-dimethyltetradecanoyl)-4-hydroxy-L-ornithyl]-L-threonyl-(trans-4-hydroxy-L-prolyl)-[(<i>S</i>)-4-hydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonyl]}-(threo-3-hydroxy-L-ornithyl)-L-threonine
ASK #29673	Chemical Abstract Service Nr.	179463-17-3
	Formelstamm	C52-H88-N10-O15 . 2(C2-H4-O2)
	Molgewicht	1213.417
	Bruttoformel	C ₅₆ H ₉₆ N ₁₀ O ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Caspofungindiacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L42)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,14 <i>aS</i> ,15 <i>S</i> ,20 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,25 <i>aS</i>)-12-(2-Aminoethylamino)-20-[(<i>R</i>)-3-amino-1-hydroxypropyl]-23-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-1,2-dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]-2,11,15-trihydroxy-6-[(<i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-}-(1 <i>H</i>)-1,2,4-trioxo-1H-pyrimidin-5-ylmethyl}-1,3-bis(oxazol-2-yl)-2,2,4,4-tetramethyl-5-oxo-1,3-dihydro-1H-imidazole-5-carboxamide
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Caspofunginacetat
ASK #29674	Chemical Abstract Service Nr.	165101-51-9
	Molgewicht	24572.5799
	Bruttoformel	C ₁₀₆₄ H ₁₇₆₈ N ₃₂₄ O ₃₀₆ S ₁₈
	Vorzugsbezeichnung	Becaplermin

International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN
2. Bezeichnung	[A]Ser-Leu-Gly-Ser-Leu-Thr-Ile-Ala-Glu-Pro-Ala-Met-Ile-Ala-Glu-Cys(16S 60S)-Lys-Thr-Arg-Thr-Glu-Val-Phe-Glu-Ile-Ser-Arg-Arg-Leu-Ile-Asp-Arg-Thr-Asn-Ala-Asn-Phe-Leu-Val-Trp-Pro-Pro-Cys(A43S B43S) [B]Ser-Leu-Gly-Ser-Leu-Thr-Ile-Ala-Glu-Pro-Ala-Met-Ile-Ala-Glu-Cys(16S 60S)-Lys-Thr-Arg-Thr-Glu-Val-Phe-Glu-Ile-Ser-Arg-Arg-Leu-Ile-Asp-Arg-Thr-Asn-Ala-Asn-Phe-Leu-Val-Trp-Pro-Pro-Cys(B43S B43S)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rekombinanter humaner Thrombozyten-Wachstumsfaktor; [A]SLGSLTIAEP AMIAEC(16S-->60S)KTRT EVFEISRRLI DRTNANFLVW PPC(A43S-->B43S)VEVQRC(49S-->97S)S GC(A52S-->B52S)C(53S-->B53S)LEDHLAC(97S-->49S)KC(99S-->53S)E TVAAARPVT; rhPDGF-BB; rekombinanter humaner aus Blutplättchen gewonnener Wachstumsfaktor B

ASK #29675

Chemical Abstract Service Nr.	107452-89-1
Molgewicht	2639.1341
Bruttoformel	C ₁₀₂ H ₁₇₂ N ₃₆ O ₃₂ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Ziconotid
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	Cys(1S 16S)-Lys-Gly-Lys-Gly-Ala-Lys-Cys(8S 20S)-Ser-Arg-Leu-Met-Tyr-Asp-Cys(15S 25S)-Cys(16S 1S)-Thr-Gly-Ser-Cys(20S 8S)-Arg-Ser-Gly-Lys-Cys(25S 15S)-NH ₂
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	omega-Conotoxin M VIIA

ASK #29677

Chemical Abstract Service Nr.	136892-64-3
Molgewicht	480.6771
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ecraprost
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Butyl[(13E-11R,15S)-9-butyryloxy-11,15-dihydroxyprosta-8,13-dien-1-ol]

ASK #29678

2. Bezeichnung	Hämatopoetische Stammzellen vom Menschen [aus peripherem Blut, CD34-positiv]
Zitat Bezeichnung 2	EAB5.6,6.0+3,7.0,8.0(2005-2014)/2323
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Blutbildende Stammzellen aus peripherem Blut des Menschen, CD34-positiv; Humane hämatopoetische Stammzellen [aus peripherem Blut, CD34-positiv]; Humane hämatopoetische Progenitorzellen [aus peripherem Blut, CD34-positiv]

ASK #29680

Molgewicht	397.4891
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ N ₃ O ₅ S
2. Bezeichnung	Ethyl[(2-{4-[(cyclohexylcarbamoyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl)carbamat]

ASK #29681

Chemical Abstract Service Nr. 107-66-4
Molgewicht 210.2078
Bruttoformel C₈H₁₉O₄P
2. Bezeichnung Dibutylhydrogenphosphat

ASK #29682

Chemical Abstract Service Nr. 148553-50-8
Formelstamm (C₈-H₁₆-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 159.2261
Bruttoformel C₈H₁₇NO₂
2. Bezeichnung (3S)-3-Aminomethyl-5-methylhexansäure
3. Bezeichnung Pregabalin
Zitat Bezeichnung 3 USP42-43(2019-2020); GlnAs; EAB9.0+2,10.0(2016-2020)/2777; USAN; CAS; EUTCT; FDA-SRS; Phpa26.3(2014); USMI2024; EP8.7,9.0+2,10.0,11.0(2016-2023); BP2017-2024; RÖMP2024

ASK #29683

Chemical Abstract Service Nr. 56-12-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 3131-86-0
Formelstamm (C₄-H₈-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 103.1198
Bruttoformel C₄H₉NO₂
2. Bezeichnung 4-Aminobutansäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB3.4-9.4(2001-2018)R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym GABA; gamma-Aminobuttersäure

ASK #29684

Chemical Abstract Service Nr. 204255-11-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 332047-25-3
Formelstamm C₁₆-H₂₈-N₂-O₄ . H₃-O₄-P
Molgewicht 410.3997
Bruttoformel C₁₆H₃₁N₂O₈P
Vorzugsbezeichnung Oseltamivirphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L42)
Zitat Bezeichnung 1 GII; EAB7.1,8.0,9.0+2(2011-2017)/2422
2. Bezeichnung Ethyl[(3*R*,4*R*,5*S*)-4-acetamido-5-amino-3-(pentan-3-yloxy)cyclohex-1-en-1-carboxylat]-phosphat (1:1)

ASK #29685

Chemical Abstract Service Nr. 196618-13-0
Molgewicht 312.4045
Bruttoformel C₁₆H₂₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung	Oseltamivir
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	Ethyl[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-4-acetamido-5-amino-3-(pentan-3-yloxy)cyclohex-1-en-1-carboxylat]
ASK #29686	
Chemical Abstract Service Nr.	144875-48-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	171742-32-8
Molgewicht	314.3822
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Resiquimod
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	2-(4-Amino-2-ethoxymethyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-1-ylmethyl)propan-2-ol
ASK #29687	
Chemical Abstract Service Nr.	153507-46-1
Molgewicht	3021.3501
Bruttoformel	C ₁₁₂ H ₁₆₂ N ₃₆ O ₄₃ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Bibapcitid
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	[13]S,[13']S-(Oxybis{methylen[(3)-2,5-dioxopyrrolidin-1,3-diy]})bis[<i>N</i> -(sulfanylacetyl)-D-tyrosyl- <i>S</i> -(3-aminopropyl)-L-cysteinylglycyl-L- -aspartyl-L-cysteinylglycylglycyl- <i>S</i> -(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycyl-L-
ASK #29688	
Formelstamm	C112-H162-N36-O43-S10 . C2-H-F3-O2
Molgewicht	3135.3734
Bruttoformel	C ₁₁₄ H ₁₆₃ F ₃ N ₃₆ O ₄₅ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Bibapcitidtriflutat
International Nonproprietary Name	INN.L40,v.L64
2. Bezeichnung	[13]S,[13']S-(Oxybis{methylen[(3)-2,5-dioxopyrrolidin-1,3-diy]})bis[<i>N</i> -(sulfanylacetyl)-D-tyrosyl- <i>S</i> -(3-aminopropyl)-L-cysteinylglycyl-L- -aspartyl-L-cysteinylglycylglycyl- <i>S</i> -(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycyl-L-
ASK #29689	
Chemical Abstract Service Nr.	194100-83-9
Molgewicht	23709.2438
Bruttoformel	C ₁₀₃₉ H ₁₆₀₂ N ₂₇₄ O ₃₀₇ S ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Thyrotropin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS

2. Bezeichnung [A]APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYHH KS [B]FCIPTEYTMH IERRECAAYCL
TINTTICAGY CMTRDINGKL FLPKYALSQD VCTYRDFIYR TVEIPGCPLH VAPYFSYPVA LSCKCGKCNT DYSDCIHEAI KTNCTKPQK SYLVGFSV

ASK #29690

Chemical Abstract Service Nr. 137881-49-3
Formelstamm C23-H25-(123)I-N2-O2
Molgewicht 486.3614
Bruttoformel $C_{23}H_{25}IN_2O_2$
Vorzugsbezeichnung 4-(^{123}I)Iodexetimid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (*R*)-1'-Benzyl-4-(^{123}I)iod-3-phenyl-[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion

ASK #29692

Formelstamm C31-H30-N4-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 563.5174
Bruttoformel $C_{31}H_{32}Cl_2N_4O_2$
Vorzugsbezeichnung Pomisantandihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L36)
2. Bezeichnung 4'-[2-Ethyl-4-methyl-6-(5,6,7,8-tetrahydroimidazo[1,2-*a*]pyridin-2-yl)benzimidazol-1-ylmethyl]biphenyl-2-carbonsäure-dihydrochlorid

ASK #29693

Chemical Abstract Service Nr. 161753-30-6
Molgewicht 12759.5405
Bruttoformel $C_{564}H_{907}N_{161}O_{166}S_5$
Vorzugsbezeichnung Daniplestim
International Nonproprietary Name INN.L38
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung ANC(3S 71S)SIMIDEI IHHLKRPPNP LLDPNLNSE DMDILMERNL RTPNLLAFVR AVKHLENASG IEAILRNLP C(71S 3S)LPSATAAPS RHPIIKAGD WQEFREKLTF YLVTLEQAAQ QQ
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 14-L-Alanin-18-L-isoleucin-25-L-histidin-29-L-arginin-32-L-asparagin-37-L-prolin-42-L-serin-45-L-methionin-51-L-arginin-55-L-threonin-59-L-leucin-62-L-valin-67-L-histidin-69-L-glutaminsäure-73-glycin-73 (human clone D11 reduced)

ASK #29694

Chemical Abstract Service Nr. 204519-64-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 175463-14-6
Formelstamm $(C_{18}H_{19}F-N_5-O_4)^- H^+$
Molgewicht 389.3809
Bruttoformel $C_{18}H_{20}FN_5O_4$
Vorzugsbezeichnung Gemifloxacin
International Nonproprietary Name INN.L43

ASK #29695	
2. Bezeichnung	7-((<i>RS</i>)-3-Aminomethyl-4-[(<i>Z</i>)-methoxyimino]pyrrolidin-1-yl)-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
Chemical Abstract Service Nr.	204519-65-3
Formelstamm	C18-H20-F-N5-O4 . C-H4-O3-S
Molgewicht	485.4866
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ FN ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Gemifloxacinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L43,v.L18
ASK #29696	
2. Bezeichnung	7-((<i>RS</i>)-3-Aminomethyl-4-[(<i>Z</i>)-methoxyimino]pyrrolidin-1-yl)-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1)
Chemical Abstract Service Nr.	161605-73-8
Formelstamm	(C14-H13-F3-N3-O6-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	409.2544
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ F ₃ N ₃ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fanapanel
International Nonproprietary Name	INN.L42
ASK #29697	
2. Bezeichnung	7-Morpholino-2,3-dioxo-6-trifluormethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-ylmethylphosphonsäure
Chemical Abstract Service Nr.	197509-46-9
Molgewicht	584.7067
Bruttoformel	C ₃₇ H ₃₆ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Laniquidar
International Nonproprietary Name	INN.L47
ASK #29698	
2. Bezeichnung	Methyl[11-(1-{2-[4-(2-chinolylmethoxy)phenyl]ethyl}piperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -imidazo[2,1- <i>b</i>][3]benzazepin-3-carboxylat]
Chemical Abstract Service Nr.	158599-72-5
Formelstamm	(C23-H28-N3-O11)5 ⁻ 5H ⁺
Molgewicht	527.5216
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ N ₃ O ₁₁
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-(4-Ethoxybenzyl)-3,6,9-tris(carboxymethyl)-3,6,9-triazaundecandisäure
ASK #29704	
Chemical Abstract Service Nr.	148498-78-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	154835-90-2
Molgewicht	6028.7332
Bruttoformel	C ₂₆₄ H ₄₀₆ N ₈₀ O ₇₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Adrenomedullin

International Nonproprietary Name	(INN.L85)
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; USMI14; KEGG.C16127; ChemIDplus; UniProtKB; EUTCT; MeSH
2. Bezeichnung	Tyr-Arg-Gln-Ser-Met-Asn-Asn-Phe-Gln-Gly-Leu-Arg-Ser-Phe-Gly-Cys-Arg-Phe-Gly-Thr-Cys-Thr-Val-Gln-Lys-Leu-Ala-His-Gln-Ile-Tyr-Gln-Phe-Thr-Asp-Lys-Asp-Lys-Asp-Asn-Val-Ala-Pro-Arg-Ser-Lys-Ile
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adrenomedullin (human); ADM (1-52); AM; YRQSMNNFQG LRSFGCRFGT CTVQKLAHQI YQFTDKDKDN VAPRSKISPQ GY-52-amid-16,21-disulfid; ADM; Adrenomedullin (1-52)
ASK #29709	
Chemical Abstract Service Nr.	85118-27-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	316121-47-8
Formelstamm	C20-H21-F-N2-O . Cl-H
Molgewicht	360.8529
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClFN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Citalopramhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.3,6.4/2203; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril-hydrochlorid
ASK #29711	
Chemical Abstract Service Nr.	108-11-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	40747-85-1
Molgewicht	102.1748
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O
2. Bezeichnung	4-Methylpentan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #29712	
Chemical Abstract Service Nr.	1120-24-7
Molgewicht	185.3495
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₇ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyldecan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Decyl)dimethylazan; Dimethyldecylamin
ASK #29713	
Chemical Abstract Service Nr.	131094-16-1
Molgewicht	17122.4232
Bruttoformel	C ₇₆₄ H ₁₂₀₁ N ₂₁₇ O ₂₁₉ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Trafermin
	INN.L36

**International
Nonproprietary
Name**

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Ala-Ala-Gly-Ser-Ile-Thr-Thr-Leu-Pro-Ala-Leu-Pro-Glu-Asp-Gly-Gly-Ser-Gly-Ala-Phe-Pro-Pro-Gly-His-Phe-Lys-Asp-Pro-Lys-Arg-Leu-Tyr-Cys-Lys-Asn-Gly-Gly-Phe-Phe-Leu-Arg-Ile-His-Pro-Asp-Gly-Arg-V

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-155-basic fibroblast growth factor (human clone lambdaKB7/lambdaHFL1 precursor reduced)

ASK #29716

Chemical Abstract Service Nr. 5561-99-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 62445-90-3

Formelstamm (C₂₀H₃₇O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 310.5145

Bruttoformel C₂₀H₃₈O₂

2. Bezeichnung (Z)-Icos-11-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Gondosäure

ASK #29718

**Chemical Abstract
Service Nr.** 135467-16-2

Formelstamm C₄₉H₆₆N₁₀O₁₀S₂ · x (C₂₃H₁₆O₆)

Molgewicht 934

Vorzugsbezeichnung Octreotidembonat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L25,v.L18)

2. Bezeichnung D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2*R*,3*R*)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-(2-7)-disulfid-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1*R*,2*R*)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid-(2-->7)-disulfid-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (1:x); Octreotidpamoat (1:x); Octreotid embonat (1:x)

ASK #29719

Chemical Abstract Service Nr. 174391-92-5

Molgewicht 536.6639

Bruttoformel C₃₃H₃₆N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Mozenavir

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*)-1,3-Bis(3-aminobenzyl)-4,7-dibenzyl-5,6-dihydroxy-1,3-diazepan-2-on

ASK #29720

Chemical Abstract Service Nr. 177932-89-7

Formelstamm	C33-H36-N4-O3 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	728.8753
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₄ N ₄ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Mozenavirdimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L46,v.L18
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i>)-1,3-Bis(3-aminobenzyl)-4,7-dibenzyl-5,6-dihydroxy-1,3-diazepan-2-on-methansulfonat (1:2)
ASK #29721	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1374408-53-3; 1431958-25-6; 150873-09-9; 173523-78-9; 192006-47-6; 193561-69-2; 210920-15-3; 65742-73-6; 686343-47-5; 78214-41-2; 9004-64-2; 9076-24-8; 927888-04-8; 936102-79-3
Formelstamm	(C6-H10-O5) <i>n</i> . x C3-H6-O . y H2-O, x/n = 0,112-0,394
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(2-hydroxypropyl)cellulose (5.0-16.0 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen = 0.112-0.394 Oxypropylen-Einheiten pro Glucose-Einheit)
3. Bezeichnung	Niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose
Zitat Bezeichnung 3	EAB8.7,9.0+5,10.0(2016-2020)/2083
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hydroxypropylcellulose, niedersubstituiert; niedrigsubstituierte Hydroxypropylcellulose; Hyprolöse (5.0-16.0 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen); Niedersubstituierte Hyprolöse (5,0-16,0 % Hydroxypropoxy-Gruppen); Poly- <i>O</i> -(2-hydroxypropyl)cellulose (5,0-16,0 % Hydroxypropoxy-Gruppen); Hyprolöse, niedersubstituiert; Niedrig substituierte <i>O</i> -(2-hydroxypropylierte) Cellulose; E 463 [Hyprolöse (5.0-16.0 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen)]
ASK #29722	
Chemical Abstract Service Nr.	158861-67-7
Molgewicht	817.9749
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₅ N ₉ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pralmorelin
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	D-Alanyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-alanyl-L-tryptophyl-D-phenylalanyl-L-lysinamid
ASK #29723	
Formelstamm	C45-H55-N9-O6 . 2 Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	944.9426
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₇ Cl ₂ N ₉ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pralmorelindihydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	D-Alanyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-alanyl-L-tryptophyl-D-phenylalanyl-L-lysinamid-dihydrochlorid 3 H ₂ O
ASK #29728	
Chemical Abstract Service Nr.	4846-07-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	30639-16-8
Molgewicht	149.2328
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N
Vorzugsbezeichnung	(<i>RS</i>)-Metamfetamin
International Nonproprietary Name	(INN.L26)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-Methyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-(Methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan; (RS)-Metamphetamin; Metamfetaminracemat

ASK #29729

Chemical Abstract Service Nr. 112244-09-4
Molgewicht 273.37
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung *cis*-Tilidin
International Nonproprietary Name (INNv.L19)
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*R*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]

ASK #29735

Chemical Abstract Service Nr. 155418-06-7
Formelstamm (C37-H45-Cl2-N2-O2)+ (C6-H5-O3-S)-
Molgewicht 777.8385
Bruttoformel C₄₃H₅₀Cl₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Nolpitantiumbesilat
International Nonproprietary Name INN.L37
2. Bezeichnung (1-{2-[(3*S*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-1-{2-[3-(propan-2-yloxy)phenyl]acetyl}piperidin-3-yl]ethyl}-4-phenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium)benzolsulfonat (1:1)

ASK #29738

Chemical Abstract Service Nr. 115-86-6
Molgewicht 326.2831
Bruttoformel C₁₈H₁₅O₄P
2. Bezeichnung Triphenylphosphat
Zitat Bezeichnung 2 USMI12

ASK #29739

Chemical Abstract Service Nr. 98123-83-2
Molgewicht 326.4326
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Epsiprantel
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung *rac*-(12*bR*)-2-Cyclohexylcarbonyl-2,3,6,7,8,12*b*-hexahydropyrazino[2,1-*a*][2]benzazepin-4(1*H*)-on

ASK #29740

Chemical Abstract Service Nr. 177469-96-4
Molgewicht 531.6872
Bruttoformel C₃₅H₃₇N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Implitapid

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung (S)-2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethylpyrido[2,3-*b*]indol-9-ylmethyl)phenyl]-*N*-[(*R*)-2-hydroxy-2-phenylethyl]acetamid
ASK #29742

Chemical Abstract Service Nr. 105-96-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1330-86-5

Molgewicht 370.5665

Bruttoformel C₂₂H₄₂O₄

2. Bezeichnung Bis(6-methylheptyl)hexandioat

3. Bezeichnung Bis(6-methylheptyl)adipat

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

Synonym Diisooctyladipat

ASK #29745

Chemical Abstract Service Nr. 119813-10-4

Molgewicht 729.2227

Bruttoformel C₄₁H₃₇ClN₆O₅

Vorzugsbezeichnung Carzelesin

International Nonproprietary Name INN.L33

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung *N*-(2-[(*S*)-1-Chlormethyl-8-methyl-5-phenylcarbamoyloxy-1,2,3,6-tetrahydropyrrolo[3,2-*e*]indol-3-ylcarbonyl]indol-5-yl)-6-diethylamino-1-benzofuran-2-carboxamid

ASK #29746

Chemical Abstract Service Nr. 90409-78-2

Vorzugsbezeichnung Polifeprosan 20

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN

2. Bezeichnung Poly[decandisäure-*co*-4,4'-(propan-1,3-diylldioxy)dibenzoesäure] (0.8:0.2 w)

ASK #29747

Chemical Abstract Service Nr. 109545-84-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104841-32-9

Molgewicht 1631.4091

Bruttoformel C₇₀H₉₇Cl₂NO₃₈

Vorzugsbezeichnung Evernimicin

International Nonproprietary Name INN.L44

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [*O*-(1*R*)-4-*O*-(2,4-Dihydroxy-6-methylbenzoyl)-2,3-*O*-methylen-*D*-xylopyranosyliden-(1 3-4)- -*L*-lyxopyranosyl][*O*-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-methyl-3-nitro- -*L*-*arabino*-hexopyranosyl-(1 3)-*O*-2,6-di

ASK #29748

Chemical Abstract Service Nr. 144245-52-3
Molgewicht 6682.4
Bruttoformel C₂₀₄H₂₆₃N₆₃O₁₁₄P₂₀S₂₀

Vorzugsbezeichnung Fomivirsen

International Nonproprietary Name INN.L37

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #29749

Chemical Abstract Service Nr. 2897-00-9

Molgewicht 285.768

Bruttoformel C₁₇H₁₆ClNO

2. Bezeichnung {5-Chlor-2-[(cyclopropylmethyl)amino]phenyl}(phenyl)methanon

ASK #29750

Chemical Abstract Service Nr. 100-71-0

Molgewicht 107.1531

Bruttoformel C₇H₉N

2. Bezeichnung 2-Ethylpyridin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #29751

Molgewicht 187.2808

Bruttoformel C₁₃H₁₇N

2. Bezeichnung 2-(1*H*-Inden-2-yl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Inden-2-yl)ethyl]dimethylazan

ASK #29752

Molgewicht 249.3486

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₂

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(2*R*)-2-benzyl-4-(dimethylamino)butanoat]

ASK #29753

Formelstamm (C13-H18-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 221.2955

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Benzyl-4-(dimethylamino)butansäure

ASK #29754

Molgewicht 203.2802

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2-Dimethylaminoethyl)-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-on

ASK #29755

Molgewicht 243.3871

Bruttoformel C₁₇H₂₅N

2. Bezeichnung 2-(3-Butyl-1*H*-inden-2-yl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(3-Butylinden-2-yl)ethyl]dimethylazan

ASK #29756

Molgewicht 263.3767

Bruttoformel C₁₉H₂₁N

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-(3-phenyl-1*H*-inden-2-yl)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethyl[2-(3-phenylinden-2-yl)ethyl]azan

ASK #29757

Molgewicht 247.3343

Bruttoformel C₁₈H₁₇N

2. Bezeichnung *rac*-2-[(1*R*)-1-(2-Ethenyl-1*H*-inden-3-yl)ethyl]pyridin

ASK #29758

Chemical Abstract Service Nr. 135784-56-4

Molgewicht 278.3914

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂

2. Bezeichnung *rac-N*-Methyl-2-{3-[(1*R*)-1-(pyridin-2-yl)ethyl]-1*H*-inden-2-yl}ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Methyl)(2-{3-[(*RS*)-1-(2-pyridyl)ethyl]inden-2-yl}ethyl)azan

ASK #29759

Formelstamm (C₁₅-H₁₀-N₂-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 316.2656

Bruttoformel C₁₅H₁₂N₂O₆

2. Bezeichnung 5,5'-Diazendiyl-2-hydroxy-2'-methoxydibenzoesäure

ASK #29760

Chemical Abstract Service Nr. 752188-68-4

Formelstamm (C₁₄-H₈-N₂-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 302.239

Bruttoformel C₁₄H₁₀N₂O₆

2. Bezeichnung 3,5'-Diazendiylbis(2-hydroxybenzoesäure)

ASK #29761

Chemical Abstract Service Nr. 259151-72-9

Formelstamm (C13-H9-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 258.2295
Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₄
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(4-hydroxyphenyldiazenyl)benzoesäure

ASK #29762

Chemical Abstract Service Nr. 93964-55-7

Formelstamm (C14-H7-Cl-N2-O5)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 320.6847
Bruttoformel C₁₄H₉ClN₂O₅
2. Bezeichnung 2-Chlor-5,5'-diazendiyl-2'-hydroxydibenzoesäure

ASK #29763

Formelstamm (C15-H10-N2-O8-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 380.3294
Bruttoformel C₁₅H₁₂N₂O₈S
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[4-hydroxy-3-(sulfoacetyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #29764

Formelstamm (C21-H11-N2-O9)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 438.3439
Bruttoformel C₂₁H₁₄N₂O₉
2. Bezeichnung 2'-(3-Carboxy-4-hydroxyphenyldiazenyl)-4,5'-dihydroxy[1,1'-biphenyl]-3,4'-dicarbonsäure

ASK #29765

Formelstamm (C21-H11-N2-O9)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 438.3439
Bruttoformel C₂₁H₁₄N₂O₉
2. Bezeichnung 5-(3-Carboxy-4-hydroxyphenyldiazenyl)-2,4'-dihydroxy[1,1'-biphenyl]-3,3'-dicarbonsäure

ASK #29766

Formelstamm (C21-H11-N4-O9)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 466.3573
Bruttoformel C₂₁H₁₄N₄O₉
2. Bezeichnung 3',5:5',5''-Bis(diazendiyl)tris(2-hydroxybenzoesäure)

ASK #29767

Formelstamm (C20-H12-N4-O7)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 422.3478
Bruttoformel C₂₀H₁₄N₄O₇
2. Bezeichnung 5,5'-[4-Hydroxy-1,3-phenylenbis(diazenyl)]bis(2-hydroxybenzoesäure)

ASK #29768

Chemical Abstract Service Nr. 5349-99-5
Molgewicht 258.2677

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O ₆
2. Bezeichnung	Triethyl[(1 <i>E</i>)- und/oder (1 <i>Z</i>)-prop-1-en-1,2,3-tricarboxylat]
3. Bezeichnung	Triethyl(prop-1-en-1,2,3-tricarboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Triethyl-1-propen-1,2,3-tricarboxylat; Triethylaconitat; Aconitsäuretriethylester; Triethyl(propen-1,2,3-tricarboxylat)

ASK #29769

Chemical Abstract Service Nr.	1731-88-0
Molgewicht	228.3709
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	Methyltridecanoat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #29770

Chemical Abstract Service Nr.	2410-19-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	38990-89-5
Molgewicht	269.3416
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)-7-Methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid
3. Bezeichnung	6-Methylergolin-8 -carboxamid

ASK #29771

Molgewicht	269.3416
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,10a <i>S</i>)-7-Methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid

ASK #29772

Chemical Abstract Service Nr.	76189-70-3
Molgewicht	611.7305
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₁ N ₅ O ₅
2. Bezeichnung	(2' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
3. Bezeichnung	Acidihydroergocristin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(2' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion; (6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)-N-[(2 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-5-Benzyl-10b-hydroxy-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid

ASK #29773

Chemical Abstract Service Nr.	3036-37-1
--------------------------------------	-----------

Molgewicht	535.6346
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ N ₅ O ₅
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-10b-Hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carb
3. Bezeichnung	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-12'-Hydroxy-2'-methyl-5'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-12'-Hydroxy-5'-isopropyl-2'-methyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

ASK #29774

Chemical Abstract Service Nr.	3609-19-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	22288-08-0; 64104-05-8
Molgewicht	597.704
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₉ N ₅ O ₅
2. Bezeichnung	5' -Benzyl-2'-ethyl-12'-hydroxy-9,10-dihydro-10 -ergotaman-3',6',18-trion
3. Bezeichnung	Dihydroergostin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-5-Benzyl-2-ethyl-10b-hydroxy-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid

ASK #29775

Chemical Abstract Service Nr.	94729-09-6
Molgewicht	345.1873
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ BrO ₃
2. Bezeichnung	(3-Brom-4-hydroxyphenyl)(2-ethyl-1-benzofuran-3-yl)methanon

ASK #29776

Molgewicht	502.9794
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ Br ₃ O ₃
2. Bezeichnung	(6-Brom-2-ethyl-1-benzofuran-3-yl)(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)methanon

ASK #29777

Chemical Abstract Service Nr.	106-70-7
Molgewicht	130.1849
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	Methylhexanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylcaproat

ASK #29778

Chemical Abstract Service Nr.	2390-09-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	62472-88-2
Molgewicht	324.5411
Bruttoformel	$C_{21}H_{40}O_2$
2. Bezeichnung	Methyl[(11Z)-icos-11-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylgadoleinoat; Methyleicosenoat

ASK #29779

Chemical Abstract Service Nr.	1731-92-6
Molgewicht	284.4772
Bruttoformel	$C_{18}H_{36}O_2$
2. Bezeichnung	Methylheptadecanoat

ASK #29780

Chemical Abstract Service Nr.	1120-25-8
Molgewicht	268.4348
Bruttoformel	$C_{17}H_{32}O_2$
2. Bezeichnung	Methyl[(9Z)-hexadec-9-enoat]

ASK #29781

Chemical Abstract Service Nr.	98-16-8
Molgewicht	161.1245
Bruttoformel	$C_7H_6F_3N$
2. Bezeichnung	3-(Trifluormethyl)anilin
Zitat Bezeichnung 2	DAC2004R

ASK #29782

Chemical Abstract Service Nr.	1939-27-1
Molgewicht	231.2143
Bruttoformel	$C_{11}H_{12}F_3NO$
2. Bezeichnung	2-Methyl-N-[3-(trifluormethyl)phenyl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3'-(Trifluormethyl)isobutyranilid

ASK #29783

Chemical Abstract Service Nr.	151262-93-0
Molgewicht	276.2119
Bruttoformel	$C_{11}H_{11}F_3N_2O_3$
2. Bezeichnung	2-Methyl-N-[2-nitro-5-(trifluormethyl)phenyl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2'-Nitro-5'-(trifluormethyl)isobutyranilid

ASK #29787

Chemical Abstract Service Nr.	162011-90-7
Molgewicht	314.3557
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Rofecoxib
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-(4-Mesylphenyl)-3-phenylfuran-2(5 <i>H</i>)-on

ASK #29794

Chemical Abstract Service Nr.	14834-67-4
Molgewicht	132.9078
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	(¹³³ I)Iod
3. Bezeichnung	Iod-133

ASK #29795

Chemical Abstract Service Nr.	14834-68-5
Molgewicht	134.9101
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	(¹³⁵ I)Iod
3. Bezeichnung	Iod-135

ASK #29796

Chemical Abstract Service Nr.	13982-43-9
Formelstamm	(¹⁵ O)
Molgewicht	15.0031
Bruttoformel	O
2. Bezeichnung	(¹⁵ O)Sauerstoff
3. Bezeichnung	[¹⁵ O]Sauerstoff
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1620; Ph.Eur.2008,6.0/1620; Ph.Eur.2002,4.00/1620
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Sauerstoff-15

ASK #29798

Chemical Abstract Service Nr.	13968-53-1
Molgewicht	103.9054
Bruttoformel	Ru
2. Bezeichnung	(¹⁰³ Ru)Ruthenium
3. Bezeichnung	Ruthenium-103

ASK #29805

Chemical Abstract Service Nr.	87585-03-3
--------------------------------------	------------

Molgewicht 328.4452
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_3$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-6 ,17-dihydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #29806

Chemical Abstract Service Nr. 55555-97-0

Molgewicht 328.4452
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_3$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-6 ,17-dihydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #29807

Chemical Abstract Service Nr. 21508-50-9

Molgewicht 328.4452
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_3$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-10,17-dihydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #29808

Molgewicht 378.5039
Bruttoformel $C_{25}H_{30}O_3$
2. Bezeichnung 3,4-Diethinyl-13-ethyl-18,19-dinor-17 -pregn-5-en-20-in-3 ,4 ,17-triol

ASK #29809

Molgewicht 378.5039
Bruttoformel $C_{25}H_{30}O_3$
2. Bezeichnung 3,4-Diethinyl-13-ethyl-18,19-dinor-17 -pregn-5-en-20-in-3 ,4 ,17-triol

ASK #29810

Molgewicht 326.4293
Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_3$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3,6-dion

ASK #29811

Chemical Abstract Service Nr. 21800-83-9
Molgewicht 286.4085
Bruttoformel $C_{19}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung 13-Ethylgon-4-en-3,17-dion

ASK #29812

Chemical Abstract Service Nr. 110785-09-6
Molgewicht 310.4299
Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,8(14)-dien-20-in-3-on

ASK #29813

Molgewicht 338.4831
Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung 3-Ethynyl-13-ethyl-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3 ,17-diol

ASK #29814

Chemical Abstract Service Nr. 4222-96-2

Molgewicht 286.4085

Bruttoformel $C_{19}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethylgon-5(10)-en-3,17-dion

ASK #29815

Chemical Abstract Service Nr. 100021-05-4

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-5-en-20-in-3-on

ASK #29816

Chemical Abstract Service Nr. 19914-67-1

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-3-on

ASK #29817

Molgewicht 320.4678

Bruttoformel $C_{23}H_{28}O$

2. Bezeichnung 3-Ethynyl-13-ethyl-18,19-dinor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol

ASK #29818

Chemical Abstract Service Nr. 32419-58-2

Molgewicht 298.4623

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

2. Bezeichnung 13-Ethyl-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol

ASK #29824

Chemical Abstract Service Nr. 594-91-2

Molgewicht 288.0343

Bruttoformel C_5F_{12}

Vorzugsbezeichnung Perflisopent

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1,1,1,2,2,3,4,4,4-Nonafluor-3-(trifluormethyl)butan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Perfluorisopentan

ASK #29826

Chemical Abstract Service Nr. 191114-48-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 173838-31-8

Molgewicht 812.0037

Bruttoformel C₄₃H₆₅N₅O₁₀

Vorzugsbezeichnung Telithromycin

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-14-Ethyl-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-13,12-[epoxycarbonyl({4-[4-(3-pyridyl)imidazol-1-yl]butyl}imino)]-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-β-D-xylo-hexopyranosyloxy)perhy

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*aS*,4*R*,7*R*,9*R*,10*R*,11*R*,13*R*,15*R*,15*aR*)-4-Ethyl-11-methoxy-3*a*,7,9,11,13,15-hexamethyl-1-{4-[4-(3-pyridyl)imidazol-1-yl]butyl}-10-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-beta-D-xylo-hexopyranosyloxy)perhy
11,12-Didesoxy-3-des(2,6-didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyloxy)-6-O-methyl-3-oxo-12,11-[epoxycarbonyl({4-[4-(3-pyridyl)imidazol-1-yl]butyl}imino)]erythromycin A

ASK #29827

Chemical Abstract Service Nr. 80965-30-6

Molgewicht 176.2581

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂

2. Bezeichnung 4-(4-Methylpiperidin-1-yl)pyridin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.2R,6.4R,6.7R

ASK #29828

Chemical Abstract Service Nr. 157716-52-4

Molgewicht 461.6584

Bruttoformel C₂₅H₅₂NO₄P

Vorzugsbezeichnung Perifosin

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung (1,1-Dimethylpiperidin-1-ium-4-yl)(octadecyl)phosphat

ASK #29829

Chemical Abstract Service Nr. 119793-66-7

Formelstamm (C₁₀H₂₀N-O₄)⁺ Cl⁻

Molgewicht 253.7231

Bruttoformel C₁₀H₂₀ClNO₄

Vorzugsbezeichnung O-Propionyllevocarnitin-hydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung (*R*)-3-Carboxy-*N,N,N*-trimethyl-2-(propanoyloxy)propan-1-aminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym O-Propionyl-L-carnitin-hydrochlorid; [(*R*)-3-Carboxy-2-(propionyloxy)propyl]trimethylammoniumchlorid

ASK #29830

Chemical Abstract Service Nr. 168266-90-8

Molgewicht	432.4421
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ F ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Vofopitant
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)- <i>N</i> -[[2-Methoxy-5-(5-trifluormethyl-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)phenyl]methyl]-2-phenylpiperidin-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-Methoxy-5-(5-trifluormethyl-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)benzyl][(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-phenyl-3-piperidyl]azan
ASK #29831	
Chemical Abstract Service Nr.	23672-07-3
Molgewicht	341.4258
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Levosulpirid
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-(1-Ethylpyrrolidin-2-yl)methyl]-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid
ASK #29834	
Chemical Abstract Service Nr.	130112-42-4
Molgewicht	330.4462
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₃ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Mivotilat
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){2-(1,3-dithietan-2-yliden)-3-[(4-methyl-1,3-thiazol-2-yl)amino]-3-oxopropanoat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl{2-(1,3-dithietan-2-yliden)-3-[(4-methyl-1,3-thiazol-2-yl)amino]-3-oxopropanoat}
ASK #29835	
Chemical Abstract Service Nr.	185243-69-0
Molgewicht	102000
Bruttoformel	C ₂₂₂₄ H ₃₄₇₂ N ₆₁₈ O ₇₀₁ S ₃₆
Vorzugsbezeichnung	Etanercept
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	LPAQVAFTPY APEPGSTCRL REYYDQTAQM CCSKCSPGQH AKVFCTKTS D TVCDSCEDST YTQLWNWVPE CLSCGSRCSS DQVETQACTR EQNRICTORP GWYCALSKE GCRLCAPLRK CRPGFGVARP GTETSDVVCK PCAPGTFSNT TSSTDICRPH QICNVVAIPG NASMDAVCTS TSPTRSMAPG AVHLPQPVST RSQHTQPTPE PSTAPSTSFL LPMGPSPPAE GSTGDEPKSC DKHTCPCPP APELLGGPSV FLFPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNYHTQKS LSLSPGK, 18,31:32,45:35,53:56,71:74,88:78,96:98,104:112,121:115,139:142,157:281,341:387,445-Dodecakis(disulfid), Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert an N149, N171 und N306, 240,240':246,246':249,249'-Tris(disulfid)-Dimer
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tumornekrosefaktor-Rezeptor-p75-Fc-Fusionsprotein; rekombinanter Tumornekrosefaktor-Rezeptor mit Fc-Fusionsprotein, human
ASK #29837

Chemical Abstract Service Nr. 119006-77-8
Molgewicht 346.3727
Bruttoformel $C_{22}H_{16}F_2N_2$
Vorzugsbezeichnung Flutrimazol
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1424; Ph.Eur.2008,6.0/1424; Ph.Eur.2005,5.0/1424; USMI12
2. Bezeichnung *rac*-1-[(*R*)-(2-Fluorphenyl)(4-fluorphenyl)(phenyl)methyl]-1-*H*-imidazol

ASK #29838

Chemical Abstract Service Nr. 78491-02-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 913083-75-7
Molgewicht 278.2194
Bruttoformel $C_8H_{14}N_4O_7$
2. Bezeichnung (2,5-Dioxoimidazolidin-4-yl)harnstoff-Formaldehyd-Addukt (1:4)
3. Bezeichnung Diazolidinylharnstoff
Zitat Bezeichnung 3 IGS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1-[1,3-Bis(hydroxymethyl)-2,5-dioxoimidazolidin-4-yl]-1,3-bis(hydroxymethyl)harnstoff [Hinweis: Revidierte Struktur siehe Synonym 12]

ASK #29839

Chemical Abstract Service Nr. 196612-93-8
Molgewicht 387.8418
Bruttoformel $C_{18}H_{19}ClFN_7$
Vorzugsbezeichnung Falnidamol
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung 8-*N*-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-2-*N*-(1-methylpiperidin-4-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,8-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(8)-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-N(2)-(1-methyl-4-piperidyl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,8-diylbis(azan)

ASK #29840

Chemical Abstract Service Nr. 93390-81-9
Formelstamm $(C_{16}H_{13}N_2O_6P)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 362.2739
Bruttoformel $C_{16}H_{15}N_2O_6P$
Vorzugsbezeichnung Fosphenytoin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung (2,5-Dioxo-4,4-diphenylimidazolidin-1-ylmethyl)dihydrogenphosphat

ASK #29841

Chemical Abstract Service Nr.	92134-98-0
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₃ N ₂ O ₆ P) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	406.2375
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ N ₂ Na ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosphenytoin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[(2,5-Dioxo-4,4-diphenylimidazolidin-1-yl)methyl]dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fosphenytoin-Natrium
ASK #29842	
Chemical Abstract Service Nr.	173937-91-2
Formelstamm	(C ₂₉ H ₃₇ N ₂ O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	510.6218
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Atrasentan
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1-dibutylcarbamoylmethyl-2-(4-methoxyphenyl)pyrrolidin-3-carbonsäure
ASK #29843	
Chemical Abstract Service Nr.	195733-43-8
Formelstamm	C ₂₉ H ₃₈ N ₂ O ₆ . Cl-H
Molgewicht	547.0828
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ ClN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Atrasentanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1-dibutylcarbamoylmethyl-2-(4-methoxyphenyl)pyrrolidin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #29845	
Chemical Abstract Service Nr.	172927-65-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	178740-39-1
Molgewicht	420.4595
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sibrafiban
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Ethyl({1-[(<i>S</i>)-2-(4-{(amino)[(<i>Z</i>)-hydroxyimino]methyl}benzamido)propanoyl]-4-piperidyloxy}acetat)
ASK #29847	
Molgewicht	254.713

	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Indoximodhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	1-Methyl-D-tryptophan-hydrochlorid (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2R)-2-Amino-3-(1-methyl-1H-indol-3-yl)propansäure-hydrochlorid (1:1); 1-Methyl-D-tryptophan-monohydrochlorid; 1-Methyl-D-tryptophanhydrochlorid (1:1)
ASK #29849	Chemical Abstract Service Nr.	61825-94-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	63121-00-6
	Molgewicht	397.2918
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂ O ₄ Pt
	Vorzugsbezeichnung	Oxaliplatin
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0; BP2003-2011; GII; Ph.Eur.2005,5.0/2017; USMI12; MAR31; PHARMEUROPA13.3; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/2017; USAN; Ph.Eur.2002,4.04/2017
	2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-2)-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-Cyclohexan-1,2-diamin- <i>N</i> , <i>N'</i>][oxalato(2-)- <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ²]platin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>SP</i> -4-2)-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-Cyclohexan-1,2-diylbis(azan)-kappaN,kappaN'] [oxalato(2-)-kappaO(1),kappaO(2)]platin
ASK #29850	Chemical Abstract Service Nr.	134774-45-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9002-12-4
	Molgewicht	34100
	Bruttoformel	C ₁₅₂₃ H ₂₃₈₃ N ₄₁₇ O ₄₆₂ S ₇
	Vorzugsbezeichnung	Rasburicase
	International Nonproprietary Name	INN.L43
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	Urat-Oxidase
	Zitat Bezeichnung 2	EC1.7.3.3
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Uricase; urate oxydase (tetramer of the N-acetylpolypeptide of 301 amino acids); Urat:Oxygen-Oxidoreductase; Ac-SAVKAARYGK DNVRVYKVK DEKTGVQTVY EMTVCVLLEG EIETSVTKAD NSVIVATDSI KNTIYITAKQ NPVTPPELFG SILGTHFIEK YNHIHAAHVN IVCHRWTRMD IDGKPHPHSF IRDSEEKRNQ QVDVVEGKGI DIKSSLSGLT VLKSTNSQFW GFLRDEYTTL KETWDRILST DV DATWQWKN FSGLQEVRSR VPKF DATWAT AREVTLKTFA EDNSASVQAT MYKMAEQILA RQQLIETVEY SLPNKHYFEI DLSWHKGLQN TGKNAEVFAP QSDPNGLIKC TVGRSSLKSK L, Tetramer
ASK #29851	Chemical Abstract Service Nr.	145941-26-0
	Molgewicht	19047.0252

Bruttoformel	C ₈₅₄ H ₁₄₁₁ N ₂₅₃ O ₂₃₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Oprelvekin
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	GPPPGPPRVS PDPRAELDST VLLTRSLLAD TRQLAAQLRD KFPADGDHNL DSLPTLAMSA GALGALQLPG VLTRLRADLL SYLRHVQWLR RAGGSSLKTL EPELGTQAR LDRLLRRLQL LMSRLALPQP PPDPPAPPLA PPSSAWGGIR AAHAILGGLH LLDWAVRGL LLLKTRL
ASK #29853	
Molgewicht	425.5604
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	[¹¹ C]Diprenorphin
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	[¹¹ C]-17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-7 -(2-hydroxypropan-2-yl)-6-methoxy-18,19-dihydro-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #29854	
Molgewicht	183.2044
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	[<i>N</i> -methyl- ¹¹ C]Epinephrin
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-([¹¹ C]methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-([(11) ¹¹ C]methylamino)ethanol
ASK #29855	
Chemical Abstract Service Nr.	132682-98-5
Molgewicht	383.1627
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ Cl ₂ N ₂ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Glufosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	(-D-Glucopyranosyl)[<i>N,N</i> -bis(2-chlorethyl)phosphordiamidat]
ASK #29856	
Chemical Abstract Service Nr.	155798-07-5
Formelstamm	C18-H23-F-(123)I-N-O2
Molgewicht	427.2847
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ FINO ₂
Vorzugsbezeichnung	loflupan (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	Methyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-8-(3-fluorpropyl)-3-(4-(¹²³ I)iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[8-(3-fluorpropyl)-3beta-(4-((123)I)iodphenyl)-9-nortropan-2beta-carboxylat]

ASK #29857

Chemical Abstract Service Nr. 400046-53-9
Molgewicht 1681.676
Bruttoformel $C_{73}H_{97}IN_6O_{25}S_3$
Vorzugsbezeichnung Ozogamicin
International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Methyl[(4Z,13E-1*R*,8*S*)-13-{2-[1-({1-[4-(3-carbamoylpropoxy)phenyl]ethyliden}hydrazincarbonyl)-2-methylpropan-2-yl]disulfanyl]ethyliden}-8-{4,6-didesoxy-2-*O*-[2,4-didesoxy-4-(*N*-ethylacetamido)-3-*O*-me

ASK #29858

Chemical Abstract Service Nr. 145571-93-3
Vorzugsbezeichnung (^{188}Re)Rheniumetidronat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 1-Hydroxyethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-(^{188}Re)Rheniumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Etidronsäure-((188)Re)Rheniumsalz

ASK #29859

Formelstamm $2(C_8H_{15}O_2)^-Ca^{2+} \cdot 2H_2O$
Molgewicht 362.5156
Bruttoformel $C_{16}H_{30}CaO_4$
Vorzugsbezeichnung Calciumdivalproat 2 H_2O
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung 2-Propylpentansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Valproinsäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #29860

Chemical Abstract Service Nr. 53016-31-2
Molgewicht 327.4605
Bruttoformel $C_{21}H_{29}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Norelgestromin
International Nonproprietary Name INN.L45
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII
2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-hydroxyimino-18,19-dinor-17- β -pregn-4-en-20-in-17-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Levonorgestreloxim; 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 α -pregn-4-en-20-in-3-onoxim

ASK #29861

Vorzugsbezeichnung	Danaparoid-Natrium ((MW: ca. 5500 Da))
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB5.5,6.0,7.0,8.0+4(2005-2016)/2090
2. Bezeichnung	Schweinedarmmucosa-Mucopolysaccharid-Gemisch aus Natriumsalzen von Heparansulfat (Hauptbestandteil), Dermatansulfat und Chondroitinsulfat
ASK #29863	
Chemical Abstract Service Nr.	128270-60-0
Molgewicht	2180.2853
Bruttoformel	C ₉₈ H ₁₃₈ N ₂₄ O ₃₃
Vorzugsbezeichnung	Bivalirudin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; ROMP2018; USNCT; USMI14; CAS; GlnAS; FDA-SRS; BAN; Hager2017; AAN; MAR1996-2018; AdisInsight; EUCTR; ATC; EUTCT; ChemSpider; ChemIDplus; Pharmavista; (USAN); MeSH
2. Bezeichnung	D-Phenylalanyl-L-prolyl-L-arginyl-L-prolylglycylglycylglycylglycyl-L-asparaginyglycyl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucin
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2018; ChemSpider[korr.]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-desulfato-Tyr63'-hirugen; D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu; 1D-FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL; FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL [DPhe1]; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-desulfohirudin-2-(53-64); D-Phe-L-Pro-L-Arg-L-Pro-Gly-Gly-Gly-L-Asn-Gly-L-alpha-Asp-L-Phe-L-alpha-Glu-L-alpha-Glu-L-Ile-L-Pro-L-alpha-Glu-L-alpha-Glu-L-Tyr-L-Leu; H-D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-OH; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu
ASK #29864	
Chemical Abstract Service Nr.	30652-11-0
Molgewicht	139.1519
Bruttoformel	C ₇ H ₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Deferipron
Zitat Bezeichnung 1	EAB9.5,10.0(2018-2020)/2236; GII; INN.L33; INNv.L67
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-1,2-dimethylpyridin-4(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
ASK #29865	
Chemical Abstract Service Nr.	160369-77-7
Formelstamm	(C204-H243-N63-O114-P20-S20)20 ⁻ 20Na ⁺
Molgewicht	7122.0366
Bruttoformel	C ₂₀₄ H ₂₄₃ N ₆₃ Na ₂₀ O ₁₁₄ P ₂₀ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Fomivirsen-Icosanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L37)

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #29867

Formelstamm C70-H92-Cl-N17-O14 . C6-H12-O7

Molgewicht 1627.1933

Bruttoformel C₇₆H₁₀₄ClN₁₇O₂₁

Vorzugsbezeichnung Cetrotirelix(D-gluconat)

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-D-gluconat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-D-gluconat (1:1)

ASK #29868

Chemical Abstract Service Nr. 211735-76-1

Molgewicht 231.2505

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Farampator

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (2,1,3-Benzoxadiazol-5-yl)(piperidin-1-yl)methanon

ASK #29869

Chemical Abstract Service Nr. 208993-54-8

Molgewicht 555.6474

Bruttoformel C₃₀H₂₉N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Fiduxosin

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung 3-{4-[(3*aR*,9*bR*)-9-Methoxy-1,2,3,3*a*,4,9*b*-hexahydrochromeno[3,4-*c*]pyrrol-2-yl]butyl}-8-phenylpyrazino[2',3':4,5]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #29870

Chemical Abstract Service Nr. 208992-74-9

Formelstamm C30-H29-N5-O4-S . Cl-H

Molgewicht 592.1083

Bruttoformel C₃₀H₃₀ClN₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Fiduxosinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung 3-{4-[(3*aR*,9*bR*)-9-Methoxy-1,2,3,3*a*,4,9*b*-hexahydrochromeno[3,4-*c*]pyrrol-2-yl]butyl}-8-phenylpyrazino[2',3':4,5]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-hydrochlorid

ASK #29871

Chemical Abstract Service Nr. 133432-71-0

Molgewicht 241.2486

Bruttoformel C₁₂H₁₁N₅O

Vorzugsbezeichnung	Peldesin
International Nonproprietary Name	INNv.L74
2. Bezeichnung	2-Amino-7-(3-pyridylmethyl)-3,5-dihydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-on
ASK #29872	
Chemical Abstract Service Nr.	176199-48-7
Formelstamm	(C ₈ -H ₉ -N-O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	185.1772
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Eglumetad
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-Aminobicyclo[3.1.0]hexan-2,6-dicarbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Eglumegad
ASK #29873	
Chemical Abstract Service Nr.	106941-25-7
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₀ -N ₅ -O ₄ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	273.1857
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₅ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Adefovir
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-(6-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)ethoxymethylphosphonsäure
ASK #29874	
Chemical Abstract Service Nr.	142340-99-6
Molgewicht	501.4705
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Adefovirdipivoxil
International Nonproprietary Name	INN.L35,v.L44
2. Bezeichnung	{[2-(6-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)ethoxymethylphosphonoyl]dioxymethyl}bis(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #29877	
Chemical Abstract Service Nr.	351862-32-3
Molgewicht	348.4133
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ FN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Sarizotan
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(2 <i>R</i>)-3,4-Dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]methyl}[5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-yl]methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(R)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-ylmethyl]azan; [(R)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)-3-pyridylmethyl]azan

ASK #29879

Chemical Abstract Service Nr. 177976-12-4

Formelstamm C22-H21-F-N2-O . 2 Cl-H

Molgewicht 421.3352

Bruttoformel C₂₂H₂₃Cl₂FN₂O

Vorzugsbezeichnung Sarizotandihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L42)

2. Bezeichnung *N*-{[(2*R*)-3,4-Dihydro-2*H*-chromen-2-yl]methyl}[5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-yl]methanamin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(R)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)-3-pyridylmethyl]azan-dihydrochlorid

ASK #29880

Chemical Abstract Service Nr. 165800-06-6

Formelstamm (C5-H6-N2-O7-P2)4⁻ 4H⁺ . H2-O

Molgewicht 290.1049

Bruttoformel C₅H₁₀N₂O₇P₂

2. Bezeichnung [1-Hydroxy-2-(1*H*-imidazol-1-yl)ethan-1,1-diyl]bis(phosphonsäure) 1 H₂O

3. Bezeichnung Zoledronsäure-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6,10.0+1,11.0(2018-2023)/2743

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Zoledronsäure 1 HO; [1-Hydroxy-2-(1*H*-imidazol-1-yl)ethan-1,1-diyl]bis(phosphonsäure)-Monohydrat

ASK #29883

Chemical Abstract Service Nr. 161178-07-0

Molgewicht 251.2966

Bruttoformel C₁₄H₁₈FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Lubazodon

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung (*S*)-2-(7-Fluorindan-4-yloxymethyl)morpholin

ASK #29884

Chemical Abstract Service Nr. 161178-10-5

Formelstamm C14-H18-F-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 287.7576

Bruttoformel C₁₄H₁₉ClFNO₂

Vorzugsbezeichnung Lubazodonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L48)

2. Bezeichnung (*S*)-2-(7-Fluorindan-4-yloxymethyl)morpholin-hydrochlorid

ASK #29885

Chemical Abstract Service Nr.	158751-64-5
Molgewicht	471.9781
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clamikalant
International Nonproprietary Name	INNv.L81
2. Bezeichnung	1-[5-[2-(5-Chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]-2-methoxyphenylsulfonyl]-3-methyl-2-thioharnstoff
ASK #29886	
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ ClN ₃ O ₅ S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	493.9599
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₃ NaO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clamikalant-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L81)
2. Bezeichnung	5-Chlor-2-methoxy- <i>N</i> -(2-{4-methoxy-3-[(methylcarbamothioyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl)benzamid-Natriumsalz
ASK #29887	
Chemical Abstract Service Nr.	139290-65-6
Molgewicht	373.461
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Volinanserin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(2,3-Dimethoxyphenyl){1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}methanol
ASK #29888	
Chemical Abstract Service Nr.	112733-06-9
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₀ BrClF-N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	441.6356
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ BrClFN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Zenarestat
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[3-(4-Brom-2-fluorbenzyl)-7-chlor-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-1-yl]essigsäure
ASK #29889	
Chemical Abstract Service Nr.	103766-25-2
Molgewicht	145.5438
Bruttoformel	C ₅ H ₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Gimeracil
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	5-Chlor-4-hydroxypyridin-2(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #29890ASK #29891ASK #29892ASK #29893

Chemical Abstract Service Nr.	331257-52-4
Formelstamm	(C192-H225-N75-O98-P19-S19)19 ⁻ 19Na ⁺

ASK #29895	
Chemical Abstract Service Nr.	166663-25-8
Molgewicht	1140.2369
Bruttoformel	C ₅₈ H ₇₃ N ₇ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Anidulafungin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Cyclo[[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-dihydroxy- <i>N</i> ² -{3 ⁴ -pentyloxy-[1 ¹ ,2 ¹ :2 ⁴ ,3 ¹ -terphenyl]-1 ⁴ -ylcarbonyl]-L-ornithyl]-L-threonyl-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-hydroxypropyl]-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)threonyl]-L-threonyl-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)threonyl]-L-threonyl]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-Dihydroxy-N(2)-(4"-pentyloxy-1,1':4',1"-terphenyl-4-ylcarbonyl)-L-ornithin]]echinocandin B

Chemical Abstract Service Nr.	4245-41-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25975-62-6
Molgewicht	314.4186
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-3-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylacetat

Chemical Abstract Service Nr.	57816-83-8
Formelstamm	(C18-H22-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	301.3801
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(1 <i>R</i>)-8-Ethyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4- <i>b</i>]indol-1-yl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Propyl-Etodolac

Chemical Abstract Service Nr. 41340-36-7

Molgewicht 189.2536
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO
2. Bezeichnung 2-(7-Ethyl-1*H*-indol-3-yl)ethanol

ASK #29901

Formelstamm (C₂₇-H₃₁-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 432.5546
Bruttoformel C₂₇H₃₂N₂O₃
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[7-Ethyl-3-(2-hydroxyethyl)-1*H*-indol-2-yl]-3-(7-ethyl-1*H*-indol-3-yl)pentansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Etodolac-Dimer

ASK #29902

Molgewicht 259.3434
Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1,8-Diethyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Decarboxy-Etodolac

ASK #29903

Chemical Abstract Service Nr. 122188-02-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 134604-49-2
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Etodolac-Methyl
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung *rac*-Methyl{[(1*R*)-1,8-diethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]acetat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Etodolac-Methylester

ASK #29904

Chemical Abstract Service Nr. 41339-67-7
Formelstamm (C₁₅-H₁₆-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 259.3004
Bruttoformel C₁₅H₁₇NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Ethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Desethyl-Etodolac

ASK #29905

Chemical Abstract Service Nr. 41340-19-6
Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 273.327
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Ethyl-8-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Methyl-Etodolac

ASK #29906

Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 273.327
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-8-Ethyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Methyl-Etodolac

ASK #29907

Chemical Abstract Service Nr. 57917-63-2
Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Ethyl-8-(propan-2-yl)-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Isopropyl-Etodolac

ASK #29908

Chemical Abstract Service Nr. 57817-27-3
Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Ethyl-8-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Propyl-Etodolac

ASK #29909

Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-8-Ethyl-1-(propan-2-yl)-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Isopropyl-Etodolac

ASK #29911

Chemical Abstract Service Nr. 734-32-7

Molgewicht	272.382
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₂
2. Bezeichnung	Estr-4-en-3,17-dion

Molgewicht	290.4403
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ O ₂
2. Bezeichnung	Androst-4-en-3 ,17 -diol

ASK #29920

Chemical Abstract Service Nr.	169939-94-0
Molgewicht	468.5469
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ruboxistaurin
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(S)-9-Dimethylaminomethyl-6,7,10,11-tetrahydro-9 <i>H</i> ,18 <i>H</i> -5,21:12,17-dimethenodibenzo[<i>e,k</i>]pyrrolo[3,4- <i>h</i>][1,4,13]oxadiaz[16]annulen-18,20(19 <i>H</i>)-dion
ASK #29921	
Chemical Abstract Service Nr.	202260-21-7
Formelstamm	C28-H28-N4-O3 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht	582.6679
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ruboxistaurinmesilat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L47,v.L18)
2. Bezeichnung	(S)-9-Dimethylaminomethyl-6,7,10,11-tetrahydro-9 <i>H</i> ,18 <i>H</i> -5,21:12,17-dimethenodibenzo[<i>e,k</i>]pyrrolo[3,4- <i>h</i>][1,4,13]oxadiaz[16]annulen-18,20(19 <i>H</i>)-dion-methansulfonat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #29926	
Chemical Abstract Service Nr.	182821-27-8
Formelstamm	(C31-H37-N2-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	534.6432
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₈ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Daglutril
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-3-{1-[(2 <i>R</i>)-2-Ethoxycarbonyl-4-phenylbutyl]cyclopentan-1-carboxamido}-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure
ASK #29930	
Chemical Abstract Service Nr.	175865-60-8
Molgewicht	354.3617
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Valganciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	MAR32; USMI13
2. Bezeichnung	[(<i>RS</i>)-2-(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-9-ylmethoxy)-3-hydroxypropyl](L-valinat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ganciclovir(L-valinat)
ASK #29931	
Chemical Abstract Service Nr.	175865-59-5
Formelstamm	C14-H22-N6-O5 . Cl-H
Molgewicht	390.8226

Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ ClN ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Valganciclovirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR32
2. Bezeichnung	[(<i>RS</i>)-2-(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-9-ylmethoxy)-3-hydroxypropyl](L-valinat)-hydrochlorid
ASK #29932	
Chemical Abstract Service Nr.	190648-49-8
Molgewicht	436.545
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cipemastat
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Cyclopentylmethyl- <i>N</i> -hydroxy-4-oxo-4-piperidino-2-(3,4,4-trimethyl-2,5-dioxoimidazolidin-1-ylmethyl)butanamid
ASK #29933	
Formelstamm	C21-H24-N2-O4-S . Cl-H
Molgewicht	436.9522
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Repinotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	2-(4-[[(<i>R</i>)-Chroman-2-ylmethyl]amino}butyl)-1,6,2-benzothiazol-1,1,3(2 <i>H</i>)-trion-hydrochlorid
ASK #29934	
Chemical Abstract Service Nr.	153436-22-7
Formelstamm	(C18-H11-Cl2-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	375.2055
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gavestinel
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4,6-Dichlor-3-[(<i>E</i>)-2-(phenylcarbamoyl)vinyl]indol-2-carbonsäure
ASK #29935	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153436-38-5; 446833-61-0
Formelstamm	(C18-H11-Cl2-N2-O3) ⁻ Na ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	424.2102
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₁ Cl ₂ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Gavestinel-Natrium 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>E</i>)-3-Anilino-3-oxoprop-1-en-1-yl]-4,6-dichlor-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure-Natriumsalz 1.5 H ₂ O

ASK #29936

Chemical Abstract Service Nr.	144980-29-0
Molgewicht	400.4913
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Repinotan
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	2-(4-[[<i>(R)</i> -Chroman-2-ylmethyl]amino]butyl)-1 ⁶ ,2-benzothiazol-1,1,3(2 <i>H</i>)-trion

ASK #29938

Chemical Abstract Service Nr.	1124915-67-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1191386-50-1; 1191386-55-6
Formelstamm	C98-H138-N24-O33 . x(C2-H-F3-O2)
Molgewicht	2030
Vorzugsbezeichnung	Bivalirudintriflutat
International Nonproprietary Name	(INN.L35,v.L64)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	D-Phenylalanyl-L-prolyl-L-arginyl-L-prolylglycylglycylglycylglycyl-L-asparaginyglycyl-L- -asparyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- (1:x), x ~ 1-3 [Verwendet wird das Hydrat mit der ASK-Nr. 32176-0]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu (.) x CFCOH; 1D-FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL (.) x CFCOH; D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-trifluoracetat (1:x); FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL [DPhe1] (.) x CFCOH; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-[Tyr63'-O-desulfo]hirugen (.) x CFCOH

ASK #29939

Chemical Abstract Service Nr.	148430-28-8
Molgewicht	408.3711
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ F ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Sarakalim
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2,2-Dimethyl-4-(2-oxo-1,2-dihydro-1-pyridyl)-6-trifluormethyl-2 <i>H</i> -chromen-3-ylmethyl]- <i>N</i> -hydroxyacetamid

ASK #29940

Chemical Abstract Service Nr.	56124-62-0
Molgewicht	723.6438
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ F ₃ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Valrubicin
International Nonproprietary Name	INN.L41

Zitat Bezeichnung 1	USP26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung	{2-Oxo-2-[(2S,4S)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-4-(2,3,6-tridesoxy-3-trifluoracetamido- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]ethyl}pentanoat
ASK #29941	
Chemical Abstract Service Nr.	151272-78-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	144743-92-0
Molgewicht	1459.1309
Bruttoformel	C ₇₄ H ₁₀₀ ClN ₁₅ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Teverelix
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-N ⁶ -carbamoyl-D-lysyl-L-leucyl-N ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Antarelix
ASK #29942	
Chemical Abstract Service Nr.	500717-25-9
Formelstamm	C74-H100-Cl-N15-O14 . C2-H4-O2
Molgewicht	1519.1829
Bruttoformel	C ₇₆ H ₁₀₄ ClN ₁₅ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Teverelixacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-N ⁶ -carbamoyl-D-lysyl-L-leucyl-N ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:1)
ASK #29943	
Chemical Abstract Service Nr.	168266-51-1
Formelstamm	C21-H23-F3-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht	505.364
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ Cl ₂ F ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Vofopitantdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	(2S,3S)-N-[[2-Methoxy-5-(5-trifluormethyl-1H-tetrazol-1-yl)phenyl]methyl]-2-phenylpiperidin-3-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-Methoxy-5-(5-trifluormethyl-1H-tetrazol-1-yl)benzyl][(2S,3S)-2-phenyl-3-piperidyl]azan-dihydrochlorid
ASK #29944	
Chemical Abstract Service Nr.	159640-12-7
Formelstamm	C13-(11)C-H19-N-O2
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	(methyl- ¹³ C-)Methylphenidat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *rac*-(¹¹C)Methyl{[(2*R*)-2-phenyl-2-[(2*R*)-piperidin-2-yl]acetat}

ASK #29946

Chemical Abstract Service Nr. 24286-21-3

Formelstamm H₂-(¹⁵O)

Molgewicht 17.019

Bruttoformel H₂O

2. Bezeichnung (¹⁵O)Oxidant

3. Bezeichnung (¹⁵O)Wasser

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

Synonym [(¹⁵O)]Wasser-Injektionslösung

ASK #29947

Chemical Abstract Service Nr. 22252-05-7

Formelstamm C-(¹⁵O)

Molgewicht 27.0138

Bruttoformel CO

2. Bezeichnung (¹⁵O)Kohlenmonoxid

3. Bezeichnung [¹⁵O]Kohlenmonoxid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1607; Ph.Eur.2002,4.00/1607; Ph.Eur.2008,6.0/1607

ASK #29948

Chemical Abstract Service Nr. 132741-85-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 145672-82-8

Formelstamm C₇₀-H₉₂-Cl-N₁₇-O₁₄ . C₂₃-H₁₆-O₆

Molgewicht 1819.4075

Bruttoformel C₉₃H₁₀₈ClN₁₇O₂₀

Vorzugsbezeichnung Cetrorelixembonat

International Nonproprietary Name INN.L31,v.L18

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat) (1:1)]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (1:1)

ASK #29950

Chemical Abstract Service Nr. 9005-64-5

Vorzugsbezeichnung Polysorbat 21

International Nonproprietary Name (INN.L15)

ASK #29951	2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-4-sorbitanmonododecanoat
	Chemical Abstract Service Nr.	120373-24-2
	Molgewicht	424.6139
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Unoproston-Isopropyl
	International Nonproprietary Name	(INN.L32)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR33; USMI13
	2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){(5Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dihydroxy-2-(3-oxodecyl)cyclopentan-1-yl]hept-5-enoat}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isopropyl[(Z)-20-ethyl-9alpha,11alpha-dihydroxy-15-oxoprost-5-en-1-oat]
ASK #29953	Chemical Abstract Service Nr.	14216-03-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	103470-80-0; 104748-89-2; 52038-14-9; 52229-78-4; 94021-48-4
	Molgewicht	1221.3779
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₉₆ O ₂₆
	2. Bezeichnung	(-L-Rhamnopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosyl)[23-hydroxy-3 -(-L-rhamnopyranosyl-(1 2)- -L-arabinopyranosyloxy)olean-12-en-28-oat]
	3. Bezeichnung	Hederacosid C
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #29954	Chemical Abstract Service Nr.	76330-71-7
	Molgewicht	411.4924
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Altanserin
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	3-{2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-sulfanylidene-2,3-dihydrochinazolin-4(1 <i>H</i>)-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-{2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidino]ethyl}-2-thioxo-2,3-dihydrochinazolin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #29955	Chemical Abstract Service Nr.	139418-52-3
	Formelstamm	C22-H22-(18)F-N3-O2-S
	Molgewicht	410.495
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	(¹⁸ F)Altanserin
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	3-{2-[4-(4-(¹⁸ F)Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-sulfanylidene-2,3-dihydrochinazolin-4(1 <i>H</i>)-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-[2-[4-(4-((18F)Fluorbenzoyl)piperidino)ethyl]-2-thioxo-2,3-dihydrochinazolin-4(1H)-on
ASK #29962

Chemical Abstract Service Nr. 95734-82-0
Molgewicht 303.1805
Bruttoformel C₂H₈N₂O₃Pt
Vorzugsbezeichnung Nedaplatin
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung (SP-4-3)-cis-Diammin(glycolato-O¹,O²)platin

ASK #29963

Chemical Abstract Service Nr. 90779-69-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 133658-28-3
Molgewicht 994.1886
Bruttoformel C₄₃H₆₇N₁₁O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Atosiban
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 AAN; USMI14; MeSH; USAN; CAS; Pharmavista; Hager2015; ChemIDplus; BAN; AdisInsight; GSBL; ROMP2016; IGS; PubChem; ChemSpider; USNCT; GlnAS; EUCTR; USEPA-ACToR; NCI.Thesaurus; ICTRP; KEGG; EUTCT; MAR1999-2016; ATC
2. Bezeichnung S¹,S⁵-Cyclo[O⁴-ethyl-N-(3-sulfanylpropanoyl)-D-tyrosyl-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-ornithylglycinamid]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym S(1),S(6)-Cyclo-Mpr-D-Tyr(OEt)-Ile-Thr-Asn-Cys-Pro-Orn-Gly-NH; 1-Deamino-2-D-Tyr-(O-ethyl)-4-Thr-8-Orn-oxytocin; 1-(3-Mercaptopropionyl)-2-(O-ethyl-D-Tyr)-4-L-Thr-8-L-Orn-oxytocin; 1-Deamino-2-D-Tyr(OEt)-4-Thr-8-Orn-oxytocin; 1-Deamino-O-ethyl-D-tyrosyl(2)-threonyl(4)-ornithyl(8)-oxytocin; 1-Deamino-[D-(O-ethyl)Tyr(2),Thr(4),Orn(8)]vasotocin; 1-Deamino-(O-Et-D-Tyr)(2)-Thr(4)-Orn(8)-oxytocin; 1-(3-Mercaptopropionyl)-2-(D-4-ethoxyphenylalanyl)-4-L-threonin-8-L-ornithinoxytocin; (Deamino-Cys(1),D-Tyr(Et)(2),Thr(4),Orn(8))oxytocin; d[D-Tyr(Et)(2),Thr(4),Orn(8)]vasotocin; (Mpa(1),D-Tyr(Et)(2),Thr(4),Orn(8))oxytocin; d[D-Tyr(Et)(2),Thr(4)]OVT; O-Ethyl-N-(3-mercapto-1-oxopropyl)-D-tyrosyl-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-ornithylglycinamid[cyclo-(1-->5)-disulfid]; 3-Sulfanylpropanoyl(1S-->6S)-[3-(4-ethoxyphenyl)-D-alanyl]-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl(6S-->1S)-L-prolyl-L-ornithylglycinamid; (Mpa(1)-D-Tyr(Et)(2)-Thr(4)-Orn(8))-oxytocin

ASK #29964

Chemical Abstract Service Nr. 140850-73-3
Molgewicht 319.4831
Bruttoformel C₂₃H₂₉N
Vorzugsbezeichnung Igmesin
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung (+)-(E)-N-(Cyclopropylmethyl)-N-methyl-3,6-diphenylhex-5-en-3-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+)-(Cyclopropylmethyl)[(E)-3,6-diphenylhex-5-en-3-yl](methyl)azan

ASK #29965

Chemical Abstract Service Nr. 130152-35-1

Formelstamm	C23-H29-N . Cl-H
Molgewicht	355.944
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Igmesinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(+)-(E)-N-(Cyclopropylmethyl)-N-methyl-3,6-diphenylhex-5-en-3-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-(Cyclopropylmethyl)[(E)-3,6-diphenylhex-5-en-3-yl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #29967	
Chemical Abstract Service Nr.	129722-12-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	156680-99-8
Molgewicht	448.3854
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aripiprazol
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2013; MAR2013
2. Bezeichnung	7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrochinolin-2(1H)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrocarbostyrl; 7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]butoxy}-3,4-dihydro-1H-chinolin-2-on; 7-[4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]butoxy]-3,4-dihydrocarbostyrl
ASK #29968	
Chemical Abstract Service Nr.	104993-28-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	147827-38-1
Molgewicht	1508.2632
Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₃ N ₃ O ₄₉ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Fondaparinux
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	Methyl[(2-desoxy-6-O-sulfo-2-sulfoamino- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(-D-glucopyranuronosyl)-(1 4)-(2-desoxy-3,6-di-O-sulfo-2-sulfoamino- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2-O-sulfo- -L-idopyranuronosyl)-(1
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fondaparin
ASK #29969	
Chemical Abstract Service Nr.	114870-03-0

Formelstamm	(C ₃₁ -H ₄₃ -N ₃ -O ₄₉ -S ₈)10 ⁻ 10Na ⁺
Molgewicht	1728.0815
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₃ N ₃ Na ₁₀ O ₄₉ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Fondaparinux-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	Methyl[(2-desoxy-6- <i>O</i> -sulfo-2-sulfoamino- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(-D-glucopyranuronosyl)-(1 4)-(2-desoxy-3,6-di- <i>O</i> -sulfo-2-sulfoamino- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2- <i>O</i> -sulfo- -L-idopyranuro Decanatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fondaparin-Natrium
ASK #29972	
Chemical Abstract Service Nr.	20748-12-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52703-69-2; 54548-94-6; 73790-88-2
Molgewicht	233.3062
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-Methylphenidat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl{(<i>R</i>)-phenyl[(2 <i>S</i>)-piperidin-2-yl]acetat}
ASK #29976	
Chemical Abstract Service Nr.	171596-29-5
Molgewicht	389.404
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tadalafil
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN; PHARMEUROPA22.3/2606
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,12 <i>aR</i>)-6-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-methyl-6,7,12,12 <i>a</i> -tetrahydropyrazino[1',2':1,6]pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-1,4(2 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #29977	
Chemical Abstract Service Nr.	361343-19-3
Molgewicht	448.4085
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Elzasonan
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-2-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)benzyliden]thiomorpholin-3-on
ASK #29978	
Formelstamm	C ₂₂ -H ₂₃ -Cl ₂ -N ₃ -O-S . Cl-H . H ₂ -O
Molgewicht	502.8847
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ Cl ₃ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Elzasonanhydrochlorid 1 H ₂ O

International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	(Z)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-2-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)benzyliden]thiomorpholin-3-on-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #29980	
Chemical Abstract Service Nr.	157283-68-6
Molgewicht	500.5477
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ F ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Travoprost
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){(5Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenoxy]but-1-en-1-yl)cyclopentan-1-yl]hept-5-enoat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl{(5Z,13 <i>E</i> -8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-9,11,15-trihydroxy-16-[3-(trifluormethyl)phenoxy]-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-olat}
ASK #29981	
Chemical Abstract Service Nr.	163250-90-6
Molgewicht	361.3956
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Orbofiban
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	Ethyl(3-{3-[(3 <i>S</i>)-1-(4-carbamimidoylphenyl)-2-oxopyrrolidin-3-yl]ureido}propanoat)
ASK #29982	
Formelstamm	C17-H23-N5-O4 . C2-H4-O2
Molgewicht	421.4476
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Orbofibanacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	Ethyl(3-{3-[(3 <i>S</i>)-1-(4-carbamimidoylphenyl)-2-oxopyrrolidin-3-yl]ureido}propanoat)-acetat (1:1)
ASK #29983	
Chemical Abstract Service Nr.	120583-69-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	82186-77-4
Molgewicht	528.9402
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₂ Cl ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Lumefantrin
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Dibutylamino-1-[(<i>Z</i>)-2,7-dichlor-9-(4-chlorbenzyliden)fluoren-4-yl]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benflumetol
ASK #29984	

Chemical Abstract Service Nr.	71963-77-4
Molgewicht	298.3746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Artemether
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; MAR32
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5a <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8a <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12a <i>R</i>)-10-Methoxy-3,6,9-trimethyldecahydro-12 <i>H</i> -3,12-epoxypyran[4,3- <i>j</i>][1,2]benzodioxepin

ASK #29985

Molgewicht	264.36
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ O ₃
2. Bezeichnung	Butyl[(4-butoxyphenyl)acetat]

ASK #29986

Chemical Abstract Service Nr.	3413-59-0
Molgewicht	207.2689
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₂
2. Bezeichnung	2-(4-Butoxyphenyl)acetamid

ASK #29987

Chemical Abstract Service Nr.	912-38-9
Molgewicht	414.4914
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₆
2. Bezeichnung	9,11-Epoxy-17-hydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #29988

Chemical Abstract Service Nr.	4651-67-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	98646-38-9
Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₇ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	390.5561
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ O ₄
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-7-oxo-5- χ -cholan-24-säure

ASK #29989

Chemical Abstract Service Nr.	10538-55-3
Molgewicht	406.5986
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₂ O ₄
2. Bezeichnung	Methyl(3,7-dihydroxy-5- χ -cholan-24-olat)

ASK #29990

Chemical Abstract Service Nr.	64365-23-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51989-98-1; 56090-98-3; 68937-54-2; 68938-54-5
2. Bezeichnung	Poly[poly(dimethylsiloxan)- <i>co</i> -poly(oxyethylen)/poly(oxypropylen)]
Zitat Bezeichnung 2	SGK

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Dimethicone copolyol
ASK #29991		
	Chemical Abstract Service Nr.	1477-63-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	532-38-7
	Molgewicht	167.205
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	(<i>RS</i>)-Phenylephrin
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol
ASK #29992		
	Chemical Abstract Service Nr.	1474-53-9
	Molgewicht	302.4079
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₃
	2. Bezeichnung	3-Methoxyestra-1,3,5(10)-trien-16 ,17 -diol
ASK #29993		
	Chemical Abstract Service Nr.	793-89-5
	Molgewicht	288.3814
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₃
	2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,16 ,17 -triol
ASK #29994		
	Chemical Abstract Service Nr.	60263-54-9
	Formelstamm	(C13-H21-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	210.3126
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ O ₂
	2. Bezeichnung	Bicyclohexyl-1-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	1,1'-Bi(cyclohexan)-1-carbonsäure
ASK #29995		
	Chemical Abstract Service Nr.	75524-29-7
	Formelstamm	(C19-H18-Cl2-N3-O6-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	488.3417
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₆ S
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-[(Carboxy)[3-(2,6-dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #29996		
	Chemical Abstract Service Nr.	89353-77-5
	Formelstamm	(C18-H18-Cl2-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	444.3322

Bruttoformel C₁₈H₁₉Cl₂N₃O₄S
2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-2-[3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamidomethyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #29997

Chemical Abstract Service Nr. 3919-76-4
Formelstamm (C₁₁-H₆-Cl₂-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 272.0842
Bruttoformel C₁₁H₇Cl₂NO₃
2. Bezeichnung 3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #29998
Molgewicht 451.9602
Bruttoformel C₂₇H₂₇ClFNO₂
2. Bezeichnung 4-[4-(3'-Chlor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #29999
Chemical Abstract Service Nr. 3919-74-2
Formelstamm (C₁₁-H₆-Cl-F-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 255.6296
Bruttoformel C₁₁H₇ClFNO₃
2. Bezeichnung 3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #30000
Chemical Abstract Service Nr. 74-82-8
Molgewicht 16.0425
Bruttoformel CH₄
3. Bezeichnung Methan
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.7-11.0(2007-2023)/R; EAB8.3,9.0,10.0,11.0(2015-2023)/2413; IUPAC2005; DAC2004R; USMI12

ASK #30001
Chemical Abstract Service Nr. 68772-87-2
Formelstamm (C₁₈-H₁₈-Cl-F-N₃-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 427.8776
Bruttoformel C₁₈H₁₉ClFN₃O₄S
2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-2-[[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30002
Chemical Abstract Service Nr. 75524-30-0
Formelstamm (C₁₉-H₁₇-Cl-F-N₃-O₆-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 471.8871
Bruttoformel C₁₉H₁₉ClFN₃O₆S
2. Bezeichnung (4*S*)-2-[(Carboxy)[3-(2-chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30003
Formelstamm (C₃₇-H₃₁-Cl₂-N₂-O-S₂)⁺ (N-O₃)⁻

Molgewicht	716.6957
Bruttoformel	C ₃₇ H ₃₁ Cl ₂ N ₃ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfanyl)benzyloxy]ethyl}-3-[4-(phenylsulfanyl)benzyl]imidazoliumnitrat
ASK #30004	
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₁ Cl ₂ N ₂ O-S)+ (N-O ₃) ⁻
Molgewicht	518.4122
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₁ Cl ₂ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-hydroxyethyl]-3-[4-(phenylsulfanyl)benzyl]imidazoliumnitrat
ASK #30005	
Molgewicht	523.7495
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₁ N
2. Bezeichnung	3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)- <i>N</i> -[3-(9,10-dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl]- <i>N</i> -methylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bis[3-(9,10-dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl](methyl)azan
ASK #30006	
Chemical Abstract Service Nr.	5721-37-9
Molgewicht	263.3767
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N
2. Bezeichnung	3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propylazan
ASK #30007	
Molgewicht	275.3874
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N
2. Bezeichnung	3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylprop-2-en-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)allyl](methyl)azan
ASK #30008	
Chemical Abstract Service Nr.	125-24-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1369-13-7; 34388-57-3; 50874-73-2
Molgewicht	568.6594
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	4,5 :4',5' -Diepoxy-17,17'-dimethyl[2,2'-bimorphin-7-en]-3,3',6 ,6' -tetrol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4,5alpha:4',5'alpha-Diepoxy-17,17'-dimethyl-7,7',8,8'-tetrahydro-2,2'-bimorphinan-3,3',6alpha,6'alpha-tetrol
ASK #30009	
Chemical Abstract Service Nr.	497-59-6
Formelstamm	(C ₇ H ₂ O ₇) ²⁻ 2H ⁺

Molgewicht	200.1025
Bruttoformel	C ₇ H ₄ O ₇
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-oxo-4 <i>H</i> -pyran-2,6-dicarbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Meconsäure

ASK #30010

Molgewicht	463.5472
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₆ S
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(4 <i>S</i>)-5,5-dimethyl-2-(3,6-dioxo-5-phenylpiperazin-2-yl)-1,3-thiazolidin-4-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #30011

Chemical Abstract Service Nr.	95796-49-9
Formelstamm	(C22-H30-N3-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	481.5624
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₃ O ₇ S
2. Bezeichnung	2-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-[(4 <i>S</i>)-4-(2,2-dimethylpropanoyloxymethoxycarbonyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]essigsäure

ASK #30012

Chemical Abstract Service Nr.	6021-21-2
Molgewicht	322.1859
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ Cl ₂ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Benzoyl-4-chlorphenyl)-2-chlor- <i>N</i> -methylacetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2'-Benzoyl-2,4'-dichlor- <i>N</i> -methylacetanilid

ASK #30013

Chemical Abstract Service Nr.	5220-02-0
Molgewicht	284.7402
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	3-Amino-6-chlor-1-methyl-4-phenylchinolin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #30014

Chemical Abstract Service Nr.	14487-05-9
Molgewicht	753.7888
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₇ NO ₁₄

2. Bezeichnung {(1'²*S*,3'*E*,5'*S*,6'*R*,7'*S*,8'*R*,9'*R*,10'*R*,11'*S*,12'*S*,13'*E*,15'*Z*)-1'⁵,9',11'-Trihydroxy-5'-methoxy-1'²,1'⁴,6',8',10',12',16'-heptamethyl-1'¹,1'⁶,4,17'-tetraoxo-1'¹,1'²-dihydro-1'⁶*H*-2'-oxa-18'-azaspiro[1,3-dioxolan-2,1'⁹-1(2,7)-n

3. Bezeichnung Rifamycin O

ASK #30015

Chemical Abstract Service Nr.	55981-09-4
Molgewicht	307.282
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nitazoxanid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	{2-[(5-Nitro-1,3-thiazol-2-yl)carbamoyl]phenyl}acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Acetoxy-N-(5-nitro-1,3-thiazol-2-yl)benzamid
ASK #30016	
Molgewicht	386.5508
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-3-yl)ethyl]piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylpropanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -{4-Methoxymethyl-1-[2-(3-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}- <i>N</i> -phenylpropanamid
ASK #30017	
Molgewicht	428.5875
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	{4-(<i>N</i> -Phenylpropanamido)-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-ylmethyl}propanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	{4-(<i>N</i> -Phenylpropanamido)-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidylmethyl}propionat
ASK #30018	
Molgewicht	400.5774
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylbutanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -{4-Methoxymethyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}- <i>N</i> -phenylbutanamid
ASK #30019	
Molgewicht	402.5502
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-Methoxymethyl-1-oxo-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]-1 ⁵ -piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylpropanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	trans-{4-Methoxymethyl-1-oxo-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-1λ(5)-piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylpropanamid
ASK #30020	
Chemical Abstract Service Nr.	36041-93-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	93045-81-9
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₅ -N ₂ -O ₄ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	340.4178

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₂ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[2-(thiophen-3-yl)acetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-[2-(thiophen-3-yl)acetamido]penam-3-carbonsäure

ASK #30021

Chemical Abstract Service Nr.	57414-04-7
Formelstamm	(C15-H15-N2-O7-S2)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	402.4426
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₂ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-{{Carboxy}[2-carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]methyl}-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30022

Formelstamm	(C14-H16-N2-O5-S2)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	358.4331
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-{{[2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]methyl}-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30023

Chemical Abstract Service Nr.	949916-92-1
Molgewicht	916.1001
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₇ NO ₁₇
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>E</i> ,12 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-9-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-2-[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-15-(hydroxymethyl)-5,9,13-trimethyl-1,3,5-triazol-2-ylidene-2,3,4,5-tetrahydro-2H-pyrimidin-2-one
Zitat	
Bezeichnung	Config:JPBADA(1995)v13.9,p1153-1159
2	
3. Bezeichnung	Tylosin-A-aldol
Zitat	
Bezeichnung	EAB.VU.Syn
3	

ASK #30024

Chemical Abstract Service Nr.	79592-92-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115033-50-6; 81307-29-1; 85185-04-2
Molgewicht	741.9057
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₃ NO ₁₃
2.	{{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-[3,6-Didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-15-(hydroxymethyl)-5,9,13-trimethyl-1,3,5-triazol-2-ylidene-2,3,4,5-tetrahydro-2H-pyrimidin-2-one}

Bezeichnung

3. Demycinosyltylosin A

Bezeichnung

ASK #30025

Chemical Abstract Service Nr. 305-01-1

Molgewicht 178.1415

Bruttoformel C₉H₆O₄

2. Bezeichnung 6,7-Dihydroxy-2*H*-chromen-2-on

3. Bezeichnung Aesculetin

Zitat Bezeichnung 3 USM112

ASK #30026

Chemical Abstract Service Nr. 524-30-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1328-88-7

Molgewicht 370.3081

Bruttoformel C₁₆H₁₈O₁₀

2. Bezeichnung 8- ^{-D}-Glucopyranosyloxy-7-hydroxy-6-methoxy-2*H*-chromen-2-on

3. Bezeichnung Fraxin

Zitat Bezeichnung 3 USM112

ASK #30027

Chemical Abstract Service Nr. 78-00-2

Molgewicht 323.4444

Bruttoformel C₈H₂₀Pb

2. Bezeichnung Tetraethylplumban

3. Bezeichnung Tetraethylblei

Zitat Bezeichnung 3 USM112

ASK #30028

Chemical Abstract Service Nr. 873-83-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56-07-5

Molgewicht 127.1014

Bruttoformel C₄H₅N₃O₂

2. Bezeichnung 6-Aminopyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #30029

Chemical Abstract Service Nr. 20041-90-1

Molgewicht 168.1964

Bruttoformel C₇H₁₂N₄O

2. Bezeichnung *N*,1-Dimethyl-4-(methylamino)-1*H*-imidazol-5-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Coffeidin

ASK #30030

Chemical Abstract Service Nr. 519-32-4

Molgewicht 194.1906

Bruttoformel $C_8H_{10}N_4O_2$

2. Bezeichnung 1,3,9-Trimethyl-3,9-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isocoffein

ASK #30031

Chemical Abstract Service Nr. 611-59-6

Molgewicht 180.164

Bruttoformel $C_7H_8N_4O_2$

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Paraxanthin

ASK #30032

Molgewicht 304.3808

Bruttoformel $C_{18}H_{24}O_4$

2. Bezeichnung 12b,12c-Dihydrocyclobuta[1,2-*c*:4,3-*c'*]dichromen-6,7(6a*H*,6b*H*)-dion

ASK #30033

Molgewicht 304.3808

Bruttoformel $C_{18}H_{24}O_4$

2. Bezeichnung 6b,12b-Dihydrocyclobuta[1,2-*c*:3,4-*c'*]dichromen-6,12(6a*H*,12a*H*)-dion

ASK #30034

Chemical Abstract Service Nr. 100-36-7

Molgewicht 116.2046

Bruttoformel $C_6H_{16}N_2$

2. Bezeichnung *N*',*N*'-Diethylethan-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N-Diethylethylenbis(azan); N,N-Diethyl-1,2-ethandiamin; beta-(Diethylamino)ethylamin; 2-Aminoethyldiethylamin; 2-(Diethylamino)ethylamin; N,N-Diethylethan-1,2-diamin; 1-Amino-2-(diethylamino)ethan; Diethylethylendiamin; N,N-Diethylethylendiamin

ASK #30036

Chemical Abstract Service Nr. 1622456-55-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111070-04-3; 37279-02-0; 55326-32-4; 61584-57-4; 9074-87-7

Formelstamm (C1835-H2963-N507-O570-S6)2

Molgewicht 82879.2112

Bruttoformel $C_{3670}H_{5926}N_{1014}O_{1140}S_{12}$

Vorzugsbezeichnung Glucarpidase

International Nonproprietary Name		INN.L54
Zitat Bezeichnung 1		ROMP2018; PubChem; MAR2018; DrugInfo; KEGG; Pharmavista; Orph.Desig.:FDA-2003-08-19; NCI.Dict; ATC; CAS; USNCT; ICTRP; EUTCT; FDA:Prescrib.Inf.2012-01-17; AdisInsight; UniProtKB:P06621; GlnAS; DrugBank; NCI.Thesaurus; EUCTR; FDA-SRS; ChemIDplus
2. Bezeichnung		QKRDNVLFQA ATDEQPAVIK TLEKLVNIET GTGDAEGIAA AGNFLEAELK NLGFTVTRSK SAGLVVGDNI VGKIKGRGGK NLLLSHMDT VYLKILAKA PFRVEGDKAY GPGIADDKGG NAVILHTLKL LKEYGVRDYG TITVLFNTDE EKSGFSGRDL IQEEAKLADY VLSFEPTSAG DEKLSLGTSG IAYVQVNITG KASHAGAAPE LGVNALVEAS DLVLRMTNID DKAKNLRFNW TIAKAGNVSNIIPASATLNA DVRYARNEDF DAAMKTLEER AQQKKLPEAD VKVIVTRGRP AFNAGEGGKK LVDKAVAYYK EAGGTLGVEE RTGGGTDAAY AALSGKPVIE SLGLPGFGYH SDKAEYVDIS AIPRRLYMAX RLIMDLGAGK, partiell Q1>pyroGlu-modifiziert, Dizink(2+)-Komplex, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> [Die Sequenzposition X380 (X405 im Proprotein) ist in Patent EP 0121352 (1984) Tab. 1 widersprüchlich mit Ala und dem Nucleotid-Triplett CGC (= Arg) angegeben und erscheint daher in Sekundärpublikationen und Datenbanken teils als A, teils als R. Ferner ist der bakterielle genetische Ursprung des Enzyms laut Angaben zum Japanese Accepted Name (JAN, 2016-01-14) nicht mehr der ursprünglich verwendete Stamm <i>Pseudomonas</i> sp. RS-16, sondern ein Stamm der Art <i>Variovorax paradoxus</i> , so dass die aktuelle Sequenz in einigen Positionen verändert sein kann.]
Zitat Bezeichnung 2		(UniProtKB:P06621); JAN.seq
USYN		statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym		Carboxypeptidase G2'; CPDG2; MRPSIHRTAI AAVLATAFVA GTALAQRDN VLFQAATDEQ PAVIKTLEKL VNIETGTGDA EGIAAAGNFL EAELKNLGFT VTRSKSAGLV VGDNIYVGKIK GRGGKNLLLM SHMDTVYLGK ILAKAPFRVE GDKAYGPGIA DDKGGNAVIL HTLKLLKEYG VRDYGTITVL FNTDEEKGSF GSRDLIQEEA KLADYVLSFE PTSAGDEKLS LGTSGIAYVQ VNITGKASHA GAAPELGVNA LVEASDLVLR TMNIDDKAKN LRFNWTIACA GNVSNIIPAS ATLNADVRYA RNEDFDAAMK TLEERAQKKK LPEADVKVIV TRGRPAFNAG EGGKKLVDKA VAYYKEAGGT LGVEERTGGG TDAAYAALSG KPVIESLGLP GFGYHSDKAE YVDISAIPRR LYMARRLIMD LGAGK [Diese der WHO übermittelte Peptidsequenz ist laut Angaben der U.S. FDA und der japanischen Behörde nicht korrekt, siehe 2. Bezeichnung ohne Signalpeptid 1-25 und mit ungewisser elftletzter Position X]; ALAQKRDNVL FQAATDEQPA VIKTLEKLVN IETGTGDAEG IAAAGNFLEA ELKNLGFTVT RSKSAGLVVG DNIVGKIKGR GGKNLLLSH MDTVYLGKIL AKAPFRVEGD KAYGPGIADD KGGNAVILHT LKLLKEYGVR DYGTITVLFN TDEEKGSFGS RDLIQEEAKL ADYVLSFEPT SAGDEKLSLG TSGIAYVQVN ITGKASHAGA APELGVNALV EASDLVLRMT NIDDKAKNLR FNWTIACAGN VSNIIPASAT LNADVRYARN EDFDAAMKTL EERAQKKKL P EADVIVTR GRPAFNAGEG GKLVDKAVA YYKEAGGTLG VEERTGGGTD AAYAALSGKP VIESLGLPGF GYHSDKAEYV DISAIPRRLY MAARLIMDLG AGK, Dizink(2+)-Komplex, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> [Diese verschiedentlich angegebene Sequenz des reifen Proteins aus <i>Pseudomonas</i> -Bakterien vom Stamm RS-16 ist laut Angaben der U.S. FDA und der japanischen Behörde nicht zutreffend für das mit gentechnisch veränderten Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> hergestellte, um die Reste 1-3 (ALA) verkürzte Protein]
ASK #30037		
Vorzugsbezeichnung		Gentamicincrobeat
International Nonproprietary Name		INNv.L22,v.L61
2. Bezeichnung		Gentamicin C ₁ - Gentamicin C _{1A} - Gentamicin C ₂ - Gemisch - (<i>E-RS</i>)-3-(4-methoxybenzyliden)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxochroman-6-ylphosphat
ASK #30041		
Molgewicht		289.3015
Bruttoformel		C ₁₆ H ₁₆ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung		Flumequin-Ethyl
International Nonproprietary Name		(INN.L16)
2. Bezeichnung		Ethyl[(<i>RS</i>)-9-fluor-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carboxylat]
ASK #30043		
Chemical Abstract Service Nr.		52757-95-6
Vorzugsbezeichnung		Sevelamer
International Nonproprietary Name		INN.L39
2. Bezeichnung		Poly[(chlormethyl)oxiran-co-(prop-2-en-1-amin)]
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym		Poly[allylazan-co-(chlormethyl)oxiran]
ASK #30044		

Molgewicht 220.3338

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂S

2. Bezeichnung 1-Methyl-2-[(*E*)-2-(4-methylthiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #30045

Chemical Abstract Service Nr. 4271-96-9

Molgewicht 112.1729

Bruttoformel C₆H₁₂N₂

2. Bezeichnung 1,2-Dimethyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #30046

Molgewicht 238.3491

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂OS

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-2-(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)-1-(3-methylthiophen-2-yl)ethanol

ASK #30047

Chemical Abstract Service Nr. 5834-16-2

Molgewicht 126.1762

Bruttoformel C₆H₆OS

2. Bezeichnung 3-Methylthiophen-2-carbaldehyd

ASK #30049

Molgewicht 538.9762

Bruttoformel C₂₈H₂₇ClN₂O₇

2. Bezeichnung *rac*-(3-Ethyl)(5-methyl)[(4*R*)-4-(2-chlorphenyl)-2-[[2-(1,3-dioxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)ethoxy]methyl]-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #30050

Molgewicht 570.0333

Bruttoformel C₂₉H₃₂ClN₃O₇

2. Bezeichnung *rac*-(3-Ethyl)(5-methyl)[(4*R*)-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-2-({2-[2-(methylcarbamoyl)benzamido]ethoxy}methyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #30051

Molgewicht 467.9431

Bruttoformel C₂₂H₃₀ClN₃O₆

2. Bezeichnung *rac*-(Ethyl)(methyl)[(4*R*)-2,6-bis[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #30052

Chemical Abstract Service Nr. 113994-41-5

Molgewicht 406.86

Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₂O₅

2. Bezeichnung (3-Ethyl)(5-methyl){2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methylpyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #30053

Molgewicht 140.183

Bruttoformel C₇H₁₂N₂O

2. Bezeichnung 3-Nitroso-3-azabicyclo[3.3.0]octan

ASK #30054

Chemical Abstract Service Nr. 5577-13-9

Molgewicht 243.2795

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄S

2. Bezeichnung Ethyl(tosylcarbamat)

ASK #30055

Molgewicht 308.3959

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₃S

2. Bezeichnung *N*-Tosyl-3-azabicyclo[3.3.0]octan-3-carboxamid

ASK #30056

Molgewicht 321.3947

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃O₃S

2. Bezeichnung 1-(3-Azabicyclo[3.3.0]oct-6-en-3-yl)-3-tosylharnstoff

ASK #30057

Molgewicht 321.3947

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃O₃S

2. Bezeichnung *N*-Tosyl-3,4-diazabicyclo[4.3.0]non-4-en-3-carboxamid

ASK #30058

Chemical Abstract Service Nr. 110429-35-1

Formelstamm C₁₉H₂₀F-N-O₃ . Cl-H . 0.5 H₂O

Molgewicht 374.834

Bruttoformel C₁₉H₂₁ClFNO₃

Vorzugsbezeichnung Paroxetinhydrochlorid-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.7/2018; Ph.Eur.2008,6.0/2018; Ph.Eur.2002,4.05,4.07/2018

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorphenyl)piperidin-hydrochlorid 0.5 H₂O

ASK #30059

Chemical Abstract Service Nr. 112058-81-8

Molgewicht 311.3749

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₃

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-phenylpiperidin

ASK #30060

Molgewicht 341.4009

Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4-methoxyphenyl)piperidin

ASK #30061

Molgewicht 355.4275

Bruttoformel C₂₁H₂₅NO₄

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4-ethoxyphenyl)piperidin

ASK #30062

Chemical Abstract Service Nr. 112058-85-2

Molgewicht 329.3654

Bruttoformel C₁₉H₂₀FNO₃

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4-fluorphenyl)piperidin

ASK #30063

Molgewicht 670.7415

Bruttoformel C₃₉H₄₀F₂N₂O₆

2. Bezeichnung (3*S*,3'*S*,4*R*,4'*R*)-3,3'-[7,7'-Methylenbis(1,3-benzodioxol-5-yloxymethyl)]bis[4-(4-fluorphenyl)piperidin]

ASK #30064

Chemical Abstract Service Nr. 105813-07-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105813-05-6

Molgewicht 329.3654

Bruttoformel C₁₉H₂₀FNO₃

2. Bezeichnung (3*RS*,4*RS*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4-fluorphenyl)piperidin

ASK #30065

Chemical Abstract Service Nr. 69675-10-1

Molgewicht 191.2447

Bruttoformel C₁₂H₁₄FN

2. Bezeichnung 4-(4-Fluorphenyl)-1-methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin

ASK #30066

Chemical Abstract Service Nr. 691007-09-7

Molgewicht 430.4908

Bruttoformel C₂₃H₂₈F₂N₄O₂

2. Bezeichnung 3-[2-(4-{(2,4-Difluorphenyl)[(*E*)-hydroxyimino]methyl}piperidin-1-yl)ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30067

Chemical Abstract Service Nr. 132961-05-8

Molgewicht 430.4908

Bruttoformel C₂₃H₂₈F₂N₄O₂

2. Bezeichnung 3-[2-(4-{(2,4-Difluorphenyl)[(*Z*)-hydroxyimino]methyl}piperidin-1-yl)ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30068

Chemical Abstract Service Nr. 144598-75-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 147687-18-1

Molgewicht 426.4839

Bruttoformel C₂₃H₂₇FN₄O₃

Vorzugsbezeichnung Paliperidon

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung *rac*-(9*R*)-3-{2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl}-9-hydroxy-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydropyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30069

Chemical Abstract Service Nr. 1199589-74-6
Molgewicht 410.4845
Bruttoformel $C_{23}H_{27}FN_4O_2$
2. Bezeichnung 3-[2-[4-(5-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30070

Molgewicht 424.5111
Bruttoformel $C_{24}H_{29}FN_4O_2$
2. Bezeichnung (6*RS*)-3-[2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl]-2,6-dimethyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30071

Chemical Abstract Service Nr. 530-14-3
Molgewicht 298.2885
Bruttoformel $C_{14}H_{18}O_7$
2. Bezeichnung 1-[4-(-D-Glucopyranosyloxy)phenyl]ethanon
3. Bezeichnung Picein
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI12
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (4-Acetylphenyl)(beta-D-glucopyranosid)

ASK #30072

Chemical Abstract Service Nr. 337-02-0
Molgewicht 396.4498
Bruttoformel $C_{21}H_{29}FO_6$
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,16 ,17,21-tetrahydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #30073

Chemical Abstract Service Nr. 106931-78-6
Molgewicht 466.4717
Bruttoformel $C_{24}H_{28}F_2O_7$
2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-3,20-dioxo-16 ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-21-säure

ASK #30074

Chemical Abstract Service Nr. 65751-34-0
Molgewicht 438.4616
Bruttoformel $C_{23}H_{28}F_2O_6$
2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-3-oxo-16 ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]-21-norpregna-1,4-dien-20-säure

ASK #30075

Chemical Abstract Service Nr. 807-38-5
Molgewicht 412.4244
Bruttoformel $C_{21}H_{26}F_2O_6$
Vorzugsbezeichnung Fluocinolon

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 ,16 ,17,21-tetrahydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #30076

Chemical Abstract Service Nr. 13242-30-3

Molgewicht 450.4723

Bruttoformel C₂₄H₂₈F₂O₆

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-3,20-dioxo-16 ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-21-al

ASK #30077

Chemical Abstract Service Nr. 68352-03-4

Molgewicht 432.4819

Bruttoformel C₂₄H₂₉FO₆

2. Bezeichnung 9 ,11 -Epoxy-6 -fluor-21-hydroxy-16 ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #30078

Chemical Abstract Service Nr. 1526-01-8

Molgewicht 420.5142

Bruttoformel C₂₄H₃₃FO₅

2. Bezeichnung 6 -Fluor-21-hydroxy-16 ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregn-4-en-3,20-dion

ASK #30079

Chemical Abstract Service Nr. 2802-11-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74131-92-3

Molgewicht 478.5503

Bruttoformel C₂₆H₃₅FO₇

2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 -hydroxy-3,20-dioxo-16 ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregn-4-en-21-ylacetat

ASK #30080

Chemical Abstract Service Nr. 86718-71-0

Formelstamm C23-H29-Cl-F-N3-O4 . C4-H6-O6

Molgewicht 616.0323

Bruttoformel C₂₇H₃₅ClFN₃O₁₀

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

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-*N*-{[(3*R*,4*S*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl]-2-methoxybenzamid-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat]} (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cisapridtartrat (Ph.Eur.); Cisapridtartrat

ASK #30081

Chemical Abstract Service Nr. 26839-76-9

Molgewicht 316.4197

Bruttoformel C₁₃H₂₄N₄O₃S

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Timolol

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2*R*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol

ASK #30082

Formelstamm (C₂₆-H₂₉-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 402.5286

Bruttoformel C₂₆H₃₀N₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-phenylcyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30083

Formelstamm (C₂₆-H₂₈-F-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5191

Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(2-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30084

Formelstamm (C₂₆-H₂₈-F-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5191

Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(3-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30085

Chemical Abstract Service Nr. 80139-90-8

Formelstamm (C₂₅-H₂₆-F-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 406.4925

Bruttoformel C₂₅H₂₇FN₂O₂

2. Bezeichnung 1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30086

Chemical Abstract Service Nr. 105452-51-5

Formelstamm (C₂₆-H₂₈-F-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5191

Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*r*,4*r*)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30087

Formelstamm (C₁₃-H₁₆-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 219.2796

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30088

Formelstamm (C₂₆-H₃₀-F-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5343

Bruttoformel C₂₆H₃₁FN₂O₃

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Carbamoyl-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30089

Chemical Abstract Service Nr. 56326-98-8

Molgewicht 217.2389

Bruttoformel C₁₃H₁₂FNO

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-oxocyclohexancarbonitril

ASK #30090

Chemical Abstract Service Nr. 105452-52-6

Formelstamm (C26-H28-F-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5191

Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*S*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30091

Chemical Abstract Service Nr. 3964-54-3

Molgewicht 185.6076

Bruttoformel C₈H₈ClNO₂

2. Bezeichnung *N*-(3-Chlor-4-hydroxyphenyl)acetamid

3. Bezeichnung 3'-Chlor-4'-hydroxyacetanilid

ASK #30092

Chemical Abstract Service Nr. 1916-07-0

Molgewicht 226.2259

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₅

Vorzugsbezeichnung Methylmegallat

International Nonproprietary Name (INNv.L33R)

2. Bezeichnung Methyl(3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #30093

Molgewicht 220.3338

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂S

Vorzugsbezeichnung (*Z*)-Morantel

International Nonproprietary Name (INNv.L22)

2. Bezeichnung 1-Methyl-2-[(*Z*)-2-(3-methylthiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #30095

Molgewicht 323.4105

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₃S

2. Bezeichnung 1-(3-Azabicyclo[3.3.0]octan-3-yl)-3-(2-methylphenylsulfonyl)harnstoff

ASK #30096

Chemical Abstract Service Nr. 7084-24-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11019-11-7; 1329-20-0; 19471-39-7; 93913-29-2

Formelstamm (C₂₁H₂₁O₁₁)⁺ Cl⁻

Molgewicht 484.8378

Bruttoformel C₂₁H₂₁ClO₁₁

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3-(-D-glucopyranosyloxy)-5,7-dihydroxychromenylumchlorid

3. Bezeichnung Chrysanthemin

Zitat Bezeichnung 3 Karrer1713; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0R,6.2R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

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

Synonym Kuromanin; 3-beta-D-Glucopyranosyloxy-3',4',5,7-tetrahydroxyflavyliumchlorid; Cyanidinchlorid-3-O-beta-D-glucopyranosid

ASK #30097

Chemical Abstract Service Nr. 479-98-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11019-65-1; 11019-67-3; 22593-66-4

Molgewicht 346.3298

Bruttoformel C₁₅H₂₂O₉

2. Bezeichnung [(1*S*,4*aR*,5*R*,7*aS*)-5-Hydroxy-7-hydroxymethyl-1,4*a*,5,7*a*-tetrahydrocyclopenta[*c*]pyran-1-yl](-D-glucopyranosid)

3. Bezeichnung Aucubin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Karrer1791; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #30098

Chemical Abstract Service Nr. 182316-31-0

Molgewicht 203.2404

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₃O

Vorzugsbezeichnung Ataquimast

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung 1-Ethyl-3-(methyldamino)chinoxalin-2(1*H*)-on

ASK #30099

Formelstamm C₁₁H₁₃N₃O . Cl-H . H₂O

Molgewicht 257.7166

Bruttoformel C₁₁H₁₄ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Ataquimasthydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung 1-Ethyl-3-(methyldamino)chinoxalin-2(1*H*)-on-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #30100

Molgewicht 382.5341

Bruttoformel C₂₂H₃₈O₅

Vorzugsbezeichnung Alprostadil-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung Ethyl(7-[(1*R*,2*R*,3*R*)-3-hydroxy-2-[(*E*-3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]heptanoat)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethyl[(13E-11R,15S)-11,15-dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-olat]
ASK #30101		
	Chemical Abstract Service Nr.	2049980-18-7
	Molgewicht	523.6073
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₇ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Azelaprag
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2S,3R)-N-[4-(2,6-Dimethoxyphenyl)-5-(5-methylpyridin-3-yl)-4H-1,2,4-triazol-3-yl]-3-(5-methylpyrimidin-2-yl)butan-2-sulfonamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(alphaS,betaR)-N-[4-(2,6-Dimethoxyphenyl)-5-(5-methyl-3-pyridinyl)-4H-1,2,4-triazol-3-yl]-alpha,beta,5-trimethyl-2-pyrimidinethansulfonamid
ASK #30104		
	Chemical Abstract Service Nr.	182815-43-6
	Vorzugsbezeichnung	Colesevelam
	International Nonproprietary Name	INN.L39
	2. Bezeichnung	Poly{(chlormethyl)oxiran-co-(prop-2-en-1-amin)-co-[6-(prop-2-en-1-ylamino)hexyl]trimethylammoniumchlorid-co-N-(prop-2-en-1-yl)decan-1-amin}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Poly{[6-(allylamino)hexyl]trimethylammoniumchlorid-co-(allyl)(decyl)azan-co-allylazan-co-(chlormethyl)oxiran}
ASK #30105		
	Chemical Abstract Service Nr.	182815-44-7
	Vorzugsbezeichnung	Colesevelamhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L39)
	2. Bezeichnung	Poly{(chlormethyl)oxiran-co-(prop-2-en-1-amin)-co-[6-(prop-2-en-1-ylamino)hexyl]trimethylammoniumchlorid-co-N-(prop-2-en-1-yl)decan-1-amin}-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Poly{[6-(allylamino)hexyl]trimethylammoniumchlorid-co-(allyl)(decyl)azan-co-allylazan-co-(chlormethyl)oxiran}-hydrochlorid
ASK #30106		
	Chemical Abstract Service Nr.	346735-24-8
	Molgewicht	538.6335
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₄ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Amelubant
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	Ethyl[({4-[3-({4-[2-(4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]phenoxy)methyl}benzyloxy]phenyl}carbonimidoyl)carbamat]
ASK #30110		
	Chemical Abstract Service Nr.	189016-90-8
	Molgewicht	341.4009

	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₄
	2. Bezeichnung	17-(But-3-en-1-yl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on
ASK #30111		
	Chemical Abstract Service Nr.	182683-00-7
	Vorzugsbezeichnung	Sevelamerhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L39)
	2. Bezeichnung	Poly[(chlormethyl)oxiran-co-(prop-2-en-1-amin)]-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Poly[allylazan-co-(chlormethyl)oxiran]-hydrochlorid
ASK #30112		
	Formelstamm	C15-H14-N4-O . Cl-H
	Molgewicht	302.7588
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ ClN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Nevirapinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L32)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR31
	2. Bezeichnung	11-Cyclopropyl-4-methyl-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -dipyrido[3,2- <i>b</i> :2',3'- <i>e</i>][1,4]diazepin-6-on-hydrochlorid
ASK #30113		
	Chemical Abstract Service Nr.	83-05-6
	Formelstamm	(C14-H9-Cl2-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	281.134
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ Cl ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	Bis(4-chlorphenyl)essigsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	DDA
ASK #30115		
	Chemical Abstract Service Nr.	996-19-0
	Formelstamm	2(C-H6-N4) . H2-O4-S
	Molgewicht	246.2488
	Bruttoformel	C ₂ H ₁₄ N ₈ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Pimagedinhemisulfat
	International Nonproprietary Name	(INN.L34)
	2. Bezeichnung	Aminoguanidin-sulfat (2:1)
ASK #30116		
	Chemical Abstract Service Nr.	162359-55-9
	Molgewicht	307.4708
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₃ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Fingolimod
International Nonproprietary Name	INN.L53
Zitat Bezeichnung 1	CAS; GlnAs; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	2-Amino-2-[2-(4-octylphenyl)ethyl]propan-1,3-diol

ASK #30117

Chemical Abstract Service Nr.	162359-56-0
Formelstamm	C19-H33-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	343.9318
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₄ ClNO ₂
2. Bezeichnung	2-Amino-2-[2-(4-octylphenyl)ethyl]propan-1,3-diol-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Fingolimodhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.7+10.0(2019-2020)/2988
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	2-Amino-2-[2-(4-octylphenyl)ethyl]propan-1,3-diol-hydrochlorid

ASK #30118

Chemical Abstract Service Nr.	163706-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	224433-44-7
Formelstamm	(C17-H21-Cl2-F3-N5-O12-P3-S2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	776.3592
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ Cl ₂ F ₃ N ₅ O ₁₂ P ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cangrelor
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[1-Desoxy-1-{6-[2-(methylsulfanyl)ethylamino]-2-(3,3,3-trifluorpropylsulfanyl)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]- ^{-D} -ribofuranose-5-(dihydrogenphosphat)] [dichlormethylenbis(phosphonsäure)]monoanhydrid

ASK #30119

Chemical Abstract Service Nr.	163706-36-3
Formelstamm	(C17-H21-Cl2-F3-N5-O12-P3-S2)4 ⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	864.2865
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ Cl ₂ F ₃ N ₅ Na ₄ O ₁₂ P ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cangrelor-Tetranatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	[1-Desoxy-1-{6-[2-(methylsulfanyl)ethylamino]-2-(3,3,3-trifluorpropylsulfanyl)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]- ^{-D} -ribofuranose-5-(dihydrogenphosphat)] [dichlormethylenbis(phosphonsäure)]monoanhydrid-Tetranatriumsalz

ASK #30121

Chemical Abstract Service Nr.	18524-94-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1416-12-2; 28629-68-7
Molgewicht	390.3823
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ O ₁₀
2. Bezeichnung	Methyl[(1 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,7 <i>aS</i>)-1-(- <i>D</i> -glucopyranosyloxy)-6-hydroxy-7-methyl-1,4 <i>a</i> ,5,6,7,7 <i>a</i> -hexahydrocyclopenta[<i>c</i>]pyran-4-carboxylat]
3. Bezeichnung	Loganin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI12

ASK #30123

Andere Chemical Abstract Service Nr.	288585-21-7
2. Bezeichnung	Poly[ethenylacetat- <i>co</i> -(2-ethylhexyl)(prop-2-enoat)- <i>co</i> -(2-hydroxyethyl)(prop-2-enoat)- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (z:x:y:w)
3. Bezeichnung	Poly[acrylsäure- <i>co</i> -(2-ethylhexyl)acrylat- <i>co</i> -(2-hydroxyethyl)acrylat- <i>co</i> -vinylacetat] (w:x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Poly[(2-ethylhexyl)acrylat- <i>co</i> -vinylacetat- <i>co</i> -acrylsäure- <i>co</i> -(2-hydroxyethyl)acrylat] (x:z:w:y)

ASK #30129

Formelstamm	(C ₄ -H ₅ -N-O ₄) ²⁻ H ⁺ K ⁺
Molgewicht	171.193
Bruttoformel	C ₄ H ₆ KNO ₄
2. Bezeichnung	<i>D</i> -Asparaginsäure-Kaliumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Kaliumhydrogen- <i>D</i> -aspartat

ASK #30130

Formelstamm	2(C ₄ -H ₅ -N-O ₄) ²⁻ 2H ⁺ Mg ²⁺
Molgewicht	288.4945
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ MgN ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>D</i> -Asparaginsäure-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Magnesiumbis(hydrogen- <i>D</i> -aspartat)

ASK #30131

Chemical Abstract Service Nr.	220988-26-1
Molgewicht	275.3055
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₄ O
2. Bezeichnung	11-Cyclopropyl-4-methyl-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -dipyrido[3,2- <i>b</i> :2',3'- <i>e</i>][1,4]diazepin-6-on 0.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Nevirapin-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.6,8.0,9.0,10.0+1(2013-2020)/2479
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Nevirapin 0.5 HO

ASK #30132

Chemical Abstract Service Nr.	192939-46-1
Molgewicht	473.5652

	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ N ₅ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Ximelagatran
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	Ethyl((((<i>R</i>)-(cyclohexyl)[(2 <i>S</i>)-2-[[4-(<i>N</i> ² -hydroxycarbamimidoyl)benzyl]carbamoyl]azetidin-1-ylcarbonyl)methyl)amino]acetat)
ASK #30133	Chemical Abstract Service Nr.	226700-79-4
	Formelstamm	(C ₂₅ H ₃₄ N ₃ O ₉ P-S) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	585.6068
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ N ₃ O ₉ PS
	Vorzugsbezeichnung	Fosamprenavir
	International Nonproprietary Name	INN.L45
	2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-Oxolan-3-yl][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonooxy)butan-2-ylcarbamat}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(3 <i>S</i>)-Tetrahydrofuran-3-yl][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonooxy)butan-2-ylcarbamat}
ASK #30134	Chemical Abstract Service Nr.	226700-80-7
	Formelstamm	(C ₂₅ H ₃₄ N ₃ O ₉ P-S) ²⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	629.5705
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₃ Na ₂ O ₉ PS
	Vorzugsbezeichnung	Fosamprenavir-Dinatrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L45)
	2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-Oxolan-3-yl][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonooxy)butan-2-ylcarbamat]-Dinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(3 <i>S</i>)-Tetrahydrofuran-3-yl][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonooxy)butan-2-ylcarbamat]-Dinatriumsalz
ASK #30135	Chemical Abstract Service Nr.	226700-81-8
	Formelstamm	(C ₂₅ H ₃₄ N ₃ O ₉ P-S) ²⁻ Ca ²⁺
	Molgewicht	623.6689
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ CaN ₃ O ₉ PS
	Vorzugsbezeichnung	Fosamprenavir-Calcium
	International Nonproprietary Name	(INN.L45)
	2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-Oxolan-3-yl][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonooxy)butan-2-ylcarbamat]-Calciumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(3 <i>S</i>)-Tetrahydrofuran-3-yl][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonooxy)butan-2-ylcarbamat]-Calciumsalz
ASK #30136	Chemical Abstract Service Nr.	587-26-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14475-16-2

Molgewicht 457.8376

Bruttoformel C₃La₂O₉

2. Bezeichnung Kohlensäure-Lanthan(3+)-salz

3. Bezeichnung Lanthan()-carbonat

ASK #30137

Molgewicht 62000

Vorzugsbezeichnung Hämoglobinglutamer ((mit Angaben zur Herkunft des Hämoglobins und zur durchschnittlichen Molmasse in kD))

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung Hämoglobin - Pentandial - Polykondensat

ASK #30138

Chemical Abstract Service Nr. 847659-38-5

Formelstamm C46-H77-N-O17 . x C39-H65-N-O14 . y C45-H75-N-O17 . z C46-H79-N-O17

Molgewicht 916.1001

Bruttoformel C₄₆H₇₇NO₁₇

2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]}
[= Tylosin A, Tylosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxoaxan-2-yl]}
[= Tylosin B, Desmycosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2-*O*-methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]}
[= Tylosin C, Macrocin] und
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]}
[= Relomycin, Tylosin D], Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe der Tylosine A-D: 0,95-1,00]

3. Bezeichnung Tylosin für Tiere (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Tylosin; Tylosin A, Tylosin B, Tylosin C und Relomycin, Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe: 0,95-1,00]

ASK #30139

Chemical Abstract Service Nr. 74610-55-2

Formelstamm C46-H77-N-O17 . x C39-H65-N-O14 . y C45-H75-N-O17 . z C46-H79-N-O17 . (1+x+y+z)0.5 C4-H6-O6

Molgewicht 1066.1869

Bruttoformel C₅₀H₈₃NO₂₃

2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]}
[= Tylosin A, Tylosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxoaxan-2-yl]}
[= Tylosin B, Desmycosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2-*O*-methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]}
[= Tylosin C, Macrocin] und

3.	
Bezeichnung	Tylosintartrat für Tiere (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Tylosin A, Tylosin B, Tylosin C und Relomycin, Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe: 0,95-1,00], (R,R)-Tartrate (2:1)

Chemical Abstract Service Nr.	84416-37-5
Formelstamm	C39-H65-N-O14 . x C4-H6-O6
2. Bezeichnung	{{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-di- <i>H</i> -(1:2)}
3. Bezeichnung	Tylosin-B-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:x)

Chemical Abstract Service Nr.	11049-17-5
Formelstamm	C45-H75-N-O17 . x C4-H6-O6
2. Bezeichnung	{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyl]-1- <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridine-2-carboxamide} (1:x)
3. Bezeichnung	Tylosin-C-(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat (1:x)

Formelstamm	C46-H79-N-O17 . C4-H6-O6
Molgewicht	1068.2028
Bruttoformel	C ₅₀ H ₈₅ NO ₂₃
Vorzugsbezeichnung	Relomycin-(R,R)-tartrat (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L-ribo-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]methyl-β-D-glucopyranoside (1:1)

Chemical Abstract Service Nr.	62561-03-9
Formelstamm	(C22-H28-Cl-O6) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	446.8969
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClNaO ₆
Vorzugsbezeichnung	(+)-Cloprostenol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	(5Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-2-[(1E,3R)-4-(3-Chlorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-ensäure-Natriumsalz

Chemical Abstract
Service Nr. 224785-90-4

Molgewicht	488.603
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vardenafil
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2016; MAR2016; AAN; Pharmavista; AdisInsight; KEGG; PubChem; IGS; CAS; ChemIDplus; EUTCT; USAN; MeSH; BAN; USEPA-ACToR; ChemSpider; USMI14; UBA-WGK; ATC; NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl}-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-ol; 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-yl-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on; 1-[[3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxyphenyl]sulfonyl]-4-ethylpiperazin; 2-{2-Ethoxy-5-[(4-ethyl-1-piperazinyl)sulfonyl]phenyl}-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on; 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on

ASK #30151

Chemical Abstract Service Nr.	224785-91-5
Formelstamm	C23-H32-N6-O4-S . Cl-H
Molgewicht	525.0639
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ ClN ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vardenafilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-hydrochlorid; Vardenafil HCl; 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on-hydrochlorid; 2-[2-Ethoxy-5-[(4-ethyl-1-piperazinyl)sulfonyl]phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-hydrochlorid (1:1); Vardenafilmonohydrochlorid

ASK #30152

Chemical Abstract Service Nr.	33889-69-9
Molgewicht	482.4362
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Silicristin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; DAB2003R-2007R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3,5,7-Trihydroxy-2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-7-hydroxy-2-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-3-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl]-2,3-dihydro-4 <i>H</i> -chromen-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Silychristin; Silymarin II

ASK #30153

Chemical Abstract Service Nr. 29782-68-1

Molgewicht 482.4362

Bruttoformel C₂₅H₂₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Silidianin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.07R; DAB2003R-2007R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

2. Bezeichnung (3*R*,3*aR*,6*R*,7*aR*,8*R*)-7*a*-Hydroxy-8-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-4-[(2*R*,3*R*)-3,5,7-trihydroxy-4-oxo-2,3-dihydro-4*H*-chromen-2-yl]-2,3,3*a*,7*a*-tetrahydro-3,6-methano-1-benzofuran-7(6*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Silydianin

ASK #30154

Chemical Abstract Service Nr. 72581-71-6

Molgewicht 482.4362

Bruttoformel C₂₅H₂₂O₁₀

2. Bezeichnung 3,5,7-Trihydroxy-2-[2-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-3-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-2,3-dihydro-4*H*-chromen-4-on

3. Bezeichnung Isosilibinin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB2005R-2007R; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB2001R-2004R

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

Synonym Isosilybin

ASK #30159

Molgewicht 573.7654

Bruttoformel C₃₅H₄₇N₃O₄

2. Bezeichnung (6*aR*,7*R*,9*aR*)-11-[(3*S*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-2-methylcyclohex-1-en-1-yl]-6*a*-methyl-7-[(2*R*)-6-methylheptan-2-yl]-2-phenyl-4*a*,6,6*a*,7,8,9,9*a*,11-octahydro-1*H*,5*H*-cyclopenta[*f*][1,2,4]triazolo[1,2-*a*]cinnolin-1,3(2*H*)-di-

ASK #30162

Chemical Abstract Service Nr. 61379-65-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 71950-35-1

Molgewicht 877.0307

Bruttoformel C₄₇H₆₄N₄O₁₂

Vorzugsbezeichnung Rifapentin

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung {(12*Z*,14*E*,24*E*-2*S*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*)-8-[*N*-(4-Cyclopentylpiperazin-1-yl)formimidoyl]-5,6,9,17,19-pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,

ASK #30163

Formelstamm	(C196-H230-N68-O105-P19-S19)19 ⁻ 19Na ⁺
Molgewicht	6852.8581
Bruttoformel	C ₁₉₆ H ₂₃₀ N ₆₈ Na ₁₉ O ₁₀₅ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Aprinocarsen-Nonadecanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	2'-Desoxy- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #30167	
Chemical Abstract Service Nr.	33320-16-0
Molgewicht	145.1564
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ NO ₃
2. Bezeichnung	Methyl(5-amino-4-oxopentanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methyl(5-aminolevulinat)
ASK #30168	
Chemical Abstract Service Nr.	79416-27-6
Formelstamm	C6-H11-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	181.6174
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ ClNO ₃
2. Bezeichnung	Methyl(5-amino-4-oxopentanoat)-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methyl(5-aminolevulinat)-hydrochlorid
ASK #30170	
Chemical Abstract Service Nr.	120685-11-2
Molgewicht	570.6371
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₀ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Midostaurin
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	Orph.Desig.:EU/3/04/214; Orph.Desig.:FDA-2009-07-07; Orph.Desig.:EU/3/10/765; CAS; Orph.Desig.:FDA-2010-04-30
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(9 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i>)-10-Methoxy-9-methyl-1-oxo-2,3,10,11,12,13-hexahydro-1 <i>H</i> ,9 <i>H</i> -9,13-epoxydiindolo[1,2,3- <i>gh</i> :3',2',1'- <i>lm</i>]pyrrolo[3,4- <i>jl</i>][1,7]benzodiazonin-11-yl]- <i>N</i> -methylbenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Benzoylstaurosporin
ASK #30171	
Chemical Abstract Service Nr.	169148-63-4

Andere Chemical Abstract Service Nr.	201305-44-4; 270588-25-5
Molgewicht	5916.822
Bruttoformel	C ₂₆₇ H ₄₀₂ N ₆₄ O ₇₆ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin detemir
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	BAN; ATC2011; ATC2011-DE; AAN; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-(N ⁶ -tetradecanoyl)Lys, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

ASK #30173

Molgewicht	636.5792
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ BrN ₅ O ₄
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-5-Brom-7-methyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-(2-methylpropyl)-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)-2,3,5,6,9,10-hexahydro-8 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxylic acid
3. Bezeichnung	(5' <i>S</i>)-2-Brom-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)-11',12'-didehydroergotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(5' <i>S</i>)-2-Brom-5'-isobutyl-2'-isopropyl-11',12'-didehydroergotaman-3',6',18-trion

ASK #30176

Chemical Abstract Service Nr.	170277-31-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Infliximab
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	immunoglobulin G (human-mouse monoclonal cA2 heavy chain anti-human tumor necrosis factor), disulfide with human-mouse monoclonal cA2 light chain, dimer

ASK #30178

Chemical Abstract Service Nr.	160492-56-8
Molgewicht	606.6249
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₁ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Osanetant
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-{3-[(<i>R</i>)-1-Benzoyl-3-(3,4-dichlorphenyl)-3-piperidyl]propyl}-4-phenyl-4-piperidyl)- <i>N</i> -methylacetamid

ASK #30179

Andere Chemical Abstract Service Nr.	37331-03-6
2. Bezeichnung	(2-Ethylhexyl)alkanoat(C ₁₀ -C ₁₆)

ASK #30180

Chemical Abstract Service Nr.	212141-54-3
Molgewicht	346.8129
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ ClN ₄

Vorzugsbezeichnung	Vatalanib
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)-4-[(pyridin-4-yl)methyl]phthalazin-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Chlorphenyl)[4-(4-pyridylmethyl)phthalazin-1-yl]azan
ASK #30181	
Chemical Abstract Service Nr.	212142-18-2
Formelstamm	C20-H15-Cl-N4 . C4-H6-O4
Molgewicht	464.9009
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₁ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vatalanibsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)-4-[(pyridin-4-yl)methyl]phthalazin-1-amin-butandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Chlorphenyl)[4-(4-pyridylmethyl)phthalazin-1-yl]azan-succinat (1:1)
ASK #30182	
Chemical Abstract Service Nr.	62354-65-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	64674-43-7
Formelstamm	C27-H36-N8-O5 . 2 Cl-H
Molgewicht	625.5472
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ Cl ₂ N ₈ O ₅
2. Bezeichnung	D-Phenylalanyl-(S)-2-piperidylcarbonyl-L-arginin(4-nitroanilid)-dihydrochlorid
ASK #30184	
Chemical Abstract Service Nr.	61970-08-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	65099-79-8
2. Bezeichnung	Agarose, 2,3-Dibrompropan-1-ol quervernetzt
ASK #30185	
Chemical Abstract Service Nr.	26441-05-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	26056-55-3; 80424-16-4
Molgewicht	350.4492
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₅
2. Bezeichnung	(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-5-oxo-2-[(<i>E</i>)-3-oxooct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
3. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -11 <i>R</i>)-11-Hydroxy-9,15-dioxoprost-5,13-dien-1-säure
ASK #30187	
Chemical Abstract Service Nr.	79438-97-4
Molgewicht	541.5464
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NO ₁₀

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-8-(2-oxopropyl)-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

3. Bezeichnung Feudomycin B

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

Synonym (8S,10S)-8-Acetyl-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-alpha-L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #30190

Chemical Abstract Service Nr. 1210-34-0

Molgewicht 210.2711

Bruttoformel C₁₅H₁₄O

2. Bezeichnung 10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-ol

ASK #30193

Chemical Abstract Service Nr. 60018-35-1

Formelstamm (C₂₀H₂₈N-O₂)⁺ Br⁻

Molgewicht 394.3458

Bruttoformel C₂₀H₂₈BrNO₂

2. Bezeichnung (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-8-Methyl-3-(2-phenylprop-2-enoyloxy)-8-(propan-2-yl)-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

3. Bezeichnung (8*r*)-8-Isopropyl-3 -(2-phenylacryloyloxy)tropaniumbromid

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

Synonym (8*r*)-3alpha-(2-Phenylprop-2-enoyloxy)-8-(propan-2-yl)tropaniumbromid; apo-lpratropiumbromid; (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-8-Isopropyl-8-methyl-3-(2-phenylacryloyloxy)-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #30194

Chemical Abstract Service Nr. 14760-49-7

Molgewicht 360.444

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-al

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hydrocortison-21-aldehyd

ASK #30196

Formelstamm (C₃H₇O₅P)₂⁻ 2Na⁺

Molgewicht 200.038

Bruttoformel C₃H₇Na₂O₅P

2. Bezeichnung 1,2-Dihydroxypropylphosphonsäure-Dinatriumsalz

ASK #30197

Molgewicht 302.7522

Bruttoformel C₁₇H₁₅ClO₃

2. Bezeichnung (RS)-3-[4-(4-Chlorbenzoyl)phenoxy]butan-2-on

ASK #30198

Chemical Abstract Service Nr. 42019-07-8

Molgewicht	332.7782
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClO ₄
2. Bezeichnung	Methyl{2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}

ASK #30199

Chemical Abstract Service Nr. 42019-08-9

Molgewicht	346.8048
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ ClO ₄
2. Bezeichnung	Ethyl{2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}

ASK #30200

Chemical Abstract Service Nr. 154356-96-4

Molgewicht	274.7421
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClO ₂
2. Bezeichnung	(4-Chlorphenyl)(4-isopropoxyphenyl)methanon

ASK #30201

Chemical Abstract Service Nr. 215647-85-1

Molgewicht 19300

Vorzugsbezeichnung Peginterferon alfa-2b (x kDa) ((mit Angabe der Molmasse des pegylierten Teils in kDa))

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung *N*-[-Methylpoly(oxyethylen)oxycarbonyl]-Cys(1*S* 98*S*)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Lys-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29*S* 138*S*)-Leu-{*N*²,*N*⁶-L

ASK #30202

Formelstamm	C18-H26-Cl-N3-O3 . C4-H6-O4
Molgewicht	485.9584
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ ClN ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Prucalopridsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid-butandioat (1:1)

ASK #30204

Chemical Abstract Service Nr. 210101-16-9

Molgewicht	498.5744
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Conivaptan

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung *N*-[4-(2-Methyl-1,4,5,6-tetrahydroimidazo[4,5-*d*][1]benzazepin-6-ylcarbonyl)phenyl]biphenyl-2-carboxamid

ASK #30205

Chemical Abstract Service Nr. 168626-94-6

Formelstamm C32-H26-N4-O2 . Cl-H

	Molgewicht	535.0354
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₇ ClN ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Conivaptanhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L44)
	2. Bezeichnung	N-[4-(2-Methyl-1,4,5,6-tetrahydroimidazo[4,5-d][1]benzazepin-6-ylcarbonyl)phenyl]biphenyl-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #30206	Chemical Abstract Service Nr.	29976-53-2
	Molgewicht	171.1937
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ NO ₃
	2. Bezeichnung	Ethyl(4-oxopiperidin-1-carboxylat)
ASK #30209	Chemical Abstract Service Nr.	76738-96-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	76438-45-4
	Molgewicht	430.5769
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Resocortol-17-butanoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-21-methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylbutanoat
ASK #30210	Chemical Abstract Service Nr.	329306-27-6
	Molgewicht	443.258
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Lirimilast
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	[2-(2,4-Dichlorbenzoyl)-3-ureido-1-benzofuran-6-yl]methansulfonat
ASK #30211	Chemical Abstract Service Nr.	38640-92-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1221495-86-8; 1308845-87-5
	Formelstamm	(C117-H155-N38-O92-P13)x . (C130-H143-N52-O91-P13)x (M = 400-1750 kg/mol)
	Vorzugsbezeichnung	Rintatolimod
	International Nonproprietary Name	INN.L64
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemIDplus; Pharmavista; KEGG; NCI.Dict; USNCT; CAS; ICTRP; NCI.Thesaurus; USAN
	2. Bezeichnung	Poly{dodecakis[cytidyl-(3' 5')]-uridylyl-(3' 5')}-Poly[inosinyl-(5' 3')]-Doppelstrang
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Poly I:Poly CU; Poly I (.) Poly CU; Poly I (.) Poly (CU); Poly(I):poly(CU) RNA; Poly I:Poly (CU); r(I):r(CU); Poly(I) (.) Poly(CU); Poly(I)-Poly(CU); Poly(I):Poly(C,U)
ASK #30214	Chemical Abstract Service Nr.	13967-50-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 19663-17-3; 554-07-4; 67355-37-7

Formelstamm $K^+ Au + 2(C-N)^-$

Molgewicht 288.0997

Bruttoformel C_2AuKN_2

2. Bezeichnung Kalium-dicyanoaurat(1-)

ASK #30215

Chemical Abstract Service Nr. 50910-55-9

Molgewicht 278.9287

Bruttoformel $C_7H_5Br_2NO$

2. Bezeichnung 2-Amino-3,5-dibrombenzaldehyd

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #30216

Chemical Abstract Service Nr. 106-51-4

Molgewicht 108.0948

Bruttoformel $C_6H_4O_2$

2. Bezeichnung Cyclohexa-2,5-dien-1,4-dion

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung *p*-Benzochinon

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

Synonym Chinon; 1,4-Benzochinon

ASK #30217

Chemical Abstract Service Nr. 5162-03-8

Molgewicht 216.663

Bruttoformel $C_{13}H_9ClO$

2. Bezeichnung (2-Chlorphenyl)(phenyl)methanon

ASK #30218

Chemical Abstract Service Nr. 16961-25-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 39357-88-5

Formelstamm $(Au-Cl_4)^- H^+ \cdot 3 H_2O$

Molgewicht 393.8324

Bruttoformel $AuCl_4H$

2. Bezeichnung (SP-4-1)-Hydrogen-tetrachloraurat(1-) 3 H₂O

3. Bezeichnung Tetrachlorogold()-säure 3 H₂O

ASK #30219

Chemical Abstract Service Nr. 183552-38-7

Molgewicht 1416.0631

Bruttoformel $C_{72}H_{95}ClN_{14}O_{14}$

Vorzugsbezeichnung	Abarelix
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl- <i>N</i> -methyl-L-tyrosyl-D-asparaginy-L-leucyl- <i>N</i> ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl- <i>N</i> -methyl-L-tyrosyl-D-asparaginy-L-leucyl- <i>N</i> (6)-isopropyl-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid
ASK #30220	
Chemical Abstract Service Nr.	176644-21-6
Molgewicht	320.3668
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Eniporid
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Diaminomethylen-5-mesyl-2-methyl-4-(pyrrol-1-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[5-Mesyl-2-methyl-4-(pyrrol-1-yl)benzoyl]guanidin
ASK #30221	
Formelstamm	C14-H16-N4-O3-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	416.4725
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Eniporidmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L41,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Diaminomethylen-5-mesyl-2-methyl-4-(pyrrol-1-yl)benzamid-methansulfonat (1:1)
ASK #30222	
Chemical Abstract Service Nr.	178040-94-3
Molgewicht	280.2948
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Opaviralin
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(2 <i>S</i>)-2-ethyl-7-fluor-3-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-carboxylat]
ASK #30223	
Chemical Abstract Service Nr.	187219-99-4
Molgewicht	279.3746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Axomadol
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1,3-diol
ASK #30224	

Chemical Abstract Service Nr.	187219-95-0
Formelstamm	C16-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	315.8355
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Axomadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1,3-diol-hydrochlorid
ASK #30225	
Chemical Abstract Service Nr.	163222-33-1
Molgewicht	409.4253
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₁ F ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ezetimib
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-3-[(3 <i>S</i>)-3-(4-fluorphenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-hydroxyphenyl)azetidin-2-on
ASK #30226	
Chemical Abstract Service Nr.	187523-35-9
Molgewicht	359.7027
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₀ ClF ₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Flindokalner
International Nonproprietary Name	INN.L48
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-3-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-3-fluor-6-(trifluormethyl)indolin-2-on
ASK #30227	
Chemical Abstract Service Nr.	5131-24-8
Molgewicht	299.2826
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ NO ₄ PS
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Diethyl[(1,3-dioxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-2-yl)phosphonothioat]
3. Bezeichnung	Ditalimfos
Zitat Bezeichnung 3	ISO; PERKOW
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	<i>O,O'</i> -Diethyl(phthalimidophosphonothioat)
ASK #30228	
Chemical Abstract Service Nr.	198-55-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	77392-71-3
Molgewicht	252.3093
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₂

2. Bezeichnung	Perylen
Zitat Bezeichnung 2	USMI12; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005
ASK #30229	
Chemical Abstract Service Nr.	22973-19-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28312-76-7; 5054-62-6
Formelstamm	(C20-H31-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	352.4651
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₅
2. Bezeichnung	7-({(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-5-oxo-2-[(1 <i>E</i>)-3-oxooct-1-en-1-yl]cyclopentyl})heptansäure
3. Bezeichnung	(11 <i>R</i> ,13 <i>E</i>)-11-Hydroxy-9,15-dioxoprost-13-en-1-säure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	15-Oxoprostaglandin E

ASK #30230	
Molgewicht	384.55
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Alprostadiol-Isopropyl
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(7-({(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl})heptanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(13 <i>E</i> -11 <i>R</i> ,15 <i>S</i>)-11,15-dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-oat]

ASK #30231

Chemical Abstract Service Nr.	165108-07-6
Molgewicht	769.9604
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₃ NO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Selamectin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	(1 ³ <i>E</i> ,1 ^{3a} <i>S</i> ,1 ⁴ <i>R</i> ,1 ⁷ <i>Z</i> ,1 ^{7a} <i>R</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ⁴ <i>S</i> ,4 ⁶ <i>R</i> ,5 ⁵ <i>S</i> ,6 <i>E</i> ,6 ⁵ <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>E</i>)-6'-Cyclohexyl-1 ^{3a} -hydroxy-1 ⁷ -hydroxyimino-8-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-5-hydroxy-4-methoxy-6-methyloxan-2-yloxy]-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -t
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,21 <i>R</i> ,25 <i>S</i>)-25-Cyclohexyl-25-des-sec-butyl-4'-O-des(2,6-didesoxy-3-O-methyl-α-L-arabino-hexopyranosyl)-5-desmethoxy-5-hydroxyimino-22,23-dihydroavermectin A; (2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20a <i>R</i> ,20b <i>S</i>)-6'-Cyclohexyl-7-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-α-L-arabino-hexopyranosyloxy)-20b-hydroxy-20-[(<i>Z</i>)-hydroxyimino]-5',6,8,19-tetramethyl-3',4',5' Revolution; Selamectin für Tiere; Selamectin für Tiere (Ph.Eur)

ASK #30232

Chemical Abstract Service Nr.	121009-77-6
Formelstamm	(C25-H39-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	436.5815

	Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₀ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Tenivastatin
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-(2,2-Dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure
ASK #30233	Molgewicht	460.6029
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ O ₆
	2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Acetyloxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Acetyloxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
ASK #30234	Molgewicht	400.5509
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ O ₄
	2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-3,7-Dimethyl-8-{2-[(2 <i>R</i>)-6-oxo-3,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-2-yl]ethyl}-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
ASK #30235	Molgewicht	833.1007
	Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₂ O ₁₀
	2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-{2-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-(2,2-Dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxooxan-4-yl]{{(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-(2,2-dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxotetrahydropyran-4-yl}[(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-(2,2-dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxotetrahydropyran-4-yl}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-{2-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-(2,2-Dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxotetrahydropyran-4-yl]{{(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-(2,2-dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxotetrahydropyran-4-yl}
ASK #30236	Molgewicht	309.2335
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ Cl ₂ N ₂
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis[(2-chlorphenyl)methyl]ethan-1,2-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(2-chlorbenzyl)ethylenbis(azan)
ASK #30237	Chemical Abstract Service Nr.	79952-44-6
	Molgewicht	404.5396
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ O ₅
	2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl][(2 <i>R</i>)-2-methylbutanoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl][(<i>R</i>)-2-methylbutanoat]
ASK #30240	Chemical Abstract Service Nr.	272-14-0
	Molgewicht	135.1863
	Bruttoformel	C ₇ H ₅ NS

2. Bezeichnung Thieno[3,2-*c*]pyridin
ASK #30241

Molgewicht 151.1857

Bruttoformel C₇H₅NOS

2. Bezeichnung Thieno[3,2-*c*]pyridin-4(3*aH*)-on

ASK #30242

Chemical Abstract Service Nr. 55142-78-4

Molgewicht 229.3406

Bruttoformel C₁₄H₁₅NS

2. Bezeichnung 5-Benzyl-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin

ASK #30243

Chemical Abstract Service Nr. 53885-64-6

Formelstamm (C₁₄-H₁₁-Cl-N-S)+ Cl⁻

Molgewicht 296.2148

Bruttoformel C₁₄H₁₁Cl₂NS

2. Bezeichnung 5-[(2-Chlorphenyl)methyl]thieno[3,2-*c*]pyridin-5-iumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(2-Chlorbenzyl)thieno[3,2-*c*]pyridiniumchlorid

ASK #30244

Chemical Abstract Service Nr. 55142-86-4

Molgewicht 263.7857

Bruttoformel C₁₄H₁₄ClNS

2. Bezeichnung 5-[(3-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(3-Chlorbenzyl)-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin

ASK #30245

Chemical Abstract Service Nr. 55157-56-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 94188-86-0

Molgewicht 263.7857

Bruttoformel C₁₄H₁₄ClNS

2. Bezeichnung 5-[(4-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin

ASK #30246

Chemical Abstract Service Nr. 69061-17-2

Molgewicht 251.775

Bruttoformel C₁₃H₁₄ClNS

2. Bezeichnung *N*-[(2-Chlorphenyl)methyl]-2-(thiophen-2-yl)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(2-Chlorbenzyl)-2-(thiophen-2-yl)ethanamin; (2-Chlorbenzyl)[2-(2-thienyl)ethyl]azan

ASK #30247

Chemical Abstract Service Nr. 22567-36-8

Molgewicht 238.3657

Bruttoformel $C_{15}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-2,2,6-Trimethyl-6-[(1*S*)-4-methylcyclohex-3-en-1-yl]oxan

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3*S*,6*R*)-2,2,6-Trimethyl-6-[(*S*)-4-methylcyclohex-3-en-1-yl]tetrahydropyran; Bisabololoxid A

ASK #30249

Chemical Abstract Service Nr. 76231-37-3

Molgewicht 183.2492

Bruttoformel $C_6H_{15}N_3$

2. Bezeichnung 2,4,6-Trimethylhexahydro-1,3,5-triazin 3 H_2O

ASK #30250

Chemical Abstract Service Nr. 3147-53-3

Formelstamm $(C_{13}H_9N_2O_3)^- H^+$

Molgewicht 242.2301

Bruttoformel $C_{13}H_{10}N_2O_3$

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(phenyldiazenyl)benzoesäure

ASK #30251

Chemical Abstract Service Nr. 112725-89-0

Formelstamm $(C_7H_7N_2O_3)^- H^+$

Molgewicht 168.15

Bruttoformel $C_7H_8N_2O_3$

2. Bezeichnung 3,5-Diamino-2-hydroxybenzoesäure

ASK #30252

Formelstamm $(C_{12}H_{24}O_{11}) \cdot (C_{12}H_{24}O_{11}) \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 724.6553

Bruttoformel $C_{24}H_{48}O_{22}$

2. Bezeichnung 6-*O*- β -D-Glucopyranosyl-D-glucitol - 1-*O*- β -D-Glucopyranosyl-D-mannitol - Gemisch (1:1) 2 H_2O

3. Bezeichnung Isomalt (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Isomalt '

ASK #30253

Chemical Abstract Service Nr. 13718-94-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25531-76-4; 584-65-6

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$

2. Bezeichnung β -D-Glucopyranosyl-(1 \rightarrow 6)-D-fructose

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isomaltulose

ASK #30254

Chemical Abstract Service Nr. 13598-36-2
Formelstamm (H-O3-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 81.9958
Bruttoformel H₃O₃P
2. Bezeichnung Phosphonsäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Phosphorige Säure

ASK #30256

Chemical Abstract Service Nr. 257277-05-7
Molgewicht 1900.2852
Bruttoformel C₇₈H₁₂₆N₃₀O₁₈S₄
Vorzugsbezeichnung Isegran
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung Arg-Gly-Gly-Leu-Cys(5S 14S)-Tyr-Cys(7S 12S)-Arg-Gly-Arg-Phe-Cys(12S 7S)-Val-Cys(14S 5S)-Val-Gly-Arg-NH₂

ASK #30257

Chemical Abstract Service Nr. 244015-05-2
Formelstamm C78-H126-N30-O18-S4 . x Cl-H . y H2-O
Molgewicht 1910
Vorzugsbezeichnung Isegranhydrochlorid (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum HCl- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L47)
2. Bezeichnung Arg-Gly-Gly-Leu-Cys(5S 14S)-Tyr-Cys(7S 12S)-Arg-Gly-Arg-Phe-Cys(12S 7S)-Val-Cys(14S 5S)-Val-Gly-Arg-NH₂-hydrochlorid (1:x) y H₂O

ASK #30258

Chemical Abstract Service Nr. 178823-49-9
Molgewicht 1859.2218
Bruttoformel C₈₇H₁₄₃N₂₅O₂₀
Vorzugsbezeichnung Tiplimotid
International Nonproprietary Name INN.L44
2. Bezeichnung D-Alanyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-L-asparaginyll-L-isoleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonyl-L-prolinamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym D-Ala-Lys-Pro-Val-Val-His-Leu-Phe-Ala-Asn-Ile-Val-Thr-Pro-Arg-Thr-Pro-NH

ASK #30259

Formelstamm C87-H143-N25-O20 . C2-H4-O2
Molgewicht 1919.2738

Bruttoformel	C ₈₉ H ₁₄₇ N ₂₅ O ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Tiplimotidacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	D-Alanyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-L-asparaginyll-L-isoleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonyl-L-prolinamid-acetat (1:1)
ASK #30260	
Chemical Abstract Service Nr.	211915-06-9
Molgewicht	627.7332
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₁ N ₇ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dabigatranetexilat
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	Ethyl{3-[2-({4-[N-(hexyloxy-carbonyl)carbamimidoyl]anilino}methyl)-1-methyl-N-(pyridin-2-yl)-1 H-benzimidazol-5-carboxamido]propanoat}
ASK #30261	
Chemical Abstract Service Nr.	872728-81-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	593282-20-3
Formelstamm	C34-H41-N7-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	723.8389
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₅ N ₇ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Dabigatranetexilatmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L49,v.L18
2. Bezeichnung	Ethyl{3-[2-({4-[N-(hexyloxy-carbonyl)carbamimidoyl]anilino}methyl)-1-methyl-N-(pyridin-2-yl)-1 H-benzimidazol-5-carboxamido]propanoat}-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl[3-(2-{4-[(amino)(hexyloxy-carbonylimino)methyl]anilinomethyl)-1-methyl-N-(2-pyridyl)benzimidazol-5-carboxamido]propanoat]-methansulfonat (1:1); Ethyl{3-[2-({4-[(amino)(hexyloxy-carbonylimino)methyl]anilino}methyl)-1-methyl-N-(pyridin-2-yl)-1H-benzimidazol-5-carboxamido]propanoat}-methansulfonat (1:1); N(omega)-(Hexyloxy-carbonyl)dabigatranethyl-mesilat
ASK #30262	
Molgewicht	263.7857
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClNS
2. Bezeichnung	6-[(2-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[2,3-c]pyridin
ASK #30263	
Chemical Abstract Service Nr.	206260-33-5
Molgewicht	309.3624
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Irampanel
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	N,N-Dimethyl-2-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phenoxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #30264	Synonym	Dimethyl[2-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phenoxy]ethyl]azan
	Formelstamm	C18-H19-N3-O2 . Cl-H
	Molgewicht	345.8233
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Irampanelhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L44)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phenoxy]ethanamin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[2-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phenoxy]ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #30265	Chemical Abstract Service Nr.	118-91-2
	Formelstamm	(C7-H4-Cl-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	156.5664
	Bruttoformel	C ₇ H ₅ ClO ₂
	2. Bezeichnung	2-Chlorbenzoesäure
	Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #30266	Molgewicht	259.7308
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClNO
	2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -(2,3-dimethylphenyl)benzamid
ASK #30267	Chemical Abstract Service Nr.	4869-11-8
	Molgewicht	197.2756
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ N
	2. Bezeichnung	2,3-Dimethyl- <i>N</i> -phenylanilin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(2,3-Dimethylphenyl)(phenyl)azan
ASK #30268	Molgewicht	344.3124
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ O ₁₁
	2. Bezeichnung	3- <i>O</i> - ^{-D} -Galactopyranosyl- ^{-D} -mannitol
ASK #30269	Formelstamm	(C3-H7-N2-O3-S2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	184.2372
	Bruttoformel	C ₃ H ₈ N ₂ O ₃ S ₂
	2. Bezeichnung	2-(Carbamimidoylsulfanyl)ethansulfonsäure
ASK #30270		

Formelstamm (C4-H9-N4-O3-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 226.2772

Bruttoformel C₄H₁₀N₄O₃S₂

2. Bezeichnung 2-(Carbamimidoylcarbamimidoylsulfanyl)ethansulfonsäure

ASK #30271

Formelstamm (C4-H7-O4-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 184.2339

Bruttoformel C₄H₈O₄S₂

2. Bezeichnung 2-(Acetylsulfanyl)ethansulfonsäure

ASK #30272

Chemical Abstract Service Nr. 45127-11-5

Formelstamm (C4-H8-O6-S4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 282.3786

Bruttoformel C₄H₁₀O₆S₄

2. Bezeichnung 2,2'-Disulfandiylbis(ethansulfonsäure)

ASK #30273

Molgewicht 372.4978

Bruttoformel C₂₃H₃₂O₄

2. Bezeichnung (6 -Methyl-3,20-dioxo-19-norpregn-4-en-17-yl)acetat

ASK #30274

Chemical Abstract Service Nr. 7036-56-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3157-27-5

Formelstamm (C12-H11-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 216.2359

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung (*RS*)-1-(1-Phenylethyl)imidazol-5-carbonsäure

ASK #30275

Molgewicht 258.3156

Bruttoformel C₁₅H₁₈N₂O₂

2. Bezeichnung Isopropyl[*(RS)*-1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]

ASK #30276

Chemical Abstract Service Nr. 6341-72-6

Formelstamm (C15-H13-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 226.2705

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₂

2. Bezeichnung (*RS*)-2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)propansäure

ASK #30277

Formelstamm (C18-H15-F-O4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 316.3236

Bruttoformel C₁₈H₁₇FO₄

2. Bezeichnung 2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)-2,3-dimethylbutandisäure

ASK #30278

Chemical Abstract Service Nr. 61466-95-3

Formelstamm (C₁₅H₁₂F-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 260.2603

Bruttoformel C₁₅H₁₃FO₃

2. Bezeichnung (*RS*)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)-2-hydroxypropansäure

ASK #30279

Chemical Abstract Service Nr. 42771-79-9

Molgewicht 214.2349

Bruttoformel C₁₄H₁₁FO

2. Bezeichnung 1-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)ethanon

ASK #30280

Chemical Abstract Service Nr. 137045-30-8

Formelstamm (C₁₃H₈F-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 216.2078

Bruttoformel C₁₃H₉FO₂

2. Bezeichnung 2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-carbonsäure

ASK #30281

Chemical Abstract Service Nr. 55258-76-9

Molgewicht 200.2514

Bruttoformel C₁₄H₁₃F

2. Bezeichnung 4-Ethyl-2-fluor-[1,1'-biphenyl]

ASK #30282

Molgewicht 495.68

Bruttoformel C₂₇H₃₇N₅O₂S

2. Bezeichnung {3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-2-({3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl)methyl}-1*H*-indol-5-yl)}-*N*-methylmethansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {3-(2-Dimethylaminoethyl)-2-[3-(2-dimethylaminoethyl)indol-5-ylmethyl]indol-5-yl}-*N*-methylmethansulfonamid;
[3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-2-[[3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl)methyl]-1*H*-indol-5-yl]-*N*-methylmethansulfonamid

ASK #30283

Molgewicht 281.3739

Bruttoformel C₁₃H₁₉N₃O₂S

2. Bezeichnung *N*-Methyl-1-{3-[2-(methylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl}methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	N-Methyl[3-[2-(methylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl]methansulfonamid; N-Methyl[3-(2-methylaminoethyl)indol-5-yl]methansulfonamid
ASK #30284	
Molgewicht	325.4264
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	1-{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-(hydroxymethyl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[3-(2-Dimethylaminoethyl)-1-(hydroxymethyl)indol-5-yl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid; [3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-(hydroxymethyl)-1H-indol-5-yl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid
ASK #30285	
Molgewicht	311.3998
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[5-[(methylsulfamoyl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl]ethanamin- <i>N</i> -oxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(3-[2-[(Dimethyl)(oxo)-lambda(5)-amino]ethyl]indol-5-yl)- <i>N</i> -methylmethansulfonamid; <i>N,N</i> -Dimethyl-2-[5-[(methylsulfamoyl)methyl]-1H-indol-3-yl]ethanamin- <i>N</i> -oxid
ASK #30286	
Molgewicht	267.3473
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	1-[3-(2-Aminoethyl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[3-(2-Aminoethyl)indol-5-yl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid; [3-(2-Aminoethyl)-1H-indol-5-yl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid
ASK #30287	
Molgewicht	279.358
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-1-(2,3,4,9-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-6-yl)methansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -Methyl(2,3,4,9-tetrahydro-1H-pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-6-yl)methansulfonamid; <i>N</i> -Methyl(2,3,4,9-tetrahydro-1H-beta-carbolin-6-yl)methansulfonamid
ASK #30288	
Molgewicht	293.3846
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-1-(2-methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-6-yl)methansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -Methyl(2-methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1H-pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-6-yl)methansulfonamid; <i>N</i> -Methyl(2-methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1H-beta-carbolin-6-yl)methansulfonamid
ASK #30289	
Molgewicht	495.68
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ N ₅ O ₂ S
2. Bezeichnung	1-{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-({3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -indol-5-yl)methyl}-1 <i>H</i> -indol-5-yl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	

[3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-[[3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl]methyl]-1H-indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid;
{3-(2-Dimethylaminoethyl)-1-[3-(2-dimethylaminoethyl)indol-5-ylmethyl]indol-5-yl}-N-methylmethansulfonamid

ASK #30290

Molgewicht 353.3073

Bruttoformel C₁₃H₁₁N₃O₇S

2. Bezeichnung *N*-(2,4-Dinitro-6-phenoxyphenyl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2',4'-Dinitro-6'-phenoxy-methansulfonanilid

ASK #30291

Chemical Abstract Service Nr. 51765-51-6

Molgewicht 263.3122

Bruttoformel C₁₃H₁₃NO₃S

2. Bezeichnung *N*-(2-Phenoxyphenyl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2'-Phenoxy-methansulfonanilid

ASK #30292

Molgewicht 341.4026

Bruttoformel C₁₄H₁₅NO₅S₂

2. Bezeichnung *N*-Methansulfonyl-*N*-(2-phenoxyphenyl)methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-Mesyl-2'-phenoxy-methansulfonanilid; *N,N*-Bis(methylsulfonyl)-2-phenoxyanilin

ASK #30293

Chemical Abstract Service Nr. 2688-84-8

Molgewicht 185.2218

Bruttoformel C₁₂H₁₁NO

2. Bezeichnung 2-Phenoxyanilin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.7R; EAB.VU.CN

ASK #30294

Molgewicht 230.2194

Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂O₃

2. Bezeichnung 4-Nitro-2-phenoxyanilin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #30295

Molgewicht 231.2042

Bruttoformel C₁₂H₉NO₄

2. Bezeichnung 4-Nitro-2-phenoxyphenol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #30296

Molgewicht 386.4002

Bruttoformel $C_{14}H_{14}N_2O_7S_2$

2. Bezeichnung *N*-Methansulfonyl-*N*-(4-nitro-2-phenoxyphenyl)methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-Mesyl-4'-nitro-2'-phenoxy-methansulfonanilid; *N,N*-Bis(methylsulfonyl)-4-nitro-2-phenoxyanilin

ASK #30297

Chemical Abstract Service Nr. 22350-41-0

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel $C_{27}H_{44}O$

2. Bezeichnung (3*S*,5*E*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym trans-Vitamin D; trans-Colecalciferol

ASK #30298

Chemical Abstract Service Nr. 5226-01-7

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel $C_{27}H_{44}O$

2. Bezeichnung 9,10 -Cholesta-5,7-dien-3 -ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Lumisterol

ASK #30299

Chemical Abstract Service Nr. 22350-43-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27621-93-8; 31956-12-4

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel $C_{27}H_{44}O$

2. Bezeichnung (3*S*,6*E*)-9,10-Secocholesta-5(10),6,8(14)-trien-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isotachysterol

ASK #30300

Chemical Abstract Service Nr. 17592-07-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 76189-23-6

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel $C_{27}H_{44}O$

2. Bezeichnung (3*S*,6*E*)-9,10-Secocholesta-5(10),6,8-trien-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tachysterol; Tacalciol

ASK #30301

Chemical Abstract Service Nr. 4751-46-6

Molgewicht 211.2624

Bruttoformel $C_{13}H_{13}N_3$

2. Bezeichnung *N*-(Naphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(1-Naphthylamino)-2-imidazolin; (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(1-naphthyl)azan

ASK #30302

Molgewicht 257.3309

Bruttoformel $C_{15}H_{19}N_3O$

2. Bezeichnung *N*-(4,5-Dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-*N*-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(2-Imidazolin-2-yl)-*N*-(α -tetralyl)acetamid; *N*-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-*N*-(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthyl)acetamid

ASK #30303

Chemical Abstract Service Nr. 67357-00-0

Molgewicht 257.3309

Bruttoformel $C_{15}H_{19}N_3O$

2. Bezeichnung 1-{2-[(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)amino]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-1-yl}ethanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Acetyl-4,5-dihydro-*N*-(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthalinyl)-1*H*-imidazol-2-amin; 1-Acetyl-*N*-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin; 1-Acetyl-2-[(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl)amino]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol

ASK #30304

Chemical Abstract Service Nr. 63484-12-8

Molgewicht 244.2643

Bruttoformel $C_{10}H_{12}O_5S$

2. Bezeichnung Methyl(5-mesyl-2-methoxybenzoat)

ASK #30305

Chemical Abstract Service Nr. 50390-76-6

Formelstamm $(C_9H_9O_5S)^- H^+$

Molgewicht 230.2377

Bruttoformel $C_9H_{10}O_5S$

2. Bezeichnung 5-Mesyl-2-methoxybenzoesäure

ASK #30306

Chemical Abstract Service Nr. 774-52-7

Molgewicht 175.2701

Bruttoformel $C_{12}H_{17}N$

2. Bezeichnung 1-Methyl-4-phenylpiperidin

ASK #30307

Chemical Abstract Service Nr. 28030-27-5

Molgewicht 233.3062

Bruttoformel $C_{14}H_{19}NO_2$

2. Bezeichnung Methyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #30308

Molgewicht 281.349

Bruttoformel $C_{18}H_{19}NO_2$

2. Bezeichnung 1-Benzyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30309

Molgewicht 309.4021

Bruttoformel $C_{20}H_{23}NO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(1-benzyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #30310

Molgewicht 245.3169

Bruttoformel $C_{15}H_{19}NO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(1-methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydropyridin-4-carboxylat)

ASK #30311

Chemical Abstract Service Nr. 99-93-4

Molgewicht 136.1479

Bruttoformel $C_8H_8O_2$

2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxyphenyl)ethanon

ASK #30312

Chemical Abstract Service Nr. 100-02-7

Molgewicht 139.1088

Bruttoformel $C_6H_5NO_3$

2. Bezeichnung 4-Nitrophenol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #30313

Chemical Abstract Service Nr. 34523-34-7

Molgewicht 151.1626

Bruttoformel $C_8H_9NO_2$

2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxyphenyl)ethanonoxim

ASK #30314

Chemical Abstract Service Nr. 2623-33-8

Molgewicht 193.1992

Bruttoformel $C_{10}H_{11}NO_3$

Vorzugsbezeichnung Diacetamat

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung (4-Acetamidophenyl)acetat

ASK #30315

Chemical Abstract Service Nr. 118-93-4

Molgewicht 136.1479

Bruttoformel C₈H₈O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxyphenyl)ethanon

ASK #30316

Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 370.3952

Bruttoformel C₁₈H₁₉NaO₅S

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10),8-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #30318

Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 348.4134

Bruttoformel C₁₈H₂₀O₅S

2. Bezeichnung 17-Hydroxyestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat

ASK #30319

Chemical Abstract Service Nr. 16680-49-2

Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 372.4111

Bruttoformel C₁₈H₂₁NaO₅S

2. Bezeichnung 17-Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #30320

Chemical Abstract Service Nr. 481-96-9

Formelstamm (C₁₈-H₂₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4452

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Estradiol-3-hydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat

ASK #30321

Chemical Abstract Service Nr. 22139-70-4

Formelstamm (C₁₈-H₂₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4452

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₅S

Vorzugsbezeichnung 17-Estradiol-3-hydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat
ASK #30322

Chemical Abstract Service Nr. 481-97-0

Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 350.4293

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Estron-3-hydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat
ASK #30323

Chemical Abstract Service Nr. 27540-07-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26215-61-2

Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 348.4134

Bruttoformel C₁₈H₂₀O₅S

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat

3. Bezeichnung Equilin-3-hydrogensulfat

ASK #30324

Chemical Abstract Service Nr. 27651-95-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73088-22-9

Formelstamm (C₁₈-H₁₇-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 346.3975

Bruttoformel C₁₈H₁₈O₅S

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat

3. Bezeichnung Equilenin-3-hydrogensulfat

ASK #30325

Chemical Abstract Service Nr. 73088-23-0

Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 350.4293

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₅S

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat

ASK #30326

Chemical Abstract Service Nr. 126647-90-3

Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 348.4134

Bruttoformel C₁₈H₂₀O₅S

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat

ASK #30327

Chemical Abstract Service Nr. 126647-89-0
Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 350.4293
Bruttoformel C₁₈H₂₂O₅S
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat

ASK #30328

Molgewicht 568.8714
Bruttoformel C₄₀H₅₆O₂

2. Bezeichnung {3,6-Dimethyl-5-[(1*E*,3*E*)-2-methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)buta-1,3-dien-1-yl]-6-[(1*E*,3*E*,5*E*)-4-methyl-6-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)hexa-1,3,5-trien-1-yl]cyclohex-3-en-1,2-diyl}dimethanol

ASK #30329

Molgewicht 652.9448
Bruttoformel C₄₄H₆₀O₄

2. Bezeichnung {3,6-Dimethyl-6-[(1*E*,3*E*)-2-methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)buta-1,3-dien-1-yl]-5-[(1*E*,3*E*,5*E*)-4-methyl-6-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)hexa-1,3,5-trien-1-yl]cyclohex-3-en-1,2-diyl}dimethyl}diacetat

ASK #30330

Chemical Abstract Service Nr. 1224-78-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 67110-71-8
Molgewicht 268.4363
Bruttoformel C₂₀H₂₈
2. Bezeichnung 6-[(1*E*,2*E*,4*E*,6*E*)-3,7-Dimethylnona-2,4,6,8-tetraen-1-yliden]-1,5,5-trimethylcyclohexen, Gemisch mit geringeren Mengen (1*Z*)-Isomer [CAS-Nr.144407-18-1]
3. Bezeichnung Anhydroretinol
Zitat Bezeichnung 3 CAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Anhydrovitamin A

ASK #30331

Chemical Abstract Service Nr. 16729-22-9
Molgewicht 286.4516
Bruttoformel C₂₀H₃₀O
2. Bezeichnung (3*E*,5*E*,7*E*)-3,7-Dimethyl-9-[(*Z*)-2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yliden]nona-3,5,7-trien-1-ol
3. Bezeichnung 4,14-*retro*-Retinol

ASK #30333

Molgewicht 1269.4105
Bruttoformel C₅₉H₈₄N₁₈O₁₄
Vorzugsbezeichnung [5-D-Tyr]goserelin
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-D-tyrosyl-(*O*-*tert*-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #30334	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-D-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
	Molgewicht	1269.4105
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₈ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	[2-D-His]goserelin
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
ASK #30335	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-D-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O-tert-butyl</i>)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-D-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
	Molgewicht	1269.4105
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₈ O ₁₄
ASK #30336	Vorzugsbezeichnung	[4-D-Ser]goserelin
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-D-seryl-L-tyrosyl-(<i>O-tert-butyl</i>)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-D-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #30337	Molgewicht	1326.4618
	Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₇ N ₁₉ O ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	[8- <i>N</i> -Acetamido-L-Arg]goserelin
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O-tert-butyl</i>)-D-seryl-L-leucyl- <i>N</i> -acetamido-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
ASK #30338	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-N(omega)-acetamido-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
	Molgewicht	1284.4251
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₅ N ₁₉ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	[8- <i>N</i> -Amino-L-Arg]goserelin
ASK #30338	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O-tert-butyl</i>)-D-seryl-L-leucyl- <i>N</i> -amino-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-N(omega)-amino-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
	Molgewicht	1308.4465
ASK #30338	Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₅ N ₁₉ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	[8-(<i>S</i>)-2-Amino-5-(3-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-ylamino)pentansäure]goserelin

International Nonproprietary Name (INN.L27)	
2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-(<i>S</i>)-2-amino-5-(3-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-ylamino)pentanoyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-(<i>S</i>)-2-amino-5-(3-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-ylamino)pentanoyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #30339	
Molgewicht	1308.4465
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₅ N ₁₉ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	[8-(<i>S</i>)-2-Amino-5-(3-amino-5-methyl-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl)pentansäure]goserelin
International Nonproprietary Name (INN.L27)	
2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-(<i>S</i>)-2-amino-5-(3-amino-5-methyl-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl)pentanoyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-(<i>S</i>)-2-amino-5-(3-amino-5-methyl-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl)pentanoyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #30342	
Molgewicht	22000
Vorzugsbezeichnung	Pegvisomant
International Nonproprietary Name INN.L44	
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	F(PEG)PTIPLSRFL DNAMLRADRL NQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK(PEG) SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVYGASDSNV YDLLKDLEEK(PEG) IQTLMGRLED GSPRTGQIFK(PEG) QTYSK(PEG)FDTNS HNDDALLK(PEG)NY GLLYCFNADM SRVSTFLRTV QCRSVEGSCG F
ASK #30343	
Chemical Abstract Service Nr.	4093-29-2
Molgewicht	223.2252
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NO ₄
2. Bezeichnung	Methyl(4-acetamido-2-methoxybenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methyl-4-(acetylamino)-o-anisat; Methyl-4-acetamido-2-methoxybenzoat; Methyl[4-(acetylamino)-2-methoxybenzoat]; Methyl-4-acetamido-o-anisat
ASK #30344	
Chemical Abstract Service Nr.	38339-95-6
Molgewicht	285.7698
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ ClN ₃ O ₂
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]-2-hydroxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-2-hydroxybenzamid
ASK #30345	

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Molgewicht 315.7958

Bruttoformel C₁₄H₂₂ClN₃O₃

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-[2-(diethylazinoyl)ethyl]-2-methoxybenzamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2014

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Amino-5-chlor-*N*-{2-[diethyl(oxo)-lambda(5)-amino]ethyl}-2-methoxybenzamid; N'-(4-Amino-5-chlor-2-methoxybenzoyl)-*N,N*-diethylethan-1,2-diamin-*N*-oxid;
4-Amino-5-chlor-*N*-[2-(diethylnitroyl)ethyl]-2-methoxybenzamid

ASK #30346

**Chemical Abstract
Service Nr.** 50-86-2

Formelstamm (C₉H₈N₄O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 195.1721

Bruttoformel C₉H₉NO₄

2. Bezeichnung 4-Acetamido-2-hydroxybenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ac-PAS; p-Acetamidosalicylsäure; 4-Acetaminosalicylsäure; Acetyl-PASA; 4-(*N*-Acetylamino)salicylsäure; *N*-Acetyl-4-aminosalicylsäure; *N*-Acetyl-p-aminosalicylsäure; AcPAS;
4-(Acetylamino)-2-hydroxybenzoesäure; 4-Acetamidosalicylsäure

ASK #30348

Chemical Abstract Service Nr. 325715-02-4

Molgewicht 376.4316

Bruttoformel C₂₀H₁₆N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Indiplon

International Nonproprietary Name INN.L48

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-{3-[3-(2-thienylcarbonyl)pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-yl]phenyl}acetamid

ASK #30349

Chemical Abstract Service Nr. 161982-62-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 174510-48-6

Molgewicht 1357.6877

Bruttoformel C₆₅H₉₆N₁₆O₁₂S₂

Vorzugsbezeichnung Depreotid

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl-*N*-methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)-*S*-yl]acetamido}-L-alanyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-lysynamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[Cyclo-(N-Me)Phe-Tyr-D-Trp-Lys-Val-Hcy(-CHCO-)]beta-Dap-Lys-Cys-Lys-NH; 3-{2-[Cyclo(-Hcy-N-methyl-Phe-Tyr-D-Trp-Lys-Val)-S-yl]acetamido}-Ala-Lys-Cys-Lys-NH
ASK #30350		
	Chemical Abstract Service Nr.	951756-09-5
	Formelstamm	C65-H96-N16-O12-S2 . x C2-H-F3-O2
	Molgewicht	1471.711
	Bruttoformel	C ₆₇ H ₉₇ F ₃ N ₁₆ O ₁₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Depreotidtriflutat
	International Nonproprietary Name	INN.L42,v.L64
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl-N-methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)-S-yl]acetamido}-L-alanyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-lysynamid-trifluoracetat (1:x)
	Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr.]
ASK #30351		
	Molgewicht	644.9659
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Icosapent-Propan-1,3-diyl
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	2. Bezeichnung	(Propan-1,3-diyl)bis[(<i>all-Z</i>)-icosa-5,8,11,14,17-pentaenoat]
ASK #30352		
	Formelstamm	C18-H23-F-(127)I-N-O2
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ FINO ₂
	Vorzugsbezeichnung	(¹²⁷ I)loflupan
	International Nonproprietary Name	(INN.L37)
	2. Bezeichnung	Methyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-8-(3-fluorpropyl)-3-(4-(¹²⁷ I)iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl[8-(3-fluorpropyl)-3beta-(4-((127)I)iodphenyl)-9-nortropan-2beta-carboxylat]
ASK #30353		
	Chemical Abstract Service Nr.	34350-99-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	60888-58-6
	Formelstamm	(C11-H17-N2-O3) ⁻ H+
	Molgewicht	226.2722
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-Ethyl-3-hydroxymethyl-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)butansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Isopilocarpinsäure
ASK #30354		
	Chemical Abstract Service Nr.	36112-95-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 83314-77-6; 88547-42-6

Molgewicht 218.2485

Bruttoformel C₁₃H₁₄O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(Naphthalin-1-yloxy)propan-1,2-diol

ASK #30355

Chemical Abstract Service Nr. 83314-78-7

Molgewicht 459.5766

Bruttoformel C₂₉H₃₃NO₄

2. Bezeichnung 1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[3-(naphthalin-1-yloxy)propan-2-ol]

ASK #30356

Molgewicht 418.4816

Bruttoformel C₂₆H₂₆O₅

2. Bezeichnung 1,1'-Oxybis[3-(naphthalin-1-yloxy)propan-2-ol]

ASK #30357

Chemical Abstract Service Nr. 522-66-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 23495-97-8; 28639-01-2; 7761-99-1

Molgewicht 326.4326

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₂

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

3. Bezeichnung (*R*)-[[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]](6-methoxy-4-chinolyl)methanol

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

Synonym Hydrochinin; Dihydrochinin

ASK #30358

Chemical Abstract Service Nr. 972-46-3

Molgewicht 314.4617

Bruttoformel C₂₁H₃₀O₂

2. Bezeichnung 3-Ethoxyandrosta-3,5-dien-17-on

ASK #30359

Chemical Abstract Service Nr. 3490-05-9

Molgewicht 209.2848

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₂

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3,4-Dimethoxyphenethyl)dimethylazan

ASK #30360

Molgewicht 549.744

Bruttoformel C₃₃H₄₇N₃O₄

2. Bezeichnung 2,2'-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5,5'-(methylazandiyl)-2,2'-bis(propan-2-yl)bis(pentannitril)

ASK #30361

Molgewicht 454.6016

Bruttoformel $C_{27}H_{38}N_2O_4$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-propylpentannitril

ASK #30362

Molgewicht 454.6016

Bruttoformel $C_{27}H_{38}N_2O_4$

2. Bezeichnung 2,6-Bis(3,4-dimethoxyphenyl)-2,6-bis(propan-2-yl)heptandinitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,6-Bis(3,4-dimethoxyphenyl)-2,6-diisopropylheptan-1,7-dinitril

ASK #30363

Chemical Abstract Service Nr. 79548-73-5

Molgewicht 410.9564

Bruttoformel $C_{17}H_{31}ClN_2O_5S$

Vorzugsbezeichnung Pirlimycin

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethylpiperidin-2-carboxamido]-1-thio-L-threo- -D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #30364

Chemical Abstract Service Nr. 78822-40-9

Formelstamm C17-H31-Cl-N2-O5-S . Cl-H

Molgewicht 447.4174

Bruttoformel $C_{17}H_{32}Cl_2N_2O_5S$

Vorzugsbezeichnung Pirlimycinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethylpiperidin-2-carboxamido]-1-thio-L-threo- -D-*galacto*-octopyranosid}-hydrochlorid

ASK #30365

Chemical Abstract Service Nr. 77495-92-2

Formelstamm C17-H31-Cl-N2-O5-S . Cl-H . H2-O

Molgewicht 465.4327

Bruttoformel $C_{17}H_{32}Cl_2N_2O_5S$

Vorzugsbezeichnung Pirlimycinhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethylpiperidin-2-carboxamido]-1-thio-L-threo- -D-*galacto*-octopyranosid}-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #30366

Chemical Abstract Service Nr. 130167-68-9

Molgewicht 40200

Vorzugsbezeichnung Pegademase vom Rind

International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	Adenosindesaminase, Reaktionsprodukt mit Succinanhydrid und Veresterung mit -Hydro- -methoxypoly(oxyethylen)
ASK #30367	
Chemical Abstract Service Nr.	179045-86-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	252850-66-1; 288624-54-4
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Basiliximab
International Nonproprietary Name	INN.L42:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chimärischer monoklonaler Antikörper gegen die 55 kDa alpha-Kette (CD25) des humanen IL2-Rezeptors
ASK #30368	
Chemical Abstract Service Nr.	7554-65-6
Molgewicht	82.1038
Bruttoformel	C ₄ H ₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Fomepizol
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	4-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol
ASK #30369	
Chemical Abstract Service Nr.	147245-92-9
2. Bezeichnung	Poly(L-alanin-co-L-glutaminsäure-co-L-lysin-co-L-tyrosin)(6.0:1.9:4.7:1.0)-acetat (1:x)
3. Bezeichnung	Glatirameracetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt (1:x)))
ASK #30370	
Chemical Abstract Service Nr.	76712-82-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	97708-83-3
Molgewicht	1323.5024
Bruttoformel	C ₆₆ H ₈₆ N ₁₈ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Histrelin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; USAN
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>N</i> -benzyl-D-histidyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid
ASK #30371	
Formelstamm	C66-H86-N18-O12 . x C2-H4-O2
Molgewicht	1443.6064
Bruttoformel	C ₇₀ H ₉₄ N ₁₈ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Histrelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L25)

Zitat Bezeichnung 1		USMI12
2. Bezeichnung		5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>N</i> -benzyl-D-histidyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x)
ASK #30372		
Molgewicht	875.0928	
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₄ O ₁₄	
2. Bezeichnung	{(2a <i>E</i> ,2a ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-6'-[(<i>S</i>)-(Butan-2-yl)]-2a ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,19,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i>]-1,13-dioxo-1,13-dihydro-1,13-diphenylperhydroisoindol-4-ol}	
ASK #30373		
Chemical Abstract Service Nr.	153438-49-4	
Molgewicht	561.7099	
Bruttoformel	C ₃₇ H ₃₉ NO ₄	
Vorzugsbezeichnung	Dapitant	
International Nonproprietary Name	INN.L36	
2. Bezeichnung	(3a <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-4-(2-Methoxyphenyl)-2-[(<i>S</i>)-2-(2-methoxyphenyl)propanoyl]-7,7-diphenylperhydroisoindol-4-ol	
ASK #30374		
Chemical Abstract Service Nr.	1135339-49-9	
Molgewicht	875.0928	
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₄ O ₁₄	
2. Bezeichnung	{(2a <i>E</i> ,2a ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,19 <i>S</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-6'-[(<i>S</i>)-(Butan-2-yl)]-2a ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,19,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i>]-1,13-dioxo-1,13-dihydro-1,13-diphenylperhydroisoindol-4-ol}	
ASK #30375		
Molgewicht	861.0662	
Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₂ O ₁₄	
2. Bezeichnung	{(2a <i>E</i> ,2a ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-2a ¹ ,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,19,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i>]-1,13-dioxo-1,13-dihydro-1,13-diphenylperhydroisoindol-4-ol}	
ASK #30376		
Molgewicht	861.0662	
Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₂ O ₁₄	
2. Bezeichnung	{(2a <i>E</i> ,2a ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,19 <i>S</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-2a ¹ ,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,19,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i> ,13 <i>H</i>]-1,13-dioxo-1,13-dihydro-1,13-diphenylperhydroisoindol-4-ol}	
ASK #30377		
Formelstamm	C208-H344-N60-O63-S2 . x C2-H4-O2	
Vorzugsbezeichnung	Corticotrelin vom Menschen, Acetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))	
International Nonproprietary Name	(INN.L31)	
2. Bezeichnung	Ser-Glu-Glu-Pro-Pro-Ile-Ser-Leu-Asp-Leu-Thr-Phe-His-Leu-Leu-Arg-Glu-Val-Leu-Glu-Met-Ala-Arg-Ala-Glu-Gln-Leu-Ala-Gln-Gln-Ala-His-Ser-Asn-Arg-Lys-Leu-Met-Glu-Ile-Ile-NH ₂ , Acetat (1:x)	
ASK #30380		

Chemical Abstract Service Nr.	105956-99-8
Formelstamm	C17-H17-Cl-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	402.2475
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ Cl ₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Clinafloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1	MAR31; USMI12
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-7-(3-Aminopyrrolidin-1-yl)-8-chlor-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #30381	
Chemical Abstract Service Nr.	85897-35-4
Molgewicht	58600
Vorzugsbezeichnung	Sacrosidase
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	SMTNETSDRP LVHFTPNKGW MNDPNGLWYD EKDAKWHL YF QYNPNDTVWG TPLFWGHATS DDLTNWEDQP IAIAPKRND S GAFSGSMVVD YNNTSGFFND TIDPRQRCVA IWTYNTPESE EQYISYSLDG GYTFTEYQKN PVLAANSTQF RDPKVFWEYEP SQKWIMTA AK SQDYKIEIYS SDDLKSWKLE SAFANEGFLG YQYECPLIE VPTEQDPSKS YWVMFISINP GAPAGGSFNQ YFVGSFNGTH FEAFDNQSRV VDFGKDYAL QTFNTDPTY GSALGIAWAS NWEYSAFVPT NPWRSSMSLV RKFSLNTEYQ ANPETELINL KAEPILNIN AGPWSRFATN TTLTKANSYN VDLSNSTGTL EFELVYAVNT QTISKSVFA DLSLWFKGLE DPEEYLRMGF EVSASSFFLD RGNSKVKFVK ENPYFTNRMS VNNQPFKSEN DLSYYKVYGL LDQNILELYF NDGDVVSTNT YFMTTGNALG SVNMTTGVDN LFYIDKFQVR EVK, potentiell Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert an Asn4,Asn45,Asn78,Asn92,Asn99,Asn146,Asn247,Asn256,Asn337,Asn350,Asn365,Asn379,Asn493
ASK #30382	
Chemical Abstract Service Nr.	1821-12-1
Formelstamm	(C10-H11-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	4-Phenylbutansäure
ASK #30383	
Chemical Abstract Service Nr.	1716-12-7
Formelstamm	(C10-H11-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	186.1829
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ NaO ₂
2. Bezeichnung	4-Phenylbutansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natrium(4-phenylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumphenylbutyrat (Ph.Eur.); Natriumphenylbutyrat
ASK #30384	
Chemical Abstract	52232-67-4

Service Nr.	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	267417-73-2; 289470-84-4; 54651-28-4; 64428-48-4; 70212-84-9
Molgewicht	4117.7151
Bruttoformel	C ₁₈₁ H ₂₉₁ N ₅₅ O ₅₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Teriparatid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	EAB9.0(2017)/2829
2. Bezeichnung	Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gln-Leu-Met-His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val-Glu-Trp-Leu-Arg-Lys-Lys-Leu-Gln-Asp-Val-His-Asn-Phe [Essigsäure, Chlorwasserstoff und/oder Wasser enthaltend gemäß Spezifikation des Europäischen Arzneibuchs (EAB), der United States Pharmacopoeia (USP) oder des Antragstellers]
ASK #30385	
Chemical Abstract Service Nr.	99294-94-7
Molgewicht	4085.6501
Bruttoformel	C ₁₈₁ H ₂₉₁ N ₅₅ O ₅₁ S
Vorzugsbezeichnung	Teriparatid [Diese ASK-Nr. nicht zum Codieren benutzen, stattdessen Teriparatid (ASK-Nr.: 30384-5) verwenden]
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gln-Leu-Met-His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val-Glu-Trp-Leu-Arg-Lys-Lys-Leu-Gln-Asp-Val-His-Asn-Phe
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Parathormon human(1-34); Parathyrin vom Menschen (1-34)
ASK #30386	
Chemical Abstract Service Nr.	146362-70-1
Formelstamm	(C32-H30-Cl-N4-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	587.0653
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₁ ClN ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Meclinertant
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	2-[1-(7-Chlor-4-chinoly)-5-(2,6-dimethoxyphenyl)pyrazol-3-carboxamido]adamantan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Reminertant
ASK #30387	
Chemical Abstract Service Nr.	233254-24-5
Molgewicht	441.5432
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tomeglovir
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	N-[4-(5-Dimethylaminonaphthalin-1-sulfonamido)phenyl]-3-hydroxy-2,2-dimethylpropanamid
ASK #30390	

Chemical Abstract Service Nr.	154189-40-9
Molgewicht	464.5981
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sibenadet
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-7-[2-({2-[3-(2-phenylethoxy)propylsulfonyl]ethyl}amino)ethyl]-1,3-benzothiazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #30391	
Chemical Abstract Service Nr.	168021-77-0
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₃ -N-O ₇ -S ₂) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	337.3693
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Disufenton
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	4-{{{ <i>tert</i> -Butyl}(oxo)- ⁵ -imino}methyl}benzol-1,3-disulfonsäure
ASK #30392	
Chemical Abstract Service Nr.	168021-79-2
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₃ -N-O ₇ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	381.333
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NNa ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Disufenton-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	4-{{{ <i>tert</i> -Butyl}(oxo)- ⁵ -imino}methyl}benzol-1,3-disulfonsäure-Dinatriumsalz
ASK #30395	
Chemical Abstract Service Nr.	91618-36-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₃ -F-N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	275.275
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ibafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI12
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-9-Fluor-5,8-dimethyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carbonsäure
ASK #30397	
Chemical Abstract Service Nr.	159519-65-0
Molgewicht	4491.876
Bruttoformel	C ₂₀₄ H ₃₀₁ N ₅₁ O ₆₄
Vorzugsbezeichnung	Enfuvirtid
International Nonproprietary Name	INN.L47

	2. Bezeichnung	Ac-Tyr-Thr-Ser-Leu-Ile-His-Ser-Leu-Ile-Glu-Glu-Ser-Gln-Asn-Gln-Glu-Gln-Glu-Leu-Leu-Glu-Leu-Asp-Lys-Trp-Ala-Ser-Leu-Trp-Asn-Trp-Pln-Glu-Lys-Asn-Phe-NH ₂
ASK #30398		
	Chemical Abstract Service Nr.	204565-76-4
	Molgewicht	18900
	Vorzugsbezeichnung	Pegnartograstim
	International Nonproprietary Name	INN.L42
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #30399		
	Chemical Abstract Service Nr.	134088-74-7
	Molgewicht	18905.6536
	Bruttoformel	C ₈₅₀ H ₁₃₄₄ N ₂₂₆ O ₂₄₅ S ₈
	Vorzugsbezeichnung	Nartograstim
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	2. Bezeichnung	MAPTyrASSL PQSFLKSLQ VQRKIQGDGA ALQEKLC(37S 43S)ATY KLC(43S 37S)HPEELVL LGHSLGIPWA PLSSC(65S 75S)PSQAL QLAGC(75S 65S)LSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSyrVLR HLAQP
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[N-L-methionyl-1-L-alanine,3-L-threonine,4-L-tyrosine,5-L-arginine,17-L-serine]colony-stimulating factor (human clone 1034)
ASK #30400		
	Chemical Abstract Service Nr.	952035-31-3
	Formelstamm	C65-H93-N16-O13-S2-(99m)Tc
	Bruttoformel	C ₆₅ H ₉₃ N ₁₆ O ₁₃ S ₂ Tc
	Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)depreotid-Hauptepimer
	International Nonproprietary Name	(INN.L42)
	2. Bezeichnung	(SPY-5-24-A)-[3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl- <i>N</i> -methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)- <i>S</i> -yl]acetamido}-L-alanyl- <i>N</i> -L-lysyl- <i>N</i> ⁶ -L-cysteinyl- <i>N</i> , <i>S</i> -L-lysynamidato(3-)]oxo(^{99m} Tc)technetium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	syn-Oxo((99m)Tc)technetiumdepreotid
ASK #30401		
	Chemical Abstract Service Nr.	952035-33-5
	Formelstamm	C65-H93-N16-O13-S2-(99m)Tc
	Bruttoformel	C ₆₅ H ₉₃ N ₁₆ O ₁₃ S ₂ Tc
	Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)depreotid-Nebenepimer
	International Nonproprietary Name	(INN.L42)

2. Bezeichnung	(<i>SPY-5-24-C</i>)-[3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl- <i>N</i> -methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)- <i>S</i> -yl]acetamido}-L-alanyl- <i>N</i> -L-lysyl- <i>N</i> ² -L-cysteinyl- <i>N</i> , <i>S</i> -L-lysynamidato(3-)]oxo(^{99m} Tc)technetium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	anti-Oxo((99m)Tc)technetiumdepreotid
ASK #30402	
Chemical Abstract Service Nr.	174900-52-8
Formelstamm	C65-H93-N16-O13-S2-(99m)Tc
Molgewicht	1455.69
Bruttoformel	C ₆₅ H ₉₃ N ₁₆ O ₁₃ S ₂ Tc
Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)depreotid
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	(<i>SPY-5-24-A</i> und - <i>C</i>)-[3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl- <i>N</i> -methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)- <i>S</i> -yl]acetamido}-L-alanyl- <i>N</i> -L-lysyl- <i>N</i> ² -L-cysteinyl- <i>N</i> , <i>S</i> -L-lysynamidato(3-)]oxo(^{99m} Tc)technetium (ca. 9:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(99m)Tc]Technetium-Depreotid; (SPY-5-24-A und -C)-(Depreotidato(3-)-kappa(4)N(2,1'),N(2.2'),N(2.3'),S(3.3'))oxotechnetium(V); [(99m)Tc]Technetiumdepreotid; syn/anti-Depreotid-Oxotechnetium-99m; syn- und anti-Oxo((99m)Tc)technetium(V)depreotid (ca. 9:1)
ASK #30404	
Chemical Abstract Service Nr.	99755-59-6
Molgewicht	315.4729
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NOS
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i>)-6-((Propyl)[2-(thiophen-2-yl)ethyl]amino)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Rotigotin
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.6,10.0(2019-2020)/3014
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(<i>S</i>)-6-((Propyl)[2-(2-thienyl)ethyl]amino)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-ol
ASK #30405	
Chemical Abstract Service Nr.	125572-93-2
Formelstamm	C19-H25-N-O-S . Cl-H
Molgewicht	351.9338
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClNOS
Vorzugsbezeichnung	Rotigotinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i>)-6-((Propyl)[2-(thiophen-2-yl)ethyl]amino)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-6-((Propyl)[2-(2-thienyl)ethyl]amino)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-ol-hydrochlorid
ASK #30406	

Chemical Abstract Service Nr.	337-03-1
Molgewicht	364.451
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ FO ₄
Vorzugsbezeichnung	Flugeston
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxypregn-4-en-3,20-dion
ASK #30407	
Chemical Abstract Service Nr.	2529-45-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12068-02-9; 37244-67-0
Molgewicht	406.4876
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Flugeston-17-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 -hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat
ASK #30408	
Chemical Abstract Service Nr.	112885-41-3
Molgewicht	421.8929
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClFN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mosaprid
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor-2-ethoxy-N-[4-(4-fluorbenzyl)morpholin-2-ylmethyl]benzamid
ASK #30409	
Chemical Abstract Service Nr.	155206-00-1
Molgewicht	415.5656
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bimatoprost
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(5Z)-N-Ethyl-7-[(1R,2R,3R,5S)-3,5-dihydroxy-2-[(1E,3S)-3-hydroxy-5-phenylpent-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5Z,13E-9S,11R,15S)-N-Ethyl-9,11,15-trihydroxy-17-phenyl-18,19,20-trinorprosta-5,13-dien-1-amid
ASK #30410	
Chemical Abstract Service Nr.	194413-58-6
Molgewicht	238.2845
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Semaxanib
International Nonproprietary Name	INN.L47

	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	3-[(<i>Z</i>)-3,5-Dimethylpyrrol-2-ylmethylen]indolin-2-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Semoxind
ASK #30412	Chemical Abstract Service Nr.	502422-74-4
	Molgewicht	527.545
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ F ₆ N ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Figopitant
	International Nonproprietary Name	INN.L44
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-[4-(cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]- <i>N</i> -methyl-2-phenylacetamid
ASK #30413	Chemical Abstract Service Nr.	502422-76-6
	Formelstamm	C27-H31-F6-N3-O . Cl-H
	Molgewicht	564.0059
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClF ₆ N ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Figopitanthydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L44)
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-[4-(cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]- <i>N</i> -methyl-2-phenylacetamid-hydrochlorid (1:1)
ASK #30416	Chemical Abstract Service Nr.	193079-69-5
	Molgewicht	528.685
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Tabimorelin
	International Nonproprietary Name	INN.L42
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-5-Amino- <i>N</i> ,5-dimethyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-1-[(methyl)[(2 <i>R</i>)-1-methylamino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]amino]-3-(naphthalin-2-yl)-1-oxopropan-2-yl]hex-2-enamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R</i>)-2-[(<i>E</i>)-5-Amino- <i>N</i> ,5-dimethylhex-2-enamido]- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-(methylcarbamoyl)-2-phenylethyl]-3-(2-naphthyl)propanamid
ASK #30417	Formelstamm	2(C32-H40-N4-O3) . C4-H4-O4
	Molgewicht	1173.4422
	Bruttoformel	C ₆₈ H ₈₄ N ₈ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Tabimorelinhemifumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L42)
	2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-[(<i>E</i>)-5-Amino- <i>N</i> ,5-dimethylhex-2-enamido]- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-(methylcarbamoyl)-2-phenylethyl]-3-(2-naphthyl)propanamid-fumarat (2:1)
ASK #30418		

Chemical Abstract Service Nr.	139076-62-3
Molgewicht	227000
Vorzugsbezeichnung	Octocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor vom Menschen (Glycoform)
ASK #30419	
Chemical Abstract Service Nr.	156586-89-9
Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Edrecolomab
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G _{2a} (mouse monoclonal 17-1A -chain anti-human colon cancer tumor-associated antigen), disulfide with mouse monoclonal 17-1A light chain, dimer
ASK #30420	
Chemical Abstract Service Nr.	43229-80-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	83536-10-1; 87481-49-0; 87833-61-2
Formelstamm	2(C19-H24-N2-O4) . C4-H4-O4
Molgewicht	804.8819
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₂ N ₄ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Formoterolhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(2-Hydroxy-5-((1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-(((2 <i>R</i>)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl)amino)ethyl)phenyl)formamid-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-Hydroxy-5'-{(RS)-1-hydroxy-2-[(RS)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-ylamino]ethyl}formanilid-fumarat (2:1)
ASK #30421	
Chemical Abstract Service Nr.	180200-66-2
Formelstamm	(C19-H21-F-N3-O4) ⁻ H ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	402.417
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Gatifloxacin 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[(3 <i>R</i>)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure 1.5 H ₂ O
ASK #30422	
Chemical Abstract Service Nr.	124904-93-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	123246-29-7
Molgewicht	1570.319
Bruttoformel	C ₈₀ H ₁₁₃ ClN ₁₈ O ₁₃

Vorzugsbezeichnung Ganirelix

**International
Nonproprietary
Name** INN.L32

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-D-lysyl-L-leucyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alanin

ASK #30423

**Andere Chemical Abstract Service
Nr.** 129311-55-3

Formelstamm C80-H113-Cl-N18-O13 . C2-H4-O2

Molgewicht 1630.371

Bruttoformel C₈₂H₁₁₇ClN₁₈O₁₅

Vorzugsbezeichnung Ganirelixacetat

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-D-lysyl-L-leucyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alanin (1:1)

ASK #30424

Chemical Abstract Service Nr. 129311-55-3

Formelstamm C80-H113-Cl-N18-O13 . 2(C2-H4-O2)

Molgewicht 1690.4229

Bruttoformel C₈₄H₁₂₁ClN₁₈O₁₇

Vorzugsbezeichnung Ganirelixdiacetat

**International Nonproprietary
Name** (INN.L32)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-D-lysyl-L-leucyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alanin (1:2)

ASK #30425

Chemical Abstract Service Nr. 182133-25-1

Molgewicht 475.5992

Bruttoformel C₂₈H₂₉NO₄S

Vorzugsbezeichnung Arzoxifen

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung 2-(4-Methoxyphenyl)-3-{4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenoxy}-1-benzothiophen-6-ol

ASK #30426

Chemical Abstract Service Nr. 182133-27-3

Formelstamm C28-H29-N-O4-S . Cl-H

Molgewicht 512.0601

Bruttoformel C₂₈H₃₀ClNO₄S

Vorzugsbezeichnung Arzoxifenhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L42)

2. Bezeichnung 2-(4-Methoxyphenyl)-3-{4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenoxy}-1-benzothiophen-6-ol-hydrochlorid

ASK #30428

Chemical Abstract Service Nr. 21940-36-3

Molgewicht 466.4352

Bruttoformel $C_{22}H_{26}O_{11}$

2. Bezeichnung 1-(4- -D-Glucopyranosyloxy-2,6-dihydroxyphenyl)-3-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)propan-1-on

ASK #30429

Chemical Abstract Service Nr. 111133-90-5

Molgewicht 608.5447

Bruttoformel $C_{28}H_{32}O_{15}$

2. Bezeichnung 7-(2-*O*- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-4*H*-chromen-4-on

ASK #30430

Chemical Abstract Service Nr. 23643-71-2

Molgewicht 476.4285

Bruttoformel $C_{20}H_{28}O_{13}$

2. Bezeichnung 1-[4-(2-*O*- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-2,6-dihydroxyphenyl]ethanon

ASK #30431

Chemical Abstract Service Nr. 35400-60-3

Molgewicht 304.2946

Bruttoformel $C_{16}H_{16}O_6$

2. Bezeichnung 3-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-1-(2,4,6-trihydroxyphenyl)propan-1-on

ASK #30432

Molgewicht 612.5764

Bruttoformel $C_{28}H_{36}O_{15}$

2. Bezeichnung 1-[4-(6-*O*- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-2,6-dihydroxyphenyl]-3-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)propan-1-on

ASK #30433

Chemical Abstract Service Nr. 18916-17-1

Molgewicht 582.5505

Bruttoformel $C_{27}H_{34}O_{14}$

2. Bezeichnung 1-[4-(2-*O*- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-2,6-dihydroxyphenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)propan-1-on

ASK #30434

Chemical Abstract Service Nr. 13241-33-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6319-43-3

Molgewicht 610.5606

Bruttoformel $C_{28}H_{34}O_{15}$

2. Bezeichnung (*S*)-7-(2-*O*- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)chroman-4-on

3. Bezeichnung Neohesperidin

ASK #30435

Molgewicht 355.4524

Bruttoformel C₁₆H₂₅N₃O₄S

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-*N*-{[(2*R*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-5-ethansulfonyl-2-hydroxybenzamid

ASK #30436

Molgewicht 403.2586

Bruttoformel C₁₅H₂₂IN₃O₂

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-*N*-{[(2*R*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-5-iod-2-methoxybenzamid

ASK #30437

Chemical Abstract Service Nr. 71676-00-1

Molgewicht 355.4524

Bruttoformel C₁₆H₂₅N₃O₄S

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-*N*-{[(2*R*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-5-methansulfonyl-2-methoxybenzamid

ASK #30438

Chemical Abstract Service Nr. 71675-87-1

Formelstamm (C₁₀H₁₂N-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 259.2789

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₅S

2. Bezeichnung 4-Amino-5-ethansulfonyl-2-methoxybenzoesäure

ASK #30439

Chemical Abstract Service Nr. 33018-78-9

Molgewicht 184.4924

Bruttoformel C₃H₂ClF₅O

2. Bezeichnung 2-Chlordifluormethoxy-1,1,1-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Chlordifluormethyl)(2,2,2-trifluorethyl)ether

ASK #30440

Chemical Abstract Service Nr. 1885-48-9

Molgewicht 150.0473

Bruttoformel C₃H₃F₅O

2. Bezeichnung 2-Difluormethoxy-1,1,1-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Difluormethyl)(2,2,2-trifluorethyl)ether

ASK #30441

Chemical Abstract Service Nr. 32778-08-8

Molgewicht 218.9375

Bruttoformel C₃HCl₂F₅O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Chlor-2-chlordifluormethoxy-1,1,1-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Chlordifluormethyl)[(RS)-1-chlor-2,2,2-trifluorethyl]ether
ASK #30442

Chemical Abstract Service Nr. 32778-07-7

Molgewicht 218.9375

Bruttoformel $C_3HCl_2F_5O$

2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-1-difluormethoxy-2,2,2-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1,1-Dichlor-2,2,2-trifluorethyl)(difluormethyl)ether

ASK #30443

Chemical Abstract Service Nr. 32778-09-9

Molgewicht 253.3825

Bruttoformel $C_3Cl_3F_5O$

2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-1-chlordifluormethoxy-2,2,2-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Chlordifluormethyl)(1,1-dichlor-2,2,2-trifluorethyl)ether

ASK #30444

Chemical Abstract Service Nr. 99291-24-4

Molgewicht 236.3101

Bruttoformel $C_{13}H_{20}N_2O_2$

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Dropropizin

International Nonproprietary Name (INN.L8)

2. Bezeichnung (2*R*)-3-(4-Phenylpiperazin-1-yl)propan-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dextrodropropizin

ASK #30445

Chemical Abstract Service Nr. 92-54-6

Molgewicht 162.2316

Bruttoformel $C_{10}H_{14}N_2$

2. Bezeichnung 1-Phenylpiperazin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #30446

Chemical Abstract Service Nr. 556-52-5

Molgewicht 74.0785

Bruttoformel $C_3H_6O_2$

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-Oxiran-2-yl]methanol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,3-Epoxypropan-1-ol; Glycidol

ASK #30447

Chemical Abstract Service Nr. 920-66-1

Molgewicht 168.0378

Bruttoformel $C_3H_2F_6O$

2. Bezeichnung 1,1,1,3,3,3-Hexafluorpropan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 Eur.Ph.2011,7.0R; EINECS; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; EAB.VU.CN

ASK #30448

Chemical Abstract Service Nr. 60305-58-0

Formelstamm $(C_4-(^{11}C)-H_{10}-N-O_2-S)^- H^+$

Molgewicht 148.212

Bruttoformel $C_5H_{11}NO_2S$

Vorzugsbezeichnung L-[(^{11}C)Methyl]methionin

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-4-[(^{11}C)methylsulfanyl]butansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2S)-2-Amino-4-[(11C)methylsulfanyl]butansäure; L-[methyl-(11C)]Methionin; (methyl-(11C))Methionin

ASK #30450

Chemical Abstract Service Nr. 454-29-5

Formelstamm $(C_4-H_8-N-O_2-S)^- H^+$

Molgewicht 135.1848

Bruttoformel $C_4H_9NO_2S$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-4-sulfanylbutansäure

3. Bezeichnung DL-Homocystein

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0-9.4(2002-2018)R

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

Synonym (RS)-2-Amino-4-sulfanylbutansäure

ASK #30455

Chemical Abstract Service Nr. 75-50-3

Molgewicht 59.1103

Bruttoformel C_3H_9N

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylmethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Trimethylazan; Trimethylamin

ASK #30456

Formelstamm $(C_6-H_{14}-N-O_2)^+ Cl^-$

Molgewicht 167.6339

Bruttoformel $C_6H_{14}ClNO_2$

2. Bezeichnung [2-(Acetyloxy)ethyl]dimethylammoniumchlorid

ASK #30457

ASK #30459

ASK #30460

ASK #30461

ASK #30462

ASK #30463

Chemical Abstract Service Nr.	140707-51-3
Formelstamm	(C24-H37-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	422.5549

	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ O ₆
ASK #30464	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-2,6-Dimethyl-8-[(2 <i>S</i>)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure
	Chemical Abstract Service Nr.	73573-88-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	58948-09-7; 60478-65-1
	Molgewicht	390.5131
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Mevastatin
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-7-methyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl][(2 <i>S</i>)-2-methylbutanoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(1 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-7-methyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydro-1-naphthyl][(S)-2-methylbutanoat]
ASK #30465	Chemical Abstract Service Nr.	109273-98-5
	Molgewicht	386.5244
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₄
	2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-3,7-Dimethyl-8-{2-[(2 <i>R</i>)-6-oxo-3,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-2-yl]ethyl}-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl][(2 <i>S</i>)-2-methylbutanoat]
ASK #30466	Chemical Abstract Service Nr.	1449-05-4
	Formelstamm	(C ₃₀ -H ₄₅ -O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	470.6838
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₆ O ₄
	2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-11-oxo-18 -olean-12-en-30-säure
	3. Bezeichnung	18 -Glycyrrhetinsäure
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.1997,3.4R
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(20beta)-3beta-Hydroxy-11-oxo-18alpha-olean-12-en-29-säure
ASK #30468	Chemical Abstract Service Nr.	515-03-7
	Molgewicht	308.4986
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ O ₂
	2. Bezeichnung	Labd-14-en-8,13-diol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Sclareol
ASK #30469	Molgewicht	527.5199
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ NO ₁₀

Vorzugsbezeichnung	4'- <i>epi</i> -Daunorubicin
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-8-Acetyl-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #30470	
Molgewicht	529.5357
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ NO ₁₀
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L- <i>lyxo</i> -hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-[(1 <i>RS</i>)-1-hydroxyethyl]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #30471	
Molgewicht	1087.0385
Bruttoformel	C ₅₄ H ₅₈ N ₂ O ₂₂
2. Bezeichnung	8,8'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-2-hydroxymethyl-1,3-dioxolan-2,4-diyl]bis[(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion]
ASK #30472	
Chemical Abstract Service Nr.	3034-38-6
Molgewicht	113.0748
Bruttoformel	C ₃ H ₃ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	4-Nitroimidazol
ASK #30473	
Chemical Abstract Service Nr.	5006-69-9
Molgewicht	157.1274
Bruttoformel	C ₅ H ₇ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	2-(4-Nitroimidazol-1-yl)ethanol
ASK #30474	
Chemical Abstract Service Nr.	5006-68-8
Molgewicht	157.1274
Bruttoformel	C ₅ H ₇ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	2-(5-Nitroimidazol-1-yl)ethanol
ASK #30475	
Chemical Abstract Service Nr.	705-19-1
Molgewicht	171.154
Bruttoformel	C ₆ H ₉ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	2-(2-Methyl-4-nitroimidazol-1-yl)ethanol
ASK #30476	
Chemical Abstract Service Nr.	16156-94-8
Molgewicht	215.2065
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	2-[2-(2-Methyl-5-nitroimidazol-1-yl)ethoxy]ethanol
ASK #30482	
Molgewicht	312.4277

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃S

2. Bezeichnung Isopropyl{4-methyl-3-[(*RS*)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carboxylat}

ASK #30483

Chemical Abstract Service Nr. 114176-52-2

Formelstamm (C₁₂-H₁₇-N₂-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 270.3479

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung 4-Methyl-3-[(*RS*)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carbonsäure

ASK #30484

Chemical Abstract Service Nr. 16684-06-3

Molgewicht 424.983

Bruttoformel C₁₈H₃₃ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung 7-*epi*-Clindamycin

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-D-*erythro*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #30485

Chemical Abstract Service Nr. 4152-09-4

Molgewicht 150.2209

Bruttoformel C₉H₁₄N₂

2. Bezeichnung *N*-Benzylethan-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-Benzylethylenbis(azan)

ASK #30486

Chemical Abstract Service Nr. 490-17-5

Molgewicht 658.7804

Bruttoformel C₃₈H₄₆N₂O₈

2. Bezeichnung Bis[2 -(methoxycarbonyl)tropan-3 -yl](2*c*,4*t*-diphenylcyclobutan-1*r*,3*t*-dicarboxylat)

3. Bezeichnung -Truxillin

ASK #30487

Chemical Abstract Service Nr. 490-15-3

Molgewicht 658.7804

Bruttoformel C₃₈H₄₆N₂O₈

2. Bezeichnung Bis[2 -(methoxycarbonyl)tropan-3 -yl](3*t*,4*t*-diphenylcyclobutan-1*r*,2*c*-dicarboxylat)

3. Bezeichnung -Truxillin

ASK #30488

Chemical Abstract Service Nr. 521-67-5

Molgewicht 329.3902

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₄

2. Bezeichnung	Methyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-(3-phenylprop-2-enoyloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]
3. Bezeichnung	Methyl[3 -(3-phenylprop-2-enoyloxy)tropan-2 -carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Methyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-cinnamoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]; Methyl[3beta-(cinnamoyloxy)tropan-2beta-carboxylat]

ASK #30489

Chemical Abstract Service Nr.	72822-01-6
Molgewicht	330.4875
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ OS
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)-9-[(Methansulfinyl)methyl]-7-propyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin
3. Bezeichnung	8 -[(Methansulfinyl)methyl]-6-propylergolin

ASK #30490

Chemical Abstract Service Nr.	72822-03-8
Molgewicht	346.4869
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)-9-[(Methansulfonyl)methyl]-7-propyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin
3. Bezeichnung	8 -[(Methansulfonyl)methyl]-6-propylergolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	8beta-Mesylmethyl-6-propylergolin

ASK #30491

Chemical Abstract Service Nr.	90-96-0
Molgewicht	242.2699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	Bis(4-methoxyphenyl)methanon

ASK #30492

Chemical Abstract Service Nr.	511-09-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1367-70-0; 22937-54-8; 26290-85-7; 28580-46-3
Molgewicht	575.6984
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ N ₅ O ₅
2. Bezeichnung	(5' <i>S</i>)-12'-Hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion
3. Bezeichnung	-Ergotryptin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-N-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-10b-Hydroxy-5-isobutyl-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid;

ASK #30493	(5'S)-12'-Hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion
Chemical Abstract Service Nr.	65700-36-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68974-30-1
Molgewicht	654.5945
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ BrN ₅ O ₅
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-5-Brom- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-10b-hydroxy-5-(2-methylpropyl)-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carbonsäure
3. Bezeichnung	(5'S,8 <i>S</i>)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(5'S,8 <i>S</i>)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion
ASK #30494	
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₄ -Br-N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	335.1958
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ BrN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-5-Brom-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carbonsäure
ASK #30495	
Molgewicht	334.211
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ BrN ₃ O
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-5-Brom-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid
ASK #30496	
Molgewicht	654.5945
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ BrN ₅ O ₅
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-5-Brom- <i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-10b-hydroxy-5-(2-methylpropyl)-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carbonsäure
3. Bezeichnung	(2'S,5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(2'S,5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion
ASK #30498	
Molgewicht	668.6211
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₂ BrN ₅ O ₅
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-5-Brom- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-10b-methoxy-5-(2-methylpropyl)-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carbonsäure

3.
Bezeichnung (5'S)-2-Brom-12'-methoxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion

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

Synonym (5'S)-2-Brom-5'-isobutyl-2'-isopropyl-12'-methoxyergotaman-3',6',18-trion

ASK #30500

Molgewicht 466.5262

Bruttoformel $C_{26}H_{30}N_2O_6$

2. Bezeichnung (4-Butyl-3,5-dioxo-1,2-diphenylpyrazolidin-4-ylmethyl)(ethyl)succinat

ASK #30501

Chemical Abstract Service Nr. 23111-33-3

Molgewicht 338.4003

Bruttoformel $C_{20}H_{22}N_2O_3$

2. Bezeichnung 4-Butyl-4-hydroxymethyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #30502

Molgewicht 385.9733

Bruttoformel $C_{23}H_{32}ClN_3$

2. Bezeichnung *N*-[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl]-*N,N,N*-trimethylpropan-1,3-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl]-*N,N,N*-trimethyl-*N,N'*-(propan-1,3-diyl)bis(azan)

ASK #30503

Molgewicht 312.8364

Bruttoformel $C_{19}H_{21}ClN_2$

2. Bezeichnung 3-(3-Chlor-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [3-(3-Chlor-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan

ASK #30504

Chemical Abstract Service Nr. 3589-22-8

Molgewicht 349.2974

Bruttoformel $C_{19}H_{22}Cl_2N_2$

2. Bezeichnung 3-(3,7-Dichlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [3-(3,7-Dichlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan

ASK #30505

Molgewicht 269.7686

Bruttoformel $C_{17}H_{16}ClN$

2. Bezeichnung 3-Chlor-5-(prop-2-en-1-yl)-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin

3. Bezeichnung 5-Allyl-3-chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin

ASK #30506

Chemical Abstract Service Nr. 39135-39-2

Molgewicht 128.2153

Bruttoformel $C_7H_{16}N_2$

2. Bezeichnung *rel*-(2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylpiperidin-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym cis-2,6-Dimethylpiperidinoazan; (2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylpiperidinoazan

ASK #30507

Chemical Abstract Service Nr. 98319-24-5

Molgewicht 374.56

Bruttoformel $C_{23}H_{38}N_2O_2$

2. Bezeichnung *N*-*tert*-Butyl-3-oxo-4-aza-5 -androst-17 -carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dihydrofinasterid

ASK #30508

Chemical Abstract Service Nr. 103335-41-7

Molgewicht 331.4492

Bruttoformel $C_{20}H_{29}NO_3$

2. Bezeichnung Methyl(3-oxo-4-aza-5 -androst-1-en-17 -carboxylat)

ASK #30509

Molgewicht 370.5283

Bruttoformel $C_{23}H_{34}N_2O_2$

2. Bezeichnung *N*-*tert*-Butyl-3-oxo-4-azaandrost-1,5-dien-17 -carboxamid

ASK #30510

Chemical Abstract Service Nr. 2503-56-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 71410-81-6

Molgewicht 150.138

Bruttoformel $C_6H_6N_4O$

2. Bezeichnung 5-Methyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-ol

Zitat Bezeichnung 2 CAS

ASK #30511

Chemical Abstract Service Nr. 61-82-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11121-00-9; 155-25-9; 16681-74-6; 29212-82-6; 30922-30-6; 6051-75-8; 65312-61-0

Molgewicht 84.08

Bruttoformel $C_2H_4N_4$

2. Bezeichnung 1*H*-1,2,4-Triazol-3-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1*H*-1,2,4-Triazol-3-ylazan; Amitrol

ASK #30512

Molgewicht	345.8449
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	<i>trans</i> -Clopamid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Chlor- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-2,6-dimethylpiperidin-1-yl]-3-sulfamoylbenzamid

ASK #30513

Chemical Abstract Service Nr.	1205-30-7
Formelstamm	(C7-H5-Cl-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	235.6448
Bruttoformel	C ₇ H ₆ ClNO ₄ S
2. Bezeichnung	4-Chlor-3-sulfamoylbenzoesäure

ASK #30514

Chemical Abstract Service Nr.	219810-59-0
Molgewicht	169.307
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₃ N
Vorzugsbezeichnung	Neramexan
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexylazan

ASK #30515

Formelstamm	C11-H23-N . Cl-H
Molgewicht	205.768
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Neramexanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexylazan-hydrochlorid

ASK #30517

Chemical Abstract Service Nr.	143257-98-1
Molgewicht	292.3782
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Lerisetron
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	1-Benzyl-2-(piperazin-1-yl)benzimidazol

ASK #30518

Chemical Abstract Service Nr.	71617-10-2
Molgewicht	248.3175
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Amiloxat
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(3-Methylbutyl)[(E)-3-(4-methoxyphenyl)prop-2-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isoamylmethoxycinnamat; Isopentyl[(E)-3-(4-methoxyphenyl)acrylat]
ASK #30519	
Chemical Abstract Service Nr.	3704-09-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	39986-29-3
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Miboleron
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-7 ,17-dimethylestr-4-en-3-on
ASK #30520	
Chemical Abstract Service Nr.	6197-30-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	80135-31-5
Molgewicht	361.4767
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Octocrilen
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(2-Ethylhexyl)(2-cyan-3,3-diphenylprop-2-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Ethylhexyl)(2-cyan-3,3-diphenylacrylat); Octocrylen
ASK #30521	
Chemical Abstract Service Nr.	5466-77-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	155867-04-2
Molgewicht	290.3972
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Octinoxat
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(2 <i>R</i>)-2-Ethylhexyl][3-(4-methoxyphenyl)prop-2-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ocinoxat; (2-Ethylhexyl)[(RS)-3-(4-methoxyphenyl)acrylat]; Octylmethoxycinnamat
ASK #30522	

Chemical Abstract Service Nr.	118-60-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8014-40-2
Molgewicht	250.3334
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Octisalal
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	[(<i>RS</i>)-2-Ethylhexyl](2-hydroxybenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Octylsalicylat
ASK #30523	
Chemical Abstract Service Nr.	4065-45-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	62121-63-5
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₁ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	308.3065
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Sulisobenzon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	5-Benzoyl-4-hydroxy-2-methoxybenzolsulfonsäure
ASK #30524	
Chemical Abstract Service Nr.	56585-33-2
Formelstamm	2(C ₁₄ -H ₁₈ -N ₄ -O ₃) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	678.7139
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ N ₈ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Trimethoprimhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	5-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(3,4,5-Trimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)-sulfat (2:1)
ASK #30526	
Chemical Abstract Service Nr.	56038-13-2
Molgewicht	397.6335
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ Cl ₃ O ₈
2. Bezeichnung	(1,6-Dichlor-1,6-didesoxy- -D-fructofuranosyl)-4-chlor-4-desoxy- -D-galactopyranosid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2019; ChemSpider
3. Bezeichnung	Sucralose

Zitat Bezeichnung 3 USMI12-14; GlnAS; E955; EP7.2,8.0,9.0+2(2011-2017); ChemIDplus; BAN; BP2011-2019; NF20-37(2010-2017); FDA-SRS; Phpa21.4(2009); ROMP2019; ChemSpider; EAB7.2,8.0,9.0+2(2011-2017)/2368; USAN; PubChem; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Trichlorgalactosucrose; Trichlorgalactosaccharose; E 955

ASK #30527

Chemical Abstract Service Nr. 164656-23-9

Molgewicht 528.5297

Bruttoformel $C_{27}H_{30}F_6N_2O_2$

Vorzugsbezeichnung Dutasterid

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33

2. Bezeichnung *N*-[2,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-3-oxo-4-aza-5 α -androst-1-en-17 β -carboxamid

ASK #30528

Chemical Abstract Service Nr. 193700-51-5

Molgewicht 34828.4915

Bruttoformel $C_{1550}H_{2463}N_{425}O_{462}S_{12}$

Vorzugsbezeichnung Leridistim

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung ANCSNMIDEI ITHLKQPPLP LLDFFNNLNGE DQDILMDNNL RRPNLEAFNR AVKSLQNASA IESILKNLLP CLPLATAAPT RHPIHIKDGD WNEFRRLTF YLKTLENAQA QQYVEGGGGS
PGEPSGPIST INSPPSKES HKSPNMAPL GPASSLPQSF LLKSLEQVRK IQGDGAALQE KLCATYKLCH PEELVLLGHS LGIPWAPLSS CPSQALQLAG CLSQLHSGLF LYQGLLQALE
GISPELGPTL DTLQLDVADF ATTIWQQMEE LGMAPALQPT QGAMPAFASA FQRRAGGVLV ASHLQSFLV SYRVLRLHAQ P

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 14-L-alanine-50-L-aspartic acid-14-125-interleukin 3 (human reduced) fusion protein with peptide (synthetic) linked with 17-L-serinegranulocyte colony-stimulating factor (human reduced)

ASK #30529

Chemical Abstract Service Nr. 171049-14-2

Formelstamm (C23-H31-N4-O4) $^{-}$ H $^{+}$

Molgewicht 428.5246

Bruttoformel $C_{23}H_{32}N_4O_4$

Vorzugsbezeichnung Lotrafiban

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung [(S)-7-([4,4'-Bipiperidin]-1-ylcarbonyl)-4-methyl-3-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1,4-benzodiazepin-2-yl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(S)-7-(4,4'-Bipiperidin-1-ylcarbonyl)-4-methyl-3-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1,4-benzodiazepin-2-yl]essigsäure

ASK #30532

Chemical Abstract Service Nr. 207993-12-2

Molgewicht	477.6383
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pumafentrin
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	(-)-4-[<i>rel</i> -(4a <i>R</i> ,12b <i>S</i>)-9-Ethoxy-8-methoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-4-(<i>cis</i> -9-Ethoxy-8-methoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl)- <i>N,N</i> -diisopropylbenzamid; (-)-4-[<i>rel</i> -(4a <i>R</i> ,10b <i>S</i>)-9-Ethoxy-8-methoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]- <i>N,N</i> -diisopropylbenzamid
ASK #30533	
Formelstamm	C29-H39-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	514.0992
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₀ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pumafentrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	4-[(4a <i>R</i> ,12b <i>S</i>)-9-Ethoxy-8-methoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)benzamid-hydrochlorid
ASK #30534	
Chemical Abstract Service Nr.	201410-53-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	851811-31-9
Molgewicht	377.5058
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Talarozol
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -{4-[(1 <i>R</i>)-2-Ethyl-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)butyl]phenyl}-1,3-benzothiazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{4-[2-Ethyl-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)butyl]phenyl}-1,3-benzothiazol-2-amin
ASK #30539	
Chemical Abstract Service Nr.	161600-01-7
Molgewicht	381.42
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ FNO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Netoglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-[[6-(2-Fluorbenzyloxy)-2-naphthyl]methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
ASK #30540	
Chemical Abstract Service Nr.	192725-17-0
Molgewicht	628.8008
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₄ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Lopinavir
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	USAN; PHARMEUROPA23.1/2615
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1-Benzyl-4-[2-(2,6-dimethylphenoxy)acetamido]-3-hydroxy-5-phenylpentyl}-3-methyl-2-(2-oxohexahydropyrimidin-1-yl)butanamid
ASK #30541	
Molgewicht	166595.1759
Bruttoformel	C ₃₉₅₃ H ₆₀₂₀ N ₁₀₄₀ O ₁₁₅₈ S ₂₉
Vorzugsbezeichnung	Moroctocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	MAR31
2. Bezeichnung	(1-742)-(1637-1648)-blood-coagulation factor (human reduced) complex with (1649-2332)-blood-coagulation factor (human reduced)
ASK #30542	
Chemical Abstract Service Nr.	171335-80-1
Molgewicht	435.4476
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Exatecan
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-1-Amino-9-ethyl-5-fluor-9-hydroxy-4-methyl-1,2,3,9,12,15-hexahydro-10 <i>H</i> ,13 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-10,13-dion
ASK #30543	
Chemical Abstract Service Nr.	197720-53-9
Formelstamm	C24-H22-F-N3-O4 . (C-H3-O3-S) ⁻ H ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	567.5838
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ FN ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Exatecanmesilat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L43,v.L18)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-1-Amino-9-ethyl-5-fluor-9-hydroxy-4-methyl-1,2,3,9,12,15-hexahydro-10 <i>H</i> ,13 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-10,13-dion-methansulfonat (1:1) 2 H ₂ O
ASK #30547	
Chemical Abstract Service Nr.	162635-04-3
Molgewicht	1030.2871
Bruttoformel	C ₅₆ H ₈₇ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Temsirolimus
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-[(2 <i>R</i>)-2-[(1 ² <i>S</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ³ <i>R</i> ,4 ⁶ <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>E</i> ,9 <i>E</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>S</i>)-4 ² ,18-Dihydroxy-6,17-dimethoxy-4 ³ ,7,13,15,19,21-hexamethyl-2,3,16,22,26-pentoxo-25-oxa-1(1,2)piperidina-4
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Temserolimus; Sirolimus-42-(3-hydroxy-2-hydroxymethyl-2-methylpropanoat)

ASK #30548

Chemical Abstract Service Nr.	39791-38-3
Molgewicht	402.4807
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Cortison-17-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	21-Hydroxy-3,11,20-trioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #30549

Chemical Abstract Service Nr.	226256-56-0
Molgewicht	357.412
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ F ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Cinacalcet
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>R</i>)-1-(Naphthalin-1-yl)ethyl]-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-1-(1-Naphthyl)ethyl]{3-[3-(trifluormethyl)phenyl]propyl}azan

ASK #30550

Chemical Abstract Service Nr.	364782-34-3
Formelstamm	C22-H22-F3-N . Cl-H
Molgewicht	393.8729
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClF ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Cinacalcethydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>R</i>)-1-(Naphthalin-1-yl)ethyl]-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-1-(1-Naphthyl)ethyl]{3-[3-(trifluormethyl)phenyl]propyl}azan-hydrochlorid

ASK #30553

Chemical Abstract Service Nr.	184475-35-2
Molgewicht	446.9024
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClFN ₄ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Chlor-4-fluorphenyl)-7-methoxy-6-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]chinazolin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	RÖMP2023; EAB.CN
3. Bezeichnung	Gefitinib
Zitat Bezeichnung 3	FDA-SRS; GlnAs; EP8.7,9.0+3,10.0,11.0(2016-2023); RÖMP2023; EUTCT; USAN; EAB9.0+3,10.0,11.0(2018-2023)/2866; USMI2023
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(3-Chlor-4-fluorphenyl)[7-methoxy-6-(3-morpholinopropoxy)chinazolin-4-yl]azan

ASK #30554

Chemical Abstract Service Nr. 2442-49-1

Molgewicht 382.6633

Bruttoformel $C_{25}H_{50}O_2$

2. Bezeichnung Methyltetracosanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylignocerat

ASK #30556

Chemical Abstract Service Nr. 25035-26-1

2. Bezeichnung Poly[(2*E*)-but-2-ensäure-co-ethenylacetat-co-ethenylpropanoat] (x:y:z)

3. Bezeichnung Poly[vinylacetat-co-vinylpropionat-co-(*E*)-but-2-ensäure] (x:y:z)

ASK #30557

Chemical Abstract Service Nr. 2340-57-0

Molgewicht 367.4284

Bruttoformel $C_{19}H_{20}F_3NOS$

2. Bezeichnung (9*RS*)-9-[3-(Diethylamino)propyl]-2-(trifluormethyl)thioxanthen-9-ol

ASK #30558

Chemical Abstract Service Nr. 95365-88-1

Molgewicht 349.4131

Bruttoformel $C_{19}H_{18}F_3NS$

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-[(*EZ*)-2-(trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethyl{3-[(*EZ*)-2-(trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}azan

ASK #30559

Chemical Abstract Service Nr. 22365-08-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 133310-15-3; 133310-36-8

Molgewicht 390.4651

Bruttoformel $C_{21}H_{21}F_3N_2S$

2. Bezeichnung 1-{3-[(*EZ*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin

ASK #30560

Molgewicht 478.5702

Bruttoformel $C_{25}H_{29}F_3N_2O_2S$

2. Bezeichnung 2-[2-(4-{3-[(*EZ*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethoxy]ethanol

ASK #30561

Molgewicht 476.5543

Bruttoformel $C_{25}H_{27}F_3N_2O_2S$

2. Bezeichnung [2-(4-{3-[(*EZ*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]acetat

ASK #30562

Chemical Abstract Service Nr. 756419-50-8

Molgewicht	434.5176
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ F ₃ N ₂ OS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(4-((<i>E</i>)- und (<i>Z</i>)-3-[(9 <i>R</i>)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yl]prop-2-en-1-yl)piperazin-1-yl)ethan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-(4-((<i>EZ</i>)-3-[(9 <i>RS</i>)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yl]prop-2-en-1-yl)piperazin-1-yl)ethanol; 2-(4-((<i>EZ</i>)-3-[(9 <i>RS</i>)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yl]allyl)piperazin-1-yl)ethanol

ASK #30563

Chemical Abstract Service Nr.	1693-28-3
Molgewicht	280.265
Bruttoformel	C ₁₄ H ₇ F ₃ OS
2. Bezeichnung	2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-on

ASK #30564

Molgewicht	555.214
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ ClN ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	[2-(4-{3-[(<i>E</i>)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]decanoat

ASK #30565

Chemical Abstract Service Nr.	144335-20-6
Molgewicht	254.2839
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	6-Amino-2-ethoxyacridin-9(10 <i>H</i>)-on

ASK #30566

Chemical Abstract Service Nr.	855939-48-9
Molgewicht	272.7295
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	6-Chlor-2-ethoxyacridin-9-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	6-Chlor-2-ethoxyacridin-9-ylazan

ASK #30567

Molgewicht	298.3364
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	2-[(9-Amino-7-ethoxyacridin-3-yl)oxy]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Ethoxy-6-(2-hydroxyethoxy)acridin-9-ylazan; 2-(9-Amino-7-ethoxyacridin-3-yloxy)ethanol

ASK #30568

Molgewicht	270.3694
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(<i>RS</i>)-1-phenyl-1-(pyridin-4-yl)ethoxy]ethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl{2-[(<i>RS</i>)-1-phenyl-1-(4-pyridyl)ethoxy]ethyl}azan

ASK #30569

Chemical Abstract Service Nr. 19490-92-7
Molgewicht 199.2484
Bruttoformel C₁₃H₁₃NO
2. Bezeichnung (*RS*)-1-Phenyl-1-(pyridin-2-yl)ethanol

ASK #30570

Molgewicht 256.3428
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂O
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[(*RS*)-(phenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl{2-[(*RS*)-(phenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}azan

ASK #30571

Chemical Abstract Service Nr. 91-02-1
Molgewicht 183.206
Bruttoformel C₁₂H₉NO
2. Bezeichnung (Phenyl)(pyridin-2-yl)methanon

ASK #30572

Formelstamm (C₂₂H₃₁O₄)⁻ H⁺ . C₄H₁₁N₃O₃
Molgewicht 481.6221
Bruttoformel C₂₆H₄₃NO₇
Vorzugsbezeichnung Iloprost-Trometamol
International Nonproprietary Name INN.L34,L5
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 5-[(2*E*,3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*,3*S*,4*RS*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ciloprost-Trometamol

ASK #30573

Chemical Abstract Service Nr. 1797894-80-4
Molgewicht 215.2909
Bruttoformel C₁₄H₁₇NO
2. Bezeichnung 1-(2,6-Dimethylphenyl)-1,5,6,7-tetrahydro-2*H*-azepin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU

ASK #30574

Molgewicht 288.2128
Bruttoformel C₁₄H₁₉Cl₂NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,6-Dichlor-*N*-(2,6-dimethylphenyl)hexanamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** (2RS)-2,6-Dichlor-N-(2,6-dimethylphenyl)hexanamid; 2,6-Dichlor-2',6'-dimethylhexananilid

ASK #30575

Molgewicht 290.4436**Bruttoformel** C₁₈H₃₀N₂O**2. Bezeichnung** 6-(Butylamino)-N-(2,6-dimethylphenyl)hexanamid**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** 6-Butylamino-2',6'-dimethylhexananilid

ASK #30576

Formelstamm (C₁₀-H₁₈-N-O₂)⁻ H⁺**Molgewicht** 185.2634**Bruttoformel** C₁₀H₁₉NO₂**2. Bezeichnung** 1-Butylpiperidin-2-carbonsäure

ASK #30577

Chemical Abstract Service Nr. 1476-79-5**Molgewicht** 469.5204**Bruttoformel** C₂₂H₂₆F₃N₃O₃S**Vorzugsbezeichnung** Fluphenazin-S,S-dioxid**International Nonproprietary Name** (INN.L4)**Zitat Bezeichnung 1** EAB.VU.Syn**2. Bezeichnung** 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol-S,S-dioxid

ASK #30578

Chemical Abstract Service Nr. 97671-70-0**Molgewicht** 563.7177**Bruttoformel** C₃₀H₄₀F₃N₃O₂S**Vorzugsbezeichnung** Fluphenazinooctanoat**International Nonproprietary Name** INN.L4,L24**Zitat Bezeichnung 1** EAB.VU.Syn**2. Bezeichnung** (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)octanoat

ASK #30579

Molgewicht 605.7975**Bruttoformel** C₃₃H₄₆F₃N₃O₂S**Vorzugsbezeichnung** Fluphenazinundecanoat**International Nonproprietary Name** (INN.L4)**Zitat Bezeichnung 1** EAB.VU.Syn

2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)undecanoat
ASK #30580

Chemical Abstract Service Nr. 61555-18-8

Molgewicht 619.824

Bruttoformel C₃₄H₄₈F₃N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Fluphenazindodecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 EAB.VU.Syn

2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)dodecanoat
ASK #30581

Molgewicht 304.7714

Bruttoformel C₁₆H₁₇ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-cyclohexyl-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3-dion

ASK #30582

Chemical Abstract Service Nr. 1789-33-9

Molgewicht 276.7613

Bruttoformel C₁₅H₁₇ClN₂O

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-cyclohexyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #30583

Chemical Abstract Service Nr. 1784-78-7

Molgewicht 290.7879

Bruttoformel C₁₆H₁₉ClN₂O

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-cyclohexyl-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #30584

Chemical Abstract Service Nr. 28781-62-6

Molgewicht 325.2329

Bruttoformel C₁₆H₁₈Cl₂N₂O

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-(1-chlorcyclohexan-1-yl)-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #30585

Chemical Abstract Service Nr. 4673-38-5

Molgewicht 293.4259

Bruttoformel C₁₉H₁₉NS

2. Bezeichnung 4-(4*H*-Benzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-4-yliden)-1-methylpiperidin

ASK #30586

Molgewicht 329.4564

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₂S

2. Bezeichnung (*RS*)-10-Methoxy-4-(1-methyl-4-piperidyl)-4*H*-benzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-4-ol

ASK #30587

Molgewicht 327.4405

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₂S

2. Bezeichnung (*RS*)-4-Hydroxy-4-(1-methyl-4-piperidyl)-4,9-dihydrobenzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-10-on

ASK #30588

Chemical Abstract Service Nr. 88456-70-6

Molgewicht 325.4247

Bruttoformel C₁₉H₁₉NO₂S

2. Bezeichnung 4-[(*RS*)-1-Methyl-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yliden]-4,9-dihydrobenzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-10-on

ASK #30589

Molgewicht 309.4253

Bruttoformel C₁₉H₁₉NOS

2. Bezeichnung 10-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-5,10-dihydrobenzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-4-on

ASK #30590

Molgewicht 309.4253

Bruttoformel C₁₉H₁₉NOS

2. Bezeichnung 4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4,10-dihydrobenzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-9-on

ASK #30591

Molgewicht 323.4088

Bruttoformel C₁₉H₁₇NO₂S

2. Bezeichnung 4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4-*H*-benzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-9,10-dion

ASK #30592

Chemical Abstract Service Nr. 3687-18-1

Formelstamm (C₃-H₈-N-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 139.1735

Bruttoformel C₃H₉NO₃S

Vorzugsbezeichnung Tramiprosat

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 3-Aminopropan-1-sulfonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Homotaurin

ASK #30593

Chemical Abstract Service Nr. 38183-12-9

Molgewicht 278.2589

Bruttoformel C₁₇H₁₀O₄

2. Bezeichnung 4'-Phenylspiro[2-benzofuran-1,2'-furan]-3,3'(1*H*,2'*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fluorescamin

ASK #30595

Chemical Abstract Service Nr. 25379-26-4

Molgewicht 284.3496

Bruttoformel $C_{18}H_{20}O_3$

2. Bezeichnung 2-[(Naphthalin-1-yl)methyl]-3-(oxolan-2-yl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[(Naphthalin-1-yl)methyl]-3-(tetrahydrofuran-2-yl)propansäure; 2-(1-Naphthylmethyl)-3-(tetrahydro-2-furyl)propansäure; 3-(1-Naphthyl)-2-(tetrahydro-2-furylmethyl)propansäure

ASK #30596

Molgewicht 312.4028

Bruttoformel $C_{20}H_{24}O_3$

2. Bezeichnung Ethyl{2-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-(oxolan-2-yl)propanoat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyl[2-(1-naphthylmethyl)-3-(tetrahydro-2-furyl)propanoat]; Ethyl{2-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-(tetrahydrofuran-2-yl)propanoat}

ASK #30597

Molgewicht 439.5885

Bruttoformel $C_{30}H_{33}NO_2$

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl]{3-(naphthalin-1-yl)-2-[(naphthalin-1-yl)methyl]propanoat}

ASK #30598

Chemical Abstract Service Nr. 77454-16-1

Molgewicht 243.3425

Bruttoformel $C_{13}H_{25}NO_3$

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][3-(oxolan-2-yl)propanoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Diethylamino)ethyl][3-(tetrahydrofuran-2-yl)propanoat]

ASK #30599

Chemical Abstract Service Nr. 3216-60-2

Molgewicht 379.492

Bruttoformel $C_{24}H_{29}NO_3$

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl]{3-(furan-2-yl)-2-[(naphthalin-1-yl)methyl]propanoat}

ASK #30600

Chemical Abstract Service Nr. 110-60-1

Molgewicht 88.1515

Bruttoformel $C_4H_{12}N_2$

2. Bezeichnung Butan-1,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Putrescin; (Butan-1,4-diyl)bis(azan)

ASK #30601

Chemical Abstract Service Nr. 5704-04-1

Formelstamm $(C_6H_{12}N-O_5)^- H^+$

Molgewicht	179.1711
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₅
2. Bezeichnung	N-[1,3-Dihydroxy-2-(hydroxymethyl)propan-2-yl]glycin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N-[2-Hydroxy-1,1-bis(hydroxymethyl)ethyl]glycin; {[2-Hydroxy-1,1-bis(hydroxymethyl)ethyl]amino}essigsäure; Tricin; N-[Tris(hydroxymethyl)methyl]glycin; N-(Trimethylolmethyl)glycin

ASK #30602

Molgewicht	465.9787
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClF ₃ NO
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[3-Chlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]-3-(dibutylamino)propan-1-ol

ASK #30603

Molgewicht	465.9787
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClF ₃ NO
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[1-Chlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]-3-(dibutylamino)propan-1-ol

ASK #30604

Chemical Abstract Service Nr.	38492-81-8
Molgewicht	345.1433
Bruttoformel	C ₁₆ H ₉ Cl ₂ F ₃ O
2. Bezeichnung	[1,3-Dichlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]methanol

ASK #30605

Chemical Abstract Service Nr.	957-68-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13256-42-3; 23241-25-0; 26328-10-9; 70035-93-7
Formelstamm	(C10-H11-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	272.2777
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetyloxymethyl-7-amino-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-amino-3-cephem-4-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-Acetyloxymethyl-7-amino-3-cephem-4-carbonsäure; (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-amino-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #30606

Formelstamm	(C14-H14-N8-O5-S3) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	472.5224
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₈ O ₅ S ₃
2. Bezeichnung	2-[(Carboxy)[2-(1- <i>H</i> -tetrazol-1-yl)acetamido]methyl]-5-[(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -1,3-thiazin-4-carbonsäure

ASK #30607

Formelstamm	(C11-H12-N6-O6-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	358.3305
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₆ O ₆ S
2. Bezeichnung	2-[(Carboxy)[2-(1- <i>H</i> -tetrazol-1-yl)acetamido]methyl]-5-hydroxymethyl-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -1,3-thiazin-4-carbonsäure

ASK #30613

Formelstamm (C32-H37-N4-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 574.7335

Bruttoformel C₃₂H₃₈N₄O₄S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-[[{(Benzyl)[2-(benzylamino)ethyl]carbamoyl}(2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30616

Chemical Abstract Service Nr. 54549-25-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 150679-30-4

Molgewicht 320.4217

Bruttoformel C₁₆H₃₂O₆

2. Bezeichnung Decyl(*D*-glucosid)

ASK #30619

Chemical Abstract Service Nr. 198904-31-3

Molgewicht 704.8555

Bruttoformel C₃₈H₅₂N₆O₇

Vorzugsbezeichnung Atazanavir

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 CAS; INNv.L88; GlnAs; EUTCT; FDA-SRS

2. Bezeichnung Dimethyl[(3*S*,8*S*,9*S*,12*S*)-9-benzyl-3,12-di-*tert*-butyl-8-hydroxy-4,11-dioxo-6-[[4-(pyridin-2-yl)phenyl]methyl]-2,5,6,10,13-pentaazatetradecandioat]

ASK #30620

Chemical Abstract Service Nr. 229975-97-7

Formelstamm C38-H52-N6-O7 . H2-O4-S

Molgewicht 802.934

Bruttoformel C₃₈H₅₄N₆O₁₁S

Vorzugsbezeichnung Atazanavirsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L50)

Zitat Bezeichnung 1 EAB9.7,10.0(2019-2020)/2898

2. Bezeichnung Dimethyl[(3*S*,8*S*,9*S*,12*S*)-9-benzyl-3,12-di-*tert*-butyl-8-hydroxy-4,11-dioxo-6-[[4-(pyridin-2-yl)phenyl]methyl]-2,5,6,10,13-pentaazatetradecandioat]-sulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl-[(5*S*,10*S*,11*S*,14*S*)-11-benzyl-5-*tert*-butyl-10-hydroxy-15,15-dimethyl-3,6,13-trioxo-8-[[4-(pyridin-2-yl)phenyl]methyl]-2-oxa-4,7,8,12-tetraazahexadecan-14-yl]carbamat-sulfat

ASK #30623

Chemical Abstract Service Nr. 27262-47-1

Molgewicht 288.4277

Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O

Vorzugsbezeichnung Levobupivacain

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung (2*S*)-1-Butyl-*N*-(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-1-Butyl-2',6'-dimethylpiperidin-2-carboxanilid; (S)-Bupivacain
ASK #30624		
	Chemical Abstract Service Nr.	27262-48-2
	Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₈ -N ₂ -O . Cl-H
	Molgewicht	324.8887
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Levobupivacainhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	(2S)-1-Butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-1-Butyl-2',6'-dimethylpiperidin-2-carboxanilid-hydrochlorid
ASK #30625		
	Chemical Abstract Service Nr.	111974-72-2
	Formelstamm	2(C ₂₁ -H ₂₅ -N ₃ -O ₂ -S) . C ₄ -H ₄ -O ₄
	Molgewicht	883.0864
	Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₄ N ₆ O ₈ S ₂
	2. Bezeichnung	2-{2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethanol-[(2E)-but-2-endioat] (2:1)
	Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
	3. Bezeichnung	Quetiapinfumarat (Ph.Eur.)
	Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Quetiapinhemifumarat; Bis[2-[2-[4-(dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethanol]-(2E)-but-2-endioat; Quetiapinfumarat (2:1); 2-{2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethanol-fumarat (2:1); 2-{2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazino]ethoxy}ethanol-fumarat 2:1; Quetiapinfumarat 2:1; Quetiapinfumarat
ASK #30626		
	Chemical Abstract Service Nr.	273724-21-3
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₈ -N ₄ -O ₄ -P-S)+ Cl ⁻ . 2 H ₂ O
	Molgewicht	416.818
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ ClN ₄ O ₄ PS
	Vorzugsbezeichnung	Monophosphothiamin 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-5-(2-phosphonoxyethyl)-1,3-thiazoliumchlorid 2 H ₂ O
ASK #30627		
	Chemical Abstract Service Nr.	153537-73-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	172521-94-7
	Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₄ -F-N ₈ -O ₄) ⁻ H ⁺

Molgewicht	532.5263
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ FN ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Plevitrexed
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(S)-2-{4-[(2,7-Dimethyl-4-oxo-1,4-dihydrochinazolin-6-ylmethyl)(prop-2-in-1-yl)amino]-2-fluorbenzamido}-4-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)butansäure
ASK #30628	
Chemical Abstract Service Nr.	113617-63-3
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₉ F ₃ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	395.3756
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Orbifloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-7-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-5,6,8-trifluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orbifloxacin für Tiere
ASK #30629	
Chemical Abstract Service Nr.	101831-37-2
Molgewicht	407.638
Bruttoformel	C ₁₇ H ₉ Cl ₃ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)[2,6-dichlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl]acetonitril
3. Bezeichnung	Diclazuril für Tiere (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Diclazuril für Tiere; Diclazuril
ASK #30632	
Chemical Abstract Service Nr.	93-88-9
Molgewicht	149.2328
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N
Vorzugsbezeichnung	Phenpromethamin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-phenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(2-phenylpropyl)azan
ASK #30636	
Chemical Abstract Service Nr.	60388-53-6
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₀ N ₈ O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	454.4393
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₈ O ₅

Vorzugsbezeichnung *rac*-Methotrexat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

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

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *rac*-(2R)-2-(4-[[[(2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl](methyl)amino]benzamido]pentandisäure

ASK #30639

Chemical Abstract Service Nr. 62003-27-4

Formelstamm $2(C_5H_6N-O_3)^- Mg^{2+}$

Molgewicht 280.5171

Bruttoformel $C_{10}H_{12}MgN_2O_6$

Vorzugsbezeichnung Magnesiumpidolat

International Nonproprietary Name (INNv.L36)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1619; Ph.Eur.2005,5.0/1619; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1619

2. Bezeichnung (2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pidolsäure-Magnesiumsalz

ASK #30640

Chemical Abstract Service Nr. 69-44-3

Formelstamm $C_{20}H_{22}Cl-N_3-O \cdot 2 Cl-H$

Molgewicht 428.7831

Bruttoformel $C_{20}H_{24}Cl_3N_3O$

Vorzugsbezeichnung Amodiaquindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4-[(7-Chlorchinolin-4-yl)amino]-2-(diethylaminomethyl)phenol-dihydrochlorid

ASK #30641

Chemical Abstract Service Nr. 2107-76-8

Molgewicht 192.1681

Bruttoformel $C_{10}H_8O_4$

2. Bezeichnung 5,7-Dihydroxy-4-methyl-2*H*-chromen-2-on

ASK #30642

Chemical Abstract Service Nr. 21881-45-8

Molgewicht 356.4984

Bruttoformel $C_{23}H_{32}O_3$

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylpentanoat

ASK #30643

Molgewicht 370.525

Bruttoformel $C_{24}H_{34}O_3$

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-methylestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylpentanoat

ASK #30644

Molgewicht 440.6148

Bruttoformel $C_{28}H_{40}O_4$

2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diylpentanoat

ASK #30645

Chemical Abstract Service Nr. 18069-79-9

Molgewicht 342.4718

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylbutanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Estradiolbutyrat

ASK #30646

Molgewicht 354.4825

Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10),9(11)-tetraen-17 -ylpentanoat

ASK #30647

Chemical Abstract Service Nr. 4956-37-0

Molgewicht 384.5515

Bruttoformel $C_{25}H_{36}O_3$

Vorzugsbezeichnung Estradiol-17 -enantat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylheptanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Estradiolenanthat

ASK #30648

Chemical Abstract Service Nr. 1162-65-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11003-08-0; 13214-11-4; 27261-02-5

Molgewicht 312.2736

Bruttoformel $C_{17}H_{12}O_6$

2. Bezeichnung (6a*R*,9a*S*)-4-Methoxy-2,3,6a,9a-tetrahydrocyclopenta[*c*]furo[3',2':4,5]furo[2,3-*h*]chromen-1,11-dion

3. Bezeichnung Aflatoxin B₁

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #30652

Chemical Abstract Service Nr. 870076-72-5

Molgewicht 253.3373

Bruttoformel $C_{14}H_{23}NO_3$

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-methoxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	{5-[(RS)-2-tert-Butylamino-1-methoxyethyl]-2-hydroxyphenyl}methanol
ASK #30653		
	Chemical Abstract Service Nr.	96948-64-0
	Molgewicht	209.2848
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₂
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]phenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(RS)-2-tert-Butylamino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #30654		
	Chemical Abstract Service Nr.	156547-64-7
	Molgewicht	223.3113
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₂
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-methylphenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(RS)-2-tert-Butylamino-1-(4-hydroxy-3-methylphenyl)ethanol
ASK #30655		
	Chemical Abstract Service Nr.	156547-63-6
	Molgewicht	237.2949
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₃
	2. Bezeichnung	5-[(<i>RS</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-hydroxybenzaldehyd
ASK #30656		
	Chemical Abstract Service Nr.	24085-03-8
	Molgewicht	329.4333
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₃
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-[(Benzyl)(<i>tert</i> -butyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(RS)-2-[(Benzyl)(<i>tert</i> -butyl)amino]-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol
ASK #30657		
	Chemical Abstract Service Nr.	147663-30-7
	Molgewicht	460.6062
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ N ₂ O ₅
	2. Bezeichnung	2,2'-Oxydimethylenbis[4-(2- <i>tert</i> -butylamino-1-hydroxyethyl)phenol]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2,2'-Bis(<i>tert</i> -butylamino)-1,1'-[3,3'-(oxydimethyl)bis(4-hydroxyphenyl)]diethanol
ASK #30658		
	Chemical Abstract Service Nr.	64092-10-0
	Molgewicht	327.4174

Bruttoformel $C_{20}H_{25}NO_3$
2. Bezeichnung (*RS*)-2-[(Benzyl)(*tert*-butyl)amino]-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanon

ASK #30659

Chemical Abstract Service Nr. 132183-64-3

Molgewicht 207.3119

Bruttoformel $C_{13}H_{21}NO$

2. Bezeichnung 4-[2-(*tert*-Butylamino)ethyl]-2-methylphenol

ASK #30660

Molgewicht 315.4067

Bruttoformel $C_{19}H_{25}NO_3$

2. Bezeichnung (*RS*)-2-*tert*-Butylamino-1-(3-hydroxymethyl-4-phenoxyphenyl)ethanol

ASK #30661

Chemical Abstract Service Nr. 25462-17-3

Molgewicht 217.3052

Bruttoformel $C_{11}H_{23}NO_3$

2. Bezeichnung [(*RS*)-2-Hydroxymethyl-2-methylpentyl](isopropylcarbamat)

ASK #30662

Chemical Abstract Service Nr. 7148-50-7

Molgewicht 158.195

Bruttoformel $C_8H_{14}O_3$

2. Bezeichnung 5-Methyl-5-propyl-1,3-dioxan-2-on

ASK #30663

Chemical Abstract Service Nr. 78-26-2

Molgewicht 132.2007

Bruttoformel $C_7H_{16}O_2$

2. Bezeichnung 2-Methyl-2-propylpropan-1,3-diol

ASK #30664

Chemical Abstract Service Nr. 16974-42-8

Molgewicht 256.3644

Bruttoformel $C_{12}H_{20}N_2O_2S$

2. Bezeichnung 4'-[2-(Isopropylamino)ethyl]methansulfonanilid

ASK #30665

Chemical Abstract Service Nr. 60735-85-5

Molgewicht 270.3479

Bruttoformel $C_{12}H_{18}N_2O_3S$

2. Bezeichnung 4'-[2-(Isopropylamino)acetyl]methansulfonanilid

ASK #30666

Chemical Abstract Service Nr. 83922-54-7

	Molgewicht	199.227
	Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₃ S
	2. Bezeichnung	4'-Formylmethansulfonanilid
ASK #30667		
	Molgewicht	365.8345
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClN ₃ O ₃ S
	2. Bezeichnung	7-Chlor-2-methyl-3-(3-methylphenyl)-4-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid
ASK #30668		
	Molgewicht	365.8345
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClN ₃ O ₃ S
	2. Bezeichnung	7-Chlor-2-methyl-3-(4-methylphenyl)-4-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid
ASK #30669		
	Molgewicht	351.808
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClN ₃ O ₃ S
	2. Bezeichnung	7-Chlor-2-methyl-4-oxo-3-phenyl-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid
ASK #30670		
	Molgewicht	363.8187
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ ClN ₃ O ₃ S
	2. Bezeichnung	7-Chlor-2-methyl-3-(2-methylphenyl)-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-6-sulfonamid
ASK #30672		
	Chemical Abstract Service Nr.	23380-54-3
	Molgewicht	339.7973
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃ O ₃ S
	2. Bezeichnung	2-Amino-4-chlor- <i>N</i> -(2-methylphenyl)-5-sulfamoylbenzamid
ASK #30673		
	Chemical Abstract Service Nr.	6100-74-9
	Molgewicht	166.1739
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O ₃
	2. Bezeichnung	1-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)ethanon
ASK #30674		
	Molgewicht	734.4412
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ IO ₁₅
	2. Bezeichnung	5-Hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-6-iod-7-(6- <i>O</i> - β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
	3. Bezeichnung	3',5-Dihydroxy-6-iod-4'-methoxy-7-(6- <i>O</i> - β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavon
ASK #30675		
	Chemical Abstract Service Nr.	151878-23-8
	Formelstamm	(C18-H31-N4-O9)3 ⁻ H ⁺ Ca ²⁺
	Molgewicht	488.5461

Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ CaN ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Calcobutrol
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	{10-[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triessigsäure-Calciumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hydrogen[{10-[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-1,3,4-trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triacetato(3-)]calciat(1-)
ASK #30676	
Chemical Abstract Service Nr.	73837-24-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	83306-47-2
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
2. Bezeichnung	(5 <i>E</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,25-triol
ASK #30677	
Chemical Abstract Service Nr.	36687-82-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51596-57-7
Formelstamm	2(C7-H16-N-O3)+ . (C4-H4-O6)2 ⁻
Molgewicht	472.4846
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Levocarnitinhemi[(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	Bis[(<i>R</i>)-(3-carboxy-2-hydroxypropyl)trimethylammonium][(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat]
ASK #30678	
Chemical Abstract Service Nr.	154361-48-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Arcitumomab
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₁ (mouse monoclonal IMMU-4 Fab' fragment -chain anti-human antigen CEA), disulfide with mouse monoclonal IMMU-4 light chain
ASK #30679	
Chemical Abstract Service Nr.	148189-70-2
Vorzugsbezeichnung	Votumumab
International Nonproprietary Name	INN.L41
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₃ , anti-(human carcinoma-associated antigen)(human monoclonal 88BV59 3-chain), disulfide with human monoclonal 88BV59 -chain, dimer
ASK #30680	
Vorzugsbezeichnung	Igovomab
International Nonproprietary Name	INN.L39

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁ (mouse monoclonal OC125 F(ab')₂ F(ab')₂ fragment anti-human ovarian cancer antigen CA 125), disulfide with mouse monoclonal OC125 F(ab')₂ light chain
ASK #30681

Chemical Abstract Service Nr. 188039-54-5

Molgewicht 49900

Vorzugsbezeichnung Palivizumab

International Nonproprietary Name INN.L41

Zitat Bezeichnung 1 MAR32

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁ (human-mouse monoclonal MEDI-493 1-chain anti-respiratory syncytial virus protein F), disulfide with human-mouse monoclonal MEDI-493 -chain, dimer
ASK #30682

Chemical Abstract Service Nr. 287714-41-4

Formelstamm (C₂₂H₂₇F-N₃O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 481.5376

Bruttoformel C₂₂H₂₈FN₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Rosuvastatin

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; KEGG.D08492; Clarke; USMI14; CAS; MeSH

2. Bezeichnung (3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(*N*-methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-(3*R*,5*S*)-7-{4-(4-Fluorphenyl)-6-isopropyl-2-[(mesyl)(methyl)amino]pyrimidin-5-yl}-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure;
(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(*N*-methylmethansulfonamido)-5-pyrimidinyl]-3,5-dihydroxy-6-heptensäure

ASK #30683

Chemical Abstract Service Nr. 147098-20-2

Formelstamm 2(C₂₂H₂₇F-N₃O₆-S)⁻ Ca²⁺

Molgewicht 1001.1374

Bruttoformel C₄₄H₅₄CaF₂N₆O₁₂S₂

2. Bezeichnung (3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(*N*-methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Rosuvastatin-Calcium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Rosuvastatin-Calcium; Rosuvastatin-Hemicalcium;
Calcium-bis[(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-fluorphenyl)-2-(*N*-methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-enoat]

ASK #30686

Chemical Abstract Service Nr. 169051-60-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 150480-49-2

Formelstamm (C₃₅H₆₇O₈-P)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 670.8732

Bruttoformel C₃₅H₆₈NaO₈P

- 2. Bezeichnung** 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycerol-3-phosphat-Mononatriumsalz
- 3. Bezeichnung** 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphatidsäure-Mononatriumsalz

ASK #30687

Bruttoformel $C_{265}H_{527}NNaO_{123}P$

2. Bezeichnung (1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycerol-3){2-[methylpoly(oxyethylen)-x-oxycarbonylamino]ethyl}phosphat-Natriumsalz ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #30688

Chemical Abstract Service Nr. 185463-23-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1008509-43-0; 4537-77-3

Formelstamm $(C_{38}H_{74}O_{10}P)^- H^+$

Molgewicht 722.9699

Bruttoformel $C_{38}H_{75}O_{10}P$

2. Bezeichnung [(2*R*)-3-(((2*RS*)-2,3-Dihydroxypropoxy)hydroxyphosphoryl)oxy]propan-1,2-diyl]dihexadecanoat

3. Bezeichnung 1-(1,2-Dipalmitoyl-3-*sn*-phosphatidyl)glycerol

Zitat Bezeichnung
3 Pharmavista

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

Synonym Dipalmitoylphosphatidylglycerol; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphoglycerol; Dipalmitoyl-L-alpha-phosphatidylglycerol; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-[phospho-rac-(1-glycerol)]; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphatidylglycerol; 1,2-dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phospho-rac-(1-glycerol); 1,2-dipalmitoylphosphatidylglycerol; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycerophosphoglycerol; L-Dipalmitoylphosphatidylglycerol; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phospho-(1'-rac-glycerol); 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphoryl-rac-glycerol; 1,2-Dihexadecanoyl-*sn*-glycero-3-phosphoglycerol

ASK #30690

Chemical Abstract Service Nr. 112522-64-2

Molgewicht 269.2985

Bruttoformel $C_{15}H_{15}N_3O_2$

Vorzugsbezeichnung Tacedinalin

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung 4-Acetamido-2'-aminobenzanilid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Acetyldinalin

ASK #30691

Chemical Abstract Service Nr. 170368-04-4

Molgewicht 401.5474

Bruttoformel $C_{18}H_{39}N_7O_3$

Vorzugsbezeichnung Anisperimus

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung {2-[(6-Carbamimidamidoethyl)amino]-2-oxoethyl}[*N*-(4-[(3*R*)-3-aminobutyl]amino)butyl]carbamat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #30692	Synonym	{{(6-Guanidinohexyl)carbamoyl)methyl}}(4-[(R)-3-aminobutylamino]butyl)carbamat)
	Formelstamm	C18-H39-N7-O3 . 3 Cl-H
	Molgewicht	510.9302
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₄₂ Cl ₃ N ₇ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Anisperimustrihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L44)
	2. Bezeichnung	{2-[(6-Carbamimidamidoethyl)amino]-2-oxoethyl}[<i>N</i> -(4-[(3 <i>R</i>)-3-aminobutyl]amino)butyl)carbamat]-trihydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{{(6-Guanidinohexyl)carbamoyl)methyl}}(4-[(R)-3-aminobutylamino]butyl)carbamat)-trihydrochlorid
ASK #30693	Chemical Abstract Service Nr.	181296-84-4
	Molgewicht	275.3444
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ NO
	Vorzugsbezeichnung	Omigapil
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-yl)methyl]- <i>N</i> -methylprop-2-in-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)(methyl)(prop-2-in-1-yl)azan
ASK #30694	Chemical Abstract Service Nr.	200189-97-5
	Formelstamm	C19-H17-N-O . C4-H4-O4
	Molgewicht	391.4165
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Omigapilmaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L52)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-yl)methyl]- <i>N</i> -methylprop-2-in-1-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)(methyl)(prop-2-in-1-yl)azan-maleat (1:1)
ASK #30695	Formelstamm	(C27-H25-N9-O6-S)2 ⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	649.5886
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ N ₉ Na ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Tezosentan-Dinatrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L43)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1- <i>H</i> -tetrazol-5-yl)pyridin-4-yl]pyrimidin-4-yl}-5-(propan-2-yl)pyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1H-tetrazol-5-yl)-4-pyridyl]pyrimidin-4-yl}-5-isopropylpyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz
ASK #30697

Chemical Abstract Service Nr. 106635-80-7
Molgewicht 463.4926
Bruttoformel C₂₄H₂₈F₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Tafenoquin
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-*N*-[2,6-Dimethoxy-4-methyl-5-[3-(trifluormethyl)phenoxy]chinolin-8-yl]pentan-1,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-N(4)-[2,6-Dimethoxy-4-methyl-5-[3-(trifluormethyl)phenoxy]-8-chinoly]pentan-1,4-diylbis(azan)

ASK #30698

Chemical Abstract Service Nr. 208538-73-2
Formelstamm (C₅₆H₇₀N₉O₂₃S)⁻ Na⁺
Molgewicht 1292.2563
Bruttoformel C₅₆H₇₀N₉NaO₂₃S
Vorzugsbezeichnung Micafungin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L46)
2. Bezeichnung 5.1,2,6-Anhydro[(4*R*,5*R*)-4,5-dihydroxy-*N*²-[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]isoxazol-3-yl]benzoyl]-L-ornithyl-L-threonyl-*trans*-4-hydroxy-L-prolyl-(4*S*)-4-hydroxy-4-[4-hydroxy-3-(sulfooxy)phenyl]-L-threonin(1:1)]
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #30699

Chemical Abstract Service Nr. 201688-00-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 181768-16-1
Formelstamm (C₃₃H₃₈GdN₃O₁₄P)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 891.9141
Bruttoformel C₃₃H₄₁GdN₃O₁₄P
Vorzugsbezeichnung Gadofosveset
International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung Trihydrogen{[(4*R*)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl- O)-4-[(4,4-diphenylcyclohexyloxy)(oxido)phosphoryloxymethyl]-3,6,9-triazaundecandioato- ²O¹,O¹, ³N³,N⁶,N⁹]gadolinium()

ASK #30700

Chemical Abstract Service Nr. 193901-90-5
Formelstamm (C₃₃H₃₈GdN₃O₁₄P)³⁻ 3Na⁺
Molgewicht 957.8596
Bruttoformel C₃₃H₃₈GdN₃Na₃O₁₄P

Vorzugsbezeichnung	Gadofosveset-Trinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	Trihydrogen{(4 <i>R</i>)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl- <i>O</i>)-4-[(4,4-diphenylcyclohexyloxy)(oxido)phosphoryloxymethyl]-3,6,9-triazaundecandioato- ² <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ¹¹ , ³ <i>N</i> ⁸ , <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁹ }gadolinium()-Trinatriumsalz
ASK #30702	
Chemical Abstract Service Nr.	171099-57-3
Molgewicht	1793.1008
Bruttoformel	C ₈₆ H ₉₇ Cl ₃ N ₁₀ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Oritavancin
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>S</i> ,22 <i>S</i> _a)-17-[(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>arabino</i> -hexopyranosyl)oxy]-14 ⁴ -[[2- <i>O</i> -(3-[[4'-chlor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl]amino)-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl-
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(44(4'') <i>R</i>)-22- <i>O</i> -(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl-alpha- <i>L</i> - <i>arabino</i> -hexopyranosyl)- <i>N</i> (44)-(4'-chlorbiphenyl-4-ylmethyl)vancomycin; (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,22 <i>R</i> ,23 <i>S</i> ,26 <i>S</i> ,30 <i>aS</i> ,36 <i>R</i> ,38 <i>aR</i>)-22-[(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl-alpha- <i>L</i> - <i>arabino</i> -hexopyranosyl)oxy]-44-[[2- <i>O</i> -(3-[[4'-chlorbiphenyl-4-yl)methyl]amino)-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl-alp
ASK #30703	
Chemical Abstract Service Nr.	192564-14-0
Formelstamm	C86-H97-Cl3-N10-O26 . 2 H3-O4-P
Molgewicht	1989.0911
Bruttoformel	C ₈₆ H ₁₀₃ Cl ₃ N ₁₀ O ₃₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Oritavancinbis(phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(<i>S</i> _{a(22-23)} ,1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>S</i>)-17-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>arabino</i> -hexopyranosyloxy)-14 ² -(2- <i>O</i> -{3-[(4'-chlor-[1,1'-biphenyl]-4-ylmethyl)amino)-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl-
ASK #30704	(1:2)
Chemical Abstract Service Nr.	111073-20-2
Formelstamm	(C73-H88-Cl-N10-O26) ⁻ H ⁺
Molgewicht	1557.9922
Bruttoformel	C ₇₃ H ₈₉ ClN ₁₀ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Orienticin A
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ChemSpider; ChemIDplus; PubChem; GlnAS; CAS; DrugInfo; Pharmavista

ASK #30709

Chemical Abstract Service Nr.	180384-57-0
Molgewicht	605.625
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ N ₉ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tezosentan
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	N-{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)pyridin-4-yl]pyrimidin-4-yl}-5-(propan-2-yl)pyridin-2-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4-pyridyl]pyrimidin-4-yl}-5-isopropylpyridin-2-sulfonamid

ASK #30712

Chemical Abstract Service Nr.	180288-69-1
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₈ H ₉₉₄₈ N ₁₇₂₀ O ₂₀₁₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Trastuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D03257; ICTRP; IMGT/mAb-DB; EUTCT; MeSH; BAN; CAS; ROMP2014; PubChem; IGS; MAR2014; USMI14; ChemIDplus; VFA:Gentec; ATC; USAN
2. Bezeichnung	[H,H'] EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYWGQGTLLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG(K) [L,L'] DIQMTQSPSSLSASVGDRVT ITCRASQDVN TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGENC [H,H'] (22-96,147-203,264-324,370-428), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (229-229',232-232'), [H-L,H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, hauptsächlich mit Gal(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-3)[Gal(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-6)]Man(1-4)GlcNAc(1-4)[Fuc(1-6)]GlcNAc(1- <i>N</i> ⁴) und den um 1 oder 2 terminale Galactosyl-Reste ärmeren Homologen, [H,H']450-Lys überwiegend fehlend, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1 (monoklonale Mensch-Maus-Anti(human-p185(c-erbB2)-Rezeptor)-rhuMab-HER2-gamma-Kette), Disulfid mit monoklonaler Mensch-Maus-rhuMab-HER2-Leichtkette, Dimer; humanisierter monoklonaler Antikörper Anti -p185 HER2; rhuMab 4D5; 4D5 V8; rhuMab HER2; Anti-(human-p185neu-Rezeptor)-Immunglobulin G1(Mensch-Maus rhuMab-HER2 gamma-Kette)-disulfid mit Mensch-Maus rhuMab-HER2 leichte-Kette

ASK #30713

Formelstamm	(C19-H21-O2) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	477.5904
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₉ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Vedaprofen-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L35,L6
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-Cyclohexylnaphthalin-1-yl)propansäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz

ASK #30714

Chemical Abstract Service Nr.	87-60-5
Molgewicht	141.5981

Bruttoformel	C ₇ H ₈ ClN
2. Bezeichnung	3-Chlor-2-methylanilin
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R
ASK #30715	
Chemical Abstract Service Nr.	106560-14-9
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₄ N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	285.3162
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Faropenem
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>S</i>)-6-[(<i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-2-[(<i>R</i>)-tetrahydro-2-furyl]-2-penem-3-carbonsäure; Fropenem; (5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2 <i>R</i>)-tetrahydrofuran-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure; (5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(<i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(<i>R</i>)-tetrahydro-2-furyl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure

ASK #30716

Chemical Abstract Service Nr.	636-21-5
Formelstamm	C ₇ H ₉ N . Cl-H
Molgewicht	143.614
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ ClN
2. Bezeichnung	2-Methylanilinhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	o-Toluidinhydrochlorid

ASK #30717

Molgewicht	254.279
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-5-(2,3-Dihydroxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol

ASK #30718

Molgewicht	268.3056
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-5-(2-Hydroxy-3-methoxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol

ASK #30719

Molgewicht	416.4642
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₇
2. Bezeichnung	5,5'-(2-Hydroxypropan-1,3-diylldioxy)bis[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol]

ASK #30720

Chemical Abstract Service Nr. 67247-26-1

Molgewicht 545.6643

Bruttoformel C₃₀H₄₃NO₈

2. Bezeichnung *rac*-5,5'-[[(*tert*-Butylazandiyl)bis(2-hydroxypropan-3,1-diyl oxy)]bis[(2*R*,3*S*)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol]

ASK #30721

Chemical Abstract Service Nr. 67247-33-0

Molgewicht 435.2971

Bruttoformel C₁₇H₂₆INO₄

2. Bezeichnung (2*RS*,3*SR*)-5-[3-(*tert*-Butylamino)-2-hydroxypropoxy]-8-iod-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol

ASK #30722

Chemical Abstract Service Nr. 119963-88-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2116-22-5

Molgewicht 273.37

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₂

2. Bezeichnung (*RS*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-(1-naphthyloxy)propan-2-ol

ASK #30723

Chemical Abstract Service Nr. 33841-03-1

Molgewicht 277.4018

Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₂

2. Bezeichnung (*RS*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-(1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyloxy)propan-2-ol

ASK #30724

Chemical Abstract Service Nr. 211254-73-8

Molgewicht 508.5201

Bruttoformel C₂₈H₂₉F₅O₃

Vorzugsbezeichnung Lonaprisan

International Nonproprietary Name INN.L76:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 11 -(4-Acetylphenyl)-20,20,21,21,21-pentafluor-17-hydroxy-19-nor-17 -pregna-4,9-dien-3-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #30727

Chemical Abstract Service Nr. 229614-55-5

Formelstamm (C₁₅H₂₇N₄O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 328.4072

Bruttoformel C₁₅H₂₈N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Peramivir

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung (1*S*,2*S*,3*R*,4*R*)-3-[(1*S*)-1-Acetamido-2-ethylbutyl]-4-carbamimidamido-2-hydroxycyclopentan-1-carbonsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1S,2S,3R,4R)-3-[(S)-1-Acetamido-2-ethylbutyl]-4-guanidino-2-hydroxycyclopentancarbonsäure
ASK #30728		
	Molgewicht	382.4531
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₈ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Peramivir 3 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L48)
	2. Bezeichnung	(1S,2S,3R,4R)-3-[(1S)-1-Acetamido-2-ethylbutyl]-4-carbamimidamido-2-hydroxycyclopentan-1-carbonsäure 3 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1S,2S,3R,4R)-3-[(S)-1-Acetamido-2-ethylbutyl]-4-guanidino-2-hydroxycyclopentancarbonsäure 3 HO
ASK #30729		
	Chemical Abstract Service Nr.	211914-51-1
	Molgewicht	471.5111
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ N ₇ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Dabigatran
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; MAR2010; USAN; EP11.3(2024); CAS; GlnAs; FDA-SRS
	2. Bezeichnung	3-[2-[(4-Carbamidimidoylanilino)methyl]-1-methyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-carboxamido}propansäure
ASK #30730		
	Formelstamm	(C172-H204-N62-O91-P17-S17)17 ⁻ 17H ⁺
	Molgewicht	5684.6149
	Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₁₂₂₁ N ₆₂ O ₉₁ P ₁₇ S ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Oblimersen
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	<i>P</i> -Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenyl-
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #30732		
	Chemical Abstract Service Nr.	172377-52-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	185800-28-6
	Molgewicht	351.4604
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Estradiol-3-sulfamat
	International Nonproprietary Name	(INN.Cumul.L3-16(1971-2015))
	2. Bezeichnung	(17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl)sulfamat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(17beta-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl)(amidosulfat); Oestradiol-3-sulfamat
ASK #30737	
Chemical Abstract Service Nr.	263562-28-3
Molgewicht	757.9148
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₅ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Barixibat
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	11-D-Gluconamido-2'-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxy-3-phenyl-2-(2-pyridyl)-1-(2-pyridylamino)propyl]undecananilid
ASK #30738	
Chemical Abstract Service Nr.	152459-95-5
Molgewicht	493.6027
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Imatinib
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	4-[(4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -(4-methyl-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]phenyl)benzamid
ASK #30739	
Chemical Abstract Service Nr.	220127-57-1
Formelstamm	C29-H31-N7-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	589.7084
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ N ₇ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Imatinibmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L46,v.L18
2. Bezeichnung	4-[(4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -(4-methyl-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]phenyl)benzamid-methansulfonat (1:1)
ASK #30742	
Chemical Abstract Service Nr.	196808-45-4
Formelstamm	(C34-H29-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	546.6124
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₀ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Farglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-(2-Benzoylanilino)-3-{4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]phenyl}propansäure
ASK #30743	
Chemical Abstract Service Nr.	6157-87-5
Molgewicht	330.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trestolonacetat

International Nonproprietary Name	(INNv.L25)
2. Bezeichnung	7-Methyl-3-oxoestr-4-en-17-ylacetat
ASK #30746	
Chemical Abstract Service Nr.	163252-36-6
Molgewicht	260.219
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ FN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Clevudin
International Nonproprietary Name	INNv.L78
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy-2-fluor-β-L-arabinofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #30750	
Chemical Abstract Service Nr.	321915-31-5
Molgewicht	498.5945
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Litomeglovir
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	(2-{{4-(5-Dimethylaminonaphthalin-1-sulfonamido)phenyl}carbamoyl}-2-methylpropyl)glycinat
ASK #30751	
Formelstamm	C25-H30-N4-O5-S . 2 Cl-H
Molgewicht	571.5164
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ Cl ₂ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Litomeglovirdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	(2-{{4-(5-Dimethylaminonaphthalin-1-sulfonamido)phenyl}carbamoyl}-2-methylpropyl)glycinat-dihydrochlorid
ASK #30752	
Chemical Abstract Service Nr.	244767-67-7
Molgewicht	329.3984
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Dapivirin
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	4-[[4-(2,4,6-Trimethylanilino)pyrimidin-2-yl]amino}benzonitril
ASK #30753	
Chemical Abstract Service Nr.	144675-97-8
Formelstamm	C17-H19-N5-O2 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	557.5094
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₅ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Pixantrondimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L51)

2. Bezeichnung 6,9-Bis(2-aminoethylamino)benzo[*g*]isochinolin-5,10-dion-maleat (1:2)

ASK #30754

Chemical Abstract Service Nr. 212778-82-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 905816-20-8
Molgewicht 289.5484
Bruttoformel C₁₀H₇Cl₃N₄
Vorzugsbezeichnung Elpetrigin
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung 3-(2,3,5-Trichlorphenyl)pyrazin-2,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #30755

Chemical Abstract Service Nr. 4235-95-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53695-00-4; 629647-89-8
Molgewicht 786.1134
Bruttoformel C₄₄H₈₄NO₈P
Vorzugsbezeichnung Colfosceriloleat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 1,2-Dioleoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {(2R)-2,3-bis[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]propyl}[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat; Dioleoyllecithin; DOPC;
(R)-N,N,N-Trimethyl-7-(oleoyloxy)-4,10-dioxo-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphatricosan-1-aminium-4-olat; E 322 [Dioleoyllecithin];
[(R)-2,3-Bis(oleoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat

ASK #30756

Chemical Abstract Service Nr. 129716-58-1
Molgewicht 481.5854
Bruttoformel C₃₀H₃₁N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Dofequidar
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung 1-{4-[(*RS*)-3-(5-Chinolyloxy)-2-hydroxypropyl]piperazin-1-yl}-2,2-diphenylethanon

ASK #30757

Chemical Abstract Service Nr. 158681-49-3
Formelstamm 2(C30-H31-N3-O3) . 3(C4-H4-O4)
Molgewicht 1311.3874
Bruttoformel C₇₂H₇₄N₆O₁₈
Vorzugsbezeichnung Dofequidarfumarat (2:3)
International Nonproprietary Name (INN.L50)

ASK #30758	2. Bezeichnung	1-{4-[(<i>RS</i>)-3-(5-Chinolyloxy)-2-hydroxypropyl]piperazin-1-yl}-2,2-diphenylethanon-fumarat (2:3)
	Chemical Abstract Service Nr.	255730-18-8
	Molgewicht	401.5175
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₁ NO ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Artemison
	International Nonproprietary Name	INN.L57
	2. Bezeichnung	4-[(3 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,12 <i>aR</i>)-3,6,9-Trimethyldecahydro-12 <i>H</i> -3,12-epoxypyran[4,3- <i>]</i> [1,2]benzodioxepin-10-yl]thiomorpholin-1,1-dioxid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-[(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i>)-1,5,9-Trimethyl-11,14,15,16-tetraoxatetracyclo[10.3.1.0(4,13).0(8,13)]hexadecan-10-yl]thiomorpholin-1,1-dioxid; Artemifon
ASK #30771	Chemical Abstract Service Nr.	154189-24-9
	Formelstamm	C22-H28-N2-O5-S2 . Cl-H
	Molgewicht	501.0591
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Sibenadethydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L46)
ASK #30772	2. Bezeichnung	4-Hydroxy-7-[2-({2-[3-(2-phenylethoxy)propylsulfonyl]ethyl}amino)ethyl]-1,3-benzothiazol-2(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	285983-48-4
	Molgewicht	527.6572
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Doramapimod
	International Nonproprietary Name	INN.L50
ASK #30773	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	1-[5- <i>tert</i> -Butyl-2-(<i>p</i> -tolyl)-2 <i>H</i> -pyrazol-3-yl]-3-[4-(2-morpholinoethoxy)-1-naphthyl]harnstoff
	Chemical Abstract Service Nr.	147511-69-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	147008-21-7
	Formelstamm	(C25-H23-F-N-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	421.4608
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ FNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Pitavastatin
	International Nonproprietary Name	INN.L45
	2. Bezeichnung	(<i>E</i> -3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-7-[2-Cyclopropyl-4-(4-fluorphenyl)-3-chinoly]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Itavastatin

ASK #30774

Chemical Abstract Service Nr.	147526-32-7
Formelstamm	2(C ₂₅ -H ₂₃ -F-N-O ₄) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	880.9837
Bruttoformel	C ₅₀ H ₄₆ CaF ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Pitavastatin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[2-Cyclopropyl-4-(4-fluorphenyl)chinolin-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Itavastatin-Hemicalcium

ASK #30775

Chemical Abstract Service Nr.	189261-10-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Natalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₄ (human-mouse monoclonal AN100226 4-chain anti-human integrin 4), disulfide with human-mouse monoclonal AN100226 light chain, dimer

ASK #30777

Chemical Abstract Service Nr.	135928-30-2
Molgewicht	295.3755
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Beloxepin
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(4a <i>RS</i> ,13b <i>RS</i>)-2,10-Dimethyl-1,3,4,13b-tetrahydrodibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5- <i>c</i>]pyridin-4a-ol

ASK #30778

Chemical Abstract Service Nr.	96258-13-8
Molgewicht	358.3917
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tribendilol
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(1 <i>H</i> -Benzotriazol-4-yloxy)-3-([2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino)propan-2-ol

ASK #30779

Chemical Abstract Service Nr.	86696-87-9
Molgewicht	245.1085
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Aganodin
International Nonproprietary Name	INN.L24

2. Bezeichnung 1-(4,7-Dichlor-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)guanidin
ASK #30780

Chemical Abstract Service Nr. 116795-97-2
Molgewicht 204.2252
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Ledazerol
International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-(imidazol-4-ylmethyl)benzylalkohol
ASK #30781

Chemical Abstract Service Nr. 194804-75-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 345632-74-8
Formelstamm (C23-H19-F2-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 426.4127
Bruttoformel C₂₃H₂₀F₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Garenoxacin
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-8-(difluormethoxy)-7-[(1*R*)-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-5-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Cyclopropyl-8-difluormethoxy-7-[(*R*)-1-methylisoindolin-5-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #30782
Chemical Abstract Service Nr. 223652-90-2
Formelstamm C23-H20-F2-N2-O4 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht 540.5337
Bruttoformel C₂₄H₂₄F₂N₂O₇S
Vorzugsbezeichnung Garenoxacinmesilat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L49,v.L18)
2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-8-(difluormethoxy)-7-[(1*R*)-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-5-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Cyclopropyl-8-difluormethoxy-7-[(*R*)-1-methylisoindolin-5-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1) 1 HO

ASK #30783
Chemical Abstract Service Nr. 91421-42-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104195-61-1; 7689-03-4; 86639-62-5
Molgewicht 393.3496
Bruttoformel C₂₀H₁₅N₃O₆

Vorzugsbezeichnung	Rubitecan
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-4-Ethyl-4-hydroxy-9-nitro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i> ,12 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>OS</i>)-9-Nitrocampothecin
ASK #30784	
Chemical Abstract Service Nr.	142217-69-4
Molgewicht	277.2792
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Entecavir
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; USMI2023; CAS; RÖMP2023; FDA-SRS
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxy-3-hydroxymethyl-2-methylidencyclopentyl]-1 <i>H</i> -purin-6(9 <i>H</i>)-on
ASK #30785	
Chemical Abstract Service Nr.	209216-23-9
Molgewicht	295.2945
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₅ O ₃
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxy-3-hydroxymethyl-2-methylidencyclopentyl]-1 <i>H</i> -purin-6(9 <i>H</i>)-on 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Entecavir-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0+7,10.0,11.0(2017-2023)/2815; RÖMP2023
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Entecavir 1 HO; 2-Amino-9-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)-2-methylidencyclopentyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on-Monohydrat
ASK #30786	
Chemical Abstract Service Nr.	181630-15-9
Molgewicht	376.147
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ Cl ₂ N ₂ Pt
Vorzugsbezeichnung	Picoplatin
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-3)Ammindichloro(2-methylpyridin)platin
ASK #30787	
Chemical Abstract Service Nr.	170861-63-9
Molgewicht	392.4046
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Reglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L46

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (RS)-4-{4-[2-(5-Methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]benzyl}-1,2-oxazolidin-3,5-dion

ASK #30790

Chemical Abstract Service Nr. 128196-01-0
Molgewicht 324.3919
Bruttoformel C₂₀H₂₁FN₂O
2. Bezeichnung (1S)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Escitalopram
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2758; GlnAs; EP9.0,10.0,11.0(2017-2023); FDA-SRS; EUTCT; CAS

ASK #30792

Chemical Abstract Service Nr. 177036-94-1
Formelstamm (C22-H21-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 378.4211
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Ambrisentan
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung (2S)-2-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenylpropansäure

ASK #30793

Chemical Abstract Service Nr. 166518-60-1
Molgewicht 501.721
Bruttoformel C₂₉H₄₃NO₄S
Vorzugsbezeichnung Avasimib
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung [2,6-Bis(propan-2-yl)phenyl]({2-[2,4,6-tris(propan-2-yl)phenyl]acetyl}sulfamat)

ASK #30797

Chemical Abstract Service Nr. 158365-51-6
Formelstamm (C12-H14-N-O5-S)⁻ Na⁺ . 2.5 H₂O
Molgewicht 352.3362
Bruttoformel C₁₂H₁₄NNaO₅S
Vorzugsbezeichnung Faropenem-Natrium 2.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung (5R,6S)-6-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2R)-oxolan-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz 2.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6S)-6-[(R)-1-Hydroxyethyl]-2-[(R)-tetrahydro-2-furyl]-2-penem-3-carbonsäure-Natriumsalz 2.5 HO; Fropenem-Natrium 2.5 HO;
(5R,6S)-6-[(R)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(R)-tetrahydro-2-furyl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz 2.5 HO;

(5R,6S)-6-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2R)-tetrahydrofuran-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz 2.5 HO

ASK #30798

Chemical Abstract Service Nr.	141702-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	159616-15-6
Molgewicht	397.3997
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Faropenemmedoxomil
International Nonproprietary Name	INN.L35,L.48
2. Bezeichnung	[(5-Methyl-2-oxo-2H-1,3-dioxol-4-yl)methyl]{(5R,6S)-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2R)-oxolan-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Methyl-2-oxo-2H-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(5R,6S)-6-[(R)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(R)-tetrahydrofuran-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat}; Fropenemdaloxtat

ASK #30802

Chemical Abstract Service Nr.	192329-42-3
Molgewicht	423.5064
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Prinomastat
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(S)-N-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-[4-(4-pyridyloxy)phenylsulfonyl]thiomorpholin-3-carboxamid

ASK #30804

Chemical Abstract Service Nr.	99-48-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20307-86-2; 22567-18-6
Molgewicht	152.2334
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-ol
3. Bezeichnung	Carveol
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.3R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-en-1-ol; p-Mentha-6,8-dien-2-ol

ASK #30805

Chemical Abstract Service Nr.	7764-50-3
Molgewicht	152.2334
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohexanon
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Isopropenyl-2-methylcyclohexanon; p-Menth-8-en-2-on

ASK #30806

Chemical Abstract Service Nr. 54617-39-9

Molgewicht 364.3947

Bruttoformel C₁₄H₂₈N₄O₇

2. Bezeichnung N³-Acetyl-2-desoxy-4-*O*-(2,6-diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl)-D-streptamin

3. Bezeichnung N³-Acetylneamin

ASK #30807

Chemical Abstract Service Nr. 534-47-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11030-86-7; 77667-55-1

Molgewicht 323.3428

Bruttoformel C₁₂H₂₅N₃O₇

2. Bezeichnung 4-*O*-(2-Amino-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin

3. Bezeichnung Paromamin

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

Synonym Neomycin D

ASK #30808

Chemical Abstract Service Nr. 54631-94-6

Molgewicht 656.6804

Bruttoformel C₂₅H₄₈N₆O₁₄

2. Bezeichnung N³-Acetyl-*O*-2,6-diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-*O*-(2,6-diamino-2,6-didesoxy- β -L-idopyranosyl-(1 \rightarrow 3)- β -D-ribofuranosyl)-(1 \rightarrow 5)-2-desoxy-D-streptamin

3. Bezeichnung N³-Acetylneomycin B

ASK #30809

Chemical Abstract Service Nr. 81131-74-0

Formelstamm (C₂₃-H₃₅-O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 424.5277

Bruttoformel C₂₃H₃₆O₇

Vorzugsbezeichnung 6'-*epi*-Pravastatin

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-((1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8a-hexahydro-1-naphthyl)heptansäure

ASK #30810

Chemical Abstract Service Nr. 81176-41-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 87068-22-2

Formelstamm (C₂₃-H₃₅-O₇)⁻ Na⁺

Molgewicht 446.5096

Bruttoformel C₂₃H₃₅NaO₇

Vorzugsbezeichnung 6'-*epi*-Pravastatin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-((1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8a-hexahydro-1-naphthyl)heptansäure-Natriumsalz

ASK #30811

Chemical Abstract Service Nr. 250721-09-6

Formelstamm (C23-H35-O8)⁻ H⁺

Molgewicht 440.5271

Bruttoformel C₂₃H₃₆O₈

Vorzugsbezeichnung 3"-Hydroxypravastatin

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-[(1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-8-[(2*S*,3*R*)-3-hydroxy-2-methylbutanoyloxy]-2-methyl-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydro-1-naphthyl]heptansäure

ASK #30812

Chemical Abstract Service Nr. 149607-06-7

Formelstamm (C23-H35-O8)⁻ Na⁺

Molgewicht 462.509

Bruttoformel C₂₃H₃₅NaO₈

Vorzugsbezeichnung 3"-Hydroxypravastatin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-[(1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-8-[(2*S*,3*R*)-3-hydroxy-2-methylbutanoyloxy]-2-methyl-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydro-1-naphthyl]heptansäure-Natriumsalz

ASK #30814

Chemical Abstract Service Nr. 159345-66-1

Formelstamm (C24-H37-O7)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5543

Bruttoformel C₂₄H₃₈O₇

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-[(1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(2*S*)-2-methylpentanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]heptansäure

ASK #30816

Molgewicht 327.3959

Bruttoformel C₁₉H₂₂FN₃O

2. Bezeichnung 1-(2-Fluorphenyl)-4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]butan-1-on

ASK #30817

Molgewicht 470.6092

Bruttoformel C₂₈H₃₄N₆O

2. Bezeichnung 4-[4-(2-Pyridyl)piperazin-1-yl]-1-[4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]phenyl]butan-1-on

ASK #30818

Molgewicht 325.4048

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-1-[4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]phenyl]butan-1-on

ASK #30826

Chemical Abstract Service Nr. 579-21-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 47453-44-1

Molgewicht 335.4394

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₂
2. Bezeichnung	2,2'-(1-Methylpiperidin-2,6-diyl)bis(1-phenylethanol)
3. Bezeichnung	Lobelanin
Zitat Bezeichnung 3	USM112

ASK #30827

Chemical Abstract Service Nr.	552-72-7
Molgewicht	339.4712
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₂
2. Bezeichnung	2,2'-(1-Methylpiperidin-2,6-diyl)bis(1-phenylethanol)
3. Bezeichnung	Lobelanidin
Zitat Bezeichnung 3	USM112

ASK #30828

Chemical Abstract Service Nr.	63721-51-7
Molgewicht	503.6327
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₅ N ₅ O ₇
2. Bezeichnung	4-O-(2-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-6-ethylamino- -D- <i>glycero</i> -hex-4-enopyranosyl)-6-O-(3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-2-desoxy- <i>N</i> ^l -ethyl-D-streptamin

ASK #30829

Chemical Abstract Service Nr.	63721-52-8
Molgewicht	503.6327
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₅ N ₅ O ₇
2. Bezeichnung	4-O-(6-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-2-ethylamino- -D- <i>glycero</i> -hex-4-enopyranosyl)-6-O-(3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-2-desoxy- <i>N</i> ^l -ethyl-D-streptamin

ASK #30830

Chemical Abstract Service Nr.	19558-27-1
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₈ -N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	235.1962
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	8-Ethyl-2-hydroxy-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #30831

Chemical Abstract Service Nr.	19572-12-4
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₀ -N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	249.2227
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	8-Ethyl-2-methoxy-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #30832

Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₂ -N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	263.2493
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	2-Ethoxy-8-ethyl-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #30833

Chemical Abstract Service Nr. 51940-33-1
Molgewicht 281.695
Bruttoformel C₁₂H₁₂ClN₃O₃
2. Bezeichnung Ethyl(2-chlor-8-ethyl-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carboxylat)

ASK #30834

Chemical Abstract Service Nr. 51940-43-3
Molgewicht 331.3696
Bruttoformel C₁₆H₂₁N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Ethylpipemidinat
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung Ethyl[8-ethyl-5-oxo-2-(piperazin-1-yl)-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carboxylat]

ASK #30835

Chemical Abstract Service Nr. 52146-30-2
Formelstamm (C16-H18-N5-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 345.3532
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₅O₄
2. Bezeichnung 2-(4-Acetylpiperazin-1-yl)-8-ethyl-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #30836

Chemical Abstract Service Nr. 22462-79-9
Molgewicht 127.2273
Bruttoformel C₈H₁₇N
2. Bezeichnung (*RS*)-6-Methylhept-5-en-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-6-Methylhept-5-en-2-ylazan

ASK #30837

Chemical Abstract Service Nr. 4637-24-5
Molgewicht 119.1622
Bruttoformel C₅H₁₃NO₂
2. Bezeichnung Dimethoxy-*N,N*-dimethylmethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethylformamiddimethylacetal; *N,N*-Dimethylformamiddimethylacetal; (Dimethoxymethyl)dimethylazan

ASK #30838

Chemical Abstract Service Nr. 65322-85-2
Formelstamm (C13-H17-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 206.2808
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₂
2. Bezeichnung 3-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure

Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3-(4-Isobutylphenyl)propansäure
ASK #30839	
Chemical Abstract Service Nr.	1391054-15-1
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₀ -O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	408.5299
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-7-(2-Methylpropyl)-1-[4-(2-methylpropyl)phenyl]-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1,4-dicarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(1 <i>RS</i> ,4 <i>RS</i>)-7-(2-Methylpropyl)-1-[4-(2-methylpropyl)phenyl]-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1,4-dicarbonsäure; (1 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-7-Isobutyl-1-(4-isobutylphenyl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1,4-dicarbonsäure
ASK #30840	
Chemical Abstract Service Nr.	2143535-25-3
Molgewicht	336.5103
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-1,3-Bis[4-(2-methylpropyl)phenyl]butan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(3 <i>RS</i>)-1,3-Bis[4-(2-methylpropyl)phenyl]butan-1-on; (3 <i>RS</i>)-1,3-Bis(4-isobutylphenyl)butan-1-on
ASK #30841	
Chemical Abstract Service Nr.	2143535-26-4
Molgewicht	322.5268
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1,1'-[(3 <i>R</i>)-Butan-1,3-diyl]bis[4-(2-methylpropyl)benzol]
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-1,3-Bis(4-isobutylphenyl)butan; 1-(2-Methylpropyl)-4-[(3 <i>RS</i>)-3-[4-(2-methylpropyl)-phenyl]butyl]benzol
ASK #30842	
Chemical Abstract Service Nr.	604-26-2
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-1 -methylandrost-4-en-3-on
ASK #30843	
Chemical Abstract Service Nr.	4011-44-3
Molgewicht	306.4828

Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ O ₂
2. Bezeichnung	1 -Methyl-5 -androstan-3 ,17 -diol
ASK #30844	
Chemical Abstract Service Nr.	93384-44-2
Molgewicht	302000
2. Bezeichnung	Clostridium botulinum-Toxin B-Komplex aus Neurotoxin B (BoNT-B, UniProtKB-Sequenz P10844, 1291-Peptid, 437,446-Disulfid, überwiegend gespalten zwischen K441 und A442 durch endogene bakterielle Proteasen), Nicht-Toxin-Nicht-Hämagglutinin B (NTNH-B), 3 Einheiten 70-kDa-Hämagglutinin B (HA70-B), 3 Einheiten 17-kDa-Hämagglutinin B (HA17-B) und 6 peripheren Einheiten 33-kDa-Hämagglutinin B (HA33-B) (alle fünf post-translational modifizierten, reifen Proteine ohne N-terminalen Initiator-Aminosäurerest Met1), M = ca. 700 kg/mol
3. Bezeichnung	Botulinum-Toxin Typ B zur Injektion (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Botulinum-Toxin Typ B zur Injektion; Botulin B; Botulismus-Toxin Typ B; Botulinum-Neurotoxin Typ B-Hämagglutinininkomplex; Botulinumtoxin Typ B; Botulinumtoxin B; Clostridium botulinum Toxin Typ B
ASK #30845	
Chemical Abstract Service Nr.	95-87-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50356-12-2
Molgewicht	122.1644
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	2,5-Dimethylphenol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.4R,5.7R; EAB.VU.CN; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #30846	
Chemical Abstract Service Nr.	107233-08-9
Molgewicht	199.3131
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ NOS
Vorzugsbezeichnung	Cevimelin
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	(2' <i>RS</i> ,3 <i>RS</i>)-2'-Methyl-1-azaspiro[bicyclo[2.2.2]octan-3,5'-[1,3]oxathiolan]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2' <i>RS</i> ,3 <i>RS</i>)-2'-Methylspiro[chinuclidin-3,5'-[1,3]oxathiolan]
ASK #30847	
Chemical Abstract Service Nr.	153504-70-2
Formelstamm	C10-H17-N-O-S . Cl-H . 0.5 H2-O
Molgewicht	244.7817
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ ClNOS
Vorzugsbezeichnung	Cevimelinhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
2. Bezeichnung	(2' <i>RS</i> ,3 <i>RS</i>)-2'-Methyl-1-azaspiro[bicyclo[2.2.2]octan-3,5'-[1,3]oxathiolan]-hydrochlorid 0.5 H ₂ O

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2'RS,3RS)-2'-Methylspiro[chinuclidin-3,5'-[1,3]oxathiolan]hydrochlorid 0.5 HO

ASK #30848

Molgewicht 249.3486**Bruttoformel** $C_{15}H_{23}NO_2$ **2. Bezeichnung** 5-(2,5-Dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentanamid**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU.CN

ASK #30849

Molgewicht 252.3493**Bruttoformel** $C_{15}H_{24}O_3$ **2. Bezeichnung** 2-[3-(2-Ethoxyethoxy)propoxy]-1,4-dimethylbenzol**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU.CN

ASK #30850

Formelstamm $(C_{18}H_{25}O_3)^- H^+$ **Molgewicht** 290.3972**Bruttoformel** $C_{18}H_{26}O_3$ **2. Bezeichnung** 5-[3,6-Dimethyl-2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,2-dimethylpentansäure**3. Bezeichnung** 5-(2-Allyl-3,6-dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentansäure

ASK #30851

Formelstamm $(C_{18}H_{25}O_3)^- H^+$ **Molgewicht** 290.3972**Bruttoformel** $C_{18}H_{26}O_3$ **2. Bezeichnung** 5-[2,5-Dimethyl-4-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,2-dimethylpentansäure**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU.CN**3. Bezeichnung** 5-(4-Allyl-2,5-dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentansäure

ASK #30852

Molgewicht 254.3667**Bruttoformel** $C_{18}H_{22}O$ **2. Bezeichnung** 1-(2,5-Dimethylphenoxy)-4-phenylbutan

ASK #30853

Molgewicht 162.2283**Bruttoformel** $C_{11}H_{14}O$ **2. Bezeichnung** 1,4-Dimethyl-2-(prop-2-en-1-yloxy)benzol**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU.CN**3. Bezeichnung** 3-(2,5-Dimethylphenoxy)propen**USYN**

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

Synonym

2-Allyloxy-1,4-dimethylbenzol

ASK #30854

Molgewicht	284.3927
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ O ₂
2. Bezeichnung	1,3-Bis(2,5-dimethylphenoxy)propan
ASK #30855	
Molgewicht	625.7571
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₃ N ₅ O ₅
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-5-Benzyl-2-(butan-2-yl)-10b-hydroxy-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carbo
3. Bezeichnung	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-Benzyl-2'-(butan-2-yl)-12'-hydroxy-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
ASK #30856	
Molgewicht	627.7299
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₁ N ₅ O ₆
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>R</i>)- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>S</i>)-5-Benzyl-10b-hydroxy-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,1- <i>c</i>]pyrazin-2-yl]-7-methyl-7-oxo-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydro-7 ⁵ -indolo[4,3- <i>fg</i>]chi
3. Bezeichnung	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-6-oxo-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydro-6 ⁵ -ergotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropyl-6-oxo-9,10-dihydro-6lambda(5)-ergotaman-3',6',18-trion
ASK #30857	
Molgewicht	176.1687
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-2-methyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on
ASK #30858	
Chemical Abstract Service Nr.	5472-13-9
Molgewicht	198.2604
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ O
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Methylphenyl)(phenyl)methanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-(Phenyl)(o-tolyl)methanol
ASK #30859	
Chemical Abstract Service Nr.	131-58-8
Molgewicht	196.2445
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O
2. Bezeichnung	(2-Methylphenyl)(phenyl)methanon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Phenyl)(o-tolyl)methanon
ASK #30860	
Chemical Abstract Service Nr.	17349-96-1

Molgewicht	241.3282
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ NO
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-[(2-Methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-(2-Methylbenzhydroxy)ethylazan

ASK #30861

Molgewicht	269.3813
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(<i>RS</i>)-(3-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl[(<i>RS</i>)-2-(3-methylbenzhydroxy)ethyl]azan

ASK #30862

Chemical Abstract Service Nr.	19804-27-4
Molgewicht	269.3813
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(4-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl[(<i>RS</i>)-2-(4-methylbenzhydroxy)ethyl]azan; 2-[(<i>RS</i>)-(4-Methylphenyl)phenylmethoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin

ASK #30863

Molgewicht	222.3067
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ OS
2. Bezeichnung	3-[(<i>RS</i>)-2-Amino-2-phenylethyl]-1,3-thiazolidin-2-on

ASK #30864

Molgewicht	204.2914
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ S
2. Bezeichnung	3-[(<i>E</i>)-2-Phenylethen-1-yl]-1,3-thiazolidin-2-imin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3-[(<i>E</i>)-Styryl]-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan

ASK #30865

Chemical Abstract Service Nr.	69158-71-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	32190-33-3
Molgewicht	222.3067
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ OS
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Phenyl-1-(2-sulfanylethyl)imidazolidin-2-on

ASK #30866

Chemical Abstract Service Nr.	4335-28-8
Molgewicht	202.2755
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ N ₂ S

2. Bezeichnung		6-Phenyl-2,3-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]thiazol
ASK #30867		
Molgewicht	410.5986	
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₄ S ₂	
2. Bezeichnung	1,1'-[2,2'-(Disulfandiyl)diethyl]bis[(<i>RS</i>)-4-phenylimidazolidin-2-on]	
ASK #30868		
Chemical Abstract Service Nr.	191588-94-0	
Formelstamm	C2558-H3872-N738-O781-S40	
Molgewicht	58800	
Vorzugsbezeichnung	Tenecteplase	
International Nonproprietary Name	INN.L41	
Zitat Bezeichnung 1	USAN	
2. Bezeichnung	SYQVICRDEK TQMIYQQHQS WLRPVLRSNR VEYCWCNSGR AQCHSVPVKS CSEPRCFNGG TCQQALYFSD FVCQCPEGFA GKCCIDTRA TCYEDQGISY RGNWSTAESG AECTNWQSSA LAQKPYSGRR PDAIRLGLGN HNYCRNPDRD SKPWCVYVFKA GKYSSEFCST PACSEGNSDC YFGNGSAYRG THSLTESGAS CLPWNSMILI GKVYTAQNPS AQALGLGKHN YCRNPDGDAK PWCHVLKNRR LTWEYCDVPS CSTCGLRQYS QPQFRIKGGI FADIASHPWQ AAIFAAAAAS PGERFLCGGI LISSCWILSA AHCQERFPP HHLTVILGRT YRVVPGEEEEQ KFEVEKYIVH KEFDDDTYDN DIALQLKSD SSRCAQESSV VRTVCLPPAD LQLPDWTECE LSGYGKHEAL SPFYSERLKE AHVRLYPSSR CTSQHLLNRT VTDNMLCAGD TRSGGPQANL HDACQGDSSG PLVCLNDGRM TLVGIIISWGL GCGQKDVPGV YTKVTNYLDW IRDNMRP, 6,36:34,43:51,62:56,73:75,84:92,173:113,155:144,168:180,261:201,243:232,256:264,395:307,323:315,384:409,484:441,457:474,502-Heptadecakis(disulfid), Asn103,Asn184,Asn448- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden vom CHO-Typ, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	[103-L-Asparagin-117-L-glutamin-296-L-alanin-297-L-alanin-298-L-alanin-299-L-alanin]-gewebespezifischer-Plasminogenaktivator (human)	
ASK #30869		
Chemical Abstract Service Nr.	200880-41-7	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	67232-81-9	
Formelstamm	(C38-H74-O10-P) ⁻ Na ⁺	
Molgewicht	744.9517	
Bruttoformel	C ₃₈ H ₇₄ NaO ₁₀ P	
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-3-({[(2 <i>RS</i>)-2,3-Dihydroxypropoxy]hydroxyphosphoryl}oxy)propan-1,2-diyl]dihexadecanoat-Natriumsalz (1:1)	
3. Bezeichnung	1-(1,2-Dipalmitoyl-3- <i>sn</i> -phosphatidyl)glycerol-Natriumsalz	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.	
Synonym	Dipalmitoylphosphatidylglycerol-Natrium; Natrium[(2 <i>R</i>)-2,3-bis(palmitoyloxy)propyl](2,3-dihydroxypropyl)phosphat	
ASK #30870		
Chemical Abstract Service Nr.	192185-72-1	
Molgewicht	489.3958	
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ Cl ₂ N ₄ O	
Vorzugsbezeichnung	Tipifarnib	
International Nonproprietary Name	INN.L46	
Zitat Bezeichnung 1	USAN	

2. Bezeichnung (*R*)-6-[(Amino)(4-chlorphenyl)(1-methylimidazol-5-yl)methyl]-4-(3-chlorphenyl)-1-methylchinolin-2(1*H*)-on
ASK #30871

Chemical Abstract Service Nr. 188116-07-6

Molgewicht 279.7222

Bruttoformel C₁₃H₁₄ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Imepitoin

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-4-(morpholin-4-yl)-1*H*-imidazol-2(5*H*)-on

ASK #30872

Chemical Abstract Service Nr. 142155-43-9

Molgewicht 259.3467

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O

Vorzugsbezeichnung Cizolirtin

International Nonproprietary Name INN.L38

2. Bezeichnung *rac-N,N*-Dimethyl-2-[(*R*)-(1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)(phenyl)methoxy]ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl[2-[(*RS*)-(1-methylpyrazol-5-yl)(phenyl)methoxy]ethyl]azan

ASK #30873

Chemical Abstract Service Nr. 142155-44-0

Formelstamm C₁₅-H₂₁-N₃-O . C₆-H₈-O₇

Molgewicht 451.4703

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₃O₈

Vorzugsbezeichnung Cizolirtincitrat

International Nonproprietary Name (INN.L38)

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[(*RS*)-(1-methylpyrazol-5-yl)(phenyl)methyl]ethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl[2-[(*RS*)-(1-methylpyrazol-5-yl)(phenyl)methyl]ethyl]azan-citrat (1:1)

ASK #30874

Chemical Abstract Service Nr. 520-18-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14461-95-1

Molgewicht 286.2363

Bruttoformel C₁₅H₁₀O₆

2. Bezeichnung 3,5,7-Trihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-4*H*-chromen-4-on

3. Bezeichnung Kämpferol

Zitat Bezeichnung 3 Karrer1497

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

Synonym 3,4',5,7-Tetrahydroxyflavon

ASK #30875

Chemical Abstract Service Nr. 17650-84-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11003-35-3; 29698-63-3; 51897-88-2; 72032-65-6; 85771-81-9
Molgewicht 594.5181
Bruttoformel $C_{27}H_{30}O_{15}$
2. Bezeichnung 5,7-Dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-3-(6-*O*- β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on

ASK #30880

Chemical Abstract Service Nr. 222834-30-2
Formelstamm $(C_{25}H_{24}N-O_5)^- H^+$
Molgewicht 419.4697
Bruttoformel $C_{25}H_{25}NO_5$
Vorzugsbezeichnung Ragaglitazar
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung (S)-2-Ethoxy-3-{4-[2-(phenoxazin-10-yl)ethoxy]phenyl}propansäure

ASK #30881

Formelstamm $C_{25}H_{25}N-O_5$. $C_6H_{14}N_4O_2$
Molgewicht 593.6707
Bruttoformel $C_{31}H_{39}N_5O_7$
Vorzugsbezeichnung Ragaglitazar-Arginin
International Nonproprietary Name INN.L47,L6
2. Bezeichnung (S)-2-Ethoxy-3-{4-[2-(phenoxazin-10-yl)ethoxy]phenyl}propansäure-L-Arginin-Salz

ASK #30882

Chemical Abstract Service Nr. 37148-47-3
Molgewicht 282.9493
Bruttoformel $C_8H_6BrCl_2NO$
2. Bezeichnung 1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)-2-bromethanon

ASK #30883

Chemical Abstract Service Nr. 22407-20-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 78468-38-9
Molgewicht 154.1267
Bruttoformel $C_5H_6N_4O_2$
2. Bezeichnung 5-Formamido-1*H*-pyrazol-4-carboxamid

ASK #30884

Chemical Abstract Service Nr. 6994-25-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1260243-04-6; 19750-02-8; 75263-88-6; 80568-97-4
Molgewicht 155.1546
Bruttoformel $C_6H_9N_3O_2$
2. Bezeichnung Ethyl(5-amino-1*H*-pyrazol-4-carboxylat)

ASK #30885

Molgewicht 183.1647

Bruttoformel $C_7H_9N_3O_3$

2. Bezeichnung Ethyl(5-formamido-1*H*-pyrazol-4-carboxylat)

ASK #30886

Chemical Abstract Service Nr. 80983-34-2

Molgewicht 239.2941

Bruttoformel $C_{10}H_{13}N_3O_2S$

2. Bezeichnung 5-(Propansulfonyl)-1*H*-benzimidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(Propylsulfonyl)benzimidazol-2-ylazan

ASK #30887

Chemical Abstract Service Nr. 80983-45-5

Molgewicht 237.2782

Bruttoformel $C_{10}H_{11}N_3O_2S$

2. Bezeichnung Methyl{[5-(methylsulfonyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]carbamat}

ASK #30888

Chemical Abstract Service Nr. 67035-76-1

Molgewicht 265.3496

Bruttoformel $C_{18}H_{19}NO$

2. Bezeichnung (3*E*)-3-(Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N*-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(*E*)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[*b,e*]oxepin-11-yliden)propyl](methyl)azan

ASK #30889

Chemical Abstract Service Nr. 3607-18-9

Molgewicht 279.3761

Bruttoformel $C_{19}H_{21}NO$

Vorzugsbezeichnung Cidoxepin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (3*Z*)-3-(Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*Z*)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[*b,e*]oxepin-11-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #30890

Molgewicht 360.4473

Bruttoformel $C_{20}H_{28}N_2O_4$

2. Bezeichnung Ethyl{(2*S*)-2-[(3*S*,8*aS*)-3-methyl-1,4-dioxo-1,2,3,4,6,7,8,8*a*-octahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #30891

Formelstamm (C₂₆-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 452.5427
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*S*)-2-[[[(2*S*)-4-Phenyl-1-(2-phenylethoxy)-1-oxobutan-2-yl]amino}propanoyl]pyrrolidin-2-carbonsäure
3. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-4-Phenyl-1-(2-phenylethoxy)-1-oxobutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin

ASK #30892

Formelstamm (C₂₂-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 404.4999
Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₅
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*S*)-2-[[[(2*S*)-1-Butoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino}propanoyl]pyrrolidin-2-carbonsäure
3. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Butoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin

ASK #30893

Formelstamm (C₁₅-H₂₆-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 285.3792
Bruttoformel C₁₅H₂₇NO₄
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[[[(2*S*)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino}propansäure
3. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]-L-alanin

ASK #30894

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 382.4944
Bruttoformel C₂₀H₃₄N₂O₅
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*S*)-2-[[[(2*S*)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino}propanoyl]pyrrolidin-2-carbonsäure
3. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin

ASK #30895

Formelstamm (C₁₇-H₂₀-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 287.3535
Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₃
2. Bezeichnung 3-[7-Ethyl-3-(2-hydroxyethyl)-1-*H*-indol-2-yl]pent-3-ensäure

ASK #30896

Formelstamm (C₈-H₁₂-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 155.1943
Bruttoformel C₈H₁₃NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-(Aminomethyl)cyclohex-1-en-1-carbonsäure

ASK #30897

Molgewicht 343.3737
Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₅
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,10 ,14-trihydroxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-6-on
3. Bezeichnung 10 -Hydroxynaloxon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 17-Allyl-4,5alpha-epoxy-3,10alpha,14-trihydroxymorphinan-6-on

ASK #30898

Molgewicht 652.7328

Bruttoformel C₃₈H₄₀N₂O₈

2. Bezeichnung 2,2'-Bisnaloxon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 17,17'-Diallyl-4,5alpha:4',5'alpha-diepoxy-3,3',14,14'-tetrahydroxy[2,2'-bimorphinan]-6,6'-dion

ASK #30899

Chemical Abstract Service Nr. 167842-64-0

Formelstamm (C₂₄H₃₉O₉)⁻ H⁺

Molgewicht 472.569

Bruttoformel C₂₄H₄₀O₉

2. Bezeichnung 7-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]heptansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]heptansäure

ASK #30900

Chemical Abstract Service Nr. 153559-49-0

Formelstamm (C₂₄H₂₇O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 348.4779

Bruttoformel C₂₄H₂₈O₂

Vorzugsbezeichnung Bexaroten

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung 4-[1-(3,5,5,8,8-Pentamethyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl)ethenyl]benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[1-(3,5,5,8,8-Pentamethyl-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthyl)vinyl]benzoesäure

ASK #30904

Chemical Abstract Service Nr. 51963-55-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125833-03-6; 65107-27-9

Molgewicht 838.9396

Bruttoformel C₄₃H₅₈N₄O₁₃

Vorzugsbezeichnung Rifampicin-N-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L8)

ASK #30907

Chemical Abstract Service Nr. 147127-20-6

Formelstamm (C₉H₁₂N₅O₄P)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 287.2123

	Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₅ O ₄ P
	Vorzugsbezeichnung	Tenofovir
	International Nonproprietary Name	INN.L44
	2. Bezeichnung	([(2 <i>R</i>)-1-(6-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl)phosphonsäure
ASK #30908	Chemical Abstract Service Nr.	157542-49-9
	Molgewicht	440.5105
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Tacapenempivoxil
	International Nonproprietary Name	INN.L51,v.L44
	2. Bezeichnung	[(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-3-[(3 <i>R</i>)-5-oxopyrrolidin-3-ylsulfanyl]-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat]
	Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
ASK #30914	Chemical Abstract Service Nr.	254877-67-3
	Molgewicht	576.4931
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₆ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ataciguat
	International Nonproprietary Name	INN.L50
	2. Bezeichnung	5-Chlor-2-(5-chlorthiophen-2-sulfonamido)- <i>N</i> -[4-(morpholinosulfonyl)phenyl]benzamid
ASK #30915	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₈ -Cl ₂ -N ₃ -O ₆ -S ₃) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	598.4749
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ Cl ₂ N ₃ NaO ₆ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ataciguat-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L50)
	2. Bezeichnung	5-Chlor-2-(5-chlorthiophen-2-sulfonamido)- <i>N</i> -[4-(morpholin-4-sulfonyl)phenyl]benzamid-Natriumsalz
ASK #30917	Chemical Abstract Service Nr.	193275-84-2
	Molgewicht	638.8216
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ Br ₂ ClN ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lonafarnib
	International Nonproprietary Name	INN.L48
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	4-(2-{4-[(11 <i>R</i>)-3,10-Dibrom-8-chlor-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yl]piperidin-1-yl}-2-oxoethyl)piperidin-1-carboxamid
ASK #30921	Chemical Abstract Service Nr.	6906-38-3
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₁ -O ₁₂) ⁺ Cl ⁻

Molgewicht	500.8372
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ ClO ₁₂
2. Bezeichnung	3- -D-Glucopyranosyloxy-5,7-dihydroxy-2-(3,4,5-trihydroxyphenyl)chromenyliumchlorid
3. Bezeichnung	Delphinidinchlorid-3- <i>O</i> - -D-glucopyranosid
Zitat Bezeichnung 3	Karrer1728
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-beta-D-Glucopyranosyloxy-3',4',5,5',7-pentahydroxyflavyliumchlorid; Myrtillin-a

ASK #30938

Chemical Abstract Service Nr.	115074-43-6
Formelstamm	2(C26-H43-O9) ⁻ Ca2+ . 2 H2-O
Molgewicht	1075.337
Bruttoformel	C ₅₂ H ₈₆ CaO ₁₈
2. Bezeichnung	9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3-Hydroxybutan-2-yl]-oxiran-2-yl)methyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy}nonansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Mupirocin-Calcium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO; Pseudomonsäure-Calciumsalz 2 HO; Mupirocin-Hemicalcium 1 HO; Mupirocin-Calcium-Dihydrat

ASK #30941

Chemical Abstract Service Nr.	130018-77-8
Formelstamm	(C21-H24-Cl-N2-O3) ⁻ H+
Molgewicht	388.8878
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Levocetirizin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-{2-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure

ASK #30942

Chemical Abstract Service Nr.	148883-56-1
Molgewicht	32000
Bruttoformel	C ₁₄₀₀ H ₂₁₃₁ N ₃₉₅ O ₄₂₂ S ₂₃
Vorzugsbezeichnung	Tifacogin
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	ADSEDEEHT IITDELPL KLMHSFC(27 <i>S</i> 77 <i>S</i>)AFK ADDGPC(36 <i>S</i> 60 <i>S</i>)KAIM KRFFFNIFTR QC(52 <i>S</i> 73 <i>S</i>)EEFIYGGC(60 <i>S</i> 36 <i>S</i>) EGNQNRFESL EEC(73 <i>S</i> 52 <i>S</i>)KKMC(77 <i>S</i> 27 <i>S</i>)TRD NANRIKTTL QQEKPDFC(98 <i>S</i> 148 <i>S</i>)FL EEDPGIC(107 <i>S</i> 131 <i>S</i>)RGY ITRYFYNNQT KQC(123 <i>S</i> 144 <i>S</i>)ERFKYGG C(131 <i>S</i> 107 <i>S</i>)LGNMNNFET LEEC(144 <i>S</i> 123 <i>S</i>)KNIC(148 <i>S</i> 98 <i>S</i>)ED GPNGFQVDNY GTQLNAVNN S LTPQSTKVPS LFEFHGPSWC(190 <i>S</i> 240 <i>S</i>) LTPADRGLC(199 <i>S</i> 223 <i>S</i>)R ANENRFYNS VIGKC(215 <i>S</i> 236 <i>S</i>)RPFKY SGC(223 <i>S</i> 199 <i>S</i>)GGNENNF TSKQEC(236 <i>S</i> 215 <i>S</i>)LRAC(240 <i>S</i> 190 <i>S</i>) KKGFIQRISK GGLIKTKRKR KKQRVKIAYE EIFVKNM (glycosyliert an N 118, N 168, N 229)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-L-alanylblood-coagulation factor LACI (human clone lambda P9 protein moiety reduced)
ASK #30943	
Chemical Abstract Service Nr.	914453-95-5
Formelstamm	C43-H67-N11-O12-S2 . x C2-H4-O2
Molgewicht	1054.241
Bruttoformel	C ₄₅ H ₇₁ N ₁₁ O ₁₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Atosibanacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	S ¹ ,S ⁵ -Cyclo[O ⁴ -ethyl-N-(3-sulfanylpropanoyl)-D-tyrosyl-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-ornithylglycinamid]-acetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Sulfanylpropanoyl(1S-->6S)-[3-(4-ethoxyphenyl)-D-alanyl]-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl(6S-->1S)-L-prolyl-L-ornithylglycinamid-acetat (1:x); Atosibanacetat
ASK #30946	
Formelstamm	(C17-H21-N2-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	334.4332
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	5-[(3a <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-3-Benzyl-2-oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]pentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N(3)-Benzylbiotin
ASK #30947	
Chemical Abstract Service Nr.	166181-63-1
Molgewicht	286.4118
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	lpravacain
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclopropylmethyl-2',6'-dimethylpiperidin-2-carboxanilid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ciprocaïn
ASK #30948	
Chemical Abstract Service Nr.	355-25-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	161107-53-5
Molgewicht	238.0268
Bruttoformel	C ₄ F ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Perflubutan
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	Decafluorbutan

	Zitat Bezeichnung 2	GII
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Perfluorbutan
ASK #30949		
	Chemical Abstract Service Nr.	71953-77-0
	Molgewicht	614.5493
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ O ₁₆
	2. Bezeichnung	[2-(-D-Glucopyranosyloxy)benzyl][3-(-D-glucopyranosyloxy)-6-hydroxy-2-methoxybenzoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Leiocarposid
ASK #30951		
	Chemical Abstract Service Nr.	146978-48-5
	Molgewicht	455.5897
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₇ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Moxilubant
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	4-[5-(4-Carbamimidoylphenoxy)pentyl]-3-methoxy- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)benzamid
ASK #30952		
	Chemical Abstract Service Nr.	147398-01-4
	Formelstamm	C26-H37-N3-O4 . C4-H4-O4
	Molgewicht	571.6618
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₁ N ₃ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Moxilubantmaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	4-[5-(4-Carbamimidoylphenoxy)pentyl]-3-methoxy- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)benzamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #30955		
	Chemical Abstract Service Nr.	34391-04-3
	Molgewicht	239.3107
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Levosalbutamol
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol
ASK #30957		
	Chemical Abstract Service Nr.	274901-16-5

Molgewicht	303.3993
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vildagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	(2S)-1-{2-[(3-Hydroxyadamantan-1-yl)amino]acetyl}pyrrolidin-2-carbonitril
ASK #30959	
Chemical Abstract Service Nr.	135326-11-3
Formelstamm	(C23-H28-Gd-N3-O11)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	681.7478
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ GdN ₃ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Gadoxetsäure
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(<i>SAPR</i> -8-11252634)-Dihydrogen{(4S)-4-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-3,6,9-tris[(carboxylato- ³ O, <i>O'</i> , <i>O''</i>)methyl]-3,6,9-triazaundecandioato(5-)- ³ N ^{8,6,9} , ² O ^{1,11})}gadolinat(2-)
ASK #30960	
Chemical Abstract Service Nr.	135326-22-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	222726-20-7
Formelstamm	(C23-H28-Gd-N3-O11)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	725.7115
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ GdN ₃ Na ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumgadoxetat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(<i>SAPR</i> -8-11252634)-Dinatrium{(4S)-4-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-3,6,9-tris[(carboxylato- ³ O, <i>O'</i> , <i>O''</i>)methyl]-3,6,9-triazaundecandioato(5-)- ³ N ^{8,6,9} , ² O ^{1,11})}gadolinat(2-)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gadoxetsäure-Dinatriumsalz
ASK #30961	
Chemical Abstract Service Nr.	215604-75-4
Molgewicht	895.9759
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₉ N ₇ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Afeletecan
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	[(4S)-4-Ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl](<i>N</i> ² -{[4-(3- <i>O</i> -methyl- <i>-L</i> -fucopyranosyloxy)phenyl]thiocarbamoyl}- <i>L</i> -histidinyl- <i>L</i> -valinat)
ASK #30962	
Formelstamm	C45-H49-N7-O11-S . Cl-H
Molgewicht	932.4368
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₀ ClN ₇ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Afeletecanhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L47)
2. Bezeichnung	[(4 <i>S</i>)-4-Ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl)](<i>N</i> ² -[[4-(3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> -fucopyranosyloxy)phenyl]thiocarbamoyl]- <i>L</i> -histidiny- <i>L</i> -valinat)-hydrochlorid
ASK #30963	
Chemical Abstract Service Nr.	173146-27-5
Molgewicht	57640.606
Bruttoformel	C ₂₅₆₀ H ₄₀₃₈ N ₆₇₈ O ₇₉₉ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Denileukindiffitox
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	MGADDVVDSS KSFVMENFSS YHGTKPGYVD SIQKGIQKPK SGTQGNYYDDD WKGFYSTDNK YDAAGYSVDN ENPLSGKAGG VVKVTYPGLT KVLALKVDNA ETIKKELGLS LTEPLMEQVG TEEFIKRFGD GASRVVLSLP FAEGSSSVEY INNWEQAKAL SVELEINFET RGKRGQDAMY EYMAQAC(187 <i>S</i> 202 <i>S</i>)AGN RVRRSVGSSL SC(202 <i>S</i> 187 <i>S</i>)INLDWDVI RDKTKTKIES LKEHGPIKNK MSESPNTVS EEKAKQYLEE FHQTALEHPE LSELKTVTGT NPVFAGANYA AWAVNVAQVI DSETADNLEK TTAALSILPG IGSVMGIADG AVHHNTEEV AQSIALLSLM VAQAIPLVGE LVDIGFAAYN FVESIINLFQ VVHNSYNRPA YSPGHKTHAP TSSSTKKTQL QLEHLLLDLQ MILNGINNYK NPKLTRMLTF KFYMPKKATE LKHLQC(446 <i>S</i> 493 <i>S</i>)LEEE LKPLEEVLNL AQSKNFHLRP RDLISNINVI VLELKGSETT FMC(493 <i>S</i> 446 <i>S</i>)EYADETA TIVEFLNRWI TFCQSIISTL T
ASK #30964	
Chemical Abstract Service Nr.	25561-30-2
Molgewicht	257.4008
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ F ₃ NOSi ₂
2. Bezeichnung	Trimethylsilyl[2,2,2-trifluor- <i>N</i> -(trimethylsilyl)ethanimidat]
ASK #30966	
Chemical Abstract Service Nr.	217087-09-7
Formelstamm	2(C17-H18-N3-O3-S) ⁻ Mg2+ . 3 H2-O
Molgewicht	767.1671
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ MgN ₆ O ₆ S ₂
2. Bezeichnung	5-Methoxy-2-[(<i>S</i>)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Esomeprazol-Magnesium-Trihydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Esomeprazol-Hemimagnesium 1.5 HO; Esomeprazol-Magnesium-Trihydrat
ASK #30970	
Chemical Abstract Service Nr.	652-67-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	151380-60-8; 152881-21-5; 42750-75-4; 49871-92-3; 50974-60-2; 7241-88-5
Molgewicht	146.1412
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Isosorbid
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USMI12

2. Bezeichnung

1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol

ASK #30971

Chemical Abstract Service Nr. 201341-05-1

Molgewicht 519.4428

Bruttoformel C₁₉H₃₀N₅O₁₀P

Vorzugsbezeichnung Tenofoviridisoproxil

International Nonproprietary Name INN.L44,v.L82RG

Zitat Bezeichnung 1 Hager2013

2. Bezeichnung Di(propan-2-yl){[(((2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonoyl}bis(oxymethylen)}bis(carbonat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bis{[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]methyl}{[(((2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonat};
Bis{[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]methyl}{[(*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methylphosphonat};
Bis[(isopropoxycarbonyloxy)methyl]{[(*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methylphosphonat};
[(*R*)-2-(6-Aminopurin-9-yl)-1-methylethoxymethyl]phosphonsäurediisopropoxycarbonyloxymethylester

ASK #30972

Chemical Abstract Service Nr. 202138-50-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 302599-67-3

Formelstamm C19-H30-N5-O10-P . C4-H4-O4

Molgewicht 635.5149

Bruttoformel C₂₃H₃₄N₅O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Tenofoviridisoproxilfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L44,v.L82RG)

2. Bezeichnung Di(propan-2-yl){[(((2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonoyl}bis(oxymethylen)}bis(carbonat)-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tenofovir disoproxil fumarat; Bis{[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]methyl}{[(*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methylphosphonat}-fumarat (1:1);
(2*E*)-2-Butendisäure-bis{[(isopropoxycarbonyloxy)methyl]-[(((2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)-2-propanyl]oxy)methyl]phosphonat} (1:1);
Bis(isopropoxycarbonyloxymethyl)-(R)-[2-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)-1-methylethoxy]methylphosphonat fumarat;
2-(Adenin-9-yl)-1-(R)-methylethoxymethylphosphonsäurebis(isopropoxycarbonyloxymethyl)ester fumarat;
[(2*R*)-1-(6-Amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methylphosphonsäuredi(isopropoxyloxycarbonyloxymethyl)ester-Fumarat; Tenofovir-disoproxil-fumarat;
Bis[(isopropoxyloxycarbonyloxy)methyl]-[(*R*)-2-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)-1-methylethoxy]methylphosphonat--Fumarsäure (1:1);
Bis[(isopropoxycarbonyloxy)methyl]{[(*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methylphosphonat}-fumarat (1:1);
Bis{[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]methyl}{[(((2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonat}-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1);
(R)-[[2-(6-Amino-9*H*-purin-9-yl)-1-methylethoxy]methyl]phosphonsäurebis(isopropoxycarbonyloxymethyl)ester fumarat

ASK #30973

Chemical Abstract Service Nr. 87679-71-8

Formelstamm (C22-H28-N2-O5)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 402.484

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Trandolaprilat
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[(*S*)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]propanoyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #30976

3. Bezeichnung Clostridium tetani, Toxoid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Clostridium-tetani-Toxoid

ASK #30983

Chemical Abstract Service Nr. 193681-12-8
Molgewicht 575.4218
Bruttoformel C₁₉H₂₀F₆N₅O₅PS
Vorzugsbezeichnung Alamifovir
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung Bis(2,2,2-trifluorethyl){[2-[2-amino-6-(4-methoxyphenyl)sulfanyl]-9*H*-purin-9-yl]ethoxy}methylphosphonat)

ASK #30985

Chemical Abstract Service Nr. 259188-38-0
Molgewicht 499.6671
Bruttoformel C₂₃H₄₁N₅O₅S
Vorzugsbezeichnung Rebimastat
International Nonproprietary Name INN.L51
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (*S*)-*N*,3,3-Trimethyl-2-[(*S*)-4-methyl-2-[(*S*)-2-sulfanyl-4-(3,4,4-trimethyl-2,5-dioxoimidazolidin-1-yl)butanamido]pentanamido]butanamid

ASK #30987

Chemical Abstract Service Nr. 261505-80-0
Molgewicht 408.3777
Bruttoformel C₁₈H₁₉F₃N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Sabiporid
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung *N*-Carbamimidoyl-4-[4-(1*H*-pyrrol-2-carbonyl)piperazin-1-yl]-3-(trifluormethyl)benzamid

ASK #30988

Chemical Abstract Service Nr. 324758-66-9
Formelstamm C18-H19-F3-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht 444.8386
Bruttoformel C₁₈H₂₀ClF₃N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Sabiporidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung *N*-Carbamimidoyl-4-[4-(1*H*-pyrrol-2-carbonyl)piperazin-1-yl]-3-(trifluormethyl)benzamid-hydrochlorid
ASK #30998

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)[doconexent - (all-*Z*)-docosa-4,8,12,15,19-pentaenoat - (all-*Z*)-henicosa-6,9,12,15,18-pentaenoat - icosapent - (all-*Z*)-icosa-8,11,14,17-tetraenoat - (all-*Z*)-octadeca-6,9,12,15-tetraenoat - (*Z,Z,Z*)-octadeca-9,12,15-trienoat]

3. Bezeichnung Omega-3-Säuren-Triglyceride ((mit Angaben zur Herkunft und/oder zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1352; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.07/1352; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1352

ASK #30999

2. Bezeichnung Doconexent-Ethyl - Ethyl[(*all-Z*)-docosa-4,8,12,15,19-pentaenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-henicosa-6,9,12,15,18-pentaenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-icosa-8,11,14,17-tetraenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-octadeca-6,9,12,15-tetraenoat] - Ethyl[(*Z,Z,Z*)-octadeca-9,12,15-trienoat] - Icosapent-Ethyl - Gemisch ((90 %ig))

Zitat Bezeichnung 2 (INNv.L61,v.L61); (INN.L30,L30)

3. Bezeichnung Omega-3-Säurenethylester 90 ((mit Angaben zur Herkunft und/oder zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1250; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1250

ASK #31000

Chemical Abstract Service Nr. 40922-77-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 189631-89-8; 56111-35-4; 57078-36-1; 83310-75-2

Molgewicht 884.0582

Bruttoformel C₄₅H₇₃NO₁₆

Vorzugsbezeichnung Josamycinpropionat (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetyloxy-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(propanoyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-oxopropyl)-2-oxo-10-(propanoyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl]]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetoxy-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(propionyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-oxopropyl)-2-oxo-10-(propionyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl]]
Josamycin-9-propionat

ASK #31004

Chemical Abstract Service Nr. 179386-43-7

Molgewicht 203.2404

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₃O

Vorzugsbezeichnung Sumanirol

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (*R*)-5-Methylamino-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[4,5,1-*ij*]chinolin-2(1*H*)-on

ASK #31005

Formelstamm C11-H13-N3-O . C4-H4-O4

Molgewicht 319.3126

Bruttoformel C₁₅H₁₇N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Sumanirolmaleat

International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-5-Methylamino-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -imidazo[4,5,1- <i>ij</i>]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on-maleat (1:1)
ASK #31007	
Chemical Abstract Service Nr.	137109-78-5
Molgewicht	266.3129
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Orazipon
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	3-(4-Mesylbenzyliden)pentan-2,4-dion
ASK #31008	
Chemical Abstract Service Nr.	170902-47-3
Molgewicht	447.4849
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Roxifiban
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	Methyl[(<i>S</i>)-2-(butoxycarbonylamino)-3-[(<i>R</i>)-2-[3-(4-carbamimidoylphenyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-yl]acetamido]propanoat]
ASK #31009	
Chemical Abstract Service Nr.	176022-59-6
Formelstamm	C21-H29-N5-O6 . C2-H4-O2
Molgewicht	507.5368
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Roxifibanacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	Methyl[(<i>S</i>)-2-(butoxycarbonylamino)-3-[(<i>R</i>)-2-[3-(4-carbamimidoylphenyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-yl]acetamido]propanoat]-acetat (1:1)
ASK #31014	
Chemical Abstract Service Nr.	72955-94-3
Molgewicht	496.5968
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-{Benzyl[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino}-3-(9 <i>H</i> -carbazol-4-yloxy)propan-2-ol
ASK #31015	
Chemical Abstract Service Nr.	918903-20-5
Molgewicht	645.7435
Bruttoformel	C ₃₉ H ₃₉ N ₃ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,2' <i>RS</i>)-1,1'-[[2-(2-Methoxyphenoxy)ethyl]azandiyl]bis[3-(9 <i>H</i> -carbazol-4-yloxy)propan-2-ol]
ASK #31016	
Chemical Abstract Service Nr.	1198090-73-1
Molgewicht	629.7425
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₃ N ₃ O ₇

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-((2*RS*)-2-Hydroxy-3-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propoxy)-9*H*-carbazol-9-yl]-3-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propan-2-ol
ASK #31017

Chemical Abstract Service Nr. 146794-70-9

Molgewicht 298.358

Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-(2,2-Dimethylpropanamido)-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-(2,2-Dimethylpropanamido)-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym (6*R*,7*R*)-7-[(2,2-Dimethylpropanoyl)amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; 7-ADCA-Pivalamid

ASK #31018

Chemical Abstract Service Nr. 34876-35-2

Molgewicht 130.1649

Bruttoformel C₅H₆O₂S

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-methylthiophen-2(5*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31019

Chemical Abstract Service Nr. 147103-95-5

Formelstamm (C₂₄H₂₃N₄O₇S)⁻ H⁺

Molgewicht 512.535

Bruttoformel C₂₄H₂₄N₄O₇S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-[(2*RS*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*R*)-2-[(2*RS*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym (6*R*,7*R*)-7-[[[(2*R*)-2-[[[(2*RS*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #31020

Chemical Abstract Service Nr. 147103-93-3

Molgewicht 233.2233

Bruttoformel C₁₁H₁₁N₃O₃

2. Bezeichnung *rac*-(6*R*)-3-(Aminomethylen)-6-(4-hydroxyphenyl)piperazin-2,5-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (6*RS*)-3-(Aminomethylen)-6-(4-hydroxyphenyl)piperazin-2,5-dion

ASK #31021

Chemical Abstract Service Nr. 144790-28-3

Formelstamm (C₁₆H₁₆N₃O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 363.3883

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₅S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*S*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*S*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

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

Synonym L-Cefadroxil; (6*R*,7*R*)-7-[[[(2*S*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #31022

Andere Chemical Abstract Service Nr. 147103-96-6

Molgewicht 381.4036

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₆S

2. Bezeichnung (2*R*,5*RS*)-2-[(*R*)-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido](carboxy)methyl]-5-methyl-5,6-dihydro-2*H*-1,3-thiazin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*R*,5*RS*)-2-[(*R*)-[[[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]carboxymethyl]-5-methyl-5,6-dihydro-2*H*-1,3-thiazin-4-carbonsäure

ASK #31023

Molgewicht 312.4094

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O

2. Bezeichnung 1-Methyl-*N*-[(1*R*,3*s*,5*S*,9*s*)-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1-*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #31024

Molgewicht 154.2526

Bruttoformel C₉H₁₈N₂

2. Bezeichnung (1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-Methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-Methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-ylazan

ASK #31025

Formelstamm (C₉H₇N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 176.172

Bruttoformel C₉H₈N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Methyl-1-*H*-indazol-3-carbonsäure

ASK #31026

Chemical Abstract Service Nr. 160177-67-3

Molgewicht 298.3828

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,3*r*,5*S*)-9-Azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1-methyl-1-*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #31027

Chemical Abstract Service Nr. 107007-95-4

Molgewicht 298.3828

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-Methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1-*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #31028

Molgewicht 312.4094

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O

2. Bezeichnung 2-Methyl-*N*-[(1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-2*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #31029

Molgewicht 306.1762

Bruttoformel C₁₀H₁₂BrNO₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-bromopropanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31030

Chemical Abstract Service Nr. 85006-31-1

Molgewicht 171.2169

Bruttoformel C₇H₉NO₂S

2. Bezeichnung Methyl(3-amino-4-methylthiophen-2-carboxylat)

ASK #31031

Molgewicht 311.4429

Bruttoformel C₁₅H₂₅N₃O₂S

2. Bezeichnung 4-Methyl-*N*-propyl-3-[(*RS*)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carboxamid

ASK #31032

Molgewicht 326.4542

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-(dipropylamino)propanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31033

Molgewicht 298.4011

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-(butylamino)propanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31034

Molgewicht 284.3745

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-(isopropylamino)propanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31035

Molgewicht 270.3479

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-(ethylamino)propanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31036

Molgewicht 270.3479

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{4-methyl-3-[(*RS*)-2-(propylamino)acetamido]thiophen-2-carboxylat}

ASK #31037

Chemical Abstract Service Nr. 80456-81-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138853-72-2; 147859-77-6; 185502-38-9

Molgewicht 249.3486

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₂

Vorzugsbezeichnung	Desmetramadol
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexyl]phenol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #31038

Chemical Abstract Service Nr.	15409-60-6
Molgewicht	155.2374
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]cyclohexanon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Fluoroethyl-L-tyrosine [(18)F] [Falsche Bezeichnung: In der deutschen Bezeichnung ist das englische Fluoro und tyrosine zu Fluor und tyrosin zu übersetzen, die fehlenden Positionsangaben des Fluor-Atoms und der Ethyl-Gruppe sind zu ergänzen, und das Isotopensymbol des reinen Fluor-Isotops 18 ist in runde Klammern zu setzen (es liegt nicht (18)F-markiertes natürliches (18)F vor) und vor den Substituenten-Namen Fluor zu stellen.]

ASK #31039

Molgewicht	245.3599
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(1 <i>R</i>)-2-(3-Methoxyphenyl)cyclohex-2-en-1-yl]- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(<i>RS</i>)-2-(3-Methoxyphenyl)cyclohex-2-en-1-ylmethyl]dimethylazan

ASK #31040

Chemical Abstract Service Nr.	73825-64-6
Molgewicht	245.3599
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO
2. Bezeichnung	[2-(3-Methoxyphenyl)cyclohex-1-en-1-yl]- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-(3-Methoxyphenyl)cyclohex-1-en-1-ylmethyl]dimethylazan

ASK #31041

Molgewicht	263.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanol

ASK #31042

Molgewicht	371.2694
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ BrN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	7-Brom-5-[(<i>RS</i>)-3-(<i>tert</i> -butylamino)-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #31043

Chemical Abstract Service Nr.	62330-84-1
Molgewicht	290.3575

	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	5-[(<i>RS</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #31044		
	Molgewicht	237.2518
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ NO ₄
	2. Bezeichnung	5-[(<i>RS</i>)-2,3-Dihydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #31045		
	Molgewicht	251.2784
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₄
	2. Bezeichnung	5-[(<i>RS</i>)-2-Hydroxy-3-methoxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #31046		
	Molgewicht	382.4098
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₅
	2. Bezeichnung	5,5'-(2-Hydroxypropan-1,3-diylendioxy)bis[3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on]
ASK #31047		
	Chemical Abstract Service Nr.	51781-13-6
	Molgewicht	255.6975
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ ClNO ₃
	2. Bezeichnung	5-[(<i>RS</i>)-3-Chlor-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #31048		
	Chemical Abstract Service Nr.	51781-14-7
	Molgewicht	219.2365
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ NO ₃
	2. Bezeichnung	5-[(<i>RS</i>)-Oxiranylmethoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #31049		
	Chemical Abstract Service Nr.	30389-33-4
	Molgewicht	163.1733
	Bruttoformel	C ₉ H ₉ NO ₂
	2. Bezeichnung	5-Hydroxy-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #31050		
	Molgewicht	165.1891
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
	2. Bezeichnung	4,6,7,8-Tetrahydrochinolin-2,5(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #31052		
	Chemical Abstract Service Nr.	7776-05-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	112720-85-1
	Molgewicht	386.5739
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ OS ₂

2. Bezeichnung *rac*-10-{2-[(2*R*)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methylsulfanyl-5⁴-phenothiazin-5(10*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-10-{2-[(2*R*)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methylsulfanyl-10*H*-phenothiazin-5-oxid

ASK #31053

Molgewicht 434.5721

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₄S₂

2. Bezeichnung *rac*-2-Methansulfonyl-10-{2-[(2*R*)-1-methylpiperidin-2-yl]ethyl}-5⁶-phenothiazin-5,5(10*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Mesyl-10-{2-[(*RS*)-1-methyl-2-piperidyl]ethyl}-10*H*-phenothiazin-5,5-dioxid; *rac*-2-Methansulfonyl-10-{2-[(2*R*)-1-methylpiperidin-2-yl]ethyl}-10*H*-phenothiazin-5,5-dioxid

ASK #31054

Molgewicht 398.6642

Bruttoformel C₂₈H₄₆O

2. Bezeichnung (7*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5(10),7,22-trien-3-ol

ASK #31055

Molgewicht 398.6642

Bruttoformel C₂₈H₄₆O

2. Bezeichnung (5*E*,7*E*,22*E*-3*S*,10*R*)-9,10-Secoergosta-5,7,22-trien-3-ol

ASK #31056

Chemical Abstract Service Nr. 54473-72-2

Molgewicht 400.6801

Bruttoformel C₂₈H₄₈O

2. Bezeichnung (5*E*,7*E*-3*S*,10*S*)-9,10-Secoergosta-5,7-dien-3-ol

ASK #31058

Chemical Abstract Service Nr. 41261-71-6

Formelstamm (C₃₃-H₅₈-N₂-O₃)₂+ 2Br⁻

Molgewicht 690.6332

Bruttoformel C₃₃H₅₈Br₂N₂O₃

2. Bezeichnung 1,1'-(17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-5 -androstan-2 ,16 -diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

ASK #31059

Formelstamm (C₃₁-H₅₆-N₂-O₂)₂+ 2Br⁻

Molgewicht 648.5965

Bruttoformel C₃₁H₅₆Br₂N₂O₂

2. Bezeichnung 1,1'-(3 ,17 -Dihydroxy-5 -androstan-2 ,16 -diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

ASK #31062

Molgewicht 394.5894

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₂

2. Bezeichnung 21-Cyclohexyildenpregn-4-en-3,20-dion

ASK #31063

Molgewicht 394.5894

Bruttoformel $C_{27}H_{38}O_2$

2. Bezeichnung 21-(Cyclohex-1-en-1-yl)pregn-4-en-3,20-dion

ASK #31064

Chemical Abstract Service Nr. 5035-09-6

Molgewicht 358.5143

Bruttoformel $C_{23}H_{34}O_3$

2. Bezeichnung (20*S*)-3-Oxopregn-4-en-20-ylacetat

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31065

Chemical Abstract Service Nr. 145-15-3

Molgewicht 316.4776

Bruttoformel $C_{21}H_{32}O_2$

2. Bezeichnung (20*R*)-20-Hydroxypregn-4-en-3-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31066

Chemical Abstract Service Nr. 145-14-2

Molgewicht 316.4776

Bruttoformel $C_{21}H_{32}O_2$

2. Bezeichnung (20*S*)-20-Hydroxypregn-4-en-3-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31067

Chemical Abstract Service Nr. 24377-08-0

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung Pregna-4,14-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31068

Chemical Abstract Service Nr. 5062-62-4

Molgewicht 358.5143

Bruttoformel $C_{23}H_{34}O_3$

2. Bezeichnung (20*R*)-3-Oxopregn-4-en-20-ylacetat

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31069

Chemical Abstract Service Nr. 54333-94-7

Molgewicht 384.4273

Bruttoformel $C_{15}H_{16}N_2O_6S_2$

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-3-Hydroxymethyl-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung	(7S)-3-Hydroxymethyl-7-methoxy-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #31070	
Chemical Abstract Service Nr.	6040-37-5
Molgewicht	320.4663
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₃
2. Bezeichnung	(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-5,8-Dihydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-6-vinyl-3a,9-propanoperhydrocyclopenta[8]annulen-1-on
3. Bezeichnung	Mutilin
ASK #31071	
Chemical Abstract Service Nr.	224452-66-8
Molgewicht	517.7635
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₇ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Retapamulin
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-3a,9-propanoperhydrocyclopenta[8]annulen-8-yl]{[(1 <i>R</i> ,3 <i>s</i> ,5 <i>S</i>)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-ylsulfanyl]acetat}
ASK #31073	
Chemical Abstract Service Nr.	138117-50-7
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₂ N ₅ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	327.2948
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Letepirim
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	4-[3-(6-Oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-9-yl)propanamido]benzoesäure
ASK #31074	
Chemical Abstract Service Nr.	192564-13-9
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₂ N ₅ O ₄) ⁻ K ⁺
Molgewicht	365.3852
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ KN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Letepirim-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	4-[3-(6-Oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-9-yl)propanamido]benzoesäure-Kaliumsalz
ASK #31075	
Chemical Abstract Service Nr.	178979-85-6
Molgewicht	451.3694
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ Cl ₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Capravirin

International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	((5-(3,5-Dichlorphenylsulfanyl)-4-(propan-2-yl)-1-[(pyridin-4-yl)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)methyl)carbamat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[5-(3,5-Dichlorphenylsulfanyl)-4-isopropyl-1-(4-pyridylmethyl)imidazol-2-ylmethyl]carbamat
ASK #31079	
Chemical Abstract Service Nr.	251442-94-1
Molgewicht	405.3424
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ F ₅ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Enflicoxib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; MedKoo; CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(5 <i>R</i>)-5-(2,4-Difluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(RS)-5-(2,4-Difluorphenyl)-3-trifluormethyl-4,5-dihydropyrazol-1-yl]benzolsulfonamid
ASK #31080	
Chemical Abstract Service Nr.	98845-64-8
Formelstamm	C9-H19-Cl2-N2-O5-P-S2 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht	547.4549
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₃ Cl ₂ N ₄ O ₇ PS ₂
Vorzugsbezeichnung	Mafofamid-Lysin
International Nonproprietary Name	INN.L24,L28
2. Bezeichnung	2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-2-oxo-1,3,2 ⁵ -oxazaphosphorinan-4-ylsulfanyl]ethansulfonsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
ASK #31081	
Chemical Abstract Service Nr.	142139-60-4
Molgewicht	464.6395
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lapisterid
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-Methoxyphenyl)propan-2-yl]-3-oxo-4-aza-5 ⁻ -androst-1-en-17 ⁻ -carboxamid
ASK #31082	
Chemical Abstract Service Nr.	130018-87-0
Formelstamm	C21-H25-Cl-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	461.8097
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ Cl ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Levocetirizindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)

ASK #31086	2. Bezeichnung	(2-{4-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)essigsäure-dihydrochlorid (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R</i>)-{2-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure-dihydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	1200-22-2
ASK #31089	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2087491-16-3; 57828-26-9
	Formelstamm	(C ₈ -H ₁₃ -O ₂ -S ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	206.3256
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Arliponsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	2. Bezeichnung	5-[(3 <i>R</i>)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Thioctsäure ' ; (<i>R</i>)-5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure; alpha-Liponsäure ' ; Protogen A ' ; (<i>R</i>)-alpha-Liponsäure; (+)-alpha-Liponsäure; (<i>R</i>)-Thioctsäure
ASK #31090	Chemical Abstract Service Nr.	259525-01-4
	Molgewicht	357.4649
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ FN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Enecadin
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	2. Bezeichnung	4-(4-Fluorphenyl)-2-methyl-6-[5-(piperidin-1-yl)pentyloxy]pyrimidin
	Chemical Abstract Service Nr.	178429-67-9
	Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₈ -F-N ₃ -O . Cl-H
	Molgewicht	393.9259
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ ClFN ₃ O
ASK #31095	Vorzugsbezeichnung	Enecadinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L49)
	2. Bezeichnung	4-(4-Fluorphenyl)-2-methyl-6-[5-(piperidin-1-yl)pentyloxy]pyrimidin-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	120444-71-5
	Molgewicht	301.4662
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO
	Vorzugsbezeichnung	Deramciclan
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-2-phenylbornan-2-yloxy]ethanamin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl{2-[(1R,2S,4R)-2-phenylbornan-2-yloxy]ethyl}azan
ASK #31096		
	Chemical Abstract Service Nr.	120444-74-8
	Formelstamm	C20-H31-N-O . C4-H4-O4
	Molgewicht	417.5384
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Deramciclanfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L32)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-2-phenylbornan-2-yloxy]ethanamin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl{2-[(1R,2S,4R)-2-phenylbornan-2-yloxy]ethyl}azan-fumarat (1:1)
ASK #31111		
	Chemical Abstract Service Nr.	210891-04-6
	Molgewicht	536.6425
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Edonentan
	International Nonproprietary Name	INN.L48
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2'-[(4,5-Dimethyl-1,2-oxazol-3-yl)sulfamoyl]-4-(1,3-oxazol-2-yl)biphenyl-2-ylmethyl}- <i>N</i> ,3,3-trimethylbutanamid
ASK #31112		
	Chemical Abstract Service Nr.	264609-13-4
	Molgewicht	554.6578
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Edonentan 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L48)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2'-[(4,5-Dimethyl-1,2-oxazol-3-yl)sulfamoyl]-4-(1,3-oxazol-2-yl)biphenyl-2-ylmethyl}- <i>N</i> ,3,3-trimethylbutanamid 1 H ₂ O
ASK #31114		
	Chemical Abstract Service Nr.	135729-61-2
	Molgewicht	296.4067
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Palonosetron
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	2. Bezeichnung	(3 <i>aS</i>)-2-[(3 <i>S</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3 <i>aS</i>)-2-[(3 <i>S</i>)-Chinuclidin-3-yl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1-on
ASK #31115		
	Chemical Abstract Service Nr.	135729-62-3

	Formelstamm	C19-H24-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	332.8676
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Palonosetronhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	(3a <i>S</i>)-2-[(3 <i>S</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1-on-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3a <i>S</i>)-2-[(3 <i>S</i>)-Chinuclidin-3-yl]-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1-on-hydrochlorid
ASK #31120	Chemical Abstract Service Nr.	156090-17-4
	Molgewicht	380.4436
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Nortopixantron
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	2. Bezeichnung	2-[2-(2-Hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(methylamino)ethylamino]indazolo[4,3- <i>gh</i>]isochinolin-6(2 <i>H</i>)-on
ASK #31121	Formelstamm	C20-H24-N6-O2 . 2 Cl-H
	Molgewicht	453.3654
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Cl ₂ N ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Nortopixantrondihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L49)
	2. Bezeichnung	2-[2-(2-Hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(methylamino)ethylamino]indazolo[4,3- <i>gh</i>]isochinolin-6(2 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid
ASK #31128	Chemical Abstract Service Nr.	165538-40-9
	Formelstamm	(C20-H21-Cl-N-O4-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	407.911
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClNO ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Terutroban
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	3-[(6 <i>R</i>)-6-(4-Chlorbenzolsulfonamido)-2-methyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl]propansäure
ASK #31129	Formelstamm	(C20-H21-Cl-N-O4-S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	429.8928
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ ClNNaO ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Terutroban-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L55)
	2. Bezeichnung	3-[(6 <i>R</i>)-6-(4-Chlorbenzolsulfonamido)-2-methyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl]propansäure-Natriumsalz

ASK #31130

Chemical Abstract Service Nr.	223754-17-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	223754-25-4
Molgewicht	5933.7664
Bruttoformel	C ₂₆₅ H ₃₉₇ N ₆₅ O ₇₈ S ₆
Vorzugsbezeichnung	[29B]M ⁶ -Octanoylinsulin human
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-M ⁶ -(octanoyl)Lys-Thr, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[29(B)-N(6)-Octanoyl-L-lysin]insulin, human

ASK #31135

Chemical Abstract Service Nr.	188968-51-6
Molgewicht	588.6559
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ N ₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Cilengitid
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	Cyclo(L-arginylglycyl-L- -aspartyl-D-phenylalanyl-N-methyl-L-valyl)

ASK #31136

Molgewicht	660.717
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ N ₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Cilengitid 4 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	Cyclo(L-arginylglycyl-L- -aspartyl-D-phenylalanyl-N-methyl-L-valyl) 4 H ₂ O

ASK #31137

Chemical Abstract Service Nr.	112901-68-5
Formelstamm	(C5-H13-N2-O3-P-S)2 ⁻ 2H ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	268.2688
Bruttoformel	C ₅ H ₁₅ N ₂ O ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Amifostin 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	S-[2-(3-Aminopropylamino)ethyl]dihydrogenthiophosphat 3 H ₂ O

ASK #31139

Formelstamm	C27-H40-N8-O7 . Cl-H
Molgewicht	625.1168
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ ClN ₈ O ₇

	Vorzugsbezeichnung	Cilengitidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L43)
ASK #31144	2. Bezeichnung	Cyclo(L-arginylglycyl-L- -aspartyl-D-phenylalanyl-N-methyl-L-valyl)-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	171047-47-5
	Molgewicht	601.6215
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ NO ₁₁ S
	Vorzugsbezeichnung	Ladirubicin
	International Nonproprietary Name	INN.L45
ASK #31155	2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-Acetyl-7-[3-(aziridin-1-yl)-2,3,6-tridesoxy-4- <i>O</i> -mesyl- -L-lyxo-hexopyranosyloxy]-6,9,11-trihydroxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ FN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	(5- <i>methyl</i> - ¹¹ C)Flumazenil
	International Nonproprietary Name	(INN.L26)
ASK #31156	2. Bezeichnung	Ethyl[8-fluor-5-(¹¹ C)methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat]
	Formelstamm	(C19-(14)C-H23-O7-S) ⁻ H ⁺
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	(3- ¹⁴ C)Tesaglitazar
	International Nonproprietary Name	(INN.L47)
	2. Bezeichnung	(3- ¹⁴ C)-(2 <i>S</i>)-2-Ethoxy-3-(4-{2-[4-(methansulfonyloxy)phenyl]ethoxy}phenyl)propansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3-(14)C)-(S)-2-Ethoxy-3-(4-{2-[4-(mesyloxy)phenyl]ethoxy}phenyl)propansäure
ASK #31157	Chemical Abstract Service Nr.	251565-85-2
	Formelstamm	(C20-H23-O7-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	408.4654
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Tesaglitazar
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Ethoxy-3-(4-{2-[4-(methansulfonyloxy)phenyl]ethoxy}phenyl)propansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-2-Ethoxy-3-(4-{2-[4-(mesyloxy)phenyl]ethoxy}phenyl)propansäure
ASK #31158	Chemical Abstract Service Nr.	451470-34-1
	Formelstamm	C23-H23-Cl-N2-O3 . Cl-H
	Molgewicht	447.3543

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Solabegronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	3'-[(2-[[[(2 <i>R</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino}ethyl)amino][1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #31159	
Chemical Abstract Service Nr.	252920-94-8
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₂ -Cl-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	410.8933
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Solabegron
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	3'-[(2-[[[(2 <i>R</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino}ethyl)amino][1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure
ASK #31160	
Chemical Abstract Service Nr.	150812-13-8
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₈ -F-N ₃ -O ₂ . 2 Cl-H
Molgewicht	376.2533
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ Cl ₂ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Retigabindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
2. Bezeichnung	Ethyl{[2-amino-4-(4-fluorbenzylamino)phenyl]carbamat}-dihydrochlorid
ASK #31161	
Chemical Abstract Service Nr.	180384-56-9
Molgewicht	577.5718
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ N ₉ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Clazosentan
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1- <i>H</i> -tetrazol-5-yl)pyridin-4-yl]pyrimidin-4-yl}-5-methylpyridin-2-sulfonamid
ASK #31162	
Chemical Abstract Service Nr.	503271-02-1
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₁ -N ₉ -O ₆ -S) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	621.5355
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₁ N ₉ Na ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Clazosentan-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1- <i>H</i> -tetrazol-5-yl)pyridin-4-yl]pyrimidin-4-yl}-5-methylpyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz
ASK #31163	
Chemical Abstract Service Nr.	108605-62-5

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[N,N,N',N',N'',N''-Hexakis(2-{N(2),N(6)-bis[N(2),N(6)-bis(N-{(2RS)-2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]propanoyl}glycyl)-L-lysnamido]-L-lysnamido)ethyl)benzol-1,3,5-tricarbo
ASK #31168	
Chemical Abstract Service Nr.	192755-52-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	366024-55-7
Molgewicht	523.5378
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Pralnacasan
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(1S,9S)-N-[(2R,3S)-2-Ethoxy-5-oxoxolan-3-yl]-9-(isochinolin-1-carboxamido)-6,10-dioxodecahydro-1H-pyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,9S)-N-[(2R,3S)-2-Ethoxy-5-oxotetrahydrofuran-3-yl]-9-(isochinolin-1-carboxamido)-6,10-dioxoperhydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carboxamid
ASK #31169	
Chemical Abstract Service Nr.	284461-73-0
Molgewicht	464.825
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ ClF ₃ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sorafenib
International Nonproprietary Name	INN.L50
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-(4-[[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoylamino]phenoxy)-N-methylpyridin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-{3-[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]ureido}phenoxy)-N-methylpyridin-2-carboxamid
ASK #31170	
Chemical Abstract Service Nr.	475207-59-1
Formelstamm	C21-H16-Cl-F3-N4-O3 . C7-H8-O3-S
Molgewicht	637.0266
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₄ ClF ₃ N ₄ O ₆ S
2. Bezeichnung	4-(4-[[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoylamino]phenoxy)-N-methylpyridin-2-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
3. Bezeichnung	Sorafenibtosilat
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.4(2021-2023)/2931
ASK #31171	
Chemical Abstract Service Nr.	187870-78-6
Molgewicht	333.3839
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Rimeporid
International Nonproprietary Name	INN.L54

ASK #31172	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamimidoyl-4,5-bis(methansulfonyl)-2-methylbenzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[4,5-Bis(methansulfonyl)-2-methylbenzoyl]guanidin; 1-(4,5-Dimesyl-2-methylbenzoyl)guanidin
	Formelstamm	C ₁₁ -H ₁₅ -N ₃ -O ₅ -S ₂ . Cl-H . H ₂ -O
	Molgewicht	387.8601
ASK #31173	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClN ₃ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Rimeporidhydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L54)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamimidoyl-4,5-bis(methansulfonyl)-2-methylbenzamid-hydrochlorid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
ASK #31174	Synonym	1-(4,5-Dimesyl-2-methylbenzoyl)guanidin-hydrochlorid 1 HO; 1-[4,5-Bis(methansulfonyl)-2-methylbenzoyl]guanidin-hydrochlorid 1 HO
	Chemical Abstract Service Nr.	132640-22-3
	Molgewicht	333.3075
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ N ₉ O
	Vorzugsbezeichnung	Andolast
ASK #31175	International Nonproprietary Name	INN.L33
	2. Bezeichnung	4-(1 <i>H</i> -Tetrazol-5-yl)- <i>N</i> -[4-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)phenyl]benzamid
	Chemical Abstract Service Nr.	87539-19-3
	Molgewicht	409.4964
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ FN ₃ O ₂
ASK #31176	Vorzugsbezeichnung	Mespiperon
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	8-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-3-methyl-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on
	Chemical Abstract Service Nr.	94153-50-1
	Formelstamm	C ₂₃ -(11)C-H ₂₈ -F-N ₃ -O ₂
ASK #31177	Molgewicht	408.4972
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ FN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	(¹³ C)Mespiperon
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	8-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-3-[(¹³ C)methyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on
ASK #31178	Chemical Abstract Service Nr.	97849-54-2
	Formelstamm	C ₁₄ -(11)C-H ₂₀ -Cl ₂ -N ₂ -3

	Molgewicht	346.238
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	[6- <i>methoxy</i> - ¹¹ C]Racloprid
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-3,5-Dichlor- <i>N</i> -(1-ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-2-hydroxy-6-[¹¹ C]methoxybenzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Racloprid([(11)C]methoxy)-Injektionslösung
ASK #31181		
	Chemical Abstract Service Nr.	220620-09-7
	Molgewicht	585.6487
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ N ₅ O ₈
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4a <i>S</i> ,5a <i>R</i> ,12a <i>S</i>)-9-[2-(<i>tert</i> -Butylamino)acetamido]-4,7-bis(dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid
	3. Bezeichnung	Tigecyclin
	Zitat Bezeichnung 3	EAB9.4+6,10.0+4+6,11.0(2018-2023)/2825; RÖMP2024
ASK #31182		
	Vorzugsbezeichnung	Anti-Human-T-Lymphozyten-Immunglobulin vom Kaninchen
	2. Bezeichnung	Anti-Human-T-Zell-Immunserum vom Kaninchen
ASK #31183		
	Vorzugsbezeichnung	Anti-Human-T-Lymphozyten-Immunglobulin vom Pferd
	2. Bezeichnung	Anti-Human-T-Zell-Immunserum vom Pferd
ASK #31187		
	Chemical Abstract Service Nr.	121470-24-4
	Molgewicht	766.9998
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₇₂ N ₂ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Azithromycin-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L28)
	Zitat Bezeichnung 1	EAB7.0,8.0,9.0+3(2011-2018)/1649
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-13-[(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyl)oxy]-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-hydroxy-2-oxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamido]oxy]-1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(EAB.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9-Desoxo-9a-methyl-9a-aza-9a-homoerythromycin A 1 HO; Azithromycin ' ; Azithromycin 1 HO; Azithromycin (Ph.Eur.) '
ASK #31188		
	Chemical Abstract Service Nr.	175481-36-4
	Molgewicht	250.2936
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O ₃

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-Benzyl-2-(acetylamino)-3-methoxypropanamid
3. Bezeichnung Lacosamid
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.5,10.0,11.0(2018-2023)/2236
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (2*R*)-2-Acetamido-*N*-benzyl-3-methoxypropanamid; Harkoserid; Erlosamid

ASK #31189

Chemical Abstract Service Nr. 128446-36-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 930597-87-8
Formelstamm C42-H70-O35 . x C-H2, 2 < x < 21, M = (1134,9842 + x 14,0266) g/mol
2. Bezeichnung Poly-*O*-methylcyclomaltoheptaose (Methoxy:Hydroxy = x:y)
3. Bezeichnung Poly-*O*-methyl- -cyclodextrin ((mit Angaben zum Methylierungsgrad oder Methoxy:Hydroxy-Verhältnis))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym beta-Cyclodextrinpolymethylether; Poly-*O*-methyl-beta-cyclodextrin (OCH:OH = 11,9:9,1); beta-Cyclodextrinmethylether; Methyl-beta-cyclodextrin; statistisch methyliertes beta-Cyclodextrin; Methylcyclodextrin

ASK #31190

Andere Chemical Abstract Service Nr. 38848-45-2; 70881-44-6
Formelstamm Na₂MoO₄
Bruttoformel MoNa₂O₄
2. Bezeichnung (⁹⁹Mo)Molybdän()-säure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natrium(⁹⁹Mo)molybdat

ASK #31191

Chemical Abstract Service Nr. 489-39-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25246-26-8
Molgewicht 204.3511
Bruttoformel C₁₅H₂₄
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,4*R*,8*R*,11*R*)-3,3,11-Trimethyl-7-methylidentricyclo[6.3.0.0^{2,4}]undecan
3. Bezeichnung Aromadendren
Zitat Bezeichnung 3 Karrer1919; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1aR,4aR,7R,7aR,7bS)-1,1,7-Trimethyl-4-methylendecahydrocyclopropa[e]azulen

ASK #31192

Chemical Abstract Service Nr. 59776-88-4
Molgewicht 157.1671
Bruttoformel C₇H₁₁NO₃
2. Bezeichnung Methyl[(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetat]

ASK #31193

Chemical Abstract Service Nr. 61516-73-2

Molgewicht 171.1937
Bruttoformel C₈H₁₃NO₃
2. Bezeichnung Ethyl[(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetat]

ASK #31194

Chemical Abstract Service Nr. 72544-16-2

Molgewicht 155.2374
Bruttoformel C₉H₁₇NO
2. Bezeichnung 1-(2-Methylpropyl)piperidin-4-on
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Isobutylpiperidin-4-on

ASK #31195

Formelstamm (C₂₆-H₂₂-N₁₂-O₇)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 616.545
Bruttoformel C₂₆H₂₄N₁₂O₇
2. Bezeichnung (2S)-2-(4-{Bis[(2-amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino}benzamido)pentandisäure

ASK #31196

Molgewicht 211.6084
Bruttoformel C₇H₆ClN₅O
2. Bezeichnung 2-Amino-7-(chlormethyl)pteridin-4(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Amino-7-(chlormethyl)pteridin-4(1*H*)-on

ASK #31197

Formelstamm (C₁₉-H₁₇-N₇-O₆)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 441.3975
Bruttoformel C₁₉H₁₉N₇O₆
2. Bezeichnung (2S)-2-(4-[[{(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-7-yl)methyl]amino}benzamido)pentandisäure

ASK #31198

Chemical Abstract Service Nr. 1004-75-7
Molgewicht 141.1313
Bruttoformel C₄H₇N₅O
2. Bezeichnung 2,5,6-Triaminopyrimidin-4(1*H*)-on
3. Bezeichnung 2,5,6-Triaminopyrimidin-4-ol

ASK #31199

Chemical Abstract Service Nr. 100324-63-8
Molgewicht 804.968

Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₀ N ₄ O ₁₀
2. Bezeichnung	(9 <i>S</i> ,12 <i>E</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>S</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>S</i> ,21 <i>S</i> ,22 <i>E</i> ,24 <i>Z</i>)-6,16,18,20-Tetrahydroxy-14-methoxy-7,9,15,17,19,21,25-heptamethyl-1'-(2-methylpropyl)-2,3-dihydro-5 <i>H</i> -spiro[9,4-(epoxypentadeca[1,11,13]trienazandi
ASK #31200	
Chemical Abstract Service Nr.	62041-01-4
Molgewicht	709.7826
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₇ N ₃ O ₁₁
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,12 <i>Z</i> ,14 <i>E</i> ,16 <i>S</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,21 <i>S</i> ,22 <i>R</i> ,23 <i>S</i> ,24 <i>E</i>)-8-Amino-5,17,19-trihydroxy-9-imino-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,6,11-trioxo-1,2,6,9-tetrahydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienazar
ASK #31201	
Molgewicht	844.9888
Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₀ N ₄ O ₁₁
2. Bezeichnung	[(9 <i>S</i> ,12 <i>E</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>S</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>S</i> ,22 <i>E</i> ,24 <i>Z</i>)-6,18,20-Trihydroxy-14-methoxy-7,9,15,17,19,25-hexamethyl-21-methyliden-1'-(2-methylpropyl)-5,10,26-trioxo-3,5,9,10-tetrahydro-2 <i>H</i> -spiro[9,4-(epoxypentad
ASK #31202	
Chemical Abstract Service Nr.	51756-80-0
Molgewicht	710.7673
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₆ N ₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,12 <i>Z</i> ,14 <i>E</i> ,16 <i>S</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,21 <i>S</i> ,22 <i>R</i> ,23 <i>S</i> ,24 <i>E</i>)-8-Amino-5,17,19-trihydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,6,9,11-tetraoxo-1,2,6,9-tetrahydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienazandiy
ASK #31203	
Chemical Abstract Service Nr.	106401-68-7
Molgewicht	652.4844
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ BrNO ₁₁
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-8-(2-brom-1,1-dimethoxyethyl)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #31204	
Chemical Abstract Service Nr.	65026-79-1
Molgewicht	606.4159
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ BrNO ₁₀
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-8-bromacetyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #31205	
Chemical Abstract Service Nr.	28008-51-7
Molgewicht	400.3787
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ O ₈

2. Bezeichnung	(8S,10S)-6,8,10,11-Tetrahydroxy-8-[(<i>RS</i>)-1-hydroxyethyl]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #31206	
Chemical Abstract Service Nr.	104138-64-9
Formelstamm	2(C2029-H3070-N544-O587-S27 . 3 Oligosaccharid-Seitenketten)
Molgewicht	45341.1337
Bruttoformel	C ₂₀₂₉ H ₃₀₇₀ N ₅₄₄ O ₅₈₇ S ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Agalsidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	LDNGLARTPT MGWLHWERFM CNLDCQEEP SCISEKLFME MAELMVSEGW KDAGYEYLCI DDCWMAPQRD SEGRQLQADPQ RFPHGIRQLA NYVHSKGLKL GIYADVGNKT CAGFPGSFGY YDIDAQTFAD WGVDLLKFDG CYCDSLENLA DGYKHMSLAL NRTGRSIVYS CEWPLYMWPF QKPNYTEIRQ YCNHWRNFAD IDDSWKSIS ILDWTSFNQE RIVDVAGPGG WNDPDMVLIG NFGLSWNQV TQMALWAIMA APLFMSNDLR HISPQAKALL QDKDVIINQ DPLGKQGYQL RQGDNFEVWE RPLSGLAWAV AMINRQEIGG PRSYTIAVAS LGKGVACNPA CFITQLLPVK RKLGFYEWTS RLRSHINPTG TVLLQLENTM QMSLKD(LL), 21,63:25,32:111,141:171,192:347,351-Pentakis(disulfid), N108,N161,N184-Tris- <i>N</i> -[(oligo)glykosyliert], Homodimer, ca. 94 % ohne C-terminales L oder LL, an N161 ca. 52 % und an N184 ca 34 % komplexe Fucose/Galactose/ <i>N</i> -Acetylglucosamin-Oligosaccharide, Sialyl:Galactosyl = ca. 0,56, ca. 1,8 Mannose-6-phosphat pro Molekül, hergestellt mit einer humanen Fibrosarkom-Zelllinie durch Überexpression (Genaktivierung) nach Insertion regulatorischer Sequenzen in spezifischen Genom-Regionen vor dem endogenen -Galactosidase-A-Gen

ASK #31207

Chemical Abstract Service Nr.	131-28-2
Formelstamm	(C23-H26-N-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	445.4624
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ NO ₈
2. Bezeichnung	6-[[6-(2-Dimethylaminoethyl)-4-methoxy-1,3-benzodioxol-5-yl]acetyl]-2,3-dimethoxybenzoesäure
3. Bezeichnung	Narcein
Zitat Bezeichnung 3	USM113

ASK #31208

Chemical Abstract Service Nr.	122-66-7
Molgewicht	184.2371
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂
2. Bezeichnung	1,2-Diphenylhydrazin
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.02R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,2-Diphenyldiazan

ASK #31209

Molgewicht	324.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	4-(4-Hydroxybutyl)-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #31210

Formelstamm	(C19-H21-N2-O3) ⁻ H ⁺
--------------------	---

Molgewicht 326.3896

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung (RS)-2-(1,2-Diphenylhydrazincarbonyl)hexansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-(1,2-Diphenyldiazanylcabonyl)hexansäure

ASK #31211

Formelstamm (C8-H9-N-O6)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 217.176

Bruttoformel C₈H₁₁NO₆

2. Bezeichnung (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)-1,3-oxazolidin-4-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)oxazolidin-4-carbonsäure

ASK #31212

Chemical Abstract Service Nr. 1260857-16-6

Formelstamm (C13-H13-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 278.2607

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₅

2. Bezeichnung 4-({[4-(2-Hydroxyethyl)-1H-pyrrol-3-carbonyl]oxy}methyl)-1H-pyrrol-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[[4-(2-Hydroxyethyl)pyrrol-3-ylcarbonyloxy]methyl]pyrrol-3-carbonsäure; 4-[[[4-(2-Hydroxyethyl)-1H-pyrrol-3-yl]carbonyl]oxy]methyl]-1H-pyrrol-3-carbonsäure

ASK #31213

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 1260617-10-4

Formelstamm (C16-H16-N2-O10)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 398.3215

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₁₀

**2.
Bezeichnung** (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)-3-[(2R,3Z,5R)-3-(2-hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonyl]-1,3-oxazolidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)-3-[[[(2R,3Z,5R)-3-(2-hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-yl]carbonyl]-1,3-oxazolidin-4-carbonsäure;
(2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)-3-[[[(2R,3Z,5R)-3-(2-hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-yl]carbonyl]oxazolidin-4-carbonsäure;
(Z)-(2R,4R)-2-Carboxymethyl-5-(2-hydroxyethyliden)-3-[(Z)-(2R,5R)-3-(2-hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyl]-1,3-oxazolidin-4-carbonsäure

ASK #31214

Chemical Abstract Service Nr. 44830-55-9

Molgewicht 126.1597

Bruttoformel C₅H₁₀N₄

	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12-hydroxy-7,13-dimethoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)oxy]hexan-2-yl]-1,4-dioxane-2-carboxylate
ASK #31219	Chemical Abstract Service Nr.	101666-68-6
	Molgewicht	733.9268
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₃
	Vorzugsbezeichnung	N-Demethylclarithromycin
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(methoxycarbonyl)oxy]hexan-2-yl]-1,4-dioxane-2-carboxylate
ASK #31220	Chemical Abstract Service Nr.	127253-06-9
	Molgewicht	762.968
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₇₀ N ₂ O ₁₃
	Vorzugsbezeichnung	Clarithromycin-9-(<i>E</i>)-oxim
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-10-[(<i>E</i>)-hydroxyimino]-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)oxy]hexan-2-yl]-1,4-dioxane-2-carboxylate
ASK #31221	Chemical Abstract Service Nr.	299409-85-1
	Molgewicht	733.9268
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₃
	Vorzugsbezeichnung	6- <i>O</i> -Methyl-15-norerythromycin
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13,14-heptamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)oxy]hexan-2-yl]-1,4-dioxane-2-carboxylate
ASK #31222	Chemical Abstract Service Nr.	118058-74-5
	Andere	118165-21-2

**Chemical
Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 589.7584

Bruttoformel C₃₀H₅₅NO₁₀

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-14-Ethyl-4,12,13-trihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-xylo-hexopyranosyloxy]oxacyclotetradecan-2,10-dion

3. Bezeichnung 6-*O*-Methyl-5-*O*-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-xylo-hexopyranosyl]erythronolid A

ASK #31223

Molgewicht 453.5224

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₉O₃S₃

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-7-[2-(1-*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxamid

ASK #31224

Molgewicht 297.1798

Bruttoformel C₁₄H₁₄Cl₂N₂O

2. Bezeichnung (*RS*)-1-[2-(3,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]imidazol

3. Bezeichnung (*RS*)-1-[2-Allyloxy-2-(3,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol

ASK #31225

Chemical Abstract Service Nr. 1879-09-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 72847-40-6

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 2-*tert*-Butyl-4,6-dimethylphenol

ASK #31226

Molgewicht 314.207

Bruttoformel C₁₅H₁₇Cl₂NO₂

2. Bezeichnung *N*-[*(RS)*-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]-*N*-(prop-2-en-1-yl)formamid

3. Bezeichnung *N*-Allyl-*N*-[*(RS)*-2-allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]formamid

ASK #31227

Molgewicht 274.1431

Bruttoformel C₁₂H₁₃Cl₂NO₂

2. Bezeichnung *N*-[*(RS)*-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]formamid

3. Bezeichnung *N*-[*(RS)*-2-Allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]formamid

ASK #31228

Molgewicht 286.1969

Bruttoformel C₁₄H₁₇Cl₂NO

2. Bezeichnung *N*-[*(RS)*-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]prop-2-en-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Allyl[(RS)-2-allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]azan

ASK #31229

Molgewicht 246.133

Bruttoformel C₁₁H₁₃Cl₂NO

2. Bezeichnung (RS)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-Allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethylazan

ASK #31230

Molgewicht 334.3272

Bruttoformel C₁₅H₁₈N₄O₅

2. Bezeichnung [(1aS,3aS,7aR,8S,8aR,8bS)-6-Amino-8a-methoxy-5-methyl-4,7-dioxo-1,1a,2,3a,4,7,7a,8,8a,8b-decahydro-1,3a-cycloazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2-a]indol-8-ylmethyl]carbammat

3. Bezeichnung Albomitomycin

ASK #31231

Chemical Abstract Service Nr. 4055-40-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16908-77-3

Molgewicht 349.3386

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₆

2. Bezeichnung [(1aS,8S,8aR,8bS)-8a-Hydroxy-6-methoxy-1,5-dimethyl-4,7-dioxo-1,1a,2,4,7,8,8a,8b-octahydroazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2-a]indol-8-ylmethyl]carbammat

3. Bezeichnung Mitomycin B

ASK #31232

Chemical Abstract Service Nr. 4055-39-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11030-55-0; 18462-94-7

Molgewicht 349.3386

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₆

2. Bezeichnung [(1aS,8S,8aR,8bS)-6,8a-Dimethoxy-5-methyl-4,7-dioxo-1,1a,2,4,7,8,8a,8b-octahydroazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2-a]indol-8-ylmethyl]carbammat

3. Bezeichnung Mitomycin A

ASK #31233

Chemical Abstract Service Nr. 621-79-4

Molgewicht 147.1739

Bruttoformel C₉H₉NO

2. Bezeichnung 3-Phenylprop-2-enamid

3. Bezeichnung Cinnamamid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #31235

Chemical Abstract Service Nr. 918639-08-4

Molgewicht 548.4614

Bruttoformel C₂₆H₂₉Cl₂N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Bosutinib-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung 4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[(2,4-Dichlor-5-methoxyphenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril-Monohydrat; Bosutinib 1 HO

ASK #31236

Formelstamm (C₂₀-H₁₆-Cl₂-N-O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 470.2569

Bruttoformel C₂₀H₁₇Cl₂NO₈

2. Bezeichnung 2-[2-(2-{2-[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]acetyloxy}acetyloxy)acetyloxy]essigsäure

ASK #31237

Formelstamm (C₁₈-H₁₄-Cl₂-N-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 412.2208

Bruttoformel C₁₈H₁₅Cl₂NO₆

2. Bezeichnung 2-(2-{2-[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]acetyloxy}acetyloxy)essigsäure

ASK #31238

Chemical Abstract Service Nr. 352457-33-1

Molgewicht 227.6509

Bruttoformel C₈H₁₀ClN₅O

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-6-hydroxy-2-methylpyrimidin-5-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4-Chlor-6-hydroxy-2-methylpyrimidin-5-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #31239

Chemical Abstract Service Nr. 352457-34-2

Molgewicht 223.2318

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₂

2. Bezeichnung *N*-(4,5-Dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-4-hydroxy-6-methoxy-2-methylpyrimidin-5-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(4-hydroxy-6-methoxy-2-methylpyrimidin-5-yl)azan

ASK #31240

Chemical Abstract Service Nr. 75439-01-9

Molgewicht 237.2584

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₂

2. Bezeichnung *N*-(4,5-Dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-4,6-dimethoxy-2-methylpyrimidin-5-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(4,6-dimethoxy-2-methylpyrimidin-5-yl)azan

ASK #31241

Chemical Abstract Service Nr. 352457-35-3

Molgewicht	246.0966
Bruttoformel	C ₈ H ₉ Cl ₂ N ₅
2. Bezeichnung	4,6-Dichlor- <i>N</i> -(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-2-methylpyrimidin-5-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4,6-Dichlor-2-methylpyrimidin-5-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #31242

Molgewicht	364.4791
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(3-Butanoyl-4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]phenyl)butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3'-Butyryl-4'-[(RS)-2-hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]butananilid

ASK #31243

Molgewicht	322.3993
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(3-Acetyl-4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]phenyl)propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3'-Acetyl-4'-[(RS)-2-hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]propananilid

ASK #31244

Molgewicht	322.3993
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(3-Acetyl-4-[(2 <i>R</i>)-3-ethylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl)butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3'-Acetyl-4'-[(RS)-3-ethylamino-2-hydroxypropoxy]butananilid

ASK #31245

Molgewicht	498.5681
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₂ O ₇
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(oxy)bis(3-acetyl-4,1-phenylen)]dibutanamid

ASK #31246

Molgewicht	613.7416
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₇ N ₃ O ₈
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -{[(Propan-2-yl)azandiyl]bis(2-hydroxypropan-3,1-diyl)bis(oxy)}bis(3-acetyl-4,1-phenylen)]dibutanamid

ASK #31247

Molgewicht	295.3309
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₅
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(3-Acetyl-4-[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropoxy]phenyl)butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3'-Acetyl-4'-[(RS)-2,3-dihydroxypropoxy]butananilid

ASK #31248

Molgewicht	580.836
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₀ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Alprostadi-[2-(Dodecanoyloxy)ethyl]
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	[2-(Dodecanoyloxy)ethyl](7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(<i>E</i> -3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)heptanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Dodecanoyloxy)ethyl][(13 <i>E</i> -11 <i>R</i> ,15 <i>S</i>)-11,15-dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-oat]
ASK #31249	
Chemical Abstract Service Nr.	333963-42-1
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₃ -F ₂ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	404.4885
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ F ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cobiproston
International Nonproprietary Name	INN.L60
2. Bezeichnung	7-[(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>aR</i>)-2-[(3 <i>S</i>)-1,1-Difluor-3-methylpentyl]-2-hydroxy-6-oxooctahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyran-5-yl]heptansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #31250	
Chemical Abstract Service Nr.	207916-33-4
Formelstamm	C ₂₂ -H ₄₅ -N-O ₂ . F-H
Molgewicht	375.6045
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₆ FNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Xidecaflur
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	2,2'-[[(9 <i>Z</i>)-Octadec-9-en-1-yl]azandiyl]diethanol-hydrofluorid
ASK #31251	
Chemical Abstract Service Nr.	262352-17-0
Molgewicht	600.4733
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ F ₉ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Torcetrapib
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Ethyl[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-[[3,5-bis(trifluormethyl)benzyl](methoxycarbonyl)amino]-2-ethyl-6-trifluormethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-1-carboxylat]
ASK #31259	
Formelstamm	C ₁₂ -H ₁₅ -N ₃ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	269.7273
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pardoprinoxhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L58)	
2. Bezeichnung	7-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1,3-benzoxazol-2(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #31260	
Chemical Abstract Service Nr.	269718-84-5
Molgewicht	233.2664
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pardoprinox
International Nonproprietary Name INN.L58	
2. Bezeichnung	7-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1,3-benzoxazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #31262	
Chemical Abstract Service Nr.	219861-08-2
Formelstamm	C20-H21-F-N2-O . C2-H2-O4
Molgewicht	414.4268
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₂ O ₅
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril-oxalat (1:1)
3. Bezeichnung	Escitalopramoxalat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2733; RÖMP2023
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(1 <i>S</i>)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril-hydrogenoxalat
ASK #31265	
Chemical Abstract Service Nr.	286930-02-7
Molgewicht	411.5769
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Fesoterodin
International Nonproprietary Name INN.L46	
2. Bezeichnung	[2-{(1 <i>R</i>)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl](2-methylpropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[(<i>R</i>)-3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl}isobutyrat
ASK #31267	
Chemical Abstract Service Nr.	37178-37-3
Molgewicht	225.2411
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Etilevodopa
International Nonproprietary Name INN.L42	
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Ethyl[(<i>S</i>)-2-amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)propanoat]
ASK #31272	

ASK #31273	
Chemical Abstract Service Nr.	63409-12-1
Molgewicht	1042.2532
Bruttoformel	C ₅₃ H ₈₇ NO ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Tylvalosin
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	CAS; MeSH; USAN; MAR2012; IGS; EUTCT; KEGG.D10032
2. Bezeichnung	((4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-4-(Acetyloxy)-15-[(6-desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- - <i>D</i> -allopyranosyloxy)methyl]-6-{3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -[2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-4- <i>O</i> -(3-methylbutanoyl)- - <i>L</i> -ribo-hexopyra
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tylosin-3-acetat-4(B)-(3-methylbutanoat)

Chemical Abstract Service Nr.	103-54-8
Molgewicht	176.2118
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	(3-Phenylprop-2-en-1-yl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cinnamylacetat

Chemical Abstract Service Nr.	14371-10-9
Molgewicht	132.1592
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O
2. Bezeichnung	(2E)-3-Phenylprop-2-enal
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	trans-Zimtaldehyd

ASK #31276

Chemical Abstract Service Nr. 4221-98-1
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung (*R*)-2-Methyl-5-(propan-2-yl)cyclohexa-1,3-dien
3. Bezeichnung (-)- -Phellandren
Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #31277

Chemical Abstract Service Nr. 2386-53-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12640-85-6
Formelstamm (C₁₂-H₂₅-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 272.3799
Bruttoformel C₁₂H₂₅NaO₃S
2. Bezeichnung Dodecan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #31278

Chemical Abstract Service Nr. 13517-23-2
Molgewicht 216.0358
Bruttoformel HNa₂O₃P
2. Bezeichnung Phosphonsäure-Dinatriumsalz 5 H₂O
3. Bezeichnung Dinatriumphosphonat 5 H₂O

ASK #31279

Chemical Abstract Service Nr. 60125-24-8
Molgewicht 162.1852
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₂
2. Bezeichnung (2*E*)-3-(2-Methoxyphenyl)propenal

ASK #31280

Chemical Abstract Service Nr. 86-73-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 84987-80-4
Molgewicht 166.2185
Bruttoformel C₁₃H₁₀
2. Bezeichnung Diphenylenmethan
3. Bezeichnung Fluoren
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #31282

Chemical Abstract Service Nr. 204656-20-2
Molgewicht 3751.202
Bruttoformel C₁₇₂H₁₂₆₅N₄₃O₅₁

Vorzugsbezeichnung	Liraglutid
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	L-Histidyl-L-alanyl-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-glutaminy-L-alanyl-L-alanyl-[N -(N -hexadecanoyl
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[Arg(34),N(epsilon)-(N(alpha)-hexadecanoyl-gamma-glutamyl)-Lys(26)]GLP-1-(7-37)

ASK #31284

Molgewicht	309.3261
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	(<i>R</i>)-Fluoxetin
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl){(R)-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan

ASK #31285

Chemical Abstract Service Nr.	114247-09-5
Formelstamm	C17-H18-F3-N-O . Cl-H
Molgewicht	345.7871
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClF ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	(<i>R</i>)-Fluoxetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl){(R)-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan-hydrochlorid

ASK #31286

Chemical Abstract Service Nr.	143491-57-0
Molgewicht	247.2467
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ FN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Emtricitabin
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	4-Amino-5-fluor-1-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #31287

Chemical Abstract Service Nr.	114899-77-3
Molgewicht	761.8372
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₃ N ₃ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Trabectedin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L48

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung {(1'*R*,6*R*,6a*R*,7*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-6',8,14-Trihydroxy-7',9-dimethoxy-4,10,23-trimethyl-19-oxo-1',2',3',4',6a,7,12,13,14,16-decahydro-2*H*,6*H*-spiro[6,16-(epithiopropoxymethano)-7,13-imino[1,3]dioxolo[7,8-*c*']-1,4-benzodioxin]-1,4'-biphenyl]-3,4'-diyl} (3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #31289

Chemical Abstract Service Nr. 5127-64-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 36291-30-2

Molgewicht 458.3717

Bruttoformel C₂₂H₁₈O₁₁

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-5,7-Dihydroxy-2-(3,4,5-trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl](3,4,5-trihydroxybenzoat)

3. Bezeichnung (+)-Gallocatechin-3-(3,4,5-trihydroxybenzoat)

Zitat Bezeichnung 3 Karrer1768

ASK #31291

Chemical Abstract Service Nr. 989-51-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 863-65-0

Molgewicht 458.3717

Bruttoformel C₂₂H₁₈O₁₁

2. Bezeichnung [(2*R*,3*R*)-5,7-Dihydroxy-2-(3,4,5-trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl](3,4,5-trihydroxybenzoat)

3. Bezeichnung (-)-Epigallocatechin-3-(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #31292

**Chemical Abstract
Service Nr.** 178738-71-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 182410-00-0

Formelstamm (C₄₂-H₇₀-O₃₅)[(C₄-H₇-O₃-S)⁻ Na⁺]_x, x = 6,2-6,9

Molgewicht 2083.9015

Bruttoformel C₆₆H₁₁₂Na₆O₅₃S₆

2. Bezeichnung Hexakis- und Heptakis-*O*-(4-sulfobutyl)cyclomaltoheptaose-Natriumsalz (1:6,2-6,9)

3. Bezeichnung Sulfobutylbetadex-Natrium

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6+8,10.0+3(2019-2021)/2804

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hexakis- und Heptakis-*O*-(4-sulfobutyl)-beta-cyclodextrin-Natriumsalz (1:6,2-6,9); Hexakis-*O*-(4-sulfobutyl)cyclomaltoheptaose-Hexanatriumsalz und Heptakis-*O*-(4-sulfobutyl)cyclomaltoheptaose-Heptanatriumsalz, Gemisch; Natrium-beta-cyclodextrin-sulfobutylether; SBECD-Na; Hexakis-*O*-(4-sulfobutyl)-beta-cyclodextrin-Hexanatriumsalz und Heptakis-*O*-(4-sulfobutyl)-beta-cyclodextrin-Heptanatriumsalz, Gemisch; Sulfobutylether-beta-cyclodextrin-Natrium

ASK #31293

Chemical Abstract Service Nr. 165133-56-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 194615-04-8

Formelstamm (C₄₂-H₇₀-O₃₅) [(C₄-H₇-O₃-S)⁻ H⁺]_x, x = 6,2-6,9

Molgewicht	2088.1813
Bruttoformel	C ₄₂ H ₇₀ O ₃₅
2. Bezeichnung	Hexakis- und Heptakis- <i>O</i> -(4-sulfobutyl)- -cyclodextrin [mittlerer Substitutionsgrad: 6,2-6,9]
3. Bezeichnung	Hexakis- und Heptakis- <i>O</i> -(4-sulfobutyl)cyclomaltoheptaose
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	SBECD; Sulfobutylether-beta-cyclodextrin

ASK #31294

Chemical Abstract Service Nr.	111358-88-4
Molgewicht	439.4626
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lestaurtinib
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(9 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i>)-10-Hydroxy-10-hydroxymethyl-9-methyl-2,3,9,10,11,12-hexahydro-1 <i>H</i> -9,12-epoxydiindolo[1,2,3- <i>fg</i> :3',2',1'- <i>k</i>]pyrrolo[3,4- <i>l</i>][1,6]benzodiazocin-1-on

ASK #31295

Chemical Abstract Service Nr.	279215-43-9
Molgewicht	291.7776
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ ClN ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tifenazoxid
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	6-Chlor-3-(1-methylcyclopropylamino)-4 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>e</i>][1,2,4]thiadiazin-1,1-dioxid

ASK #31297

Chemical Abstract Service Nr.	2009-00-9
Molgewicht	136.234
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-4-Methyliden-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan
3. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-Thuj-4(10)-en
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(+)-Sabinen

ASK #31298

Chemical Abstract Service Nr.	165668-41-7
Molgewicht	385.8458
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Indisulam
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Chlorindol-7-yl)benzol-1,4-disulfonamid

ASK #31299

Chemical Abstract Service Nr.	95153-31-4
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(C ₁₇ -H ₂₆ -N ₂ -O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	340.4146
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Perindoprilat
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	CAS; MeSH; BAN; USMI13
2. Bezeichnung	(2S,3aS,7aS)-1-{N-[(1S)-1-Carboxybutyl]-L-alanyl}octahydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure
ASK #31300	
Chemical Abstract Service Nr.	151912-11-7
Molgewicht	39900
Bruttoformel	C ₁₇₅₄ H ₂₆₈₃ N ₄₉₅ O ₅₂₅ S ₂₄
Vorzugsbezeichnung	Amediplase
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	SYQGNSDC(8S 89S)YF GNGSAYRGTH SLTESGASC(29S 71S)L PWNSMILIGK VYTAQNPSAQ ALGLGKHNYS(60S 84S) RNPDGDAKPW C(71S 29S)HVLKNRRLT WEYC(84S 60S)DVPSC(89S 8S)S TC(92S 224S)GLRQYSQP QFRIIGGEFT TIENQPWFAA IYRRHRGGSV TYVC(134S 150S)GGSLIS PC(142S 213S)WVISATHC(150S 134S) FIDYPKKEDY IVYLGRSRLN SNTQGEMKFE VENLILHKDY SADTLAHHND IALLKIRSKE GRC(213S 142S)AQPSRTI QTIC(224S 92S)LPSMYN DPQFGTSC(238S 307S)EI TGFGKENSTD YLYPEQLKMT VVKLISHREC(270S 286S) QQPHYYGSEV TTKMLC(286S 270S)AADP QWKTDSC(297S 325S)QGD SGGPLVC(307S 238S)SLQ GRMTLTGIVS WGRGC(325S 297S)ALKDK PGVYTRVSHF LPWIRSHTKE ENGLAL
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	173-L-serine-174-L-tyrosine-175-L-glutamine-173-275-plasminogen activator (human tissue-type reduced), fusion protein with urokinase (human urine beta-chain reduced)
ASK #31301	
Chemical Abstract Service Nr.	194085-75-1
Molgewicht	215.6336
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Carisbamat
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	[(2S)-2-(2-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]carbamat
ASK #31302	
Chemical Abstract Service Nr.	220991-20-8
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -Cl-F-N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	293.7206
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ ClFNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Lumiracoxib
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[2-(2-Chlor-6-fluoranilino)-5-methylphenyl]essigsäure
ASK #31303	

Chemical Abstract Service Nr.	82034-46-6
Molgewicht	466.9517
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ ClO ₇
Vorzugsbezeichnung	Loteprednoletabonat
International Nonproprietary Name	INN.L31,v.L64
2. Bezeichnung	(Chlormethyl)(17 -ethoxycarbonyloxy-11 -hydroxy-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-carboxylat)
ASK #31308	
Chemical Abstract Service Nr.	261356-80-3
Molgewicht	18200
Bruttoformel	C ₈₀₉ H ₁₃₀₁ N ₂₂₉ O ₂₄₀ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Epoetin delta
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAYS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform (glycosyliert an N 24, N 38, N 83, S 126), MW: 26000 - 32000 Da
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-165-Erythropoietin (human HMR4396), glycoform delta
ASK #31309	
Molgewicht	1650.0748
Bruttoformel	C ₈₆ H ₁₄₄ N ₄ O ₂₆
2. Bezeichnung	Bis[7,10 ⁴ -etheno(methylimino)]bis{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,16 <i>R</i>)-6-[<i>O</i> -2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L-ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-4-hydroxy-5-methoxy
ASK #31311	
Chemical Abstract Service Nr.	25878-23-3
Molgewicht	182.1718
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	D-Iditol
ASK #31312	
Chemical Abstract Service Nr.	121624-18-8
Molgewicht	416.5503
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ O ₅
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8a <i>R</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-7-methyl-3-methyliden-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8a <i>R</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-7-methyl-3-methylen-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
ASK #31313	
Chemical Abstract Service Nr.	32860-62-1

Molgewicht 506.453
Bruttoformel $C_{18}H_{34}O_{16}$
2. Bezeichnung *O*-D-Glucopyranosyl-(1 4)-*O*-D-glucopyranosyl-(1 4)-D-glucitol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Maltotriitol

ASK #31314

Chemical Abstract Service Nr. 51411-23-5
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$
2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(1 1)-D-fructose
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trehalulose

ASK #31315

Chemical Abstract Service Nr. 115-61-7
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel $C_{28}H_{44}O$
2. Bezeichnung (6*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5(10),6,8,22-tetraen-3-ol

ASK #31316

Chemical Abstract Service Nr. 469-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 469-07-8
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel $C_{28}H_{44}O$
2. Bezeichnung (6*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5(10),6,8(14),22-tetraen-3-ol

ASK #31317

Chemical Abstract Service Nr. 474-69-1
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel $C_{28}H_{44}O$
2. Bezeichnung (22*E*)-9 ,10 -Ergosta-5,7,22-trien-3 -ol

ASK #31318

Chemical Abstract Service Nr. 51744-66-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 65377-95-9
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel $C_{28}H_{44}O$
2. Bezeichnung (5*E*,7*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3-ol

ASK #31319

Molgewicht 279.2933
Bruttoformel $C_{16}H_{13}N_3O_2$
2. Bezeichnung (5*H*-Dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-ylcarbonyl)harnstoff

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Carbamoylcarbamazepin

ASK #31320

Chemical Abstract Service Nr. 256-96-2

Molgewicht 193.2438

Bruttoformel C₁₄H₁₁N

2. Bezeichnung 5*H*-Dibenzo[*b,f*]azepin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Iminostilben

ASK #31321

Chemical Abstract Service Nr. 611-64-3

Molgewicht 193.2438

Bruttoformel C₁₄H₁₁N

2. Bezeichnung 9-Methylacridin

ASK #31322

Chemical Abstract Service Nr. 791-28-6

Molgewicht 278.2849

Bruttoformel C₁₈H₁₅OP

2. Bezeichnung Triphenylphosphinoxid

ASK #31323

Chemical Abstract Service Nr. 170729-80-3

Molgewicht 534.4267

Bruttoformel C₂₃H₂₁F₇N₄O₃

2. Bezeichnung 5-[[[(2*R*,3*S*)-2-[(1*R*)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy]-3-(4-fluorphenyl)morpholin-4-yl]methyl]-2,3-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-3(2*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung Aprepitant

Zitat Bezeichnung 3 USAN; FDA-SRS; CAS; GlnAs; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2757; USP40-43(2016-2020); EUTCT; EP9.0,10.0,11.0(2017-2023)

ASK #31324

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26545-74-4

2. Bezeichnung Gemisch von Monoacylglycerolen, hauptsächlich Monooleoyl- und Monolinoleoylglycerol, mit unterschiedlichen Mengen von Di- und Triacylglycerolen. [Hinweis: Definition siehe Ph.Eur.]

3. Bezeichnung Glycerolmonolinoleat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glycerolmonolinoleat

ASK #31325

Chemical Abstract Service Nr. 361459-38-3

308067-11-0; 308067-12-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Vorzugsbezeichnung Macrogol-6-glycerolcaprylocaprat (Ph.Eur.) ((mit Typ-Angabe gemäß Synonym 1))

**International
Nonproprietary Name** (INN.L17)

2. Bezeichnung {Mono/Bis/Tris-O-[-hydropoly(oxyethylen)- -yl]glycerol}mono/bis/tris[alkanoat(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)] oder
Mono/Bis-O-[alkanoyl(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)]mono/bis-O-[-hydropoly(oxyethylen)- -yl]glycerol, ca. 6 Oxyethylen-Einheiten pro Molekül, Fettsäurezusammensetzung (C₆:C₈:C₁₀:C₁₂:C₁₄)
m/m: 0-2 : 50-80 : 20-50 : 0-3 : 0-1, hergestellt durch Ethoxylierung von Glycerol und Veresterung mit destillierten mittelkettigen Kokosnuss- oder Palmkernfettsäuren oder durch
Ethoxylierung von Mono- und Diglyceriden der Octan- und Decansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Capryloyl/Caprinoyl(PEG-6-glycerole) oder PEG-6-Capryl/Capringlyceride; Macrogol-6-Capryl/Caprinsäure-Glyceride; Polyoxyethylen (6)-caprylsäure/caprinsäureglycerid;
PEG-6-Capryl/Caprinsäureglyceride; Macrogol-6-glycerolcaprylocaprat; Caprylocaprate von ethoxyliertem Glycerol oder ethoxylierte Glycerolcaprylocaprate [durchschnittlich ca. 6
Oxyethylen-Einheiten pro Molekül]

ASK #31332

Chemical Abstract Service Nr. 3516-95-8

Molgewicht 226.2705

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxyphenyl)-3-phenylpropan-1-on

ASK #31333

Chemical Abstract Service Nr. 88308-22-9

Molgewicht 339.4281

Bruttoformel C₂₁H₂₅NO₃

2. Bezeichnung 1-[2-[2-Hydroxy-3-(propylamino)propoxy]phenyl]-3-phenylpropanon

ASK #31335

Chemical Abstract Service Nr. 22525-95-7

Molgewicht 282.3337

Bruttoformel C₁₈H₁₈O₃

2. Bezeichnung 1-[2-(Oxiranylmethoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on

ASK #31336

Chemical Abstract Service Nr. 91401-73-9

Molgewicht 300.349

Bruttoformel C₁₈H₂₀O₄

2. Bezeichnung 1-[2-(2,3-Dihydroxypropoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on

ASK #31337

Chemical Abstract Service Nr. 165279-79-8

Molgewicht 318.7947

Bruttoformel C₁₈H₁₉ClO₃

2. Bezeichnung 1-[2-(3-Chlor-2-hydroxypropoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on

ASK #31338

Molgewicht 508.6042

Bruttoformel $C_{33}H_{32}O_5$

2. Bezeichnung 1,1'-[2,2'-(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)oxy]diphenyl]bis(3-phenylpropan-1-on)

ASK #31339

Molgewicht 623.7777

Bruttoformel $C_{39}H_{45}NO_6$

2. Bezeichnung 1,1'-{[(Propylazandiyl)bis[(2-hydroxypropan-3,1-diyl)oxy]-1,2-phenylen]]bis(3-phenylpropan-1-on)}

ASK #31340

Chemical Abstract Service Nr. 13453-69-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56626-44-9

Formelstamm Li-B-O2

Molgewicht 49.7508

Bruttoformel $BLiO_2$

2. Bezeichnung Lithiummetaborat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #31341

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8001-22-7

2. Bezeichnung Glycine-max-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Sojaöl (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Raffiniertes Sojabohnenöl; Raffiniertes Sojaöl; Sojaöl '

ASK #31342

2. Bezeichnung Olea-europaea-Fruchtöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Olivenöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.3.3+4,4.0+6,5.0+4,6.0+2+6,7.0+2/1456(2000-2011)/1456

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Olivenöl, Raffiniertes; Olivenöl, raffiniert

ASK #31343

Chemical Abstract Service Nr. 99880-64-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 239468-75-8

Formelstamm $(C_3H_8O_3)(C_{22}H_{42}O)_x$, $x = 1, 2, 3$

Molgewicht 737.2304

Bruttoformel $C_{47}H_{92}O_5$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,3-Dihydroxypropyl- und 1,3-Dihydroxypropan-2-ylidocosanoat, *rac*-(2*R*)-3-Hydroxypropan-1,2-diyl- und 2-Hydroxypropan-1,3-diylidocosanoat und Propan-1,2,3-triyltridocosanoat und geringere Mengen homologer Fettsäureester, Gemisch gemäß Ph.Eur. (Monoester : Diester : Triester = 0,150-0,230 : 0,400-0,600 : 0,210-0,350 m/m)

3. Bezeichnung Glyceroldibehenat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

ASK #31344

Chemical Abstract Service Nr. 308082-02-2

3. Bezeichnung	Fibrin-Kleber
-----------------------	---------------

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.06/903; Ph.Eur.2005,5.0/0903; Ph.Eur.2008,6.0/0903

ASK #31345

Vorzugsbezeichnung	Digolil(palmitat/stearat)
---------------------------	---------------------------

International Nonproprietary Name (INNv.L59)

2. Bezeichnung [2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl](palmitat/stearat)

ASK #31352

Molgewicht 179.2588

Bruttoformel $C_{11}H_{17}NO$

2. Bezeichnung 2-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(2,6-Dimethylphenoxy)propylazan

ASK #31353

Molgewicht 356.5017

Bruttoformel $C_{22}H_{32}N_2O_2$

2. Bezeichnung 1,1'-[3,3',5,5'-Tetramethyl-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diylbis(oxy)]bis(propan-2-amin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-(3,3',5,5'-Tetramethylbiphenyl-4,4'-diyldioxy)bis(propan-2-ylazan)

ASK #31354

Molgewicht 848.0261

Bruttoformel $\text{C}_{42}\text{H}_{73}\text{NO}_{16}$

2.	
Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(4-ethoxy- <i>N</i> -methyl-4-oxo-

ASK #31355

Chemical Abstract
Service Nr. 142407-66-7

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 68206-58-6

Molgewicht 848.0261

Bruttoformel $C_{42}H_{73}NO_{16}$

Vorzugsbezeichnung Erythromycin C-2'-ethylsuccinat

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
--	----------

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*-l-ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-*O*-(4-ethoxy

ASK #31356

Chemical Abstract Service Nr. 142407-65-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68206-57-5

Molgewicht 846.0533

Bruttoformel C₄₃H₇₅NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Berythromycin-2'-ethylsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L-ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-*O*-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin-B-2'-ethylsuccinat

ASK #31358

Chemical Abstract Service Nr. 152551-75-2

Molgewicht 389.4488

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl]-2-hydroxypentan-1-on

ASK #31359

Molgewicht 401.4595

Bruttoformel C₂₀H₂₇N₅O₄

2. Bezeichnung [4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*RS*,5*S*)-5-methyloxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*RS*,5*S*)-5-methyltetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #31360

Chemical Abstract Service Nr. 105356-90-9

Molgewicht 373.4063

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-[4-(4-Amino-7-hydroxy-6-methoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*R*)-oxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4-(4-Amino-7-hydroxy-6-methoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #31361

Chemical Abstract Service Nr. 105356-89-6

Molgewicht 373.4063

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-[4-(4-Amino-6-hydroxy-7-methoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*R*)-oxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4-(4-Amino-6-hydroxy-7-methoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #31362

Molgewicht 389.4488

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₄

2. Bezeichnung 1-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl]-5-hydroxypentan-1-on

ASK #31363

Chemical Abstract Service Nr. 102714-74-9

Molgewicht 317.3431

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₅O₃

2. Bezeichnung 4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-carbaldehyd

ASK #31364

Molgewicht 388.4177

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₄O₅

2. Bezeichnung *rac*-[4-(4-Hydroxy-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*R*)-oxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4-(4-Hydroxy-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #31365

Formelstamm (C₂₈-H₃₅-Cl-N₂-O₆-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 609.0848

Bruttoformel C₂₈H₃₅ClN₂Na₂O₆S

2. Bezeichnung *rac*-7,7'-{[(11*R*)-3-Chlor-6-methyl-5,5-dioxo-6,11-dihydro-5⁶-dibenzo[*c,f*][1,2]thiazepin-11-yl]azandiyl}diheptansäure-Dinatriumsalz

ASK #31367

Chemical Abstract Service Nr. 131206-48-9

Formelstamm (C₂₁-H₂₂-Cl-N₂-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 434.9363

Bruttoformel C₂₁H₂₃ClN₂O₄S

2. Bezeichnung 7-[[[(11*RS*)-3-Chlor-6-methyldibenzo[*c,f*][1,2]thiazepin-11(6*H*)-yliden]amino]heptansäure-S,S-dioxid

ASK #31368

Molgewicht 295.7414

Bruttoformel C₁₃H₁₀ClNO₃S

2. Bezeichnung 3-Chlor-6-methyldibenzo[*c,f*][1,2]thiazepin-11(6*H*)-on-5,5-dioxid

3. Bezeichnung 3-Chlor-6-methyldibenzo[*c,f*][1⁶,2]thiazepin-5,5,11(6*H*)-trion

ASK #31369

Chemical Abstract Service Nr. 169293-33-8

Molgewicht 465.0054

Bruttoformel C₂₃H₂₉ClN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Tianeptin-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung Ethyl{7-[(*RS*)-3-chlor-6-methyl-5,5-dioxo-6,11-dihydrodibenzo[*c,f*][1⁶,2]thiazepin-11-ylamino]heptanoat}

ASK #31370

Chemical Abstract Service Nr. 29823-18-5

Molgewicht 237.1341

Bruttoformel $C_9H_{17}BrO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(7-bromheptanoat)

ASK #31371

Chemical Abstract Service Nr. 14660-52-7

Molgewicht 209.0809

Bruttoformel $C_7H_{13}BrO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(5-brompentanoat)

ASK #31372

Chemical Abstract Service Nr. 129165-82-8

Molgewicht 500.5075

Bruttoformel $C_{29}H_{20}N_6O_3$

2. Bezeichnung 1,3-Bis(5-benzoyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)harnstoff

ASK #31373

Molgewicht 309.3193

Bruttoformel $C_{17}H_{15}N_3O_3$

2. Bezeichnung Methyl[5-(4-methylbenzoyl)-1*H*-benzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #31374

Chemical Abstract Service Nr. 31430-19-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 90094-79-4

Molgewicht 309.3193

Bruttoformel $C_{17}H_{15}N_3O_3$

2. Bezeichnung Ethyl(5-benzoyl-1*H*-benzimidazol-2-ylcarbamat)

ASK #31375

Molgewicht 309.3193

Bruttoformel $C_{17}H_{15}N_3O_3$

2. Bezeichnung Methyl(5-benzoyl-1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-ylcarbamat)

ASK #31376

Chemical Abstract Service Nr. 66066-76-0

Molgewicht 251.2832

Bruttoformel $C_{15}H_{13}N_3O$

2. Bezeichnung (2-Amino-1-methyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)(phenyl)methanon

ASK #31377

Molgewicht 238.2414

Bruttoformel $C_{14}H_{10}N_2O_2$

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-1*H*-benzimidazol-5-yl)(phenyl)methanon

ASK #31378

Chemical Abstract Service Nr. 52329-60-9
Molgewicht 237.2566
Bruttoformel C₁₄H₁₁N₃O
2. Bezeichnung (2-Amino-1-*H*-benzimidazol-5-yl)(phenyl)methanon

ASK #31379

Chemical Abstract Service Nr. 4531-54-8
Molgewicht 142.116
Bruttoformel C₄H₆N₄O₂
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-nitro-1-*H*-imidazol-5-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Methyl-4-nitroimidazol-5-ylazan

ASK #31380

Chemical Abstract Service Nr. 252916-29-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 245036-27-5
Formelstamm (C₁₈-H₁₇-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 310.3471
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Orantinib
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 3-(2,4-Dimethyl-5-[[[(3*Z*)-2-oxo-1,2-dihydro-3-*H*-indol-3-yliden]methyl]-1-*H*-pyrrol-3-yl])propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-{2,4-Dimethyl-5-[(*Z*)-2-oxoindolin-3-ylidenmethyl]pyrrol-3-yl}propansäure

ASK #31389

Chemical Abstract Service Nr. 82258-36-4
Molgewicht 326.8151
Bruttoformel C₁₇H₂₃ClO₄
Vorzugsbezeichnung (*RS*)-Etomoxir
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl{(*2R*)-2-[6-(4-chlorphenoxy)hexyl]oxirancarboxylat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Etomoxir '

ASK #31390

Chemical Abstract Service Nr. 89285-03-0
Molgewicht 356.4636
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₄O₃S₂

2. Bezeichnung Ketodithiocarbamat

ASK #31391

Formelstamm (C14-H19-N4-O2-S)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 369.3962

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₅O₅S

2. Bezeichnung 5-[2-(Acetyloxy)ethyl]-3-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat

3. Bezeichnung 5-(2-Acetoxyethyl)-3-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat

ASK #31392

Formelstamm (C13-H19-N4-O-S)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 341.3861

Bruttoformel C₁₃H₁₉N₅O₄S

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

ASK #31393

Chemical Abstract Service Nr. 299-35-4

Molgewicht 296.4116

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₄OS₂

2. Bezeichnung Thioxothiamin

ASK #31394

Chemical Abstract Service Nr. 490-82-4

Molgewicht 280.346

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₄O₂S

2. Bezeichnung Oxothiamin

ASK #31395

Formelstamm (C12-H16-Cl-N4-S)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 345.8051

Bruttoformel C₁₂H₁₆ClN₅O₃S

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

ASK #31396

Formelstamm (C11-H15-N4-O-S)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 313.3329

Bruttoformel C₁₁H₁₅N₅O₄S

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

ASK #31397

Formelstamm (C12-H17-N4-O4-S2)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 407.4227

Bruttoformel C₁₂H₁₇N₅O₇S₂

2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-5-[2-(sulfooxy)ethyl]-1,3-thiazoliumnitrat

ASK #31398

Chemical Abstract Service Nr. 3419-28-1

Formelstamm (C₁₄-H₁₉-N₄-O₂-S)+ Cl⁻

Molgewicht 342.8443

Bruttoformel C₁₄H₁₉ClN₄O₂S

2. Bezeichnung 5-[2-(Acetyloxy)ethyl]-3-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumchlorid

3. Bezeichnung Acetylthiamin

ASK #31399

Chemical Abstract Service Nr. 3505-34-8

Formelstamm (C₁₃-H₁₉-N₄-O-S)+ Cl⁻

Molgewicht 314.8342

Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₄OS

2. Bezeichnung Ethylthiamin

ASK #31435

3. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm Flury LEP, inaktiviert

ASK #31436

2. Bezeichnung Varicella-Virus, Stamm OKA, lebend, attenuiert

ASK #31438

2. Bezeichnung Masern-Virus, Stamm Schwarz, lebend, attenuiert

ASK #31440

2. Bezeichnung Mumps-Virus, Stamm RIT 4385, lebend, attenuiert

ASK #31492

Chemical Abstract Service Nr. 7770-93-6

Formelstamm (C₁₁-H₁₅-N₄-O-S)+ Cl⁻

Molgewicht 286.781

Bruttoformel C₁₁H₁₅ClN₄OS

2. Bezeichnung Demethylthiamin

ASK #31493

Chemical Abstract Service Nr. 15743-04-1

Formelstamm (C₁₂-H₁₇-N₄-O₄-S₂)+ Cl⁻

Molgewicht 380.8708

Bruttoformel C₁₂H₁₇ClN₄O₄S₂

2. Bezeichnung Thiaminsulfatester

ASK #31494

Molgewicht 340.4559

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₃

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

ASK #31495

Molgewicht 340.4559

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₃

2. Bezeichnung 3-Oxo-19-nor-17 -pregn-5-en-20-in-17-ylacetat

ASK #31496

Molgewicht 366.4932

Bruttoformel $C_{24}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung 6 -Acetyl-3-oxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylacetat

ASK #31497

Molgewicht 358.4712

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_4$

2. Bezeichnung 3,20-Dioxo-19-nor-17 -pregn-4-en-17-ylacetat

ASK #31498

Chemical Abstract Service Nr. 80-18-2

Molgewicht 172.2016

Bruttoformel $C_7H_8O_3S$

2. Bezeichnung Methyl(benzolsulfonat)

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.2R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #31501

Formelstamm $(C_{54}H_{74}N_2O_{12})_2 + 2(C_6H_5O_3S)^-$

Molgewicht 1257.5058

Bruttoformel $C_{66}H_{84}N_2O_{18}S_2$

2. Bezeichnung (2,2'-{2,2'-[3-Methylpentan-1,5-diylbis(oxycarbonyl)]diethyl}bis[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium])bis(benzolsulfonat)

ASK #31502

Formelstamm $(C_{54}H_{74}N_2O_{12})_2 + 2(C_6H_5O_3S)^-$

Molgewicht 1257.5058

Bruttoformel $C_{66}H_{84}N_2O_{18}S_2$

2. Bezeichnung (2,2'-{2,2'-[Hexan-1,6-diylbis(oxycarbonyl)]diethyl}bis[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium])bis(benzolsulfonat)

ASK #31503

Chemical Abstract Service Nr. 1699-51-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20412-65-1

Molgewicht 357.4434

Bruttoformel $C_{21}H_{27}NO_4$

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin

ASK #31504

Chemical Abstract Service Nr. 155913-37-4

Formelstamm $(C_{22}H_{30}N-O_4)^+ (C_6H_5O_3S)^-$

Molgewicht 529.645

Bruttoformel $C_{28}H_{35}NO_7S$

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2,2-dimethyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)

ASK #31505

Chemical Abstract Service Nr.	155913-34-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	155913-40-9
Formelstamm	(C24-H32-N-O6)+ (C6-H5-O3-S) ⁻
Molgewicht	587.6811
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₇ NO ₉ S
2. Bezeichnung	2-(2-Carboxyethyl)-1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)
ASK #31506	
Chemical Abstract Service Nr.	155913-35-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	155913-38-5
Formelstamm	(C29-H42-N-O7)+ (C6-H5-O3-S) ⁻
Molgewicht	673.8134
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₇ NO ₁₀ S
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-2-[3-(5-hydroxypentyloxy)-3-oxopropyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)
ASK #31507	
Chemical Abstract Service Nr.	155913-31-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	155913-32-9
Formelstamm	(C32-H44-N-O8)+ (C6-H5-O3-S) ⁻
Molgewicht	727.8608
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₉ NO ₁₁ S
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-2-{3-oxo-3-[5-(prop-2-enoyloxy)pentyloxy]propyl}-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)
3. Bezeichnung	2-[3-[5-(Acryloyloxy)pentyloxy]-3-oxopropyl]-1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)
ASK #31508	
Chemical Abstract Service Nr.	64228-78-0
Formelstamm	C51-H66-N2-O12 . 2(C2-H2-O4)
Molgewicht	1079.1457
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₀ N ₂ O ₂₀
2. Bezeichnung	(Pentan-1,5-diyl)bis{3-[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly]propanoat}-oxalat (1:2)
ASK #31509	
Chemical Abstract Service Nr.	64228-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	94023-62-8
Molgewicht	899.0759
Bruttoformel	C ₅₁ H ₆₆ N ₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	(Pentan-1,5-diyl)bis{3-[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly]propanoat}
ASK #31510	
Chemical Abstract Service Nr.	155913-36-3
Formelstamm	(C52-H69-N2-O12)+ (C6-H5-O3-S) ⁻

Molgewicht 1071.2776

Bruttoformel C₅₈H₇₄N₂O₁₅S

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-2-[3-(5-{3-[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly]propanoyloxy}pentyloxy)-3-oxopropyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzol-2-yl)phosphat

ASK #31511

Chemical Abstract Service Nr. 34051-04-2

Molgewicht 306.3586

Bruttoformel C₁₂H₂₆N₄O₅

2. Bezeichnung 2-Desoxy-4-*O*-(2,6-diamino-2,3,6-tridesoxy- *-D-ribo*-hexopyranosyl)-*D*-streptamin

3. Bezeichnung Nebramin

ASK #31512

Molgewicht 400.4648

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₆

2. Bezeichnung 3,5-Di-*O*-benzyl-1,2-*O*-isopropyliden- *-D*-glucofuranose

ASK #31513

Chemical Abstract Service Nr. 53928-30-6

Molgewicht 490.5874

Bruttoformel C₃₀H₃₄O₆

2. Bezeichnung 3,5,6-Tri-*O*-benzyl-1,2-*O*-isopropyliden- *-D*-glucofuranose

ASK #31514

Chemical Abstract Service Nr. 72528-40-6

Formelstamm (C₂₄-H₂₃-N₄-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 480.5362

Bruttoformel C₂₄H₂₄N₄O₅S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #31515

Chemical Abstract Service Nr. 79750-46-2

Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₃-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3889

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-2-cephem-4-carbonsäure

ASK #31516

Chemical Abstract Service Nr. 202748-83-2

Formelstamm C₆₇-H₁₀₃-N₅-O₁₉ . 2(C₆-H₈-O₆)

Molgewicht 1634.8051

Bruttoformel	C ₇₉ H ₁₁₉ N ₅ O ₃₁
Vorzugsbezeichnung	Amcipatricindiascorbat
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>E</i> ,23 <i>Z</i> ,25 <i>Z</i> ,27 <i>E</i> ,29 <i>E</i> ,31 <i>E</i> ,33 <i>R</i> ,35 <i>S</i> ,36 <i>R</i> ,37 <i>S</i>)-33-({3,6-Didesoxy-3-[2-(dimethylamino)acetamido]- <i>-D</i> -mannopyranosyl}oxy)- <i>N</i> -[2-(dimethylamino)ethyl]-1,3,5,7,9,13
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #31519	
Chemical Abstract Service Nr.	186953-56-0
Molgewicht	364.3978
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pafuramidin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4,4'-(Furan-2,5-diyl)bis(<i>N</i> -methoxybenzolcarboximidamid)
ASK #31520	
Chemical Abstract Service Nr.	837369-26-3
Formelstamm	C20-H20-N4-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	480.47
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Pafuramidinmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L57)
2. Bezeichnung	4,4'-(Furan-2,5-diyl)bis(<i>N</i> -methoxybenzolcarboximidamid)-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #31522	
Chemical Abstract Service Nr.	6138-23-4
Molgewicht	378.327
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	(<i>-D</i> -Glucopyranosyl)(<i>-D</i> -glucopyranosid) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Trehalose-Dihydrat (Ph.Eur.)
ASK #31531	
Chemical Abstract Service Nr.	286930-03-8
Formelstamm	C26-H37-N-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	527.649
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₁ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Fesoterodinfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	[2-({1 <i>R</i>)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl](2-methylpropanoat)-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[(R)-3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl}isobutyrat-fumarat (1:1);
[2-[(R)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl](2-methylpropanoat)-fumarat (1:1)

ASK #31534

Chemical Abstract Service Nr. 282526-98-1
Molgewicht 401.5821
Bruttoformel C₂₅H₃₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Cetilistat
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung 2-Hexadecyloxy-6-methyl-3,1-benzoxazin-4-on

ASK #31535

Chemical Abstract Service Nr. 112568-12-4
Molgewicht 1591.2934
Bruttoformel C₈₂H₁₀₈ClN₁₇O₁₄
Vorzugsbezeichnung Iturelix
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [*N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl]-(4-chlor-D-phenylalanyl)-[3-(3-pyridyl)-D-alanyl]-L-seryl-(*N*⁶-nicotinoyl-L-lysyl)-(*N*⁶-nicotinoyl-D-lysyl)-L-leucyl-[*N*⁶-(propan-2-yl)-L-lysyl]-L-prolyl-D-alaninamid

ASK #31536

Chemical Abstract Service Nr. 111-02-4
Molgewicht 410.718
Bruttoformel C₃₀H₅₀
2. Bezeichnung (*all-E*)-2,6,10,15,19,23-Hexamethyltetracos-2,6,10,14,18,22-hexaen
3. Bezeichnung Squalen
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0,11.0(2020-2023)/2805; CAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (6E,10E,14E,18E)-2,6,10,15,19,23-Hexamethyltetracos-2,6,10,14,18,22-hexaen

ASK #31542

Chemical Abstract Service Nr. 251303-04-5
Formelstamm (C31-H26-Br-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 559.5133
Bruttoformel C₃₁H₂₇BrO₃S
Vorzugsbezeichnung Ertiprotafib
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (*R*)-2-[4-(9-Brom-2,3-dimethylnaphtho[2,3-*b*]thiophen-4-yl)-2,6-dimethylphenoxy]-3-phenylpropansäure

ASK #31544

Chemical Abstract Service Nr.	23651-95-8
Formelstamm	(C ₉ H ₁₀ N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	213.1873
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Droxidopa
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-3-hydroxypropansäure
ASK #31551	
Chemical Abstract Service Nr.	269055-15-4
Molgewicht	435.2767
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ BrN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Etravirin
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	4-[6-Amino-5-brom-2-(4-cyananilino)pyrimidin-4-yloxy]-3,5-dimethylbenzonitril
ASK #31552	
Chemical Abstract Service Nr.	140898-97-1
Molgewicht	215.2893
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	Hexyl(5-amino-4-oxopentanoat)
ASK #31553	
Chemical Abstract Service Nr.	140898-91-5
Formelstamm	C ₁₁ H ₂₁ N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	251.7503
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ ClNO ₃
2. Bezeichnung	Hexyl(5-amino-4-oxopentanoat)-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Aminolävulinsäurehexylester
ASK #31554	
Chemical Abstract Service Nr.	261944-46-1
Molgewicht	367.4415
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Soraprazan
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-7-(2-Methoxyethoxy)-2,3-dimethyl-9-phenyl-7,8,9,10-tetrahydroimidazo[1,2- <i>h</i>][1,7]naphthyridin-8-ol
ASK #31555	
Chemical Abstract Service Nr.	136236-51-6
Molgewicht	171.2383

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N
Vorzugsbezeichnung	Rasagilin
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; GSBL; Pharmavista; IGS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Propargyl-1-(<i>R</i>)-aminoindan; (1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(2-Propin-1-yl)-1-indanamin; (1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)indan-1-amin; <i>R</i> -(+)- <i>N</i> -Propargyl-1-aminoindan; (<i>R</i>)- <i>N</i> -Prop-2-ynylindan-1-amin; (<i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)indan-1-amin; (<i>R</i>)- <i>N</i> -Prop-2-ynylindan-1-amin; [(<i>R</i>)-Indan-1-yl](prop-2-in-1-yl)azan
ASK #31556	
Chemical Abstract Service Nr.	161735-79-1
Formelstamm	C12-H13-N . C-H4-O3-S
Molgewicht	267.344
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rasagilinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L34,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rasagilin-methansulfonat; (<i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)indan-1-amin-methansulfonat (1:1); [(<i>R</i>)-Indan-1-yl](prop-2-in-1-yl)azan-methansulfonat (1:1)
ASK #31557	
Chemical Abstract Service Nr.	122898-67-3
Molgewicht	358.4314
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Itoprid
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	<i>N</i> -({4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}methyl)-3,4-dimethoxybenzamid
ASK #31560	
Chemical Abstract Service Nr.	198022-65-0
Formelstamm	(C7-H10-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	141.1677
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Icofungipen
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-4-methylencyclopentancarbonsäure
ASK #31574	
Chemical Abstract Service Nr.	557-41-5
Formelstamm	2(C-H-O2) ⁻ Zn ²⁺

Molgewicht	155.4149
Bruttoformel	C ₂ H ₂ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	Ameisensäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung	Zinkformiat

ASK #31577

Chemical Abstract Service Nr.	178959-14-3
Molgewicht	1525.44
Bruttoformel	C ₅₁ H ₇₃ N ₁₇ NaO ₂₀ S ₅ Tc
Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)apcitid
International Nonproprietary Name	INN.L40

2. Bezeichnung Natrium[cyclo(1 S 5C³)-N-(sulfanylacetyl)-D-tyrosyl-S-(3-aminopropyl)-L-cysteinylglycyl-L- -aspartyl-L-alanylglycylglycyl-S-(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycyl-S-(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycyl- N-g

ASK #31578

Chemical Abstract Service Nr.	144-62-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63504-28-9
Formelstamm	(C2-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	90.0349
Bruttoformel	C ₂ H ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Ethandisäure
3. Bezeichnung	Oxalsäure
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005; USMI12; EAB.VU.CN

ASK #31581

Chemical Abstract Service Nr.	925681-61-4
Formelstamm	(C177-H208-N60-O94-P17-S17)17 ⁻ 17H ⁺
Molgewicht	5768.685
Bruttoformel	C ₁₇₇ H ₂₂₅ N ₆₀ O ₉₄ P ₁₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Trabedersen
International Nonproprietary Name	INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thio

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #31582

Chemical Abstract Service Nr.	871479-94-6
--------------------------------------	-------------

ASK #31606	
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-({4-[2-(6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinolyl)ethyl]phenyl}carbamoyl)-4,5-dimethoxyphenyl]chinolin-3-carboxamid-methansulfonat (1:2)
Formelstamm	C38-H38-N4-O6 . 2(C-H3-O3-S) ⁻ 2H ⁺ . 6 H2-O
Molgewicht	947.0345
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₆ N ₄ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tariquidardimesilat 6 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L48,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-({4-[2-(6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinolyl)ethyl]phenyl}carbamoyl)-4,5-dimethoxyphenyl]chinolin-3-carboxamid-methansulfonat (1:2) 6 H ₂ O

ASK #31607

Chemical Abstract Service Nr.	200074-80-2
Molgewicht	3618.6558
Bruttoformel	C ₁₈₂ H ₃₁₀ N ₄₀ O ₃₅
Vorzugsbezeichnung	Lusupultid
International Nonproprietary Name	INN.L42

2. Bezeichnung	Glycyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-valyl-L-histidyl-L-leucyl-L-lysyl-L-arginyl-L-leucyl-L-leucyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-valyl-L-valyl-L-valyl-L-valyl-L-leucyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-v
-----------------------	---

ASK #31608

Chemical Abstract Service Nr.	87344-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104076-16-6
Molgewicht	420.4578
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Amtolmetinguacil
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(2-Methoxyphenyl)({2-[1-methyl-5-(4-methylbenzoyl)pyrrol-2-yl]acetamido}acetat)

ASK #31610

Chemical Abstract Service Nr.	13956-29-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18436-46-9; 20547-66-4; 521-37-9
Molgewicht	314.4617
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cannabidiol
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GInAS; ChemSpider; INCI; ROMP2020; PubChem; CAS; USAN; Karrer239; MAR2020; FDA-SRS
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-Methyl-6-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-yl]-5-pentylbenzol-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	2-[(1R,6R)-6-Isopropenyl-3-methylcyclohex-2-enyl]-5-pentylbenzol-1,3-diol; (-)-trans-Cannabidiol; DELTA(1(2))-trans-Cannabidiol; CBD
ASK #31611		
	Chemical Abstract Service Nr.	162652-95-1
	Molgewicht	816.9291
	Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₄ F ₂ N ₄ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Vinflunin
	International Nonproprietary Name	INN.L37
	Zitat Bezeichnung 1	ATC-DE; ROMP2013; IGS
	2. Bezeichnung	4'-Desoxy-20',20'-difluor-8'-norvincaleukoblastin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl-(2beta,3beta,4beta,5alpha,12beta,19alpha)-4-(acetyloxy)-15-[(4R,6S,8S)-4-(1,1-difluorethyl)-8-(methoxycarbonyl)-1,3,4,5,6,7,8,9-octahydro-2,6-methanoazecino[4,3-b]indol-8-yl]-3-hydroxy-16-methoxy-4'-desoxy-20',20'-difluor-3',4'-dihydrovinorelbis (4'R)-20',20'-Difluor-3',4'-dihydrovinorelbis
ASK #31612		
	Chemical Abstract Service Nr.	194468-36-5
	Formelstamm	C45-H54-F2-N4-O8 . 2(C4-H6-O6)
	Molgewicht	1117.1028
	Bruttoformel	C ₅₃ H ₆₆ F ₂ N ₄ O ₂₀
	Vorzugsbezeichnung	Vinfluninbis[(R,R)-tartrat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L37)
	2. Bezeichnung	4'-Desoxy-20',20'-difluor-8'-norvincaleukoblastin-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Vinflunin-bis-(R,R)-tartrat; 4'-Desoxy-20',20'-difluor-8'-norvincaleukoblastin-(R,R)-tartrat (1:2); Vinfluninditartrat; Vinflunintartrat; Methyl-(2beta,3beta,4beta,5alpha,12beta,19alpha)-4-(acetyloxy)-15-[(4R,6S,8S)-4-(1,1-difluorethyl)-8-(methoxycarbonyl)-1,3,4,5,6,7,8,9-octahydro-2,6-methanoazecino[4,3-b]indol-8-yl]-3-hydroxy-16-methoxy-4'-desoxy-20',20'-difluor-3',4'-dihydrovinorelbis
ASK #31613		
	Chemical Abstract Service Nr.	130579-75-8
	Molgewicht	328.3806
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ FN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eplivanserin
	International Nonproprietary Name	INN.L42
	2. Bezeichnung	4-[(1E)-3-{(Z)-[2-(Dimethylamino)ethoxy]imino}-3-(2-fluorphenyl)prop-1-en-1-yl]phenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(E)-1-(2-Fluorphenyl)-3-(4-hydroxyphenyl)propenon-[(Z)-O-(2-dimethylaminoethyl)oxim]

ASK #31614

Chemical Abstract Service Nr.	130580-02-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	130581-27-0
Formelstamm	2(C19-H21-F-N2-O2) . C4-H4-O4
Molgewicht	772.8335
Bruttoformel	C ₄₂ H ₄₆ F ₂ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Eplivanserinhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>E</i>)-3-[(<i>Z</i>)-[2-(Dimethylamino)ethoxy]imino]-3-(2-fluorphenyl)prop-1-en-1-yl]phenol-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-1-(2-Fluorphenyl)-3-(4-hydroxyphenyl)propenon-[(<i>Z</i>)-O-(2-dimethylaminoethyl)oxim]-fumarat (2:1)

ASK #31615

Chemical Abstract Service Nr.	557795-19-4
Molgewicht	398.4738
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Sunitinib
International Nonproprietary Name	INN.L55
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; PubChem; ChemSpider; GInAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-5-[[[(3 <i>Z</i>)-5-fluor-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)-5-[(<i>Z</i>)-5-fluor-2-oxoindolin-3-ylidenmethyl]-2,4-dimethylpyrrol-3-carboxamid

ASK #31618

Chemical Abstract Service Nr.	211100-13-9
Molgewicht	643.6351
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Sabarubicin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-7-[4- <i>O</i> -(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyl)-2,6-didesoxy- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyloxy]-6,9,11-trihydroxy-9-(hydroxyacetyl)-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #31619

Formelstamm	C32-H37-N-O13 . Cl-H
Molgewicht	680.096
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ ClNO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Sabarubicinhydrochlorid
International Nonproprietary	(INN.L52)

Name

2. Bezeichnung (7*S*,9*S*)-7-[4-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -L-*lyxo*-hexopyranosyl)-2,6-dideoxy- β -L-*lyxo*-hexopyranosyloxy]-6,9,11-trihydroxy-9-(hydroxyacetyl)-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
ASK #31628

Chemical Abstract Service Nr. 188696-80-2
Formelstamm (C₁₀-H₉-N₄-O₇-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 330.1907
Bruttoformel C₁₀H₁₁N₄O₇P
Vorzugsbezeichnung Becampanel
International Nonproprietary Name INN.L52
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung [(7-Nitro-2,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-5-ylmethyl)amino]methylphosphonsäure

ASK #31629

Andere Chemical Abstract Service Nr. 188696-80-2
Formelstamm (C₁₀-H₉-N₄-O₇-P)²⁻ 2H⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 366.2213
Bruttoformel C₁₀H₁₁N₄O₇P
Vorzugsbezeichnung Becampanel 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L52)
2. Bezeichnung [(7-Nitro-2,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-5-ylmethyl)amino]methylphosphonsäure 2 H₂O

ASK #31633

Chemical Abstract Service Nr. 258516-89-1
Formelstamm (C₁₃-H₁₉-O₅-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 288.2766
Bruttoformel C₁₃H₂₁O₅P
Vorzugsbezeichnung Fospropofol
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung {[2,6-Bis(propan-2-yl)phenoxy]methyl}dihydrogenphosphat

ASK #31634

Chemical Abstract Service Nr. 258516-87-9
Formelstamm (C₁₃-H₁₉-O₅-P)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 332.2403
Bruttoformel C₁₃H₁₉Na₂O₅P
Vorzugsbezeichnung Fospropofol-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung {[2,6-Bis(propan-2-yl)phenoxy]methyl}dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #31635

Chemical Abstract Service Nr. 199331-40-3

(N-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-D-phenylalanyl)-L-cysteiny[(2S-->7S)-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-Gallium-68-N-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-D-phenylalanyl-L-cysteiny[(2S-->7S)-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-[(68)Ga]Galliumedotreotid-Injektionslösung [(68)Ga ist gemäß internationalen Regeln in runde Klammern zu setzen, da hier kein markiertes natürliches Ga, sondern das reine Radioisotop vorliegt.]; Edot

ASK #31639	
Chemical Abstract Service Nr.	460738-38-9
Molgewicht	7053.828
Bruttoformel	C ₃₀₅ H ₄₄₂ N ₈₈ O ₉₁ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Ecallantid
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	Glu-Ala-Met-His-Ser-Phe-Cys(7S 57S)-Ala-Phe-Lys-Ala-Asp-Asp-Gly-Pro-Cys(16S 40S)-Arg-Ala-Ala-His-Pro-Arg-Trp-Phe-Phe-Asn-Ile-Phe-Thr-Arg-Gln-Cys(32S 53S)-Glu-Glu-Phe-Ile-Tyr-Gly-Gly-Cy
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	EAMHSFC(7S-->57S)AFK ADDGPC(16S-->40S)RAAH PRWFFNIFTR QC(32S-->53S)EEFIYGGC(40S-->16S) EGNQNRFESL EEC(53S-->32S)KKMC(57S-->7S)TRD

ASK #31640	
Chemical Abstract Service Nr.	220578-59-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	300379-19-5
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₅₀ H ₉₉₃₀ N ₁₇₀₆ O ₂₀₃₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Gemtuzumab ozogamicin
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTIT DSNIHWVRQA PGQSLEWIGY IYPYNGGTDY NQKFKNRATL TVDNPTNTAY MELSSLRSED TAFYYCVNGN PWLAYWQQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS LGK [L,L']DIQLTQSPST LSASVGDRVT ITCRASESLD NYGIRFLTWF QKPKGKAPKL LMYAASNQGS GVPSRFSGSG SGTEFTLTIS SLQPDDFATY YCQQTKEVPW SFGQGTKVEV KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLs STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((222-222',225-225'),[H-L,H'-L']((130-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-M ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen, [H]443,[H']443-C-terminales Lysin post-translational entfernt, durchschnittlich 2-3 Lysinreste Ozogamicin-substituiert

ASK #31641	
Chemical Abstract Service Nr.	433265-65-7
Molgewicht	233.3492
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Faxeladol
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN

2. Bezeichnung	3-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]cyclohexyl)phenol
Zitat Bezeichnung 2	USAN.CN2
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(Dimethylaminomethyl)cyclohexyl]phenol
ASK #31642	
Chemical Abstract Service Nr.	433265-73-7
Formelstamm	C15-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	269.8102
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Faxeladolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	3-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]cyclohexyl)phenol-hydrochlorid (1:1)
ASK #31645	
Chemical Abstract Service Nr.	197502-82-2
Formelstamm	(C19-H17-N2-O4-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	392.4041
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ N ₂ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Parecoxib-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(5-Methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-yl)benzolsulfonyl]propanamid-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[4-(5-Methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-yl)phenylsulfonyl]propanamid-Natriumsalz
ASK #31646	
Chemical Abstract Service Nr.	31828-68-9
Formelstamm	C4-H7-N-O-S . Cl-H
Molgewicht	153.6304
Bruttoformel	C ₄ H ₈ ClNOS
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-Amino-4,5-dihydrothiophen-2(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #31647	
Chemical Abstract Service Nr.	153832-46-3
Formelstamm	(C22-H23-N3-O7-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	475.5148
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Ertapenem
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-3-((3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(3-Carboxyphenyl)carbamoyl]pyrrolidin-3-ylsulfanyl)-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure

ASK #31648

Chemical Abstract Service Nr.	82318-06-7
Formelstamm	C64-H83-N17-O12 . C2-H4-O2
Molgewicht	1342.5025
Bruttoformel	C ₆₆ H ₈₇ N ₁₇ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Deslorelinmonoacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; ChemSpider; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Deslorelinacetat

ASK #31649

Chemical Abstract Service Nr.	83-48-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37571-80-5
Molgewicht	412.6908
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₈ O
2. Bezeichnung	(22 <i>E</i>)-Stigmasta-5,22-dien-3 -ol
3. Bezeichnung	Stigmasterol
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.02R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #31658

Chemical Abstract Service Nr.	7753-60-8
Molgewicht	386.4813
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Anecortav
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3,20-dioxopregna-4,9(11)-dien-21-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anecortavacetat

ASK #31662

Chemical Abstract Service Nr.	210245-80-0
Formelstamm	(C13-H8-N5-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	331.2405
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Zonampanel
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	[7-(Imidazol-1-yl)-6-nitro-2,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-yl]essigsäure

ASK #31663

Formelstamm	(C13-H8-N5-O6) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	349.2557
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Zonampanel 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L47)
2. Bezeichnung	[7-(Imidazol-1-yl)-6-nitro-2,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-yl]essigsäure 1 H ₂ O
ASK #31665	
Chemical Abstract Service Nr.	153773-82-1
Formelstamm	(C22-H23-N3-O7-S)2 ⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	497.4966
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₃ NaO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Ertapenem-Mononatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-3-[(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(3-Carboxyphenyl)carbamoyl]pyrrolidin-3-ylsulfanyl]-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #31666	
Chemical Abstract Service Nr.	177073-44-8
Formelstamm	C437-H672-N122-O134-S13 . C668-H1078-N196-O203-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht	25700
Bruttoformel	C ₁₁₀₅ H ₁₇₅₀ N ₃₁₈ O ₃₃₇ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Choriogonadotropin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	CAS; MAR2011; USAN
2. Bezeichnung	[₁ JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYHH KS [₂ JSKEPLRPRCR PINATLAVEK EGCPVCITVN TTICAGYCPT MTRVLQGVLP ALPQVVCNYR DVRFESIRLP GCPRGVNPVV SYAVALSCQC ALCRRSTTDC GGPKDHPLTC DDPRFQDSSS SKAPPPSLPS PSRLPGPSDT PILPQ, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (9,57:23,72:26,110:34,88:38,90:93,100)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn13,Asn30)- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert und (Ser121,Ser127,Ser132,Ser138)- <i>O</i> ³ -glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Choriongonadotropin, rekombinant, human, Glycoform alpha
ASK #31667	
Chemical Abstract Service Nr.	56832-34-9
Molgewicht	15500
Bruttoformel	C ₆₆₈ H ₁₀₉₀ N ₁₉₆ O ₂₀₃ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Choriogonadotropin (human -subunit protein moiety reduced)
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	

ASK #31668

ASK #31669

ASK #31670

ASK #31673

Chemical Abstract Service Nr.	207748-29-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	934282-42-5
Molgewicht	5822.5816
Bruttoformel	C ₂₅₈ H ₃₈₄ N ₆₄ O ₇₈ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin glulisin
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	ATC2011-DE
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Phe-Val-Lys-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Glu-Thr, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Insulin human[3(B)-Lys,29(B)-Glu]; [3(B)-L-Lysin,29(B)-L-glutaminsäure]insulin, human

ASK #31674

Chemical Abstract Service Nr.	66564-14-5
Molgewicht	402.4873
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cinitaprid
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	4-Amino-N-[1-(cyclohex-3-en-1-ylmethyl)piperidin-4-yl]-2-ethoxy-5-nitrobenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-N-[1-(cyclohex-3-enylmethyl)-4-piperidyl]-2-ethoxy-5-nitrobenzamid

ASK #31675

Chemical Abstract Service Nr.	96623-56-2
Formelstamm	C21-H30-N4-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht	552.5741
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Cinitaprid[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	4-Amino-N-[1-(cyclohex-3-en-1-ylmethyl)piperidin-4-yl]-2-ethoxy-5-nitrobenzamid-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-N-[1-(cyclohex-3-enylmethyl)-4-piperidyl]-2-ethoxy-5-nitrobenzamid-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)

ASK #31680

Chemical Abstract Service Nr.	1392129-96-2
Formelstamm	(C10-H8-Cl-N4-O2-S) ⁻ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	324.7192
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ ClN ₄ NaO ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Sulfaclozin-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(6-chlorpyrazin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #31681	
Chemical Abstract Service Nr.	61276-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	22323-52-0; 27625-92-9
Molgewicht	624.5871
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₆ O ₁₅
2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]{3-O-(6-desoxy- α -L-mannopyranosyl)-4-O-[(<i>E</i>)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoyl]- β -D-glucopyranosid}
3. Bezeichnung	Acteosid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]{3-O-(6-desoxy- α -L-mannopyranosyl)-4-O-[(<i>E</i>)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)acryloyl]- β -D-glucopyranosid}; Verbascosid
ASK #31682	
Chemical Abstract Service Nr.	52079-10-4
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₁ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	216.2326
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(6-Hydroxynaphthalin-2-yl)propansäure
ASK #31683	
Chemical Abstract Service Nr.	89617-86-7
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₂ -Cl-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	264.7042
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClO ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(5-Chlor-6-methoxynaphthalin-2-yl)propansäure
ASK #31684	
Chemical Abstract Service Nr.	84236-26-0
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₂ -Br-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	309.1552
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ BrO ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(5-Brom-6-methoxynaphthalin-2-yl)propansäure
ASK #31685	
Chemical Abstract Service Nr.	116883-62-6
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₂ -I-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	356.1557
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ IO ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(5-Iod-6-methoxynaphthalin-2-yl)propansäure
ASK #31686	

Chemical Abstract Service Nr. 26159-35-3
Molgewicht 244.2857
Bruttoformel C₁₅H₁₆O₃
Vorzugsbezeichnung Naproxen-Methyl
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung Methyl[(S)-2-(6-methoxynaphthalin-2-yl)propanoat]

ASK #31687

Chemical Abstract Service Nr. 31220-35-6
Molgewicht 258.3123
Bruttoformel C₁₆H₁₈O₃
Vorzugsbezeichnung Naproxen-Ethyl
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung Ethyl[(S)-2-(6-methoxynaphthalin-2-yl)propanoat]

ASK #31688

Chemical Abstract Service Nr. 108793-17-5
Formelstamm (C₁₄-H₁₃-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 246.2586
Bruttoformel C₁₄H₁₄O₄
2. Bezeichnung (RS)-2-Hydroxy-2-(6-methoxy-2-naphthyl)propansäure

ASK #31689

Chemical Abstract Service Nr. 5111-66-0
Molgewicht 174.1959
Bruttoformel C₁₁H₁₀O₂
2. Bezeichnung 6-Methoxynaphthalin-2-ol

ASK #31690

Chemical Abstract Service Nr. 23981-47-7
Formelstamm (C₁₃-H₁₁-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 216.2326
Bruttoformel C₁₃H₁₂O₃
2. Bezeichnung (6-Methoxynaphthalin-2-yl)essigsäure

ASK #31691

Chemical Abstract Service Nr. 2471-70-7
Formelstamm (C₁₂-H₉-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 202.206
Bruttoformel C₁₂H₁₀O₃
2. Bezeichnung 6-Methoxynaphthalin-2-carbonsäure
3. Bezeichnung 6-Methoxy-2-naphthoesäure

ASK #31692

Chemical Abstract Service Nr. 77301-42-9

Molgewicht 202.2491

Bruttoformel $C_{13}H_{14}O_2$

2. Bezeichnung 1-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)ethanol

ASK #31693

Chemical Abstract Service Nr. 3900-45-6

Molgewicht 200.2332

Bruttoformel $C_{13}H_{12}O_2$

2. Bezeichnung 1-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)ethanon

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.2R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #31694

Chemical Abstract Service Nr. 93-04-9

Molgewicht 158.1965

Bruttoformel $C_{11}H_{10}O$

2. Bezeichnung 2-Methoxynaphthalin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Nerolin

ASK #31695

Chemical Abstract Service Nr. 5111-65-9

Molgewicht 237.0926

Bruttoformel $C_{11}H_9BrO$

2. Bezeichnung 2-Brom-6-methoxynaphthalin

ASK #31696

Chemical Abstract Service Nr. 21388-17-0

Molgewicht 186.2497

Bruttoformel $C_{13}H_{14}O$

2. Bezeichnung 2-Ethyl-6-methoxynaphthalin

ASK #31697

Chemical Abstract Service Nr. 23979-41-1

Formelstamm $(C_{14}H_{13}O_3)^- H^+$

Molgewicht 230.2592

Bruttoformel $C_{14}H_{14}O_3$

2. Bezeichnung (2*R*)-2-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)propansäure

ASK #31698

Chemical Abstract Service Nr. 22316-55-8

Molgewicht 286.713

Bruttoformel $C_{15}H_{11}ClN_2O_2$

2. Bezeichnung 8-Chlor-1-phenyl-1*H*-1,5-benzodiazepin-2,4(3*H*,5*H*)-dion

ASK #31699

Chemical Abstract Service Nr. 69489-26-5

Molgewicht 257.3109

Bruttoformel $C_{13}H_{11}N_3OS$

2. Bezeichnung 5-Benzolsulfinyl-1*H*-benzimidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(Phenylsulfinyl)benzimidazol-2-ylazan

ASK #31700

Molgewicht 540.6161

Bruttoformel $C_{27}H_{20}N_6O_3S_2$

2. Bezeichnung 1,3-Bis[5-(benzolsulfinyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]harnstoff

ASK #31701

Chemical Abstract Service Nr. 488-81-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28296-13-1; 84709-28-4

Molgewicht 152.1458

Bruttoformel $C_5H_{12}O_5$

2. Bezeichnung Ribitol

Zitat Bezeichnung 2 GlnAS; EUTCT; ROMP2021; CAS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Adonitol

ASK #31702

Chemical Abstract Service Nr. 20927-55-3

Molgewicht 284.6972

Bruttoformel $C_{15}H_9ClN_2O_2$

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3-dion

ASK #31703

Molgewicht 270.7136

Bruttoformel $C_{15}H_{11}ClN_2O$

2. Bezeichnung 6-Chlor-4-phenyl-1,2-dihydrochinazolin-2-carbaldehyd

ASK #31704

Chemical Abstract Service Nr. 1824-74-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68374-72-1

Molgewicht 328.7497

Bruttoformel $C_{17}H_{13}ClN_2O_3$

2. Bezeichnung (7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl)acetat

ASK #31705

Chemical Abstract Service Nr. 894-76-8

Molgewicht 269.2737

Bruttoformel C₁₅H₁₂FN₃O
2. Bezeichnung 7-Amino-5-(2-fluorphenyl)-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #31706

Chemical Abstract Service Nr. 2558-30-7

Molgewicht 299.2566

Bruttoformel C₁₅H₁₀FN₃O₃

2. Bezeichnung 5-(2-Fluorphenyl)-7-nitro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #31707

Molgewicht 313.2832

Bruttoformel C₁₆H₁₂FN₃O₃

2. Bezeichnung 3-Amino-4-(2-fluorphenyl)-1-methyl-6-nitrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #31708

Chemical Abstract Service Nr. 735-06-8

Molgewicht 274.2471

Bruttoformel C₁₄H₁₁FN₂O₃

2. Bezeichnung (2-Fluorphenyl)(2-methylamino-5-nitrophenyl)methanon

ASK #31709

Molgewicht 332.7567

Bruttoformel C₁₇H₁₄ClFN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1-(1-hydroxyethyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #31710

Chemical Abstract Service Nr. 23551-25-9

Molgewicht 393.5185

Bruttoformel C₂₅H₃₁NO₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-diethylaminoethoxy)phenyl]methanon

ASK #31711

Chemical Abstract Service Nr. 83409-32-9

Molgewicht 617.2584

Bruttoformel C₂₃H₂₅I₂NO₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-ethylaminoethoxy)-3,5-diiodphenyl]methanon

ASK #31712

Chemical Abstract Service Nr. 85642-08-6

Molgewicht 519.4151

Bruttoformel C₂₅H₃₀INO₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-diethylaminoethoxy)-3-iodphenyl]methanon

ASK #31713

Chemical Abstract Service Nr. 1951-26-4

Molgewicht 546.1375

	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ I ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	(2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxy-3,5-diiodphenyl)methanon
ASK #31714		
	Chemical Abstract Service Nr.	52490-15-0
	Molgewicht	294.3444
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ O ₃
	2. Bezeichnung	(2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxyphenyl)methanon
ASK #31715		
	Chemical Abstract Service Nr.	147030-50-0
	Molgewicht	420.241
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ IO ₃
	2. Bezeichnung	(2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxy-3-iodphenyl)methanon
ASK #31716		
	Chemical Abstract Service Nr.	19241-16-8
	Molgewicht	163.2395
	Bruttoformel	C ₉ H ₉ NS
	2. Bezeichnung	2,6-Dimethylphenylisothiocyanat
ASK #31717		
	Molgewicht	238.3491
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ OS
	2. Bezeichnung	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-(3-hydroxypropyl)thioharnstoff
ASK #31718		
	Molgewicht	211.3469
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NS ₂
	2. Bezeichnung	Methyl(2,6-dimethylphenyldithiocarbamat)
ASK #31719		
	Chemical Abstract Service Nr.	38536-28-6
	Molgewicht	439.9345
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ ClN ₃ O ₃
	2. Bezeichnung	[(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>S</i>)-10a-Methoxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-ylmethyl](5-chlornicotinat)
	3. Bezeichnung	(10 -Methoxy-1,6-dimethylelgolin-8 -ylmethyl)(5-chlornicotinat)
ASK #31720		
	Chemical Abstract Service Nr.	35264-46-1
	Molgewicht	470.359
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ BrN ₃ O ₃
	2. Bezeichnung	[(6a <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10a <i>S</i>)-10a-Methoxy-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)
	3. Bezeichnung	(10 -Methoxy-6-methylelgolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)
ASK #31721		

Chemical Abstract Service Nr. 57935-66-7

Molgewicht 470.359

Bruttoformel $C_{23}H_{24}BrN_3O_3$

2. Bezeichnung [(6a*R*,9*R*,10a*S*)-10a-Hydroxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)

3. Bezeichnung (10 -Hydroxy-1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)

ASK #31722

Chemical Abstract Service Nr. 35155-28-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 140459-79-6

Molgewicht 300.3954

Bruttoformel $C_{18}H_{24}N_2O_2$

2. Bezeichnung [(6a*R*,9*R*,10a*S*)-10a-Methoxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-yl]methanol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

3. Bezeichnung (10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -yl)methanol

ASK #31723

Chemical Abstract Service Nr. 20826-04-4

Formelstamm $(C_6H_3BrN_2O_2)^- H^+$

Molgewicht 202.0055

Bruttoformel $C_6H_4BrNO_2$

2. Bezeichnung 5-Bromnicotinsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Brompyridin-3-carbonsäure

ASK #31724

Molgewicht 484.3855

Bruttoformel $C_{24}H_{26}BrN_3O_3$

2. Bezeichnung [(6a*R*,9*S*,10a*S*)-10a-Methoxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)

3. Bezeichnung (10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)

ASK #31725

Molgewicht 256.3428

Bruttoformel $C_{16}H_{20}N_2O$

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(Dimethylamino)methyl]-9-methyl-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on

ASK #31726

Molgewicht 598.7366

Bruttoformel $C_{37}H_{38}N_6O_2$

2. Bezeichnung *rac*-6,6'-Methylenbis{(3*R*)-9-methyl-3-[(2-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on}

ASK #31727

Chemical Abstract Service Nr. 27387-31-1

Molgewicht 199.2484

Bruttoformel $C_{13}H_{13}NO$

2. Bezeichnung 9-Methyl-1,2,3,9-tetrahydro-4*H*-carbazol-4-on
ASK #31728

Molgewicht 211.2591

Bruttoformel C₁₄H₁₃NO

2. Bezeichnung 9-Methyl-3-methyliden-1,2,3,9-tetrahydro-4*H*-carbazol-4-on
ASK #31729

Chemical Abstract Service Nr. 693-98-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 79103-58-5

Molgewicht 82.1038

Bruttoformel C₄H₆N₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-1*H*-imidazol

ASK #31730

Chemical Abstract Service Nr. 99614-03-6

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(1*H*-Imidazol-1-yl)methyl]-9-methyl-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on

ASK #31731

Chemical Abstract Service Nr. 99614-14-9

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(2-Methyl-1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on

ASK #31740

Molgewicht 384.2689

Bruttoformel C₁₃H₂₅N₄O₃Tc

Vorzugsbezeichnung Exametazim-Oxotechnetium-99m

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung *rac*-{(3*R*,9*R*)-3,6,6,9-Tetramethyl-4,8-diazaundecan-2,10-dion[(*E,E*)-dioxim]ato(3-)}oxo(^{99m}Tc)technetium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(99m)Tc]Technetium-Exametazim-Injektionslösung; Technetium((99m)Tc)exametazim

ASK #31744

Chemical Abstract Service Nr. 113310-88-6

Formelstamm C14-H18-Cl2-N2-O3 . Br-H

Molgewicht 414.1223

Bruttoformel C₁₄H₁₉BrCl₂N₂O₃

2. Bezeichnung 3,5-Dichlor-*N*-{[(2*S*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl)methyl]-2,6-dihydroxybenzamid-hydrobromid

ASK #31745

Chemical Abstract Service Nr. 2516-96-3

Formelstamm (C7-H3-Cl-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 201.564
Bruttoformel C₇H₄ClNO₄
2. Bezeichnung 2-Chlor-5-nitrobenzoesäure

ASK #31746

Chemical Abstract Service Nr. 96-97-9
Formelstamm (C₇-H₄-N-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 183.1183
Bruttoformel C₇H₅NO₅
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-nitrobenzoesäure

ASK #31747

Chemical Abstract Service Nr. 129083-44-9
Molgewicht 374.5318
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₈S₄
2. Bezeichnung 2,2'-[Disulfandiylbis(methylen)]bis(1,3-thiazol-4,2-diyl)]bis(guanidin)

ASK #31748

Chemical Abstract Service Nr. 107880-74-0
Formelstamm (C₈-H₁₁-N₄-O₂-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 260.3365
Bruttoformel C₈H₁₂N₄O₂S₂
2. Bezeichnung 3-[2-[(Diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl]propansäure

ASK #31749

Chemical Abstract Service Nr. 76823-97-7
Molgewicht 283.3764
Bruttoformel C₉H₁₃N₇S₂
2. Bezeichnung *N*-Cyan-3-[2-[(diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl]propanimidamid

ASK #31750

Chemical Abstract Service Nr. 60517-75-1
Molgewicht 363.4114
Bruttoformel C₁₅H₁₃N₃O₄S₂
2. Bezeichnung *N*-[(5a*R*,6*R*)-1,7-Dioxo-1,4,6,7-tetrahydro-3*H*,5a*H*-azeto[2,1-*b*]furo[3,4-*d*][1,3]thiazin-6-yl]-2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamid

ASK #31751

Chemical Abstract Service Nr. 38115-21-8
Formelstamm (C₁₅-H₁₄-N₃-O₅-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 381.4267
Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₅S₂
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Hydroxymethyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #31752

Chemical Abstract Service Nr. 559-70-6

Molgewicht	426.7174
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₀ O
2. Bezeichnung	Olean-12-en-3 -ol
3. Bezeichnung	-Amyrin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #31754

Chemical Abstract Service Nr.	17287-03-5
Molgewicht	94.1759
Bruttoformel	C ₃ H ₁₀ OS
2. Bezeichnung	Trimethylsulfaniumhydroxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Trimethylsulfoniumhydroxid

ASK #31755

Molgewicht	840.957
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₆ N ₄ O ₁₁
2. Bezeichnung	3'-Hydroxy-22-oxovincaleukoblastin

ASK #31756

Chemical Abstract Service Nr.	68135-16-0
Molgewicht	808.9582
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₆ N ₄ O ₉
2. Bezeichnung	4'-Desoxy-22-oxovincaleukoblastin

ASK #31757

Chemical Abstract Service Nr.	18172-50-4
Molgewicht	796.9475
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₆ N ₄ O ₉
2. Bezeichnung	22-Norvincaleukoblastin

ASK #31758

Chemical Abstract Service Nr.	3704-01-6
Molgewicht	782.921
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₄ N ₄ O ₉
2. Bezeichnung	4-Desacetyloxy-4-hydroxy-22-oxovincaleukoblastin
3. Bezeichnung	4-Desacetoxy-4-hydroxy-22-oxovincaleukoblastin

ASK #31759

Chemical Abstract Service Nr.	3352-69-0
Molgewicht	768.9374
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ N ₄ O ₈
2. Bezeichnung	4-Desacetyloxy-4-hydroxyvincaleukoblastin
3. Bezeichnung	4-Desacetoxy-4-hydroxyvincaleukoblastin

ASK #31760

Chemical Abstract Service Nr. 23360-92-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11032-39-6; 1358-98-1; 1362-18-1; 27776-07-4; 53716-28-2

Molgewicht 808.9582

Bruttoformel $C_{46}H_{56}N_4O_9$

Vorzugsbezeichnung Vinleurosin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GSBL

2. Bezeichnung 4'-Desoxy-3' ,4' -epoxyvincal leukoblastin

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Leurosin;
Methyl[(1aS,3R,11S,13S,13aR)-11-[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-5-hydroxy-8-methoxy-5-(methoxycarbonyl)-6-methyl-3a,3a1,4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carb

ASK #31761

Molgewicht 822.9418

Bruttoformel $C_{46}H_{54}N_4O_{10}$

2. Bezeichnung 4'-Desoxy-3' ,4' -epoxy-22-oxovincal leukoblastin

ASK #31762

Chemical Abstract Service Nr. 848129-54-4

Molgewicht 518.6621

Bruttoformel $C_{28}H_{38}O_7S$

2. Bezeichnung [(3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3aH-cyclopentacycloocten-8-yl][(phenylsulfonyl)oxy]acetat

ASK #31763

Molgewicht 549.8484

Bruttoformel $C_{32}H_{55}NO_4S$

2. Bezeichnung [(1RS,3aR,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-6-Ethenyl-1-ethyl-1,5-dihydroxy-4,6,9,10,12,12-hexamethyldecahydro-3a,9-propano-3aH-cyclopentacycloocten-8-yl][[2-(diethylamino)ethyl]sulfanyl]acetat

ASK #31764

Chemical Abstract Service Nr. 100-38-9

Molgewicht 133.255

Bruttoformel $C_6H_{15}NS$

2. Bezeichnung 2-Diethylaminoethan thiol

ASK #31766

Molgewicht 338.3175

Bruttoformel $C_{17}H_{14}N_4O_4$

2. Bezeichnung Methyl[5-(4-formamidobenzoyl)benzimidazol-2-yl]carbamat]

ASK #31767

Molgewicht 313.2832

Bruttoformel $C_{16}H_{12}FN_3O_3$

2. Bezeichnung Methyl[5-(2-fluorbenzoyl)benzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #31768

Molgewicht 327.3098

Bruttoformel $C_{17}H_{14}FN_3O_3$

2. Bezeichnung Methyl[5-(4-fluorbenzoyl)-1-methylbenzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #31769

Molgewicht 353.3719

Bruttoformel $C_{19}H_{19}N_3O_4$

2. Bezeichnung Methyl[5-(4-isopropoxybenzoyl)benzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #31770

Chemical Abstract Service Nr. 82050-13-3

Molgewicht 255.2471

Bruttoformel $C_{14}H_{10}FN_3O$

2. Bezeichnung (2-Aminobenzimidazol-5-yl)(4-fluorphenyl)methanon

ASK #31771

Molgewicht 256.2319

Bruttoformel $C_{14}H_9FN_2O_2$

2. Bezeichnung (4-Fluorphenyl)(2-hydroxybenzimidazol-5-yl)methanon

ASK #31772

Molgewicht 240.2325

Bruttoformel $C_{14}H_9FN_2O$

2. Bezeichnung (Benzimidazol-5-yl)(4-fluorphenyl)methanon

ASK #31773

Chemical Abstract Service Nr. 5965-65-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3371-77-5

Molgewicht 340.2806

Bruttoformel $C_{12}H_{20}O_{11}$

2. Bezeichnung 4-*O*- β -D-Galactopyranosyl-D-glucono-1,5-lacton

3. Bezeichnung Lactobiono-1,5-lacton

ASK #31774

2. Bezeichnung Gemisch aus Stickstoff und Sauerstoff (21,0 - 22,5% V/V)

3. Bezeichnung Synthetische Luft

ASK #31775

Chemical Abstract Service Nr. 1731-84-6

Molgewicht 172.2646

Bruttoformel $C_{10}H_{20}O_2$

2. Bezeichnung Methylnonanoat
ASK #31776

Chemical Abstract Service Nr. 103222-11-3
Molgewicht 1131.3707
Bruttoformel $C_{57}H_{70}N_{12}O_9S_2$
Vorzugsbezeichnung Vapreotid
International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung D-Phe-Cys(2S 7S)-Tyr-D-Trp-Lys-Val-Cys(7S 2S)-Trp-NH₂
ASK #31777

Chemical Abstract Service Nr. 116430-60-5
Formelstamm C57-H70-N12-O9-S2 . C2-H4-O2
Molgewicht 1191.4227
Bruttoformel $C_{59}H_{74}N_{12}O_{11}S_2$
Vorzugsbezeichnung Vapreotidacetat
International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung D-Phe-Cys(2S 7S)-Tyr-D-Trp-Lys-Val-Cys(7S 2S)-Trp-NH₂-acetat (1:1)
ASK #31778

Chemical Abstract Service Nr. 157212-55-0
Molgewicht 569.6293
Bruttoformel $C_{27}H_{29}N_5O_6S$
Vorzugsbezeichnung Bosentan-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung 4-*tert*-Butyl-N-{6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)[2,2'-bipyrimidin]-4-yl}benzolsulfonamid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-*tert*-Butyl-N-[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2,2'-bipyrimidin-4-yl]benzolsulfonamid 1 HO; Bosentan 1 HO

ASK #31779
Chemical Abstract Service Nr. 28018-10-2
Molgewicht 261.3593
Bruttoformel $C_{16}H_{23}NO_2$
2. Bezeichnung Ethyl(1-ethyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #31780
Chemical Abstract Service Nr. 178303-21-4
2. Bezeichnung Eisen(,)-oxide (paramagnetisch), umhüllt mit Carboxydextran
3. Bezeichnung Ferucarbotran
Zitat Bezeichnung 3 USAN; BAN; CAS

ASK #31788
Chemical Abstract Service Nr. 174484-41-4
Molgewicht 602.6643

Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₃ F ₃ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tipranavir
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-((1 <i>R</i>)-1-[(6 <i>R</i>)-4-Hydroxy-2-oxo-6-(2-phenylethyl)-6-propyl-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-3-yl]propyl)phenyl)-5-(trifluormethyl)pyridin-2-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3-((R)-1-[(R)-4-Hydroxy-2-oxo-6-phenethyl-6-propyl-5,6-dihydro-2H-pyran-3-yl]propyl)phenyl)-5-(trifluormethyl)pyridin-2-sulfonamid
ASK #31789	
Chemical Abstract Service Nr.	191150-83-1
Formelstamm	(C31-H31-F3-N2-O5-S)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	646.628
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₁ F ₃ N ₂ Na ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tipranavir-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-((1 <i>R</i>)-1-[(6 <i>R</i>)-4-Hydroxy-2-oxo-6-(2-phenylethyl)-6-propyl-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-3-yl]propyl)phenyl)-5-(trifluormethyl)pyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3-((R)-1-[(R)-4-Hydroxy-2-oxo-6-phenethyl-6-propyl-5,6-dihydro-2H-pyran-3-yl]propyl)phenyl)-5-(trifluormethyl)pyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz
ASK #31790	
Chemical Abstract Service Nr.	199685-57-9
Molgewicht	18200
Bruttoformel	C ₇₅₃ H ₁₁₅₆ N ₂₂₈ O ₂₄₇ S ₂₅
Vorzugsbezeichnung	Onercept
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	DSVC(4 <i>S</i> 18 <i>S</i>)PQGYI HPQNNISIC(18 <i>S</i> 4 <i>S</i>)C(19 <i>S</i> 32 <i>S</i>)T KC(22 <i>S</i> 41 <i>S</i>)HKGTYLYN DC(32 <i>S</i> 19 <i>S</i>)PGPGQDTD C(41 <i>S</i> 22 <i>S</i>)REC(44 <i>S</i> 59 <i>S</i>)ESGSFT ASENHLRHC(59 <i>S</i> 44 <i>S</i>)L SC(62 <i>S</i> 77 <i>S</i>)SKC(65 <i>S</i> 85 <i>S</i>)RKEMG QVEISSC(77 <i>S</i> 62 <i>S</i>)TVD RDTVC(85 <i>S</i> 65 <i>S</i>)GC(87 <i>S</i> 103 <i>S</i>)RKN QYRHYWSEN L FQC(103 <i>S</i> 87 <i>S</i>)FNC(106 <i>S</i> 118 <i>S</i>)SLC(109 <i>S</i> 126 <i>S</i>)L NGTVHLSC(118 <i>S</i> 106 <i>S</i>)QE KQNTVC(126 <i>S</i> 109 <i>S</i>)TC(128 <i>S</i> 139 <i>S</i>)HA GFFLRENRC(139 <i>S</i> 128 <i>S</i>)V SC(142 <i>S</i> 151 <i>S</i>)SNC(145 <i>S</i> 155 <i>S</i>)KKSLE C(151 <i>S</i> 142 <i>S</i>)TKLC(155 <i>S</i> 145 <i>S</i>)LPQIE N
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	TNF-BP-(20-180)-peptide (part of extracellular domain of the glycosylated human Tumor Necrosis Factor Receptor 1)
ASK #31791	
Chemical Abstract Service Nr.	136434-34-9
Formelstamm	C18-H19-N-O-S . Cl-H
Molgewicht	333.8755
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClNOS
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)- <i>N</i> -Methyl-3-(naphthalin-1-yloxy)-3-(thiophen-2-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Duloxetinehydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (S)-Methyl[3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propyl]azan-hydrochlorid
ASK #31793

Chemical Abstract Service Nr. 13590-88-0

Molgewicht 322.1925

Bruttoformel $C_{14}H_{13}Cl_2N_5$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(4-chlorphenyl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,5-Bis(4-chlorphenyl)biguanid

ASK #31794

Chemical Abstract Service Nr. 53934-76-2

Formelstamm $(C_6H_8N-O_3)^- H^+$

Molgewicht 143.1406

Bruttoformel $C_6H_9NO_3$

2. Bezeichnung (2-Oxopyrrolidin-1-yl)essigsäure

ASK #31795

Chemical Abstract Service Nr. 83015-26-3

Molgewicht 255.3547

Bruttoformel $C_{17}H_{21}NO$

Vorzugsbezeichnung Atomoxetin

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung (3*R*)-*N*-Methyl-3-(2-methylphenoxy)-3-phenylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Methyl)[(R)-3-phenyl-3-(o-tolyloxy)propyl]azan; Tomoxetin

ASK #31796

Chemical Abstract Service Nr. 82248-59-7

Formelstamm $C_{17}H_{21}N-O . Cl-H$

Molgewicht 291.8157

Bruttoformel $C_{17}H_{22}ClNO$

2. Bezeichnung (3*R*)-*N*-Methyl-3-(2-methylphenoxy)-3-phenylpropan-1-amin-hydrochlorid

3. Bezeichnung Atomoxetinhydrochlorid

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

Synonym (Methyl)[(R)-3-phenyl-3-(o-tolyloxy)propyl]azan-hydrochlorid; Tomoxetinhydrochlorid

ASK #31797

Chemical Abstract Service Nr. 219989-84-1

Molgewicht 506.6978

Bruttoformel $C_{27}H_{42}N_2O_5S$

Vorzugsbezeichnung Ixabepilon

International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,16 <i>R</i>)-7,11-Dihydroxy-8,8,10,12,16-pentamethyl-3-[(1 <i>E</i>)-1-(2-methyl-1,3-thiazol-4-yl)prop-1-en-2-yl]-17-oxa-4-azabicyclo[14.1.0]heptadecan-5,9-dion
ASK #31799	
Chemical Abstract Service Nr.	329773-35-5
Formelstamm	(C ₃₆ -H ₃₇ -N-O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	565.6986
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Cinaciguat
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-(((4-Carboxybutyl)[2-(2-[[4-(2-phenylethyl)phenyl]methoxy)phenyl]ethyl]amino)methyl)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #31800	
Chemical Abstract Service Nr.	646995-35-9
Formelstamm	C ₃₆ -H ₃₉ -N-O ₅ . Cl-H
Molgewicht	602.1595
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₀ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Cinaciguathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	4-(((4-Carboxybutyl)[2-(2-[[4-(2-phenylethyl)phenyl]methoxy)phenyl]ethyl]amino)methyl)benzoesäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #31807	
Chemical Abstract Service Nr.	285571-64-4
Molgewicht	830.0487
Bruttoformel	C ₄₀ H ₆₃ N ₉ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Barusiban
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,16 <i>R</i>)- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-5-Amino-1-hydroxypentan-2-yl]-7-(2-amino-2-oxoethyl)-10-[(2 <i>R</i>)-butan-2-yl]-13-[(2 <i>S</i>)-butan-2-yl]-16-[(1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl]- <i>N</i> -methyl-6,9,12,15,18-pentoxo-1-thia-5,8,11,14,17-pentaaza-1-azoniabicyclo[14.1.0]heptadecan-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,16 <i>R</i>)- <i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-5-Amino-1-hydroxypentan-2-yl]-10-[(<i>R</i>)-sec-butyl]-13-[(<i>S</i>)-sec-butyl]-7-carbamoylmethyl-16-(indol-3-ylmethyl)- <i>N</i> -methyl-6,9,12,15,18-pentaoxo-1-thia-5,8,11,14,17-pentaaza-1-azoniabicyclo[14.1.0]heptadecan-1-ium
ASK #31808	
Molgewicht	390.5146
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ O ₃
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-4-methylestra-1,3,5(10)-trien-3-ylbenzoat
ASK #31809	

Chemical Abstract Service Nr.	4147-13-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	24578-96-9
Molgewicht	480.5941
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₂ O ₄
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diylidenbenzoat
ASK #31810	
Chemical Abstract Service Nr.	983-30-2
Molgewicht	376.488
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ O ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylbenzoat
ASK #31811	
Chemical Abstract Service Nr.	6045-53-0
Molgewicht	376.488
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ O ₃
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylbenzoat
ASK #31812	
Molgewicht	374.4721
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ O ₃
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),9(11)-tetraen-3-ylbenzoat
ASK #31813	
Molgewicht	286.4085
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₂
2. Bezeichnung	4-Methylestra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol
ASK #31815	
Chemical Abstract Service Nr.	791-69-5
Molgewicht	270.3661
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₂
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10),9(11)-tetraen-3,17 -diol
ASK #31816	
Chemical Abstract Service Nr.	57365-08-9
Molgewicht	218.3379
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂
2. Bezeichnung	2-[[[(Cyclohexyl)(methyl)amino]methyl]anilin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2-Aminobenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan
ASK #31817	
Chemical Abstract Service Nr.	132004-28-5
Molgewicht	297.2339

Bruttoformel C₁₄H₂₁BrN₂
2. Bezeichnung 4-Brom-2-[[[(cyclohexyl)(methyl)amino]methyl]anilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2-Amino-5-brombenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan

ASK #31819

Chemical Abstract Service Nr. 7411-12-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1399-50-4
Molgewicht 385.4104
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₆
2. Bezeichnung (S_a, 7S)-N-(1,2,3,10-Tetramethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[a]heptalen-7-yl)formamid
Zitat Bezeichnung 2 Config:Eur.Ph.2011,7.2

ASK #31822

Chemical Abstract Service Nr. 132-75-2
Molgewicht 167.2066
Bruttoformel C₁₂H₉N
2. Bezeichnung (1-Naphthyl)acetonitril

ASK #31823

Molgewicht 210.2744
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂
2. Bezeichnung 2-(2-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #31824

Chemical Abstract Service Nr. 17471-10-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53499-40-4
Molgewicht 241.3282
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO
2. Bezeichnung N-Methyl-2-(diphenylmethoxy)ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl](methyl)azan

ASK #31825

Chemical Abstract Service Nr. 91-01-0
Molgewicht 184.2338
Bruttoformel C₁₃H₁₂O
2. Bezeichnung Diphenylmethanol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Benzhydrol

ASK #31826

Chemical Abstract Service Nr. 21165-77-5

Molgewicht	426.8713
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ ClN ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	Methyl({4-[2-(5-chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]phenylsulfonyl}carbamat)

ASK #31827

Chemical Abstract Service Nr.	23593-71-7
Molgewicht	344.8368
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ ClN ₂
2. Bezeichnung	1-[(4-Chlorphenyl)(diphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-(4-Chlortrityl)imidazol

ASK #31828

Molgewicht	313.2205
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ Cl ₂
2. Bezeichnung	1-Chlor-2-[(chlor)(diphenyl)methyl]benzol

ASK #31829

Chemical Abstract Service Nr.	13529-31-2
Molgewicht	542.7929
Bruttoformel	C ₃₃ H ₅₄ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	2 ,16 -Bis(piperidin-1-yl)-5 -androstan-3 ,17 -diyl diacetat

ASK #31830

Chemical Abstract Service Nr.	73319-13-8
Formelstamm	(C32-H55-N2-O3)+ Br ⁻
Molgewicht	595.6947
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₅ BrN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1-(17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-2 -(piperidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl)-1-methylpiperidin-1-iumbromid

ASK #31831

Chemical Abstract Service Nr.	50587-95-6
Formelstamm	(C32-H55-N2-O3)+ Br ⁻
Molgewicht	595.6947
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₅ BrN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1-(3 -Acetyloxy-17 -hydroxy-2 -(piperidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl)-1-methylpiperidin-1-iumbromid

ASK #31832

Chemical Abstract Service Nr.	73319-30-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	99165-07-8
Formelstamm	(C30-H53-N2-O2)+ Br ⁻
Molgewicht	553.658
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₃ BrN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	1-[3 ,17 -Dihydroxy-2 -(piperidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-methylpiperidin-1-iumbromid

ASK #31833

Chemical Abstract Service Nr. 5653-80-5
Molgewicht 309.4452
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO
2. Bezeichnung (S)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on

ASK #31834

Chemical Abstract Service Nr. 75281-86-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 125-79-1
Molgewicht 278.3914
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂
2. Bezeichnung (RS)-4-Dimethylamino-2,2-diphenylpentannitril

ASK #31835

Chemical Abstract Service Nr. 6293-01-2
Molgewicht 278.3914
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂
2. Bezeichnung (RS)-4-Dimethylamino-3-methyl-2,2-diphenylbutannitril

ASK #31836

Chemical Abstract Service Nr. 86-29-3
Molgewicht 193.2438
Bruttoformel C₁₄H₁₁N
2. Bezeichnung Diphenylacetonitril

ASK #31837

Chemical Abstract Service Nr. 4816-80-2
Molgewicht 301.3156
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₆S
2. Bezeichnung (S)-2-(4-Methylbenzolsulfonamido)pentandisäure
3. Bezeichnung N-Tosyl-L-glutaminsäure

ASK #31841

Chemical Abstract Service Nr. 149146-33-8
Molgewicht 1394.6402
Bruttoformel C₆₄H₉₉N₁₇O₁₆S
2. Bezeichnung Cyclo{[N^ε-(2-[(S)-1-amino-2-methylpropyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D-glutamyl-L-isoleucyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D-aspartyl-L-asparaginy 1N⁶}
3. Bezeichnung Bacitracin C1

ASK #31842

Chemical 149146-34-9

**Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 1394.6402

Bruttoformel C₆₄H₉₉N₁₇O₁₆S

2. Bezeichnung Cyclo[[N²-({2-[(S)-1-amino-2-methylpropyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1N⁶}

3. Bezeichnung Bacitracin C2

ASK #31843

**Chemical
Abstract
Service Nr.**

149146-35-0

Molgewicht 1394.6402

Bruttoformel C₆₄H₉₉N₁₇O₁₆S

2. Bezeichnung Cyclo[[N²-({2-[(1S,2S)-1-amino-2-methylbutyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1N⁶}

3. Bezeichnung Bacitracin C3

ASK #31844

**Chemical
Abstract
Service Nr.**

1403-02-7

Molgewicht 1380.6136

Bruttoformel C₆₃H₉₇N₁₇O₁₆S

2. Bezeichnung Cyclo[[N²-({2-[(S)-1-amino-2-methylpropyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1N⁶}

3. Bezeichnung Bacitracin E

ASK #31845

**Chemical
Abstract
Service Nr.**

22601-63-4

Molgewicht 1419.6463

Bruttoformel C₆₆H₉₈N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo[[N²-({2-[(S)-2-methylbutanoyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1N⁶}

3. Bezeichnung Bacitracin F

**Zitat
Bezeichnung 3** ChemIDplus; CAS

ASK #31846

Molgewicht 1407.6356

Bruttoformel C₆₅H₉₈N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-isobutyryl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginyI 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin H1

ASK #31847

Molgewicht 1407.6356

Bruttoformel C₆₅H₉₈N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-({2-[(S)-2-methylbutanoyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginyI 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin H2

ASK #31848

Molgewicht 1407.6356

Bruttoformel C₆₅H₉₈N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-({2-[(S)-2-methylbutanoyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginyI 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin H3

ASK #31849

Molgewicht 1393.609

Bruttoformel C₆₄H₉₆N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-isobutyryl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginyI 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin I1

ASK #31850

Molgewicht 1393.609

Bruttoformel C₆₄H₉₆N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-isobutyryl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginyI 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin I2

ASK #31851

Molgewicht 1393.609

Bruttoformel C₆₄H₉₆N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-({2-[(S)-2-methylbutanoyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-L- -aspartyl-L-asparaginyI 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin I3

ASK #31852

Chemical Abstract Service Nr. 6283-92-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 129086-71-1; 143894-91-1

Molgewicht 258.3969

Bruttoformel C₁₅H₃₀O₃

2. Bezeichnung Dodecyl(2-hydroxypropanoat)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Dodecylactat

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC

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

Synonym Lauryllactat

ASK #31853

Chemical Abstract Service Nr. 39562-27-1
Molgewicht 249.2194
Bruttoformel $C_{12}H_{11}NO_5$
2. Bezeichnung Methyl[2-(2-nitrobenzyliden)-3-oxobutanoat]

ASK #31854

Chemical Abstract Service Nr. 74-89-5
Molgewicht 31.0571
Bruttoformel CH_5N
2. Bezeichnung Methanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylamin; Methylazan

ASK #31855

Chemical Abstract Service Nr. 19597-07-0
Molgewicht 113.1576
Bruttoformel $C_6H_{11}NO$
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-2-pyrrolidon

ASK #31856

Chemical Abstract Service Nr. 2555-04-6
Molgewicht 113.1576
Bruttoformel $C_6H_{11}NO$
2. Bezeichnung 1,4-Dimethyl-2-pyrrolidon

ASK #31857

Chemical Abstract Service Nr. 5075-92-3
Molgewicht 113.1576
Bruttoformel $C_6H_{11}NO$
2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-2-pyrrolidon

ASK #31858

Chemical Abstract Service Nr. 1121-07-9
Molgewicht 113.1146
Bruttoformel $C_9H_7NO_2$
2. Bezeichnung 1-Methylpyrrolidin-2,5-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-Methylsuccinimid

ASK #31859

Chemical Abstract Service Nr. 33386-20-8
Molgewicht 235.3286
Bruttoformel $C_{12}H_{21}N_5$

2. Bezeichnung	4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butan-1-amin
-----------------------	--

ASK #31860

Chemical Abstract Service Nr.	20980-22-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116613-86-6
Molgewicht	164.2077
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₄
2. Bezeichnung	2-(Piperazin-1-yl)pyrimidin
Zitat Bezeichnung 2	EINECS

ASK #31861

Chemical Abstract Service Nr.	91517-05-4
Molgewicht	277.3653
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ N ₅ O
2. Bezeichnung	N-[4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl]acetamid

ASK #31862

Chemical Abstract Service Nr.	257877-45-5
Molgewicht	382.5058
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ N ₈
2. Bezeichnung	2,2'-(Butan-1,4-diyl)dipiperazin-4,1-diyl)dipyrimidin

ASK #31863

Chemical Abstract Service Nr.	81461-73-6
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₉ -N ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	299.2101
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ BrN ₄
2. Bezeichnung	8-(Pyrimidin-2-yl)-8-aza-5-azoniaspiro[4.5]decanbromid

ASK #31864

Molgewicht	454.6115
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ N ₈ O
2. Bezeichnung	2,2'-[Oxybis(butan-4,1-diylpiperazin-4,1-diyl)]dipyrimidin

ASK #31865

Chemical Abstract Service Nr.	1075-89-4
Molgewicht	167.205
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	8-Azaspiro[4.5]decan-7,9-dion
Zitat Bezeichnung 2	GESTIS; ELINCS; IGS

ASK #31866

Chemical Abstract Service Nr.	21098-11-3
Molgewicht	257.7564
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ ClNO ₂

2. Bezeichnung	8-(4-Chlorbutyl)-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion
ASK #31867	
Chemical Abstract Service Nr.	257877-44-4
Molgewicht	388.5005
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	8,8'-(Butan-1,4-diyl)bis(8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion)
ASK #31868	
Chemical Abstract Service Nr.	257877-43-3
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₂ -N ₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	403.5184
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ N ₅ O ₃
2. Bezeichnung	{1-[2-Oxo-2-({4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}amino)ethyl]cyclopentyl}essigsäure
ASK #31869	
Chemical Abstract Service Nr.	257877-46-6
Formelstamm	C ₂₁ -H ₃₃ -N ₅ -O ₃ . Cl-H
Molgewicht	439.9794
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ ClN ₅ O ₃
2. Bezeichnung	{1-[2-Oxo-2-({4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}amino)ethyl]cyclopentyl}essigsäure-hydrochlorid (1:1)
ASK #31870	
Chemical Abstract Service Nr.	480-18-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17654-26-1; 20254-28-8; 24198-96-7; 24198-97-8; 28929-10-4; 5117-01-1; 5323-70-6
Molgewicht	304.2516
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ O ₇
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,5,7-trihydroxy-2,3-dihydro-4 <i>H</i> -chromen-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3,3',4',5,7-Pentahydroxyflavan-4-on; Taxifolin
ASK #31871	
Chemical Abstract Service Nr.	5351-23-5
Molgewicht	152.1506
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4-Hydroxybenzohydrazid
ASK #31872	
Formelstamm	2(C ₄ -H ₆ -N ₂) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	262.2862
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Fomepizolhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	4-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-sulfat (2:1)

ASK #31881

Chemical Abstract Service Nr.	677324-53-7
Molgewicht	18200
2. Bezeichnung	APPRLICDSR VLERYLLEAK EAENITTGCA EHCSLNENIT VPDTKVNFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTTLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKCLKYTGEA CRTGD, 7,161:29,33-Bis(disulfid), N ⁴ -glycosyliert an Asn24, Asn38 und Asn83 und O-glycosyliert an Ser126, N-{4-[-Methylpoly(oxyethylen)-680- -oxy]butanoyl}-substituiert an Ala1, Lys45 oder Lys52
3. Bezeichnung	PEG-Epoetin beta
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Pegserepoetin alfa

ASK #31882

Chemical Abstract Service Nr.	140703-51-1
Molgewicht	887.0402
Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₈ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Examorelin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	L-Histidyl-2-methyl-D-tryptophyl-L-alanyl-L-tryptophyl-D-phenylalanyl-L-lysinamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hexarelin

ASK #31888

Chemical Abstract Service Nr.	133804-44-1
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	256.3213
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Caldaret
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-(piperazin-1-yl)benzolsulfonsäure

ASK #31889

Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	274.3366
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Caldaret 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L47)
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-(piperazin-1-yl)benzolsulfonsäure 1 H ₂ O

ASK #31891

Chemical Abstract Service Nr.	217797-14-3
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₀ -F-N-O ₃ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	425.4711

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FNO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Paroxetinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L18
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorphenyl)piperidin-methansulfonat (1:1)
ASK #31892	
Chemical Abstract Service Nr.	102-72-7
Molgewicht	380.5398
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ O ₆ S
2. Bezeichnung	9-(Sulfooxy)octadecansäure
ASK #31893	
Chemical Abstract Service Nr.	27635-80-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68413-72-9
Formelstamm	C18-H36-O6-S . x Na
Molgewicht	403.53
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ NaO ₆ S
2. Bezeichnung	9-(Sulfooxy)octadecansäure-Natriumsalz (1:x)
ASK #31894	
Chemical Abstract Service Nr.	208265-92-3
Formelstamm	C849-H1347-N223-O244-S9 . (C2-H4-O)x
Molgewicht	18800
Vorzugsbezeichnung	Pegfilgrastim
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	N-{3-[-Methylpoly(oxyethylen)- -yloxy]propyl}Met-Thr-Pro-Leu-Gly-Pro-Ala-Ser-Ser-Leu-Pro-Gln-Ser-Phe-Leu-Leu-Lys-Cys-Leu-Glu-Gln-Val-Arg-Lys-Ile-Gln-Gly-Asp-Gly-Ala-Ala-Leu-Gln-Glu-Lys-Leu-
ASK #31895	
Chemical Abstract Service Nr.	196078-30-5
Formelstamm	C171-H267-N51-O53-S2 . x(C2-H3-O2) ⁻ xH ⁺ . y H ₂ O
Molgewicht	3960
Vorzugsbezeichnung	Pramlintidacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Lys-Cys(2 <i>S</i> 7 <i>S</i>)-Asn-Thr-Ala-Thr-Cys(7 <i>S</i> 2 <i>S</i>)-Ala-Thr-Gln-Arg-Leu-Ala-Asn-Phe-Leu-Val-His-Ser-Ser-Asn-Asn-Phe-Gly-Pro-Ile-Leu-Pro-Pro-Thr-Asn-Val-Gly-Ser-Asn-Thr-Tyr-NH ₂ -acetat (1:x) y H ₂ O
ASK #31896	
Chemical Abstract Service Nr.	131179-95-8
Formelstamm	(C20-H22-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	341.4009

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Efaproxiral
International Nonproprietary Name	INN.L48
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-(4-[[[(3,5-Dimethylphenyl)carbamoyl]methyl]phenoxy]-2-methylpropansäure
ASK #31897	
Chemical Abstract Service Nr.	170787-99-2
Formelstamm	(C20-H22-N-O4) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	363.3828
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Efaproxiral-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L48)
2. Bezeichnung	2-[4-[2-(3,5-Dimethylanilino)-2-oxoethyl]phenoxy]-2-methylpropansäure-Natriumsalz

ASK #31898

Chemical Abstract Service Nr.	196488-72-9
Molgewicht	11837.4541
Bruttoformel	C ₅₂₀ H ₈₁₂ N ₁₄₂ O ₁₅₆ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Ranpirnase
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	EDWLTFQKKH ITNTRDVDC(19S 68S)D NIMSTNLFHC(30S 75S) KDKNTFIYSR PEPVKAIC(48S 90S)KG IIASKNVLT SEFYLSDC(68S 19S)NV TSRPC(75S 30S)KYKLG KSTNKFC(87S 104S)VTC(90S 48S) ENQAPVHFVG VGSC(104S 87S)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ribonuclease (Rana pipiens)

ASK #31899

Chemical Abstract Service Nr.	300832-84-2
Formelstamm	(C40-H49-N6-O8-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	774.9254
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Ciluprevir
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	(Z-1S,4R,6S,14S,18R)-14-[(Cyclopentylloxycarbonyl)amino]-18-(2-[2-[(propan-2-yl)amino]-1,3-thiazol-4-yl]-7-methoxychinolin-4-yloxy)-2,15-dioxo-3,16-diazatricyclo[14.3.0.0 ^{4,6}]nonadec-7-en-4-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z-1S,4R,6S,14S,18R)-14-Cyclopentylloxycarbonylamino-18-[2-(2-isopropylamino-1,3-thiazol-4-yl)-7-methoxy-4-chinolyloxy]-2,15-dioxo-3,16-diazatricyclo[14.3.0.0(4,6)]nonadec-7-en-4-carbonsäure

ASK #31901

Chemical Abstract Service Nr.	352513-83-8
Molgewicht	744.8961
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₂ N ₁₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Semapimod
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis{3,5-bis[1-(carbamimidoylhydrazinyliden)ethyl]phenyl}decandiamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-Bis{3,5-bis[1-(carbamimidoylhydrazono)ethyl]phenyl}decandiamid

ASK #31902

Andere Chemical Abstract Service Nr.	164301-51-3
Formelstamm	C34-H52-N18-O2 . 4 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	926.7704
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₆ Cl ₄ N ₁₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Semapimodtetrahydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis{3,5-bis[1-(carbamimidoylhydrazinyliden)ethyl]phenyl}decandiamid-tetrahydrochlorid 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-Bis{3,5-bis[1-(carbamimidoylhydrazono)ethyl]phenyl}decandiamid-tetrahydrochlorid 2 HO

ASK #31903

Chemical Abstract Service Nr.	290815-26-8
Molgewicht	479.5083
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ N ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Avosentan
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-Methoxy-5-(2-methoxyphenoxy)-2-(pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-5-methylpyridin-2-sulfonamid

ASK #31905

Chemical Abstract Service Nr.	98530-76-8
Formelstamm	C766-H1139-N218-O250-S18 . C1305-H2028-N363-O391-S13
Molgewicht	45800
Bruttoformel	C ₂₀₇₁ H ₃₁₆₇ N ₅₈₁ O ₆₄₁ S ₃₁
Vorzugsbezeichnung	Drotrecogin alfa (aktiviert)
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	[A]ANSFL(Gla)(Gla)LRH SSL(Gla)R(Gla)C(17S 22S)I(Gla)(Gla) IC(22S 17S)DF(Gla)(Gla)AK(Gla)I FQNVDDTLAF WSKHVDGDQC(50S 69S) LVLPLEHPC(59S 64S)A SLC(63S 78S)C(64S 59S)GHGTC(69S 50S)I [(2S,3 -)-2-Amino-3-hydroxybutandisäure]GIGSFSC(78S 63S)DC(80S 89S) RSGWEGRFC(89S 80S)Q REVSLNC(98S 109S)SL DNGGC(105S 118S)THYC(109S 98S)L EEVGWRRRC(118S 105S)SC(120S 133S) APGYKLGDDL LQC(133S 120S)HPAVKFP C(A141S B120S)GRPWKMEK KRSHL [B]DTEQEDQVD PRLIDGKMTR RGDSPWQVVL LDSKKKLAC(39S 55S)G AVLIHPSWVL TAAHC(55S 39S)MDESK KLLVRLGEYD LRRWEKWELD LDIKEVFPVHP NYSKSTTDND IALLHLAQA TLSQTIVPIC(B120S A141S) LPDSGLAERE LNQAGQETLV TGWGYHSSRE KEAKRNRTFV LNFIKIPVVP HNEC(174S 188S)SEVMSN MVSENMLC(188S 174S)AG

ILGDRQDAC(199S 227S)E GDSGGPMVAS FHGTWFLVGL VSWGEGC(227S 199S)GLL HNYGVYTKVS RYLDWIHGHI RDKEAPQKSW AP (glycosyliert an N A97, N B92, N B156, N B172)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym rekombinantes humanes Aktiviertes Protein C; Drotrecogin alfa; Blutgerinnungsfaktor XIV, human

ASK #31908

Chemical Abstract Service Nr. 72599-27-0

Molgewicht 219.278

Bruttoformel C₁₀H₂₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Miglustat

International Nonproprietary Name INN.L47

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*,4*R*,5*S*)-1-Butyl-2-(hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,5-(Butylimino)-1,5-didesoxy-D-glucitol

ASK #31909

Molgewicht 185.27

Bruttoformel C₈H₁₉N₅

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(propan-2-yl)-1,2,3-triimidodihydrokohlensäurediamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,5-Diisopropylbiguanid

ASK #31912

Chemical Abstract Service Nr. 341031-54-7

Formelstamm C22-H27-F-N4-O2 . C4-H6-O5

Molgewicht 532.5612

Bruttoformel C₂₆H₃₃FN₄O₇

Vorzugsbezeichnung Sunitinib-L-malat

International Nonproprietary Name (INN.L55)

2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-5-[[[(3*Z*)-5-fluor-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl-1*H*-pyrrol-3-carboxamid-[(2*S*)-2-hydroxybutandioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-(2-Diethylaminoethyl)-5-[(*Z*)-5-fluor-2-oxoindolin-3-ylidenmethyl]-2,4-dimethylpyrrol-3-carboxamid-(*S*)-hydroxysuccinat (1:1)

ASK #31913

Chemical Abstract Service Nr. 1623-15-0

Molgewicht 154.1015

Bruttoformel C₄H₁₁O₄P

2. Bezeichnung Butyldihydrogenphosphat

ASK #31914

Chemical Abstract Service Nr. 7242-59-3

Molgewicht 224.2344
Bruttoformel $C_9H_{21}O_4P$
2. Bezeichnung Dibutylmethylphosphat

ASK #31915

Molgewicht 238.261
Bruttoformel $C_{10}H_{23}O_4P$
2. Bezeichnung Dibutylethylphosphat

ASK #31916

Molgewicht 252.2876
Bruttoformel $C_{11}H_{25}O_4P$
2. Bezeichnung Dibutylpropylphosphat

ASK #31917

Molgewicht 266.3141
Bruttoformel $C_{12}H_{27}O_4P$
2. Bezeichnung Dibutyl(2-methylpropyl)phosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dibutylisobutylphosphat

ASK #31918

Molgewicht 280.3407
Bruttoformel $C_{13}H_{29}O_4P$
2. Bezeichnung Dibutylpentylphosphat

ASK #31919

Molgewicht 396.5421
Bruttoformel $C_{20}H_{45}O_5P$
2. Bezeichnung Pentabutoxy-⁵-phosphan

ASK #31920

Chemical Abstract Service Nr. 16929-60-5
Molgewicht 304.3377
Bruttoformel $C_{17}H_{20}O_5$
2. Bezeichnung 1,3-Bis(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol

ASK #31921

Molgewicht 378.4162
Bruttoformel $C_{20}H_{26}O_7$
2. Bezeichnung 1,1'-Oxybis[3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol]

ASK #31922

Chemical Abstract Service Nr. 14007-09-1
Molgewicht 198.2158
Bruttoformel $C_{10}H_{14}O_4$

2. Bezeichnung 2-(2-Methoxyphenoxy)propan-1,3-diol

ASK #31923

Molgewicht 685.6338

Bruttoformel $C_{17}H_{22}ClI_2N_3O_8$

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N,N*-bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,6-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Chlor-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,6-diiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #31924

Molgewicht 685.6338

Bruttoformel $C_{17}H_{22}ClI_2N_3O_8$

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N,N*-bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-5-(2-hydroxypropanamido)-4,6-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlor-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-4,6-diiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #31925

Chemical Abstract Service Nr. 76349-97-8

Molgewicht 747.0593

Bruttoformel $C_{16}H_{20}I_3N_3O_7$

2. Bezeichnung *N*-(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)-*N'*-(2-hydroxyethyl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(2-Hydroxyethyl)-*N'*-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #31926

Molgewicht 651.1888

Bruttoformel $C_{17}H_{23}I_2N_3O_8$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N'*-Bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4-diiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #31927

Chemical Abstract Service Nr. 1531-23-3

Molgewicht 257.3706

Bruttoformel $C_{17}H_{23}NO$

2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*S*)-3-Methoxymorphinan

ASK #31928

Chemical Abstract Service Nr. 18050-88-9

Molgewicht 285.3807

Bruttoformel $C_{18}H_{23}NO_2$

2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*S*)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-10-on

ASK #31929

Molgewicht 271.3972

Bruttoformel C₁₈H₂₅NO

2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*R*)-3-Methoxy-17-methylmorphinan

ASK #31930

Molgewicht 259.3434

Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₂

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]

ASK #31931

Chemical Abstract Service Nr. 482-76-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17656-48-3

Molgewicht 355.3844

Bruttoformel C₂₀H₂₁NO₅

2. Bezeichnung (*RS*)-(6,7-Dimethoxy-1-isochinolyl)(3,4-dimethoxyphenyl)methanol

ASK #31932

Chemical Abstract Service Nr. 522-57-6

Molgewicht 353.3686

Bruttoformel C₂₀H₁₉NO₅

2. Bezeichnung (6,7-Dimethoxy-1-isochinolyl)(3,4-dimethoxyphenyl)methanon

ASK #31933

Chemical Abstract Service Nr. 6957-27-3

Molgewicht 341.4009

Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-3,4-dihydroisochinolin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31934

Chemical Abstract Service Nr. 1798-60-3

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel C₉H₁₀O₂

2. Bezeichnung (*R*)-1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-on

ASK #31935

Molgewicht 330.6368

Bruttoformel C₁₅H₁₄Cl₃NO

2. Bezeichnung (*RS*)-2-(4-Chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (*RS*)-2-(4-Chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethylazan

ASK #31936

Chemical Abstract Service Nr. 7790-99-0

Molgewicht 162.3575

Bruttoformel CII

[illegible]

ASK #31943

Molgewicht 296.579

Bruttoformel $C_{14}H_8Cl_3N$

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-(4-Chlorphenyl)(2,6-dichlorphenyl)acetonitril

ASK #31944

Chemical Abstract Service Nr. 133648-81-4

Molgewicht 396.612

Bruttoformel $C_{16}H_8Cl_3N_3O_3$

2. Bezeichnung 2-[3,5-Dichlor-4-(4-chlorbenzoyl)phenyl]-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

ASK #31945

Molgewicht 311.5937

Bruttoformel $C_{14}H_9Cl_3N_2$

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-(4-Amino-2,6-dichlorphenyl)(4-chlorphenyl)acetonitril

ASK #31946

Chemical Abstract Service Nr. 133648-80-3

Molgewicht 382.6285

Bruttoformel $C_{16}H_{10}Cl_3N_3O_2$

2. Bezeichnung 2-[3,5-Dichlor-4-[(4-chlorphenyl)methyl]phenyl]-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[3,5-Dichlor-4-(4-chlorbenzyl)phenyl]-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

ASK #31947

Molgewicht 507.7538

Bruttoformel $C_{22}H_{17}Cl_3N_4O_4$

2. Bezeichnung *rac*-Butyl(2-[3,5-dichlor-4-[(*R*)-(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl]-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxylat)

ASK #31948

Molgewicht 745.2258

Bruttoformel $C_{32}H_{16}Cl_6N_6O_3$

2. Bezeichnung *rac*-*N*,2-Bis[3,5-dichlor-4-[(*R*)-(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl]-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxamid

ASK #31949

Formelstamm $(C_{24}H_{29}F_2O_6)^- H^+$

Molgewicht 452.4882

Bruttoformel $C_{24}H_{30}F_2O_6$

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxo-17 -(propionyloxy)androsta-1,4-dien-17 -carbonsäure

ASK #31950

Formelstamm $(C_{24}H_{29}F_2O_6S)^- H^+$

Molgewicht 484.5532

Bruttoformel $C_{24}H_{30}F_2O_6S$

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxo-17 -(propionyloxy)androsta-1,4-dien-17 -carbo(thioperoxy)-*SO*-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [6alpha,9-Difluor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3-oxo-17-(propionyloxy)androsta-1,4-dien-17beta-ylcarbonyl]sulfensäure
ASK #31951

Molgewicht 486.5443

Bruttoformel $C_{24}H_{29}F_3O_5S$

2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17-(fluormethyl)sulfanylcarbonyl-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl]acetat

ASK #31952

Chemical Abstract Service Nr. 74131-77-4

Molgewicht 426.5171

Bruttoformel $C_{22}H_{28}F_2O_4S$

Vorzugsbezeichnung Ticabeson

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung S-Methyl(6 ,9-difluor-11 ,17 -dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carbothioat)

ASK #31953

Chemical Abstract Service Nr. 73205-13-7

Molgewicht 482.5804

Bruttoformel $C_{25}H_{32}F_2O_5S$

Vorzugsbezeichnung Ticabeson-17-propionat

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung (6 ,9-Difluor-17-methylsulfanylcarbonyl-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl)propionat

ASK #31954

Molgewicht 498.555

Bruttoformel $C_{25}H_{29}F_3O_5S$

2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17-(fluormethyl)sulfanylcarbonyl-16 -methyl-3,11-dioxoandrosta-1,4-dien-17 -yl]propionat

ASK #31955

Molgewicht 502.5867

Bruttoformel $C_{25}H_{33}F_3O_5S$

2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17-(fluormethyl)sulfanylcarbonyl-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrost-4-en-17 -yl]propionat

ASK #31956

Molgewicht 822.9173

Bruttoformel $C_{43}H_{51}F_5O_8S$

2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17-(fluormethyl)sulfanylcarbonyl-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl](6 ,9-difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carboxylat)

ASK #31957

Molgewicht 935.0917

Bruttoformel $C_{48}H_{58}F_4O_{10}S_2$

2. Bezeichnung 17 ,17 '-(Disulfandiylidicarbonyl)bis[(6 ,9-difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-yl)propionat]

ASK #31958

Molgewicht 967.1567

Bruttoformel C₄₈H₅₈F₄O₁₀S₃

2. Bezeichnung 17 β ,17 α -(Trisulfandiyldicarbonyl)bis[(6 α ,9-difluor-11 β -hydroxy-16 α -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-yl)propionat]

ASK #31959

Chemical Abstract Service Nr. 89955-85-1

Molgewicht 345.3033

Bruttoformel C₆H₁₆N₂O₂Pt

2. Bezeichnung (SP-4-2)-Diaqua-[(1*R*,2*R*)-cyclohexan-1,2-diamin- *N*, *N'*]platin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (SP-4-2)-Diaqua-[(1*R*,2*R*)-cyclohexan-1,2-diylbis(azan)-kappaN,kappaN']platin

ASK #31960

Chemical Abstract Service Nr. 111321-67-6

Molgewicht 431.3064

Bruttoformel C₈H₁₆N₂O₆Pt

2. Bezeichnung (OC-6-33)-[(1*R*,2*R*)-Cyclohexan-1,2-diamin- *N*, *N'*][oxalato(2-)- *O*¹, *O*²]dihydroxyplatin()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (OC-6-33)-[(1*R*,2*R*)-Cyclohexan-1,2-diylbis(azan)-kappaN,kappaN'] [oxalato(2-)-kappaO(1),kappaO(2)]dihydroxyplatin(IV)

ASK #31961

Chemical Abstract Service Nr. 61758-77-8

Molgewicht 397.2918

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₄Pt

2. Bezeichnung (SP-4-2)-[(1*S*,2*S*)-Cyclohexan-1,2-diamin- *N*, *N'*][oxalato(2-)- *O*¹, *O*²]platin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (SP-4-2)-[(1*S*,2*S*)-Cyclohexan-1,2-diylbis(azan)-kappaN,kappaN'] [oxalato(2-)-kappaO(1),kappaO(2)]platin

ASK #31962

Chemical Abstract Service Nr. 76933-01-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82398-33-2

Molgewicht 652.5602

Bruttoformel C₁₂H₃₀N₄O₂Pt₂

2. Bezeichnung (SP-4-2)-Bis[(1*R*,2*R*)-cyclohexan-1,2-diamin- *N*, *N'*]di- μ -oxodiplatin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (SP-4-2)-Bis[(1*R*,2*R*)-cyclohexan-1,2-diylbis(azan)-kappaN,kappaN']di-my-oxodiplatin

ASK #31966

Chemical Abstract Service Nr. 841-67-8

Molgewicht 258.2295

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₄

Vorzugsbezeichnung (S)-Thalidomid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 2-[(*S*)-2,6-Dioxo-3-piperidyl]-2*H*-isoindol-1,3-dion
ASK #31967

Chemical Abstract Service Nr. 2614-06-4

Molgewicht 258.2295

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₄

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Thalidomid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 2-[(*R*)-2,6-Dioxo-3-piperidyl]-2*H*-isoindol-1,3-dion

ASK #31968

Chemical Abstract Service Nr. 375345-95-2

Molgewicht 438.6039

Bruttoformel C₂₁H₃₀N₂O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Mibampator

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-[(2*R*)-2-{4'-[2-(Methansulfonamido)ethyl][1,1'-biphenyl]-4-yl}propyl]propan-2-sulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #31969

Chemical Abstract Service Nr. 133865-89-1

Molgewicht 302.3434

Bruttoformel C₁₇H₁₉FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Sildenafil

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[[[4-[(3-Fluorphenyl)methoxy]phenyl)methyl]amino]propanamid

ASK #31970

Chemical Abstract Service Nr. 202825-46-5

Formelstamm C17-H19-F-N2-O2 . C-H4-O3-S

Molgewicht 398.449

Bruttoformel C₁₈H₂₃FN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Sildenafilmesilat

International Nonproprietary Name INN.L46,v.L18

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[[[4-[(3-Fluorphenyl)methoxy]phenyl)methyl]amino]propanamid-methansulfonat (1:1)

ASK #31971

Chemical Abstract Service Nr. 158440-71-2

Molgewicht 246.3016

Bruttoformel C₁₅H₁₈O₃

Vorzugsbezeichnung Irofulven

International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-6'-Hydroxy-3'-hydroxymethyl-2',4',6'-trimethylspiro[cyclopropan-1,5'-[5 <i>H</i>]inden]-7'(6' <i>H</i>)-on
ASK #31972	
Chemical Abstract Service Nr.	187269-40-5
Formelstamm	(C ₄₆ -H ₅₂ -O ₁₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	862.9114
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₄ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Bimosiamose
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	{5',5'''-(Hexan-1,6-diyl)bis[2'-(-D-mannopyranosyloxy)biphenyl-3-yl]}diessigsäure
ASK #31973	
Formelstamm	(C ₄₆ -H ₅₂ -O ₁₆) ²⁻ 2H ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	880.9266
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₄ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Bimosiamose 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	{5',5'''-(Hexan-1,6-diyl)bis[2'-(-D-mannopyranosyloxy)biphenyl-3-yl]}diessigsäure 1 H ₂ O
ASK #31974	
Chemical Abstract Service Nr.	187269-60-9
Formelstamm	(C ₄₆ -H ₅₂ -O ₁₆) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	906.875
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₂ Na ₂ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Bimosiamose-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	5',5'''-(Hexan-1,6-diyl)bis[[2'-(-D-mannopyranosyloxy)[1,1'-biphenyl]-3-yl]essigsäure}-Dinatriumsalz
ASK #31982	
Chemical Abstract Service Nr.	152657-84-6
Molgewicht	476.5641
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Nalfurafin
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -(17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6 -yl)-3-(furan-3-yl)- <i>N</i> -methylprop-2-enamid
ASK #31983	
Formelstamm	C ₂₈ -H ₃₂ -N ₂ -O ₅ . Cl-H
Molgewicht	513.025
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₃ ClN ₂ O ₅

	Vorzugsbezeichnung	Nalfurafinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L49)
ASK #31984	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -(17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6 -yl)-3-(furan-3-yl)- <i>N</i> -methylprop-2-enamid-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	216503-57-0
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Alemtuzumab
	International Nonproprietary Name	INN.L45
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #31988	2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₁ (human-rat monoclonal CAMPATH-1 <i>H</i> 1-chain anti-human antigen CD 52), disulfide with human-rat monoclonal CAMPATH-1 <i>H</i> light chain, dimer
	Chemical Abstract Service Nr.	320345-99-1
	Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₀ -N-O ₄ -S ₂)+ Br ⁻
	Molgewicht	564.5547
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ BrNO ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Acridiniumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L61:Corr.CN
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-[(Hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]-1-(3-phenoxypropyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-iumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Acridinium bromid
ASK #31991	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Gemtuzumab
	International Nonproprietary Name	INN.L45
ASK #32000	2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₄ (human-mouse monoclonal hP67.6 4-chain anti-human antigen CD 33), disulfide with human-mouse monoclonal hP67.6 -chain, dimer
	Chemical Abstract Service Nr.	89-25-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12235-58-4; 52224-17-6; 62495-97-0; 72134-66-8
	Molgewicht	174.1992
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Edaravon
	International Nonproprietary Name	INN.L36
ASK #32005	2. Bezeichnung	5-Methyl-2-phenyl-2 <i>H</i> -pyrazol-3(4 <i>H</i>)-on
	Chemical Abstract Service Nr.	185913-78-4
	Molgewicht	643.7907
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₅ N ₃ O ₈ S

Vorzugsbezeichnung	Satavaptan
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	<i>N-tert</i> -Butyl-4-((1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-5'-ethoxy-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2'-oxo-2',3'-dihydro-1' <i>H</i> -spiro[cyclohexan-1,3'-indol]-1'-sulfonyl)-3-methoxybenzamid
ASK #32006	
Chemical Abstract Service Nr.	308145-17-7
Formelstamm	C33-H45-N3-O8-S . H3-O4-P
Molgewicht	741.7859
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₈ N ₃ O ₁₂ PS
Vorzugsbezeichnung	Satavaptanphosphat (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	<i>N-tert</i> -Butyl-4-((1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-5'-ethoxy-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2'-oxo-2',3'-dihydro-1' <i>H</i> -spiro[cyclohexan-1,3'-indol]-1'-sulfonyl)-3-methoxybenzamid-phosphat (1:1)
ASK #32007	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	308145-17-7
Formelstamm	C33-H45-N3-O8-S . H3-O4-P . H2-O
Molgewicht	759.8012
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₈ N ₃ O ₁₂ PS
Vorzugsbezeichnung	Satavaptanphosphat (1:1) 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	<i>N-tert</i> -Butyl-4-((1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-5'-ethoxy-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2'-oxo-2',3'-dihydro-1' <i>H</i> -spiro[cyclohexan-1,3'-indol]-1'-sulfonyl)-3-methoxybenzamid-phosphat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #32008	
Chemical Abstract Service Nr.	65195-52-0
Molgewicht	873.0769
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₂ O ₁₄
2. Bezeichnung	{{(2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -2a ¹ <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-2a ¹ -Hydroxy-20-methoxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a ¹ ,5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-dodecahydrospiro[11,15-methano-2
3. Bezeichnung	Avermectin A _{1b}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	25-Des-sec-butyl-25-isopropylavermectin A
ASK #32009	
Chemical Abstract Service Nr.	65195-54-2
Molgewicht	891.0922
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₄ O ₁₅
2. Bezeichnung	{{(2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -2a ¹ <i>S</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-2a ¹ ,4'-Dihydroxy-20-methoxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,

ASK #32010	3.	Avermectin A _{2b}
	Bezeichnung	
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(23S)-25-Des-sec-butyl-23-hydroxy-25-isopropyl-22,23-dihydroavermectin A
	Chemical Abstract Service Nr.	65195-53-1
ASK #32011	Molgewicht	905.1187
	Bruttoformel	C ₄₉ H ₇₆ O ₁₅
	2.	
	Bezeichnung	{{(2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -2a ¹ <i>S</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-6'-[(<i>S</i>)-(Butan-2-yl)]-2a ¹ ,4'-dihydroxy-20-methoxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-2,2'-bicyclo[2,2,1]hept-5-ene-2-carboxylic acid}}
	3.	
ASK #32012	Bezeichnung	Avermectin A _{2a}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(23S)-23-Hydroxy-22,23-dihydroavermectin A
	Chemical Abstract Service Nr.	65195-58-6
	Molgewicht	877.0656
ASK #32014	Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₂ O ₁₅
	2.	
	Bezeichnung	{{(2a <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -2a ¹ <i>S</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-2a ¹ ,4',20-Trihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-2,2'-bicyclo[2,2,1]hept-5-ene-2-carboxylic acid}}
	3.	
	Bezeichnung	Avermectin B _{2b}
ASK #32012	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(23S)-25-Des-sec-butyl-5-O-desmethyl-23-hydroxy-25-isopropyl-22,23-dihydroavermectin A
	Molgewicht	70700
	2. Bezeichnung	Protein S
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
ASK #32014	Synonym	Plasmaprotein S vom Menschen
	Chemical Abstract Service Nr.	53058-35-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	212957-40-9
	Formelstamm	(C22-H44-O2)(C2-H4-O)x
	2. Bezeichnung	-Docosanoyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-x
ASK #32014	3. Bezeichnung	Macrogol-x-docosanoat ((mit Angabe der mittleren EO-Einheiten-Anzahl))
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym PEG-x-Behenat; Macrogol-x-behenat; [Poly(oxyethylen)-x]docosanoat; Polyethylenglycol-x-monobehenat
ASK #32015

Chemical Abstract Service Nr. 158747-02-5
Molgewicht 243.3043
Bruttoformel $C_{14}H_{17}N_3O$
Vorzugsbezeichnung Frovatriptan
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; MAR32; FDA-SRS; EUTCT; ChemSpider; ChemIDplus; PubChem; BAN; CAS
2. Bezeichnung (6*R*)-6-Methylamino-6,7,8,9-tetrahydro-5*H*-carbazol-3-carboxamid

ASK #32016
Chemical Abstract Service Nr. 158930-17-7
Formelstamm $C_{14}H_{17}N_3O \cdot C_4H_6O_4 \cdot H_2O$
Molgewicht 379.4076
Bruttoformel $C_{18}H_{23}N_3O_5$
Vorzugsbezeichnung Frovatriptansuccinat-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung (6*R*)-6-Methylamino-6,7,8,9-tetrahydro-5*H*-carbazol-3-carboxamid-butandioat (1:1) 1 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Frovatriptansuccinat 1 HO

ASK #32017
Andere Chemical Abstract Service Nr. 212132-26-8; 557-04-0
Molgewicht 591.245
Bruttoformel $C_{36}H_{70}MgO_4$
2. Bezeichnung (Octadecansäure/Hexadecansäure/andere Fettsäuren 40-100/0-60/0-10 % m/m)-Magnesiumsalze (4,0-5,0 % Mg) [pflanzlich]
3. Bezeichnung Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Magnesiumsalze von Speisefettsäuren [pflanzlich]

ASK #32018
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1592-23-0
Formelstamm $2(C_{18}H_{35}O_2)^- Ca^{2+}$ ca.
Molgewicht 607.018
Bruttoformel $C_{36}H_{70}CaO_4$
3. Bezeichnung Calciumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/882

ASK #32019
Andere Chemical Abstract Service Nr. 57-11-4
Molgewicht 284.4779

	Bruttoformel	$C_{18}H_{36}O_2$
	3. Bezeichnung	Stearinsäure (Ph.Eur.) [pflanzlich]
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.01/1474
ASK #32020		
	Chemical Abstract Service Nr.	1072-67-9
	Molgewicht	98.1032
	Bruttoformel	$C_4H_6N_2O$
	2. Bezeichnung	5-Methyl-1,2-oxazol-3-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	5-Methyl-1,2-oxazol-3-ylazan
ASK #32021		
	Molgewicht	408.452
	Bruttoformel	$C_{16}H_{16}N_4O_5S_2$
	2. Bezeichnung	4-(4-Aminobenzolsulfonamido)-N-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)benzolsulfonamid
ASK #32022		
	Molgewicht	271.2929
	Bruttoformel	$C_{10}H_{13}N_3O_4S$
	2. Bezeichnung	N-{4-[(5-Methyl-1,2-oxazol-3-yl)sulfamoyl]phenyl}acetamid
ASK #32023		
	Chemical Abstract Service Nr.	128074-72-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	128074-75-9
	Formelstamm	$(C_{17}H_{17}F-N_3-O_3)^- H^+ \cdot Cl-H \cdot x H_2O$, x = 0,00-1,47
	Molgewicht	385.8183
	Bruttoformel	$C_{17}H_{19}ClFN_3O_3$
	2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) x H_2O [x = 0,00-1,47; Wassergehalt 0,000-0,067 m/m (Ph.Eur.)]
	3. Bezeichnung	Ciprofloxacinhydrochlorid (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wassergehalt))
	Zitat Bezeichnung 3	Ciprofloxacinhydrochlorid 1 H_2O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Ciprofloxacinhydrochlorid ' ; Ciprofloxacinhydrochlorid (1:1) x HO [x = 0,00-1,47]; Ciprofloxacin-Monohydrochlorid 0,00-1,47 HO
ASK #32024		
	Chemical Abstract Service Nr.	226903-07-7
	Formelstamm	$(C_{17}H_{18}N_3O_4)^- H^+$
	Molgewicht	329.3505
	Bruttoformel	$C_{17}H_{19}N_3O_4$
	2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-hydroxy-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #32025		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	56-81-5
	Molgewicht	92.0938

	Bruttoformel	C ₃ H ₈ O ₃
	2. Bezeichnung	Glycerol [pflanzlich]
	Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00,4.05/496; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R
ASK #32026	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12705-32-7; 1336-34-1; 39315-71-4; 58392-01-1; 58392-68-0; 63393-84-0; 67762-27-0; 8005-44-5; 8034-88-6; 8038-54-8
	3. Bezeichnung	Cetylstearylalkohol (Ph.Eur.) [pflanzlich]
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R; Ph.Eur.2002,4.00/702
ASK #32027	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9005-67-8
	Bruttoformel	C ₆₄ H ₁₂₆ O ₂₆
	2. Bezeichnung	Polysorbat 60 [pflanzlich]
ASK #32028	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9005-65-6
	Bruttoformel	C ₆₄ H ₁₂₄ O ₂₆
	2. Bezeichnung	Polysorbat 80 [pflanzlich]
ASK #32029	Chemical Abstract Service Nr.	39271-65-3
	Formelstamm	Cl3-(90)Y
	Molgewicht	196.266
	Bruttoformel	Cl ₃ Y
	2. Bezeichnung	(⁹⁰ Y)Yttrium()-chlorid
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	3. Bezeichnung	(⁹⁰ Y)Yttriumchlorid-Lösung zur Radiomarkierung
	Zitat Bezeichnung 3	EAB10.0,11.0(2020-2023)/2803
ASK #32030	Chemical Abstract Service Nr.	214766-78-6
	Molgewicht	1632.2592
	Bruttoformel	C ₈₂ H ₁₀₃ ClN ₁₈ O ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Degarelix
	International Nonproprietary Name	INN.L48
	2. Bezeichnung	N-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-D-phenylalanyl-L-leucyl-N(6)-isopropyl
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-L-phenylalanyl-4-ureido-D-phenylalanyl-L-leucyl-N(6)-isopropyl
ASK #32032	Vorzugsbezeichnung	Macrogol-15-(12-hydroxystearat)
	International Nonproprietary Name	INN.L16

	2. Bezeichnung	-Hydro- -(12-hydroxyoctadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-15 - -(12-Hydroxyoctadecanoyl)- -(12-hydroxyoctadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-15 - Macrogole
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Macrogol-15-hydroxystearat (Ph.Eur.)
	ASK #32034	
	Chemical Abstract Service Nr.	24669-13-4
	Formelstamm	C10-H16-N2-O8 . x Cr
	Molgewicht	1072.617
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₆ Cr ₄ N ₆ O ₂₄
	Vorzugsbezeichnung	Edetinsäure-Chromsalz
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Chromsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Chromsalz
	ASK #32035	
	Chemical Abstract Service Nr.	27849-89-4
	Formelstamm	C10-H16-N2-O8 . x (51)Cr
	Molgewicht	340.1636
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ CrN ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Edetinsäure-(⁵¹ Cr)Chromsalz
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-(⁵¹ Cr)Chromsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-(51)Cr)Chromsalz
	ASK #32036	
	Chemical Abstract Service Nr.	142-87-0
	Formelstamm	(C10-H21-O4-S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	260.3261
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ NaO ₄ S
	2. Bezeichnung	Decylhydrogensulfat-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Natriumdecylsulfat
	ASK #32037	
	Chemical Abstract Service Nr.	1624-62-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	30519-93-8; 60727-55-1
	Molgewicht	284.3927
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ O ₂
	2. Bezeichnung	3-Methoxyestra-1,3,5(10)-trien-17-on

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	3-O-Methylestron
ASK #32038		
	Chemical Abstract Service Nr.	28983-56-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1324-79-4
	Formelstamm	(C ₃₇ -H ₂₆ -N ₃ -O ₉ -S ₃) ³⁻ H ⁺ 2Na ⁺
	Molgewicht	799.7995
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₂₇ N ₃ Na ₂ O ₉ S ₃
	2. Bezeichnung	4,4'-{[(((4-Sulfophenyl)methyl)imino)cyclohexa-2,5-dienyliden)methylen]bis[(4,1-phenylen)azandiyl]}bis(benzol-4-sulfonsäure)-Dinatriumsalz
	3. Bezeichnung	Dinatrium[4,4'-{[(((4-sulfophenyl)methyl)imino)cyclohexa-2,5-dienyliden)methylen]bis[(4,1-phenylen)azandiyl]}bis(benzol-4-sulfonat)]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Säureblau 93
ASK #32039		
	Chemical Abstract Service Nr.	93-35-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1391-97-5
	Molgewicht	162.1421
	Bruttoformel	C ₉ H ₆ O ₃
	2. Bezeichnung	7-Hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Umbelliferon
ASK #32040		
	Chemical Abstract Service Nr.	4419-81-2
	Molgewicht	1882.2947
	Bruttoformel	C ₉₉ H ₁₄₀ N ₂₀ O ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin A1
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[1-Valin]gramicidin A
ASK #32041		
	Chemical Abstract Service Nr.	5536-03-8
	Molgewicht	1896.3213
	Bruttoformel	C ₁₀₀ H ₁₄₂ N ₂₀ O ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin A2
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)

ASK #32042	2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Formyl-L-isoleucyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[1-Isoleucin]gramicidin A
	Chemical Abstract Service Nr.	4422-52-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	64661-67-2; 82465-51-8
	Molgewicht	1843.2587
	Bruttoformel	C ₉₇ H ₁₃₉ N ₁₉ O ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin B1
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-phenylalanyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[1-Valin,11-phenylalanin]gramicidin A
ASK #32043	Chemical Abstract Service Nr.	58442-65-2
	Molgewicht	1859.2581
	Bruttoformel	C ₉₇ H ₁₃₉ N ₁₉ O ₁₈
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin C1
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[1-Valin,11-tyrosin]gramicidin A
ASK #32044	Chemical Abstract Service Nr.	64765-31-7
	Molgewicht	1873.2846
	Bruttoformel	C ₉₈ H ₁₄₁ N ₁₉ O ₁₈
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin C2
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Formyl-L-isoleucyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[1-Isoleucin,11-tyrosin]gramicidin A
ASK #32045	Molgewicht	1900.3331
	Bruttoformel	C ₉₈ H ₁₃₈ N ₂₀ O ₁₇ S
	2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-L-methionyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]

3. Bezeichnung [4-Methionin]gramicidin A1

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

Synonym [1-Valin,4-methionin]gramicidin A

ASK #32046

Molgewicht 1896.3213

Bruttoformel C₁₀₀H₁₄₂N₂₀O₁₇

2. Bezeichnung (*N*-Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[*N*-(3-hydroxypropyl)-L-tryptophanamid]

ASK #32047

Chemical Abstract Service Nr. 6377-07-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64630-28-0

Molgewicht 1857.2852

Bruttoformel C₉₈H₁₄₁N₁₉O₁₇

Vorzugsbezeichnung Gramicidin B2

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung (*N*-Formyl-L-isoleucyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-phenylalanyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[*N*-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-Isoleucin,11-phenylalanin]gramicidin A

ASK #32048

Molgewicht 1877.2965

Bruttoformel C₉₆H₁₃₇N₁₉O₁₈S

2. Bezeichnung (*N*-Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[*N*-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]

3. Bezeichnung [10-Methionin]gramicidin C1

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

Synonym [1-Valin,10-methionin,11-tyrosin]gramicidin A

ASK #32049

Molgewicht 1910.3479

Bruttoformel C₁₀₁H₁₄₄N₂₀O₁₇

2. Bezeichnung (*N*-Formyl-L-isoleucyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[*N*-(3-hydroxypropyl)-L-tryptophanamid]

ASK #32050

Chemical Abstract Service Nr. 58033-20-8

Formelstamm (C₁₁H₂₂N-O)⁺ Br⁻

Molgewicht 264.2025

Bruttoformel C₁₁H₂₂BrNO

2. Bezeichnung (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-3-Hydroxy-8-methyl-8-(propan-2-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-iumbromid

3. Bezeichnung (8*r*)-3 -Hydroxy-8-(propan-2-yl)tropaniumbromid

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

Synonym (1R,3r,5S,8r)-3-Hydroxy-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #32051

Chemical Abstract Service Nr. 611-73-4

Formelstamm (C8-H5-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 150.1314

Bruttoformel C₈H₆O₃

2. Bezeichnung Oxo(phenyl)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxophenylessigsäure; Phenylglyoxylsäure; Benzoylameisensäure

ASK #32052

Chemical Abstract Service Nr. 492-38-6

Formelstamm (C9-H7-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 148.1586

Bruttoformel C₉H₈O₂

2. Bezeichnung 2-Phenylprop-2-ensäure

3. Bezeichnung 2-Phenylacrylsäure

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

Synonym Atropasäure

ASK #32053

Molgewicht 317.4226

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₃

2. Bezeichnung [(1R,3r,5S,8s)-8-(Propan-2-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(RS)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

3. Bezeichnung [(8s)-8-Isopropyl-9-nortropan-3 -yl][(RS)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #32054

Chemical Abstract Service Nr. 5810-42-4

Formelstamm (C12-H28-N)⁺ Cl⁻

Molgewicht 221.8104

Bruttoformel C₁₂H₂₈ClN

2. Bezeichnung N,N,N-Tripropylpropan-1-aminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrapropylammoniumchlorid

ASK #32055

Chemical Abstract Service Nr. 422-64-0

Formelstamm (C3-F5-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 164.0309

Bruttoformel C₃HF₅O₂

2. Bezeichnung Pentafluorpropansäure
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #32056

Chemical Abstract Service Nr. 112636-83-6
Molgewicht 190.2052
Bruttoformel C₈H₁₀N₆
2. Bezeichnung 4,6-Diamino-2-(cyclopropylamino)pyrimidin-5-carbonitril
3. Bezeichnung Dicyclanil
Zitat Bezeichnung 3 CAS; GlnAS; FDA-SRS; ISO; EUTCT

ASK #32057

Chemical Abstract Service Nr. 411207-31-3
Formelstamm (C₁₉-H₂₂-N-O₄-S₂)⁻ Br⁺ . H₂O
Molgewicht 490.4316
Bruttoformel C₁₉H₂₂BrNO₄S₂
2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -{[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy}tropaniumbromid 1 H₂O
3. Bezeichnung Tiotropiumbromid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 (INNv.L67); (INN.L33); EAB6.8,7.0,8.0,9.0+3,10.0(2010-2020)/2420
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-3-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid 1 HO; Tiotropium bromid-1-Wasser;
(1R,2R,4S,5S,7s)-7-[(2-Hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-bromid-Monohydrat; Tiotropiumbromid 1 HO;
6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]tropaniumbromid 1 HO; 6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]tropaniumbromid 1 HO

ASK #32058

Chemical Abstract Service Nr. 29870-32-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 34690-06-7
Formelstamm C₄-H₁₁-N-O₂ . x H₃-O₄-P
Molgewicht 203.1308
Bruttoformel C₄H₁₄NO₆P
2. Bezeichnung 2,2'-Azandiyl-diethanol-phosphat (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,2'-Iminodiethanol-phosphat (1:x)

ASK #32059

Chemical Abstract Service Nr. 186692-46-6
Molgewicht 354.4493
Bruttoformel C₁₉H₂₆N₆O
Vorzugsbezeichnung Seliciclib
International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[[6-Benzylamino-9-(propan-2-yl)-9*H*-purin-2-yl]amino]butan-1-ol
ASK #32060

Chemical Abstract Service Nr. 33643-49-1

Molgewicht 237.7252

Bruttoformel C₁₃H₁₆ClNO

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Ketamin

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung (2*R*)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #32061

Chemical Abstract Service Nr. 79032-63-6

Molgewicht 263.3321

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methyl-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl]propan-1-on

ASK #32062

Chemical Abstract Service Nr. 15847-72-0

Molgewicht 233.3062

Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Hydroxyphenyl)piperidin-4-yl]propan-1-on

ASK #32063

Chemical Abstract Service Nr. 64058-44-2

Molgewicht 233.3062

Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]ethanon

ASK #32064

Chemical Abstract Service Nr. 43152-59-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50833-64-2

Molgewicht 261.3593

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Methoxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]propan-1-on

ASK #32065

Chemical Abstract Service Nr. 126476-67-3

Molgewicht 448.5987

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₄S₂

2. Bezeichnung Ethyl{[(*S*)-2-[(3'*S*,8*a'**S*)-3'-methyl-1',4'-dioxospiro[1,3-dithiolan-2,7'-octahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrazin]-2'-yl]-4-phenyl]butanoat}

ASK #32066

Chemical Abstract Service Nr. 83602-05-5

Formelstamm (C20-H24-N2-O5-S2)2⁻ 2H⁺

	Molgewicht	438.5608
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Spiraprilat
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	MAR32; USMI13; USAN
ASK #32067	2. Bezeichnung	(8S)-7-[(S)-2-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carbonsäure
	Molgewicht	508.6937
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ N ₂ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Spiraprilat-Isopropyl
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){(8S)-7-[(S)-2-[(S)-1-ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carboxylat}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isopropyl[(8S)-7-[(S)-2-[(S)-1-ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carboxylat]
ASK #32068	Chemical Abstract Service Nr.	943-27-1
	Molgewicht	176.2548
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O
	2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)ethanon
ASK #32069	Chemical Abstract Service Nr.	58258-01-8
	Molgewicht	267.3654
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO
	2. Bezeichnung	4-(Diphenylmethoxy)piperidin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	4-(Benzhydryloxy)piperidin
ASK #32070	Molgewicht	303.4391
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ NO ₂
	2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)-4-(4-hydroxypiperidin-1-yl)butan-1-on
ASK #32071	Molgewicht	483.6841
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ NO ₂
	2. Bezeichnung	4-[4-(Diphenylmethoxy)piperidin-1-yl]-1-[4-(2-methylbutan-2-yl)phenyl]butan-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	4-[4-(Benzhydryloxy)piperidino]-1-(4- <i>tert</i> -pentylphenyl)butan-1-on
ASK #32072	Molgewicht	485.657

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO₃

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-(*cis*-4-diphenylmethoxy-1-oxo-1⁵-piperidin-1-yl)butan-1-on

3. Bezeichnung (1*s*,4*s*)-1-[3-(4-*tert*-Butylbenzoyl)propyl]-4-(diphenylmethoxy)piperidin-1-oxid

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

Synonym *cis*-4-Benzhydroxy-1-[3-(4-*tert*-butylbenzoyl)propyl]piperidin-1-oxid; 4-(*cis*-4-Benzhydroxy-1-oxo-1⁵-piperidin-1-yl)-1-(4-*tert*-butylphenyl)butan-1-on

ASK #32073

Molgewicht 485.657

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO₃

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-(*trans*-4-diphenylmethoxy-1-oxo-1⁵-piperidin-1-yl)-butan-1-on

3. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-1-[3-(4-*tert*-Butylbenzoyl)propyl]-4-(diphenylmethoxy)piperidin-1-oxid

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

Synonym *trans*-4-Benzhydroxy-1-[3-(4-*tert*-butylbenzoyl)propyl]piperidin-1-oxid

ASK #32074

Chemical Abstract Service Nr. 123-72-8

Molgewicht 72.1057

Bruttoformel C₄H₈O

2. Bezeichnung Butanal

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #32075

Chemical Abstract Service Nr. 100-49-2

Molgewicht 114.1855

Bruttoformel C₇H₁₄O

2. Bezeichnung Cyclohexylmethanol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #32076

Chemical Abstract Service Nr. 16962-47-3

Molgewicht 222.7073

Bruttoformel F₆GeH₈N₂

2. Bezeichnung Diammoniumhexafluorogermanat()

ASK #32077

3. Bezeichnung Zucker-Stärke-Pellets

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1570; Ph.Eur.2002,4.00/1570; Ph.Eur.2005,5.0/1570

ASK #32080

2. Bezeichnung Humane allogene hämatopoetische Stammzellen aus Nabelschnurblut

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Kernhaltige Zellen inklusive Erythroblasten aus Nabelschnur-/Plazentarestblut vom Menschen

ASK #32081

Chemical Abstract Service Nr. 1188-38-1

Formelstamm	(C ₆ -H ₈ -N ₂ -O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	190.154
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Carglumsäure
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamoyl-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-Ureidopentandisäure
ASK #32082	
Chemical Abstract Service Nr.	222535-22-0
Molgewicht	72458.9759
Bruttoformel	C ₃₂₆₄ H ₅₀₀₂ N ₈₄₀ O ₉₈₈ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Alefacept
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[FSQQIYGVVY GNVTFHVPSN VPLKEVLWKK QKDKVAELEN SEFRAFSSFK NRVYLDTVSG SLTIYNLTSS DEDEYEMESP NITDTMKFFL YVDKTHTC(A98S B101S)PP C(B101S A98S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(133S 193S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(193S 133S)KVSINKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(239S 297S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(297S 239S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK] ₂
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-92-antigen LFA-3 (human) fusion protein with human immunoglobulin G1 (hinge-C2-C3 gamma1-chain), dimer
ASK #32084	
Chemical Abstract Service Nr.	20681-14-5
Molgewicht	196.9666
Bruttoformel	Au
2. Bezeichnung	Gold(1+)-Ion
Zitat Bezeichnung 2	USM113; ROMP10
ASK #32085	
Chemical Abstract Service Nr.	101828-21-1
Molgewicht	317.4672
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Butenafin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	MAR32; USM113
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)methyl]- <i>N</i> -methyl(naphthalin-1-yl)methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-tert-Butylbenzyl)(methyl)(1-naphthylmethyl)azan

ASK #32086

Chemical Abstract Service Nr. 101827-46-7

Formelstamm C23-H27-N . Cl-H

Molgewicht 353.9281

Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN

Vorzugsbezeichnung Butenafinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung *N*-[(4-*tert*-Butylphenyl)methyl]-*N*-methyl(naphthalin-1-yl)methanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-tert-Butylbenzyl)(methyl)(1-naphthylmethyl)azan-hydrochlorid

ASK #32087

Chemical Abstract Service Nr. 124508-66-3

Formelstamm C64-H82-N18-O13 . C23-H16-O6

Molgewicht 1699.8182

Bruttoformel C₈₇H₉₈N₁₈O₁₉

Vorzugsbezeichnung Triptorelinembonat

International Nonproprietary Name INN.L27,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR32

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)

ASK #32088

Formelstamm C20-H25-Cl-N2-O5 . C-H4-O3-S

Molgewicht 504.9816

Bruttoformel C₂₁H₂₉ClN₂O₈S

Vorzugsbezeichnung Amlodipinmesilat

International Nonproprietary Name INN.L25,v.L18

2. Bezeichnung *rac*-(3-Ethyl)(5-methyl){(4*R*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}-methansulfonat (1:1)

ASK #32089

Molgewicht 734.9579

Bruttoformel C₃₇H₇₀N₂O₁₂

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L-ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,8,10,12,14-hexamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -D-x

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Desmethylazithromycin

ASK #32090

Molgewicht 732.9851

Bruttoformel C₃₈H₇₂N₂O₁₁

(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L-ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-4,10-dihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -D-x

2.

Bezeichnung

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin B

ASK #32091

Molgewicht 734.9579

Bruttoformel $C_{37}H_{70}N_2O_{12}$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -D-xylo-hexop

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin C

ASK #32092

Molgewicht 764.9839

Bruttoformel $C_{38}H_{72}N_2O_{13}$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-14-hydroxymethyl-3,5,6,8,10,12-hexamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dime

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin F

ASK #32094

Molgewicht 762.968

Bruttoformel $C_{38}H_{70}N_2O_{13}$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(*N*-methylformamido

ASK #32095

Molgewicht 889.1442

Bruttoformel $C_{44}H_{76}N_2O_{14}S$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14,-heptamethyl-11-[3,4,6, tridesoxy-3-(*N*,4-dimethylbenzo

ASK #32099

Molgewicht 762.968

Bruttoformel $C_{38}H_{70}N_2O_{13}$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12-hexamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -D-xylo

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin E

ASK #32101

Molgewicht 719.9002

Bruttoformel $C_{36}H_{65}NO_{13}$

Vorzugsbezeichnung 6-*O*-Methyl-14,15-dinorerythromycin

(INN.L3)

(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*)-4-(2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-trideoxy-3-(dimethylamino)- β -D-x

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Desethylclarithromycin; 13-Desethyl-6-O-methylerythromycin; 14,15-Dinorclarithromycin

ASK #32102

130320-81-9

553.7278

$$\text{C}_{30}\text{H}_{51}\text{NO}_8$$

(1*S*,2*R*,5*R*,6*S*,7*S*,8*R*,9*R*,11*Z*)-2-Ethyl-6-hydroxy-9-methoxy-1,5,7,9,11,13-hexamethyl-8-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-*D*-xylo-hexopyranosyloxy]-3,15-dioxabicyclo[10.2.1]pentadeca-11,13-dien-4-on

ASK #32103

84416-38-6

C39-H65-N-O14 . x H3-O4-P

[*4R,5S,6S,7R,9R,11E,13E,15R,16R*]-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-di-
(1:x)

Tylosin-B-phosphat (1:x)

ASK #32104

C45-H75-N-O17 . x H3-O4-P

(1:x)

Tylosin-C-phosphat (1:x)

ASK #32105

C46-H79-N-O17 . H3-O4-P

1016.1111

$$\text{C}_{46}\text{H}_{82}\text{NO}_{21}\text{P}$$

Relomycinphosphat (1:1)

(INN.L6)

(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl]- β -D-glucopyranoside (1:1)

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Tylosin-D-phosphat (1:1)

ASK #32106

118072-93-8

$$(\text{C5-H6-N2-O7-P2})_4^- 4\text{H}^+$$

	Molgewicht	272.0896
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₂ O ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Zoledronsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	2. Bezeichnung	[1-Hydroxy-2-(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)ethan-1,1-diyl]bis(phosphonsäure)
ASK #32107	Chemical Abstract Service Nr.	26009-03-0
	Formelstamm	(C2-H2-O2) <i>n</i>
	Vorzugsbezeichnung	Polyglycolsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	Poly[oxy(1-oxoethylen)]
ASK #32108	Chemical Abstract Service Nr.	440358-84-9
	Formelstamm	C20-H25-Cl-N2-O5 . C-H4-O3-S . H2-O
	Molgewicht	522.9968
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ ClN ₂ O ₈ S
	Vorzugsbezeichnung	Amlodipinmesilat-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L25.v.L18)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-Ethyl)(5-methyl){(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}-methansulfonat (1:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Amlodipinmesilat 1 HO
ASK #32110	Chemical Abstract Service Nr.	25037-78-9
	Formelstamm	(C2-H4) <i>x</i> . (C2-H3-Cl) <i>y</i>
	2. Bezeichnung	Poly(ethylen- <i>co</i> -vinylchlorid) (<i>x</i> : <i>y</i>)
ASK #32111	Molgewicht	1323.4594
	Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₂ N ₁₈ O ₁₃
	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #32114	Formelstamm	(C24-H20-N5-O5-S) ⁻ K ⁺
	Molgewicht	529.6094
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ KN ₅ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Nebentan-Kalium
	International Nonproprietary Name	(INN.L52)

2. Bezeichnung (E)-N-[6-Methoxy-5-(2-methoxyphenoxy)[2,2'-bipyrimidin]-4-yl]-2-phenylethensulfonamid-Kaliumsalz
ASK #32115

Chemical Abstract Service Nr. 403604-85-3

Molgewicht 491.519

Bruttoformel C₂₄H₂₁N₅O₅S

Vorzugsbezeichnung Nebentan

International Nonproprietary Name INN.L52

2. Bezeichnung (E)-N-[6-Methoxy-5-(2-methoxyphenoxy)[2,2'-bipyrimidin]-4-yl]-2-phenylethensulfonamid
ASK #32116

Chemical Abstract Service Nr. 497833-27-9

Molgewicht 421.4889

Bruttoformel C₂₄H₂₇N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Givinostat

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 MAR2013; EUTCT; EUCTR; USNCT; CAS; PubChem; MeSH; ChemIDplus; ICTRP

2. Bezeichnung ({6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl}{N-[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym ({6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl}[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat; [(6-Diethylaminomethyl-2-naphthyl)methyl]-N-(4-hydroxycarbamoylphenyl)carbamat

ASK #32117

Chemical Abstract Service Nr. 199657-29-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 383198-22-9

Formelstamm C₂₄-H₂₇-N₃-O₄ . Cl-H

Molgewicht 457.9498

Bruttoformel C₂₄H₂₈ClN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Givinostathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L63)

2. Bezeichnung ({6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl}{N-[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(6-Diethylaminomethyl-2-naphthyl)methyl]-N-(4-hydroxycarbamoylphenyl)carbamat-hydrochlorid;
{6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl}[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}-hydrochlorid (1:1)

ASK #32118

Chemical Abstract Service Nr. 732302-99-7

Formelstamm C₂₄-H₂₇-N₃-O₄ . Cl-H . H₂-O

Molgewicht 475.9651

Bruttoformel C₂₄H₂₈ClN₃O₄

Vorzugsbezeichnung	Givinostathydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	((6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl){ <i>N</i> -[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(6-Diethylaminomethyl-2-naphthyl)methyl]- <i>N</i> -(4-hydroxycarbamoylphenyl)carbamat-hydrochlorid 1 HO; (6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl)[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}-hydrochlorid (1:1) 1 HO; Givinostathydrochlorid 1 HO
ASK #32119	
Chemical Abstract Service Nr.	161417-03-4
Molgewicht	192.2575
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Pozaniclin
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-[[<i>(2S)</i> -pyrrolidin-2-yl]methoxy]pyridin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #32120	
Formelstamm	C11-H16-N2-O . C4-H6-O6
Molgewicht	342.3444
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Pozaniclin[<i>(R,R)</i> -tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-[[<i>(2S)</i> -pyrrolidin-2-yl]methoxy]pyridin-[[<i>(2R,3R)</i> -2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #32121	
Chemical Abstract Service Nr.	161416-61-1
Formelstamm	C11-H16-N2-O . 2 Cl-H
Molgewicht	265.1794
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Pozaniclindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-[[<i>(2S)</i> -pyrrolidin-2-yl]methoxy]pyridin-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-3-[[<i>(2S)</i> -pyrrolidin-2-yl]methoxy]pyridin-dihydrochlorid
ASK #32122	
Chemical Abstract Service Nr.	184653-84-7
Molgewicht	357.3755
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ FNO ₄

	Vorzugsbezeichnung	Carabersat
	International Nonproprietary Name	INN.L42
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-6-Acetyl-3-hydroxy-2,2-dimethylchroman-4-yl]-4-fluorbenzamid
ASK #32123	Chemical Abstract Service Nr.	185122-82-1
	Molgewicht	366.3831
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ FNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Carabersat 0.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L42)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-6-Acetyl-3-hydroxy-2,2-dimethylchroman-4-yl]-4-fluorbenzamid 0.5 H ₂ O
ASK #32124	Chemical Abstract Service Nr.	345663-45-8
	Molgewicht	9424.6158
	Bruttoformel	C ₄₀₈ H ₆₇₄ N ₁₂₆ O ₁₂₆ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Parathyroidhormon vom Menschen
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gln-Leu-Met-His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val-Glu-Trp-Leu-Arg-Lys-Lys-Leu-Gln-Asp-Val-His-Asn-Phe-Val-Ala-Leu-Gly-Ala-Pro-Leu-Ala-Pro-Arg-Asp-Ala-Gly-
ASK #32125	Chemical Abstract Service Nr.	132210-43-6
	Molgewicht	275.3064
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cipamfyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L61:Corr.Lat
	2. Bezeichnung	8-Amino-1,3-bis(cyclopropylmethyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	8-Amino-1,3-bis(cyclopropylmethyl)xanthin
ASK #32126	Formelstamm	C20-H21-N3-O . Cl-H
	Molgewicht	355.8612
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Cilansetronhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L33)
	2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-10-(2-Methylimidazol-1-ylmethyl)-5,6,9,10-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>jk</i>]carbazol-11(8 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #32127	Formelstamm	C20-H21-N3-O . Cl-H . H2-O

Molgewicht	373.8765
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Cilansetronhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-10-(2-Methylimidazol-1-ylmethyl)-5,6,9,10-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>jk</i>]carbazol-11(8 <i>H</i>)-on-hydrochlorid 1 H ₂ O

ASK #32129

Chemical Abstract Service Nr.	69843-88-5
Formelstamm	2(C3-H5-O3) ⁻ Ca2+ . H2-O
Molgewicht	236.2333
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ CaO ₆
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumlactat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/2117; Ph.Eur.2005,5.1,5.8/2117

ASK #32130

Andere Chemical Abstract Service Nr.	128446-34-4
Molgewicht	1587.5231
Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₀ O ₄₅
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(2-hydroxypropyl)cyclomaltooctaose

ASK #32131

Formelstamm	C82-H103-Cl-N18-O16 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung	Degarelixacetat (1:x)
International Nonproprietary Name	(INN.L48)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-D-phenylalanyl-L-leucyl (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-L-phenylalanyl-4-ureido-D-phenylalanyl-L-leucyl-N(6)-isopropyl (1:x)

ASK #32132

Chemical Abstract Service Nr.	167354-41-8
Molgewicht	527.6043
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₁ F ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Zosuquidar
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-1-(5-Chinolyl oxy)-3-[4-(1,1-difluor-1,1a <i>r</i> ,6,10 <i>b</i> c-tetrahydrodibenzo[<i>a</i> , <i>e</i>]cyclopropa[<i>c</i>][7]annulen-6 <i>c</i> -yl)piperazin-1-yl]propan-2-ol

ASK #32133

Chemical Abstract Service Nr.	167465-36-3
Formelstamm	C32-H31-F2-N3-O2 . 3 Cl-H

Molgewicht	636.9871
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ Cl ₃ F ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Zosuquidartrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L48)
2. Bezeichnung	(R)-1-(5-Chinolyoxy)-3-[4-(1,1-difluor-1,1a,6,10bc-tetrahydrodibenzo[a,e]cyclopropa[c][7]annulen-6c-yl)piperazin-1-yl]propan-2-ol-trihydrochlorid
ASK #32134	
Chemical Abstract Service Nr.	149606-27-9
Molgewicht	701.9792
Bruttoformel	C ₃₉ H ₆₇ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Soblidotin
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	N ² -(N,N-Dimethyl-L-valyl)-N ¹ -{(3R,4S,5S)-3-methoxy-5-methyl-1-[(2S)-2-{(1R,2R)-1-methoxy-2-methyl-3-oxo-3-[(2-phenylethyl)amino]propyl]pyrrolidin-1-yl]-1-oxoheptan-4-yl)-N ¹ -methyl-L-valinamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(2)-(N,N-Dimethyl-L-valyl)-N(1)-[(1S,2R)-1-[(S)-sec-butyl]-2-methoxy-3-{(2S)-2-[(1R,2R)-1-methoxy-2-methyl-2-(2-phenylethylcarbamoyl)ethyl]pyrrolidin-1-ylcarbonyl}propyl]-N(1)-methyl-L-valinamid
ASK #32135	
Chemical Abstract Service Nr.	396091-73-9
Molgewicht	1047.2062
Bruttoformel	C ₅₈ H ₆₆ N ₁₀ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Pasireotid
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	{(3S,6R,9S,12S,15S,19R,20aS)-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-(4-benzyloxybenzyl)-6-[(1H-indol-3-yl)methyl]-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylicosahydropyrrolo[1,2-a][1,4,7,10,13,16]hexaazacyclocta
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{Cyclo[L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4R)-L-prolyl-4-yl]}[(2-aminoethyl)carbamat]
ASK #32136	
Chemical Abstract Service Nr.	396091-77-3
Formelstamm	C58-H66-N10-O9 . 2 C4-H7-N-O4
Molgewicht	1313.4116
Bruttoformel	C ₆₆ H ₈₀ N ₁₂ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Pasireotiddiaspartat
International Nonproprietary Name	INN.L52,L41
2. Bezeichnung	{(3S,6R,9S,12S,15S,19R,20aS)-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-(4-benzyloxybenzyl)-6-[(1H-indol-3-yl)methyl]-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylicosahydropyrrolo[1,2-a][1,4,7,10,13,16]hexaazacyclocta

(1:2)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

{Cyclo[L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4R)-L-prolyl-4-yl]}[(2-aminoethyl)carbamat]-L-aspartat (1:2)

ASK #32138

Chemical Abstract Service Nr. 295350-45-7

Molgewicht 1459.0911

Bruttoformel C₇₂H₉₆ClN₁₇O₁₄

Vorzugsbezeichnung Ozarelix

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-*N*-methyl-L-tyrosyl-D-homocitrullyl-L-norleucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid

ASK #32140

Chemical Abstract Service Nr. 189198-30-9

Formelstamm (C₂₅-H₃₉-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 416.5967

Bruttoformel C₂₅H₄₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Pactimib

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung [7-(2,2-Dimethylpropanamido)-4,6-dimethyl-1-octylindolin-5-yl]essigsäure

ASK #32141

Formelstamm 2(C₂₅-H₄₀-N₂-O₃) . H₂-O₄-S

Molgewicht 931.2719

Bruttoformel C₅₀H₈₂N₄O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Pactimibhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L51)

2. Bezeichnung [7-(2,2-Dimethylpropanamido)-4,6-dimethyl-1-octylindolin-5-yl]essigsäure-sulfat (2:1)

ASK #32142

Chemical Abstract Service Nr. 206361-99-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1097732-88-1; 618109-00-5

Molgewicht 547.6636

Bruttoformel C₂₇H₃₇N₃O₇S

Vorzugsbezeichnung Darunavir

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; CAS; GSBL; AAN; MeSH; KEGG; USAN; EUTCT; GlnAS; ChemSpider; ROMP2016; ChemIDplus; MAR2016; AdisInsight; USMI14; (JAN); NIAID; PubChem; ATC; Pharmavista; BAN

2. Bezeichnung [(3*R*,3*aS*,6*aR*)-Hexahydrofuro[2,3-*b*]furan-3-yl](*N*-{(2*S*,3*R*)-4-[4-amino-*N*-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl}carbamat)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]-N-[(1S,2R)-3-(4-amino-N-isobutylbenzolsulfonamido)-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamat; (-)-Darunavir; {(1S,2R)-3-[(4-Aminobenzensulfonyl)isobutylamino]-1-benzyl-2-hydroxypropyl}carbamidsäure-(3R,3aS,6aR)-(hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl)ester; [(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]{N-[(1S,2R)-1-benzyl-2-hydroxy-3-(N(1)-isobutylsulfanilamido)propyl]carbamat}; [(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]-N-[(1S,2R)-3-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamat; (3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl-[(2S,3R)-4-[[4-(4-aminophenyl)sulfonyl](isobutyl)amino]-3-hydroxy-1-phenyl-2-butan-1-yl]carbamat; N-[(1S,2R)-3-[[4-(4-aminophenyl)sulfonyl](2-methylpropyl)amino]-2-hydroxy-1-(phenylmethyl)propyl]-(3R,3aS,6aR)-hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-ylcarbamat

ASK #32146

Chemical Abstract Service Nr.	377727-87-2
Molgewicht	503.5563
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₉ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Preladenant
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-(Furan-2-yl)-7-(2-{4-[4-(2-methoxyethoxy)phenyl]piperazin-1-yl}ethyl)-7H-pyrazolo[4,3-e][1,2,4]triazolo[1,5-c]pyrimidin-5-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Furyl)-7-(2-{4-[4-(2-methoxyethoxy)phenyl]piperazin-1-yl}ethyl)-7H-pyrazolo[4,3-e][1,2,4]triazolo[1,5-c]pyrimidin-5-yl]azan

ASK #32148

Chemical Abstract Service Nr.	387825-03-8
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -Cl-N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	257.6703
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Salclobuzinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	4-(4-Chlor-2-hydroxybenzamido)butansäure

ASK #32149

Chemical Abstract Service Nr.	387825-07-2
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -Cl-N-O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	279.6521
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ ClNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumsalclobuzat
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	4-(4-Chlor-2-hydroxybenzamido)butansäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Salclobuzinsäure-Natriumsalz; Natrium-4-(4-chlor-2-hydroxybenzamido)butanoat

ASK #32152

Chemical Abstract Service Nr.	210538-44-6
Molgewicht	506.5767

	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₆ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Taprizosin
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-Amino-6,7-dimethoxy-5-(pyridin-2-yl)chinazolin-2-yl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-5-yl}methansulfonamid
ASK #32153		
	Formelstamm	C25-H26-N6-O4-S . C-H4-O3-S
	Molgewicht	602.6824
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ N ₆ O ₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Taprizosinmesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L52,v.L18
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-Amino-6,7-dimethoxy-5-(pyridin-2-yl)chinazolin-2-yl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-5-yl}methansulfonamid-methansulfonat (1:1)
ASK #32156		
	Chemical Abstract Service Nr.	93413-62-8
	Molgewicht	263.3752
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Desvenlafaxin
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	2. Bezeichnung	4-[(1 <i>RS</i>)-2-Dimethylamino-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenol
ASK #32157		
	Chemical Abstract Service Nr.	448904-47-0
	Formelstamm	C16-H25-N-O2 . C4-H6-O4
	Molgewicht	381.4632
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Desvenlafaxinsuccinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L51)
	2. Bezeichnung	4-[2-Dimethylamino-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenol-butandioat (1:1)
ASK #32158		
	Chemical Abstract Service Nr.	386750-22-7
	Formelstamm	C16-H25-N-O2 . C4-H6-O4 . H2-O
	Molgewicht	399.4785
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Desvenlafaxinsuccinat 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L51)
	2. Bezeichnung	4-[2-Dimethylamino-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenol-butandioat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #32162		
	Chemical Abstract Service Nr.	222732-94-7
	Molgewicht	520.6597

Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₀ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Asoprisnilecamat
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)- <i>O</i> -Ethylcarbamoyl-4-(17 -methoxy-17-methoxymethyl-3-oxoestra-4,9-dien-11 -yl)benzaldehydoxim
ASK #32166	
Chemical Abstract Service Nr.	334826-98-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	876921-15-2
Molgewicht	519.617
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ N ₇ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Gisadenafil
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	5-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)pyridin-3-yl]-3-ethyl-2-(2-methoxyethyl)-2 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-on
ASK #32167	
Chemical Abstract Service Nr.	334827-98-4
Formelstamm	C23-H33-N7-O5-S . C6-H6-O3-S
Molgewicht	677.7921
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ N ₇ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Gisadenafilbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L63,v.L22)
2. Bezeichnung	5-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)pyridin-3-yl]-3-ethyl-2-(2-methoxyethyl)-2 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-on-benzolsulfonat (1:1)
ASK #32170	
Chemical Abstract Service Nr.	168273-06-1
Molgewicht	463.7873
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ Cl ₃ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Rimonabant
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	5-(4-Chlorphenyl)-1-(2,4-dichlorphenyl)-4-methyl- <i>N</i> -(piperidin-1-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-3-carboxamid
ASK #32173	
Chemical Abstract Service Nr.	221877-54-9
Molgewicht	966.21
Bruttoformel	C ₅₂ H ₇₉ N ₅ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Zotarolimus
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(1 ² <i>S</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ³ <i>R</i> ,4 ⁶ <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>E</i> ,9 <i>E</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>S</i>)-4 ² ,18-Dihydroxy-6,17-dimethoxy-24-{(2 <i>R</i>)-1-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-methoxy-4-(1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)cyclohexyl]propan-2-yl}-4 ³ ,7,13,15,19,21-hexan

ASK #32176

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1627910-29-5
Formelstamm	C98-H138-N24-O33 . x C2-H-F3-O2 . y H2-O
Vorzugsbezeichnung	Bivalirudintriflutat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L35,v.L64)
2. Bezeichnung	D-Phenylalanyl-L-prolyl-L-arginyl-L-prolylglycylglycylglycylglycyl-L-asparaginylglycyl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucin- (1:x) y H ₂ O, x ~ 1-3, y ~ 0-13,5
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-trifluoracetat (1:x) y HO; H-D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-OH (.) x FC-COH (.) y HO; Bivalirudintriflutat-Hydrat (1:x:y); 1D-FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL (.) x CF ₃ COH (.) y HO; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu (.) x CF ₃ COH (.) y HO; FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL [DPhe1] (.) x CF ₃ COH (.) y HO; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-[Tyr63'-O-desulfo]hirugen (.) x CF ₃ COH (.) y HO

ASK #32177

Chemical Abstract Service Nr.	150501-62-5
Formelstamm	2(C19-H32-N2) . 3(C4-H4-O4)
Molgewicht	925.158
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₆ N ₄ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Tedisamilsesquifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	3',7'-Bis(cyclopropylmethyl)spiro[cyclopentan-1,9'-[3,7]diazabicyclo[3.3.1]nonan]-sesquifumarat

ASK #32185

Chemical Abstract Service Nr.	119229-65-1
Molgewicht	283.3433
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ FN ₃
Vorzugsbezeichnung	Nerispirdin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	N-(3-Fluorpyridin-4-yl)-3-methyl-N-propyl-1 <i>H</i> -indol-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Fluor-4-pyridyl)(3-methylindol-1-yl)(propyl)azan

ASK #32186

Chemical Abstract Service Nr.	119229-64-0
Formelstamm	C17-H18-F-N3 . Cl-H
Molgewicht	319.8043
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClFN ₃
Vorzugsbezeichnung	Nerispirdinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L55)

2. Bezeichnung *N*-(3-Fluorpyridin-4-yl)-3-methyl-*N*-propyl-1*H*-indol-1-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3-Fluor-4-pyridyl)(3-methylindol-1-yl)(propyl)azan-hydrochlorid

ASK #32188

Chemical Abstract Service Nr. 199796-52-6

Molgewicht 1164.3791

Bruttoformel C₆₉H₈₁NO₁₅

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][[(2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-[[*(all-Z)*-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoyl]oxy]-3-phenylpropanoat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4,10beta-Di(acetyloxy)-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl){[(2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoyloxy]-3-phenylpropanoat];
 Paclitaxel-2'-[[*(all-Z)*-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat];
 (4,10beta-Diacetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl){[(2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoyloxy]-3-phenylpropanoat}

ASK #32189

Chemical Abstract Service Nr. 54-96-6

Molgewicht 109.1292

Bruttoformel C₅H₇N₃

Vorzugsbezeichnung Amifampridin

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung Pyridin-3,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pyridin-3,4-diylbis(azan)

ASK #32190

Formelstamm 4(C6-H11-O7)⁻ 2Ca²⁺ . 6(C3-H5-O3)⁻ 3Ca²⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 1551.4299

Bruttoformel C₄₂H₇₄Ca₅O₄₆

2. Bezeichnung Calciumdi-D-gluconat-Calciumbis[*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat] (2:3) 2 H₂O

3. Bezeichnung Calcium-D-gluconat-Calciumlactat (2:3) 2 H₂O

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

Synonym Calciumlactogluconat (3:2) 2 HO; Calciumgluconolactat (2:3) 2 HO

ASK #32192

Chemical Abstract Service Nr. 150824-47-8

Molgewicht 270.7154

Bruttoformel C₁₁H₁₅ClN₄O₂

2. Bezeichnung (*E*)-*N*-[(6-Chlorpyridin-3-yl)methyl]-*N*-ethyl-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin

3. Bezeichnung Nitenpyram

Zitat Bezeichnung 3 USMI13; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (E)-(6-Chlor-3-pyridylmethyl)(ethyl)(1-methylamino-2-nitrovinyl)azan

ASK #32193

Chemical Abstract Service Nr. 5958-24-7
Molgewicht 305.1587
Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₂O
2. Bezeichnung 6-Chlor-2-chlormethyl-4-phenylchinazolin-3-oxid

ASK #32194

Chemical Abstract Service Nr. 963-39-3
Molgewicht 286.713
Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Demoxepam
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR32
2. Bezeichnung 7-Chlor-5-phenyl-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on-4-oxid

ASK #32195

Formelstamm (C₂₈H₂₇N₉O₆)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 587.5866
Bruttoformel C₂₈H₂₉N₉O₆
2. Bezeichnung (S)-2-(4-([4-(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]-N-methylbenzamido)benzamido)pentandisäure

ASK #32196

Chemical Abstract Service Nr. 34378-65-9
Molgewicht 482.4924
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₈O₅
2. Bezeichnung (S)-Dimethyl-2-{4-[(2,4-diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}pentandioat

ASK #32197

Chemical Abstract Service Nr. 52980-68-4
Formelstamm (C₁₃H₁₄N₂O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 280.2765
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O₅
2. Bezeichnung (S)-2-(4-Methylaminobenzamido)pentandisäure

ASK #32198

Chemical Abstract Service Nr. 67022-39-3
Formelstamm (C₂₁H₂₃N₈O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 468.4659
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₈O₅
2. Bezeichnung (S)-2-{4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}-4-methoxycarbonylbutansäure

ASK #32199

Chemical Abstract Service Nr. 66147-29-3
Formelstamm (C₂₁-H₂₃-N₈-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 468.4659
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₈O₅
2. Bezeichnung (S)-4-{4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}-4-methoxycarbonylbutansäure

ASK #32200

Chemical Abstract Service Nr. 67035-22-7
Molgewicht 344.3187
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₆
2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32201

Chemical Abstract Service Nr. 50428-14-3
Molgewicht 328.3193
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₅
2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(2-nitrosophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32203

Chemical Abstract Service Nr. 85045-98-3
Molgewicht 387.2688
Bruttoformel C₁₆H₂₃BrN₂O₄
2. Bezeichnung *rac*-3-{3-Acetyl-4-[(2*R*)-3-brom-2-hydroxypropoxy]phenyl}-1,1-diethylharnstoff

ASK #32204

Molgewicht 685.8506
Bruttoformel C₃₆H₅₅N₅O₈
2. Bezeichnung 3,3'-[*tert*-Butylazandiylbis(2-hydroxypropan-3,1-diyl)bis(oxy)bis(3-acetyl-4,1-phenylen)]bis(1,1-diethylharnstoff)

ASK #32205

Chemical Abstract Service Nr. 760-79-2
Molgewicht 115.1735
Bruttoformel C₆H₁₃NO
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylbutanamid

ASK #32206

Chemical Abstract Service Nr. 758-96-3
Molgewicht 101.1469
Bruttoformel C₅H₁₁NO
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylpropanamid

ASK #32207

Chemical Abstract Service Nr. 56980-94-0
Molgewicht 280.3627
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃

2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-{5-Amino-2-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -butylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}ethanon
ASK #32208	
Chemical Abstract Service Nr.	125579-40-0
Molgewicht	586.7195
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ N ₄ O ₇
2. Bezeichnung	1,3-Bis[3-acetyl-4-(3- <i>tert</i> -butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]harnstoff
ASK #32209	
Chemical Abstract Service Nr.	57471-01-9
Molgewicht	379.4937
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-{3-Acetyl-4-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -butylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}-3- <i>tert</i> -butylharnstoff
ASK #32210	
Chemical Abstract Service Nr.	59-89-2
Molgewicht	116.1185
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4-Nitrosomorpholin
Zitat Bezeichnung 2	USMI13
ASK #32211	
Chemical Abstract Service Nr.	14486-52-3
Molgewicht	128.1954
Bruttoformel	C ₅ H ₈ N ₂ S
2. Bezeichnung	1-Methyl-2-methylsulfanyl-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #32212	
Chemical Abstract Service Nr.	122-07-6
Molgewicht	119.1622
Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	2,2-Dimethoxy- <i>N</i> -methylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2,2-Dimethoxyethyl)methylazan
ASK #32213	
Chemical Abstract Service Nr.	79881-89-3
Molgewicht	250.2936
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	3-(3-Acetyl-4-hydroxyphenyl)-1,1-diethylharnstoff
ASK #32214	
Molgewicht	505.5987
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ F ₂ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	8-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-3-hydroxymethyl-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #32215

Molgewicht 475.5728

Bruttoformel $C_{29}H_{31}F_2N_3O$

2. Bezeichnung (RS)-8-[4-(2-Fluorphenyl)-4-(4-fluorphenyl)butyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #32216

Molgewicht 457.5823

Bruttoformel $C_{29}H_{32}FN_3O$

2. Bezeichnung (RS)-8-[4-(4-Fluorphenyl)-4-phenylbutyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #32217

Molgewicht 709.9249

Bruttoformel $C_{34}H_{19}Cl_3N_8O_4$

2. Bezeichnung [2-Chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl][4-[[2-chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](cyan)methyl]phenyl](4-chlorphenyl)acetonitril

ASK #32218

Formelstamm $(C_{17}H_{10}Cl_2N_3O_4)^- H^+$

Molgewicht 392.1929

Bruttoformel $C_{17}H_{11}Cl_2N_3O_4$

2. Bezeichnung (RS)-[2-Chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](4-chlorphenyl)essigsäure

ASK #32219

Molgewicht 391.2082

Bruttoformel $C_{17}H_{12}Cl_2N_4O_3$

2. Bezeichnung (RS)-[2-Chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](4-chlorphenyl)acetamid

ASK #32220

Molgewicht 416.2176

Bruttoformel $C_{18}H_{11}Cl_2N_5O_3$

2. Bezeichnung (RS)-2-{3-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxamid

ASK #32221

Molgewicht 445.2556

Bruttoformel $C_{20}H_{14}Cl_2N_4O_4$

2. Bezeichnung (RS)-Ethyl(2-{3-chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxylat)

ASK #32222

Molgewicht 431.229

Bruttoformel $C_{19}H_{12}Cl_2N_4O_4$

2. Bezeichnung (RS)-Methyl(2-{3-chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxylat)

ASK #32223

Molgewicht 444.2708

Bruttoformel $C_{20}H_{15}Cl_2N_5O_3$

2. Bezeichnung (RS)-2-{3-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-N,N-dimethyl-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxamid

ASK #32224

Molgewicht 347.1987

Bruttoformel C₁₆H₁₂Cl₂N₄O

2. Bezeichnung {(Z-*RS*)-3-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenylhydrazinyliden}acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {(Z-*RS*)-3-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenylhydrazono}acetamid

ASK #32226

Chemical Abstract Service Nr. 353777-64-7

Formelstamm (C30-H47-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 528.7265

Bruttoformel C₃₀H₄₈N₄O₄

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-[(2*S*)-2-[(5*RS*)-3-Cyclohexyl-2-(cyclohexylimino)-4-oxo-5-propylimidazolidin-1-yl]propanoyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #32227

Chemical Abstract Service Nr. 80875-98-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111821-04-6

Formelstamm (C9-H14-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 169.2209

Bruttoformel C₉H₁₅NO₂

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-Octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #32228

Chemical Abstract Service Nr. 353777-66-9

Formelstamm (C24-H36-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 447.5677

Bruttoformel C₂₄H₃₇N₃O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-[(2*S*)-2-[(5*RS*)-3-Cyclohexyl-2,4-dioxo-5-propylimidazolidin-1-yl]propanoyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #32229

Chemical Abstract Service Nr. 145513-33-3

Formelstamm (C19-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #32230

Chemical Abstract Service Nr. 79089-72-8

Molgewicht 289.2618

Bruttoformel C₁₄H₁₂FN₃O₃

2. Bezeichnung Ethyl(8-fluor-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #32231

Chemical Abstract Service Nr. 38571-19-6

Molgewicht 362.167

Bruttoformel C₁₆H₉Cl₂N₃O₃

2. Bezeichnung	2-[3-Chlor-4-(4-chlorbenzoyl)phenyl]-1,2,4-triazin-3,5(2 <i>H</i> ,4 <i>H</i>)-dion
ASK #32232	
Chemical Abstract Service Nr.	2876-23-5
Molgewicht	195.22
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₃
2. Bezeichnung	Phenazin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Phenazin-2-yl)azan
ASK #32233	
Chemical Abstract Service Nr.	16839-98-8
Molgewicht	275.3428
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2 <i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Noratropin
ASK #32234	
Chemical Abstract Service Nr.	500-55-0
Molgewicht	271.3541
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₂
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)(2-phenylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	Apoatropin
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.Syn; Negwer8.7125; USMI13
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(Tropan-3alpha-yl)(2-phenylacrylat)
ASK #32235	
Chemical Abstract Service Nr.	35721-89-2
Molgewicht	289.3694
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(3 <i>RS</i>)-3-hydroxy-3-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl][(3 <i>RS</i>)-3-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #32236	
Chemical Abstract Service Nr.	129970-98-5
Molgewicht	350.4525
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Ethyl{[(2 <i>S</i>)-2-[(3 <i>S</i> ,5 <i>aS</i> ,9 <i>aS</i> ,10 <i>aS</i>)-3-methyl-1,4-dioxodecahydropyrazino[1,2- <i>a</i>]indol-2(1 <i>H</i>)-yl]pentanoat}
ASK #32237	
Formelstamm	(C20-H33-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	382.4944

Bruttoformel C₂₀H₃₄N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1- $\{N-[(2S)$ -1-Oxo-1-(propan-2-yloxy)pentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #32238

Chemical Abstract Service Nr. 129970-99-6

Formelstamm (C₁₇-H₂₅-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 322.3993

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(3*S*,5*aS*,9*aS*,10*aS*)-3-Methyl-1,4-dioxodecahydropyrazino[1,2-*a*]indol-2(1*H*)-yl]pentansäure

ASK #32239

Chemical Abstract Service Nr. 130061-28-8

Formelstamm (C₁₇-H₂₅-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 322.3993

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(3*S*,5*aS*,9*aS*,10*aR*)-3-Methyl-1,4-dioxodecahydropyrazino[1,2-*a*]indol-2(1*H*)-yl]pentansäure

ASK #32240

Molgewicht 306.3569

Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-3-(3-Acetyl-4- $\{[(2R)$ -oxiran-2-yl]methoxy}phenyl)-1,1-diethylharnstoff

ASK #32241

Molgewicht 305.3688

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₄

2. Bezeichnung [(1*S*,3*R*,5*S*,6*RS*)-6-Hydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #32242

Molgewicht 305.3688

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₄

2. Bezeichnung [(1*R*,3*S*,5*R*,6*RS*)-6-Hydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #32243

Molgewicht 379.4937

Bruttoformel C₂₀H₃₃N₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-3-{3-Acetyl-4-[(2*R*)-3-diethylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}-1,1-diethylharnstoff

ASK #32244

Molgewicht 459.0222

Bruttoformel C₂₉H₃₁ClN₂O

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl]-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #32245

Molgewicht 493.0369

Bruttoformel C₂₉H₃₃ClN₂O₃

2. Bezeichnung 4-[(1*s*,4*s*)-4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxy-1-oxo-1⁵-piperidin-1-yl]-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	cis-4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxy-1-oxo-1lambda(5)-piperidin-1-yl]-N,N-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid
ASK #32246	
Chemical Abstract Service Nr.	210589-09-6
Molgewicht	70100
Bruttoformel	C ₃₁₆₉ H ₄₈₄₇ N ₉₀₁ O ₈₈₄ S ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Laronidase
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; EC3.2.1.76; CAS
2. Bezeichnung	AEAPHLVHVD AARALWPLRR FWRSTGFCPP LPHSQADQYV LSWDQQLNLA YVGAVPHRGI KQVRTHWLLE LVTTRGSTGR GLSYNFTHLD GYDLLRENQ LLPGFELMGS ASGHFTDFED KQQVFEWKDL VSSLARRYIG RYGLAHVSKW NFETWNEPDH HFDNVSM TM QGFLNYDAC SEGLRAASPA LRLGGPGDSF HTPPRSPLSW GLLRHCHDGT NFFTGEAGVR LDYISLHRKG ARSSISILEQ EKVVAQQIRQ LFPKFADTPI YNDEADPLVG WSLPQPWRAD VTYAAMVVKV IAQHQNLLLA NTTSAPFYAL LSNDNAFLSY HPHPFAQRTL TARFQVNNTR PPHVQLLRKP VLTAMGLLAL LDEEQLWAEV SQAGTVLDSN HTVGVLASAH RPQGPADAWR AAVLIYASDD TRAHPNRSVA VTLRLRGVPP GPGLVYVTRY LDNGLCSPDG EWRRLGRPVF PTAEQFRRMR AAEDPVAAAP RPLPAGGRLT LRPALRLPSL LLVHVCARPE KPPGQVTRLR ALPLTQGQLV LVWSDEHVGS KCLWTYEIQF SQDGKAYTPV SRKPSTFNLF VFSPDTGAVS GSYRVRALDY WARGPFS DP VPYLEVPVPR GPPSPGNP (glycosyliert an N 85, N 165, N 311, N 347, N 390, N 426), MW: ca. 83 kD
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[8-L-Histidin]-alpha-L-iduronidase, human
ASK #32247	
Chemical Abstract Service Nr.	174636-32-9
Molgewicht	382.4544
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Talnetant
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	(S)-3-Hydroxy-2-phenyl-N-(1-phenylpropyl)chinolin-4-carboxamid
ASK #32248	
Formelstamm	C23-H25-N5-O2 . C-H4-S-O3
Molgewicht	499.5826
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Donitriptanmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L44,v.L18
2. Bezeichnung	4-(4-[[3-(2-Aminoethyl)indol-5-yloxy]acetyl]piperazin-1-yl)benzonitril-methansulfonat (1:1)
ASK #32249	
Chemical Abstract Service Nr.	170912-52-4
Molgewicht	403.4769
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Donitriptan
International Nonproprietary Name	INN.L44

2. Bezeichnung 4-(4-[[3-(2-Aminoethyl)indol-5-yloxy]acetyl]piperazin-1-yl)benzonitril
ASK #32250

Formelstamm (C₄₇-H₅₃-Cl-N₃-O₃)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 760.4024

Bruttoformel C₄₇H₅₄ClN₃O₄

2. Bezeichnung 4-(4-Chlorphenyl)-1,1-bis(4-dimethylamino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-4-hydroxypiperidiniumhydroxid

ASK #32251

Chemical Abstract Service Nr. 201605-51-8

Formelstamm (C₃₃-H₃₇-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 526.6658

Bruttoformel C₃₃H₃₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Itriglumid

International Nonproprietary Name INN.L44

Zitat Bezeichnung 1 Negwer8.14751

2. Bezeichnung (3*H*)-5-[[2-(8-Azaspiro[4.5]decan-8-ylcarbonyl)-4,6-dimethylphenyl]amino]-5-oxo-3-(naphthalin-1-yl)pentansäure

ASK #32252

Chemical Abstract Service Nr. 350992-10-8

Molgewicht 385.4583

Bruttoformel C₂₄H₂₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Bifeprunox

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung 7-[4-(Biphenyl-3-ylmethyl)piperazin-1-yl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-on

ASK #32253

Chemical Abstract Service Nr. 350992-13-1

Formelstamm C₂₄-H₂₃-N₃-O₂ . C-H₄-S-O₃

Molgewicht 481.564

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Bifeprunoxmesilat

International Nonproprietary Name INN.L49,v.L18

2. Bezeichnung 7-[4-(Biphenyl-3-ylmethyl)piperazin-1-yl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-on-methansulfonat (1:1)

ASK #32254

Chemical Abstract Service Nr. 366789-02-8

Molgewicht 435.8813

Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₃O₅S

2. Bezeichnung 5-Chlor-*N*-{[(5*S*)-2-oxo-3-[4-(3-oxomorpholin-4-yl)phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl]methyl}thiophen-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Rivaroxaban

Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; EP10.3,11.0(2021-2023); CAS; EUTCT; GlnAS; EAB10.3(2021-2022)/2932

ASK #32255

Chemical Abstract Service Nr.	202057-76-9
Molgewicht	308.2553
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Manitimus
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i>)-2-Cyan-3-hydroxy- <i>N</i> -[4-(trifluormethyl)phenyl]hept-2-en-6-inamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>Z</i>)-2-Cyan-3-hydroxy-4'-(trifluormethyl)hept-2-en-6-inanilid

ASK #32256

Chemical Abstract Service Nr.	280782-97-0
Molgewicht	500.5487
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ N ₄ O ₆ PS
Vorzugsbezeichnung	Managlinatdialanetil
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	Diethyl[<i>N,N</i> -({5-[2-amino-5-(2-methylpropyl)-1,3-thiazol-4-yl]furan-2-yl}phosphoryl)bis(L-alaninat)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S,S'</i>)-Diethyl[2,2'-({[5-(2-amino-5-isobutylthiazol-4-yl)-2-furyl]phosphoryl}diamino)dipropanoat]

ASK #32261

Chemical Abstract Service Nr.	189060-13-7
Formelstamm	(C ₃₃ H ₄₀ ClN ₂ O ₉) ⁻ H ⁺
Molgewicht	645.1396
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ ClN ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Lapaquistatacetate
International Nonproprietary Name	(INN.L57)
2. Bezeichnung	2-{1-[2-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1-(3-Acetyloxy-2,2-dimethylpropyl)-7-chlor-5-(2,3-dimethoxyphenyl)-2-oxo-1,2,3,5-tetrahydro-4,1-benzoxazepin-3-yl]acetyl]piperidin-4-yl}essigsäure

ASK #32262

Chemical Abstract Service Nr.	257933-82-7
Molgewicht	467.9231
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ ClFN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pelitinib
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl]-4-(dimethylamino)but-2-enamid

ASK #32265

Chemical Abstract Service Nr.	280585-34-4
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ O ₄) ⁻ H ⁺

Molgewicht	314.3756
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxeglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	(<i>E,E</i>)-5-(7-Methoxy-3,3-dimethyl-2,3-dihydro-1-benzoxepin-5-yl)-3-methylpenta-2,4-diensäure
ASK #32266	
Chemical Abstract Service Nr.	89035-92-7
Molgewicht	318.3347
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ F ₃ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-[[[(<i>Z</i>)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino]oxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>Z</i>)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]
ASK #32267	
Chemical Abstract Service Nr.	7568-58-3
Molgewicht	342.4272
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ O ₆
2. Bezeichnung	Tributyl(propen-1,2,3-tricarboxylat)
ASK #32269	
Chemical Abstract Service Nr.	186348-23-2
Molgewicht	871.9199
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₇ NO ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Ortataxel
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(4,10 -Di(acetyloxy)-2 -benzoyloxy-1 ,14 -carbonyldioxy-5 ,20-epoxy-7 -hydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-2-hydroxy-5-methylhexanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,10beta-Diacetoxy-2alpha-benzoyloxy-1beta,14beta-carbonyldioxy-5beta,20-epoxy-7beta-hydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-2-hydroxy-5-methylhexanoat]
ASK #32270	
Chemical Abstract Service Nr.	190791-29-8
Formelstamm	C28-H31-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht	563.6381
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Lasofoxifen[(<i>S,S</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-Phenyl-5-{4-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]phenyl}-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-ol-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #32271	

Chemical Abstract Service Nr. 180916-16-9
Molgewicht 413.5512
Bruttoformel C₂₈H₃₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Lasofoxifen
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung (5*R*,6*S*)-6-Phenyl-5-{4-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]phenyl}-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-ol
ASK #32272

Chemical Abstract Service Nr. 183321-74-6
Molgewicht 393.4357
Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Erlotinib
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung *N*-(3-Ethynylphenyl)-6,7-bis(2-methoxyethoxy)chinazolin-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Ethynylphenyl)[6,7-bis(2-methoxyethoxy)chinazolin-4-yl]azan

ASK #32273
Chemical Abstract Service Nr. 183319-69-9
Formelstamm C22-H23-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht 429.8967
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Erlotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L47)
2. Bezeichnung *N*-(3-Ethynylphenyl)-6,7-bis(2-methoxyethoxy)chinazolin-4-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Ethynylphenyl)[6,7-bis(2-methoxyethoxy)chinazolin-4-yl]azan-hydrochlorid

ASK #32274
Chemical Abstract Service Nr. 3764-87-2
Molgewicht 288.4244
Bruttoformel C₁₉H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung Trestolon
International Nonproprietary Name INNv.L25
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-7 -methylestr-4-en-3-on

ASK #32275
Chemical Abstract Service Nr. 98598-83-5
Formelstamm C23-(11)C-H30-N2-O3
Molgewicht 393.5073
Bruttoformel C₂₄H₃₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung	[<i>methyl</i> - ¹¹ C]Carfentanil
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	([¹¹ C]Methyl)[1-phenethyl-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]
ASK #32276	
Chemical Abstract Service Nr.	221019-25-6
Molgewicht	379.535
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Crobenetin
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3-[(<i>S</i>)-2-Benzoyloxypropyl]-6,11,11-trimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-10-ol
ASK #32277	
Chemical Abstract Service Nr.	331731-18-1
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Adalimumab
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
ASK #32280	
Chemical Abstract Service Nr.	119386-74-2
Molgewicht	353.2662
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ Cl ₂ N ₂ OS
2. Bezeichnung	1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(thiophen-3-yl)methoxy]ethyl}-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #32281	
Chemical Abstract Service Nr.	119386-76-4
Molgewicht	466.6073
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ BrCl ₃ N ₂ OS
2. Bezeichnung	1-{2-[(5-Brom-2-chlorthiophen-3-yl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl}-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #32282	
Chemical Abstract Service Nr.	119386-75-3
Molgewicht	422.1563
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ Cl ₄ N ₂ OS
2. Bezeichnung	1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,5-dichlorthiophen-3-yl)methoxy]ethyl}-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #32283	
Chemical Abstract Service Nr.	27469-60-9
Molgewicht	288.335
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ F ₂ N ₂
2. Bezeichnung	1-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]piperazin
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin

ASK #32284

Chemical Abstract Service Nr. 25416-65-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 61333-06-0
Formelstamm (C₁₅-H₁₀-I₄-N-O₄)⁻ Na⁺ . x H₂O
Molgewicht 888.9282
Bruttoformel C₁₅H₁₀I₄NNaO₄
Vorzugsbezeichnung Levothyroxin-Natrium x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-Natriumsalz x H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Levothyroxin-Natrium ' ; Levothyroxin-Natrium (Ph.Eur.)

ASK #32287

Chemical Abstract Service Nr. 99821-47-3
Formelstamm C775-H1194-N237-O228-S15 . C1256-H1951-N348-O374-S16
Molgewicht 46400
Bruttoformel C₂₀₃₁H₃₁₄₅N₅₈₅O₆₀₂S₃₁
Vorzugsbezeichnung Urokinase alfa vom Menschen
International Nonproprietary Name INN.L39
2. Bezeichnung [A]SNELHQVPSN C(11S 19S)DC(13S 31S)LNGGTC(19S 11S)V SNKYFSNIHW C(31S 13S)NC(33S 42S)PKKFGGQ HC(42S 33S)EIDKSKTC(50S 131S) YEGNGHFYRG KASTDTMGRP C(71S 113S)LPWNSATVL QQTYHAHRSD ALQLGLGKHN YC(102S 126S)RNPDRRRR PWC(113S 71S)YVQVGLK PLVQEC(126S 102S)MVHD C(131S 50S)ADGKKPSSP PEELKFQC(A148S B121S)GQ KTLRPRFK [B]IIGGEFTTIE NQPWFAAIYR RHRGGSVTYV C(31S 47S)GGSLISPC(39S 110S)W VISATHC(47S 31S)FID YPKKEDIYIVY LGRSRLNSNT QGEMKFEVEN LILHKDYSAD TLAHHNDIAL LKIRSKEGRC(110S 39S) AQPSRTIQT C(B121S A148S)LPSMYNDPQ FGTSC(135S 204S)EITGF GKENSTDYLY PEQLKMTVVK LISHREC(167S 183S)QQP HYYGSEVTTK MLC(183S 167S)AADPQWK TDSC(194S 222S)QGDSSG PLVC(204S 135S)SLQGRM TLTGIVSWGR GC(222S 194S)ALKDKPGV YTRVSHFLPW IRSHTKEENG LAL (glycosyliert an N 144)

ASK #32289

Chemical Abstract Service Nr. 1502-95-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4154-45-4
Formelstamm C21-H23-N-O5 . Cl-H
Molgewicht 405.872
Bruttoformel C₂₁H₂₄ClNO₅
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)diacetat-hydrochlorid
3. Bezeichnung Diamorphinhydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [(5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diyl]diacetat-hydrochlorid; Heroinhydrochlorid

ASK #32290

Molgewicht 404.4949

Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₂ N ₂
2. Bezeichnung	1-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]-4-[(Z)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-[(Z)-Cinnamyl]-4-(4,4'-difluorbenzhydryl)piperazin
ASK #32291	
Molgewicht	386.5044
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ FN ₂
2. Bezeichnung	1-[(4-Fluorphenyl)(phenyl)methyl]-4-[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-[(E)-Cinnamyl]-4-(4-fluorbenzhydryl)piperazin
ASK #32292	
Molgewicht	404.4949
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₂ N ₂
2. Bezeichnung	1-[(2-Fluorphenyl)(4-fluorphenyl)methyl]-4-[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-[(E)-Cinnamyl]-4-(2,4'-difluorbenzhydryl)piperazin
ASK #32293	
Molgewicht	450.4971
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₇
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 ,21,21-trihydroxy-16 ,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #32294	
Molgewicht	432.4819
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ FO ₆
2. Bezeichnung	6 -Fluor-21-hydroxy-16 ,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,11,20-trion
ASK #32295	
Molgewicht	304.3081
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ F ₃ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	5-[(E)-(2-Aminoethoxy)imino]-5-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(E)-5-Hydroxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]
ASK #32296	
Molgewicht	300.3442
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ F ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-[(E)-1-[4-(Difluormethyl)phenyl]-5-methoxypentyliden}amino)oxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(E)-1-[4-(Difluormethyl)phenyl]-5-methoxypentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]
ASK #32297	
Molgewicht	361.4025

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(<i>E</i>)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino)oxy]ethyl}ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>E</i>)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-(O-{2-[(2-aminoethyl)amino]ethyl}oxim)
ASK #32298	
Molgewicht	288.3087
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ F ₃ N ₂ O
2. Bezeichnung	2-[(<i>E</i>)-1-[4-(Trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino)oxy]ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>E</i>)-1-[4-(Trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]
ASK #32299	
Formelstamm	(C19-H23-F3-N2-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	434.4068
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ F ₃ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-2-[(2-{5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentylidenamino}oxy)ethyl]amino]butandisäure
3. Bezeichnung	2-[(2-[(<i>E</i>)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino)oxy]ethyl]amino]butandisäure
ASK #32300	
Molgewicht	260.2522
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ F ₃ O ₂
2. Bezeichnung	5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on
ASK #32301	
Molgewicht	472.7428
Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₂ O ₃
2. Bezeichnung	[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl]acetat
ASK #32302	
Chemical Abstract Service Nr.	853743-07-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	185672-33-7
Molgewicht	430.7061
Bruttoformel	C ₂₉ H ₅₀ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-[(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-rel-2,3-Dihydro-2,3,4,6,7-pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-5-benzofuranol; all- <i>rac</i> -cis-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-ol; (2 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i>)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-ol; (2 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i>)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-ol
ASK #32303	
Molgewicht	472.7428
Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₂ O ₃
2. Bezeichnung	[(2 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i>)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl]acetat

ASK #32304

Chemical Abstract Service Nr.	172888-26-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	185672-33-7
Molgewicht	430.7061
Bruttoformel	C ₂₉ H ₅₀ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-[(4,8)-4,8,12-trimethyltridecyl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2. (2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-ol; [2α(4 <i>R</i> *,8 <i>R</i> *),3β]-2,3-Dihydro-2,3,4,6,7-pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-5-benzofuranol; all- <i>rac</i> -trans-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-ol
Synonym	

ASK #32305

Chemical Abstract Service Nr.	22373-06-4
Molgewicht	458.7162
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₀ O ₃
2. Bezeichnung	{(2 <i>R</i>)-2,7,8-Trimethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}acetat
3. Bezeichnung	<i>RRR</i> - -Tocopherylacetat

ASK #32306

Chemical Abstract Service Nr.	16698-35-4
Molgewicht	416.6795
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₈ O ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2,5,8-Trimethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol
3. Bezeichnung	<i>RRR</i> - -Tocopherol

ASK #32307

Chemical Abstract Service Nr.	22373-05-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	402717-54-8
Molgewicht	458.7162
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₀ O ₃
2. Bezeichnung	{(2 <i>R</i>)-2,5,8-Trimethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}acetat
3. Bezeichnung	<i>RRR</i> - -Tocopherylacetat

ASK #32309

Formelstamm	2(C ₃₁ -H ₃₇ -N ₂ -O ₆) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	1107.3486
Bruttoformel	C ₆₂ H ₇₄ CaN ₄ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Daglutril-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-3-{1-[(2 <i>R</i>)-2-Ethoxycarbonyl-4-phenylbutyl]cyclopentan-1-carboxamido}-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Calcium-bis{[(3S)-3-{1-[(2R)-2-ethoxycarbonyl-4-phenylbutyl]cyclopentan-1-carboxamido}-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-yl]acetat}

ASK #32311

Chemical Abstract Service Nr. 137945-48-3

Formelstamm (C₂₅H₃₅O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 400.5509

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₄

Vorzugsbezeichnung Lenabasum

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung (6a*R*,10a*R*)-1-Hydroxy-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6*H*-dibenzo[*b,d*]pyran-9-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6a*R*,10a*R*)-3-(1,1-Dimethylheptyl)-1-hydroxy-6,6-dimethyl-6a,7,10,10a-tetrahydro-6*H*-dibenzo[*b,d*]pyran-9-carbonsäure; Ajulemsäure; Ajulemische Säure; (6a*R*,10a*R*)-3-(1,1-Dimethylheptyl)-1-hydroxy-6,6-dimethyl-6a,7,10,10a-tetrahydro-6*H*-benzo[*c*]chromen-9-carbonsäure; (6a*R*,10a*R*)-1-Hydroxy-6,6-dimethyl-3-(2-methyl-2-octanyl)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6*H*-benzo[*c*]chromen-9-carbonsäure

ASK #32312

Chemical Abstract Service Nr. 308831-61-0

Molgewicht 667.7243

Bruttoformel C₃₆H₃₁F₂N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Sufugolix

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung 1-(4-{5-[(*N*-Benzyl-*N*-methyldiamino)methyl]-1-(2,6-difluorbenzyl)-2,4-dioxo-3-phenyl-1,2,3,4-tetrahydrothieno[2,3-*d*]pyrimidin-6-yl}phenyl)-3-methoxyharnstoff

ASK #32314

Chemical Abstract Service Nr. 376653-43-9

Formelstamm (C₂₆H₂₅N₈O₁₁S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 690.6616

Bruttoformel C₂₆H₂₆N₈O₁₁S₂

Vorzugsbezeichnung Ceftobiprolmedocaril

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-3-({(3*E*,3'*R*)-1'-[(5-methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methoxycarbonyl]-2-oxo-[1,3'-bipyrrolidin]-3-yliden)methyl)-8-oxo-5-thia-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-{2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(*Z*)-hydroxyimino]acetamido}-3-[(*E*)-1-[(3*R*)-1-[(5-methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methoxycarbonyl]pyrrolidin-3-yl]-2-oxopyrrolidin-3-ylidenmethyl]-3-cephem-4-

ASK #32315

Chemical Abstract 252188-71-9

Service Nr.	
Formelstamm	(C26-H25-N8-O11-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	712.6435
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ N ₈ NaO ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftobiprolmedocaril-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-3-({(3 <i>E</i> ,3' <i>R</i>)-1'-[(5-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -1,3-dioxol-4-yl)methoxycarbonyl]-2-oxo-[1,3'-bipyrrolidin]-3-yliden)methyl)-8-oxo-5-thia-1,2,4-triazine-6-carboxamide Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(<i>Z</i>)-hydroxyimino]acetamido]-3-[(<i>E</i>)-1-[(3 <i>R</i>)-1-[(5-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -1,3-dioxol-4-yl)methoxycarbonyl]pyrrolidin-3-yl)-2-oxopyrrolidin-3-ylidenmethyl]-3-cephem-4-carboxamide
ASK #32317	
Chemical Abstract Service Nr.	134379-77-4
Molgewicht	227.1924
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dexelvucitabin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4-Amino-5-fluor-1-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #32318	
Chemical Abstract Service Nr.	189681-70-7
Molgewicht	310.3471
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Aplindor
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(Benzylamino)methyl]-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -[1,4]dioxino[2,3- <i>e</i>]indol-8(9 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Palindor
ASK #32319	
Chemical Abstract Service Nr.	189681-71-8
Formelstamm	C18-H18-N2-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	426.4193
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Aplindorfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(Benzylamino)methyl]-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -[1,4]dioxino[2,3- <i>e</i>]indol-8(9 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Palindorfumarat; Aplindorfumarat (1:1)

ASK #32324

Chemical Abstract Service Nr.	269079-62-1
Molgewicht	369.4541
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Isalmadol
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexan-1-yl)phenyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #32325

Formelstamm	C22-H27-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	405.915
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Isalmadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexan-1-yl)phenyl)(2-hydroxybenzoat)-hydrochlorid

ASK #32326

Chemical Abstract Service Nr.	187602-11-5
Molgewicht	484.6956
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₄ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sofigatran
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	Propyl(((2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-(((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-aminocyclohexyl)methyl)carbamoyl)pyrrolidin-1-yl]-3-methyl-1-oxo-3-(propan-2-ylsulfanyl)butan-2-yl)carbamat

ASK #32327

Chemical Abstract Service Nr.	225092-27-3
Formelstamm	2(C24-H44-N4-O4-S) . H2-O4-S
Molgewicht	1067.4696
Bruttoformel	C ₄₈ H ₉₀ N ₈ O ₁₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sofigatranhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L57)
2. Bezeichnung	Propyl(((2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-(((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-aminocyclohexyl)methyl)carbamoyl)pyrrolidin-1-yl]-3-methyl-1-oxo-3-(propan-2-ylsulfanyl)butan-2-yl)carbamat)-sulfat (2:1)

ASK #32328

Chemical Abstract Service Nr.	192314-93-5
Molgewicht	354.403
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Iclaprim
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	5-[(2-Cyclopropyl-7,8-dimethoxy-2 <i>H</i> -chromen-5-yl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	5-(2-Cyclopropyl-7,8-dimethoxy-2H-chromen-5-ylmethyl)pyrimidin-2,4-bis(azan)
ASK #32329		
	Chemical Abstract Service Nr.	474793-41-4
	Formelstamm	C19-H22-N4-O3 . C-H4-O3-S
	Molgewicht	450.5086
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₄ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Iclaprimmesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L50,v.L18
	2. Bezeichnung	5-[(2-Cyclopropyl-7,8-dimethoxy-2H-chromen-5-yl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin-methansulfonat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(2-Cyclopropyl-7,8-dimethoxy-2H-chromen-5-ylmethyl)pyrimidin-2,4-bis(azan)-methansulfonat (1:1)
ASK #32334		
	Formelstamm	(C20-H16-Cl-N2-O3) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
	Molgewicht	564.0272
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ ClN ₃ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	(2 <i>R</i>)-7-Chlor-4-[(3 <i>E</i>)-2-oxo-1-phenylpyrrolidin-3-yliden]-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-carbonsäure-Megluminsalz (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-7-Chlor-4-[(3 <i>E</i>)-2-oxo-1-phenylpyrrolidin-3-yliden]-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-carbonsäure-1-Desoxy-1-methylamino- <i>D</i> -glucitol-Salz (1:1)
ASK #32336		
	Chemical Abstract Service Nr.	186497-07-4
	Molgewicht	424.4331
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ N ₆ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Zibotentan
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Methoxy-5-methylpyrazin-2-yl)-2-[4-(1,3,4-oxadiazol-2-yl)phenyl]pyridin-3-sulfonamid
ASK #32337		
	Chemical Abstract Service Nr.	236395-14-5
	Molgewicht	296.3205
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Eslicarbazepinacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L53)
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; Pharmavista; ROMP2017; IGS; Hager2015
	2. Bezeichnung	[(10 <i>S</i>)-5-Carbamoyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-yl]acetat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-(-)-10-(Acetyloxy)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid; (10 <i>S</i>)-5-Carbamoyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-yl-acetat; (S)-10-Acetoxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid; (10 <i>S</i>)-10-(acetyloxy)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepine-5-carboxamide;

(10S)-5-Carbamoyl-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-10-ylacetat; (10S)-10-Acetoxy-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-carboxamid;
(S)-10-Acetoxy-10,11-dihydro-5H-dibenz[b,f]azepin-5-carboxamid

ASK #32339

Chemical Abstract Service Nr.	224789-15-5
Formelstamm	C23-H32-N6-O4-S . 2 Cl-H
Molgewicht	561.5249
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ Cl ₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vardenafildihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{2-Ethoxy-5-[(4-ethyl-1-piperazinyl)sulfonyl]phenyl}-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-dihydrochlorid; 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-dihydrochlorid

ASK #32340

Chemical Abstract Service Nr.	330808-88-3
Formelstamm	C23-H32-N6-O4-S . Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	579.1098
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ ClN ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vardenafilhydrochlorid-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; EAB8.2(2014)/2782
2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl}-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-hydrochlorid-Trihydrat; Vardenafilhydrochlorid (1:1) 3 HO; 1-[[3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxyphenyl]sulfonyl]-4-ethylpiperazin-Hydrochlorid-Trihydrat; Vardenafil-Hydrochlorid-Trihydrat; 2-[2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on-hydrochlorid-Trihydrat; Vardenafilmonohydrochlorid-Trihydrat; 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-hydrochlorid 3 HO; Vardenafilhydrochlorid-3-Wasser; Vardenafilhydrochlorid 3 HO

ASK #32342

Chemical Abstract Service Nr.	211570-55-7
Formelstamm	(C33-H38-Gd-N3-O14-P)3 ⁻ Na3 ⁺ . H2-O
Molgewicht	975.8749
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₈ GdN ₃ Na ₃ O ₁₄ P
Vorzugsbezeichnung	Gadofosveset-Trinatrium 1 H ₂ O (INN.L45)

International Nonproprietary Name	
2. Bezeichnung	Trihydrogen[aqua{(4 <i>R</i>)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl- O)-4-[(4,4-diphenylcyclohexyloxy)(oxido)phosphoryloxymethyl]-3,6,9-triazaundecandioato- ² O',O ¹¹ , ³ N ³ ,N ⁶ ,N ⁹ }gadolinium()]-Trinatriumsalz
ASK #32343	
Chemical Abstract Service Nr.	308240-58-6
Molgewicht	76400
Bruttoformel	C ₃₃₄₅ H ₅₂₁₅ N ₉₆₃ O ₁₀₁₅ S ₃₇
Vorzugsbezeichnung	Talactoferrin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	RRRRRSVQWC(10S 46S) TVSQPEATKC(20S 37S) FQWQRNMRRV RGPPVSC(37S 20S)IKR DSPIQC(46S 10S)IQAI AENRADAVTL DGGFIYEAGL APYKLRPVAA EVYGTERQPR THYYAVAVVK KGGSFQLNEL QGLKSC(116S 199S)HTGL RRTAGWNVPI GTLRPFLNWT GPPEPIEAAV ARFFSASC(158S 174S)VP GADKGQFPNL C(171S 182S)RLC(174S 158S)AGTGEN KC(182S 171S)AFSSQEPY FSYSGAFKC(199S 116S)L RDGAGDVAFI RESTVFEDLS DEAERDEYEL LC(232S 246S)PDNTRKPV DKFKDC(246S 232S)HLAR VPSHAVVARS VNGKEDAIWN LLRQAQEKFG KDKSPKFQLF GSPSGQKDLL FKDSAIGFSR VPPRIDSGLY LGSGYFTAIQ NLRKSEEEVA ARRARVWWC(349S 381S)A VGEQELRKC(359S 372S)N QWSGLSEGSV TC(372S 359S)SSASTTED C(381S 349S)IALVLKGEA DAMSLDGGYV YTAGKC(406S 687S)GLVP VLAENYKSQQ SSDPDPNC(428S 650S)VD RPVEGYLAVA VVRRSDTSLT WNSVKGKKSC(460S 535S) HTAVDRTAGW NIPMGLLFNQ TGSC(484S 678S)KFDEYF SQSC(494S 508S)APGSDP RSNLC(505S 518S)ALC(508S 494S)IG DEQGENKC(518S 505S)VP NSNERYGYT GAFRC(535S 460S)LAENA GDVAFVKDVT VLQNTDGNNN EAWAKDLKLA DFALLC(576S 590S)LDGK RKPVTEARSC(590S 576S) HLAMAPNHAV VSRMDKVERL KQVLLHQQAK FGRNGSDC(628S 633S)PD KFC(633S 628S)LFQSETK NLLFNDNTEC(650S 428S) LARLHGKTTY EKYLGPQYVA GITNLKKC(678S 484S)ST SPLLEAC(687S 406S)EFL RK (glycosyliert an N 138, N 479)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lactoferrin, rekombinant, human
ASK #32345	
Chemical Abstract Service Nr.	149003-01-0
Formelstamm	C11-H16-N4-O4 . x Cl-H
Molgewicht	304.73
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexrazoxanhydrochlorid (1:x)
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(S)-4,4'-(Propan-1,2-diyl)bis(piperazin-2,6-dion)-hydrochlorid (1:x)
ASK #32346	
Chemical Abstract Service Nr.	334476-46-9
Molgewicht	491.445
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ F ₇ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Vestipitant
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(2S)-N-((R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methylpiperazin-1-carboxamid
ASK #32347	
Chemical Abstract Service Nr.	334476-64-1
Formelstamm	C23-H24-F7-N3-O . C-H4-O3-S

	Molgewicht	587.5506
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ F ₇ N ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Vestipitantmesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L53,v.L18
	2. Bezeichnung	(2S)-N-((R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methylpiperazin-1-carboxamid-methansulfonat (1:1)
ASK #32348	Chemical Abstract Service Nr.	334476-47-0
	Formelstamm	C23-H24-F7-N3-O . C2-H4-O2
	Molgewicht	551.4969
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ F ₇ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Vestipitantacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L53)
	2. Bezeichnung	(2S)-N-((R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methylpiperazin-1-carboxamid-acetat (1:1)
ASK #32349	Chemical Abstract Service Nr.	402595-29-3
	Molgewicht	397.4077
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₆ FN ₇
	Vorzugsbezeichnung	Etriciguat
	International Nonproprietary Name	INN.L50
	2. Bezeichnung	2-[1-[(2-Fluorphenyl)methyl]-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-3-yl]-5-(pyridin-4-yl)pyrimidin-4-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{2-[1-(2-Fluorbenzyl)-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-3-yl]-5-(4-pyridyl)pyrimidin-4-yl}azan
ASK #32350	Chemical Abstract Service Nr.	183133-96-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	890654-44-1
	Molgewicht	835.9324
	Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₇ NO ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	Cabazitaxel
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; ChemIDplus; AdisInsight; FDA-SRS; EUCTR; USNCT; PubChem; ChemSpider; GlnAS; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2-(benzoyloxy)-5,20-epoxy-1-hydroxy-7,10-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13-yl][{(2R,3S)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat}]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1S,2S,3R,4S,7R,9S,10S,12R,15S)-4-(Acetyloxy)-15-[[{(2R,3S)-3-[(tert-butoxy)carbonyl]amino}-2-hydroxy-3-phenylpropanoyl]oxy]-1-hydroxy-9,12-dimethoxy-10,14,17,17-tetramethyl-11-oxo-6-oxatetracyclo[4.4.0.1.2]undec-1-en-11-yl][(2R,3S)-3-tert-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #32351		

Chemical Abstract Service Nr.	1426815-65-7
Formelstamm	C45-H57-N-O14 . C3-H6-O
Molgewicht	894.0115
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₃ NO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Cabazitaxel-Aceton (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-7 ,10 -dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13 -yl][{(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(<i>tert</i> -butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat}--Propan-2-on (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-7beta,10beta-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13alpha-yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-tert-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]--Aceton (1:1)

ASK #32352

Chemical Abstract Service Nr.	181872-90-2
Molgewicht	1478.0762
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₆ I ₆ N ₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Iosimenol
International Nonproprietary Name	INN.L50
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5,5'-{Propandioylbis[(2,3-dihydroxypropyl)azandiyl]}bis[<i>N</i> -(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]

ASK #32355

Chemical Abstract Service Nr.	9010-85-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1202864-34-3; 62493-92-9; 9006-49-9
Formelstamm	(C4-H8)x (C5-H8)y
2. Bezeichnung	Poly[(1,1-dimethylethylen)- <i>co</i> -(2-methylbut-2-enylen)] (x:y)
3. Bezeichnung	Poly(isobutylen- <i>co</i> -isopren)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Butylkautschuk; Isobutylen-Isopren-Copolymerisat; Isobuten-Isopren-Copolymer

ASK #32356

Chemical Abstract Service Nr.	156294-36-9
Molgewicht	831.9006
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₃ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Larotaxel
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(4,10 -Diacetyloxy-13 -{(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(<i>tert</i> -butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoyloxy}-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7 ,19-cyclotax-11-en-2 -yl)benzoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,10beta-Diacetyloxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7beta,19-cyclotax-11-en-13alpha-yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-tert-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #32357

Chemical Abstract Service Nr.	192573-38-9
Molgewicht	867.9312
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₃ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Larotaxel 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(4,10 -Diacetyloxy-13 -{(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(<i>tert</i> -butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoyloxy}-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7 ,19-cyclotax-11-en-2 -yl)benzoat 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4,10beta-Di(acetyloxy)-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7beta,19-cyclotax-11-en-13alpha-yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat] 2 HO

ASK #32358

Chemical Abstract Service Nr.	179324-69-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	197730-97-5
Molgewicht	384.2372
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ BN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Bortezomib
International Nonproprietary Name	INN.L50
Zitat Bezeichnung 1	KEGG; USM14; MeSH; NCI.Dict; ChemSpider; BAN; EUTCT; Pharmavista; USEPA-ACToR; USNCT; CAS; PubChem; USAN; ATC; IGS; NCI.Thesaurus; AAN; ChemIDplus; MAR2015; ROMP2015; ICTRP; JAN; HSDB; EUCTR
2. Bezeichnung	{{(1 <i>R</i>)-3-Methyl-1-[(2 <i>S</i>)-3-phenyl-2-(pyrazin-2-carboxamido)propanamido]butyl}boronsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(1 <i>R</i>)-1-(Dihydroxyboryl)-3-methylbutyl]-N(alpha)-(2-pyrazinylcarbonyl)-L-phenylalaninamid; N-[(1 <i>S</i>)-1-{N-[(1 <i>R</i>)-1-Dihydroxyboranyl-3-methylbutyl]carbonyl}-2-phenylethyl]pyrazincarboxamid; [(1 <i>R</i>)-3-Methyl-1-[(2 <i>S</i>)-3-phenyl-2-[(pyrazin-2-ylcarbonyl)amino]propanoyl]amino]butyl]boronsäure; N-[(1 <i>S</i>)-1-Benzyl-2-[(1 <i>R</i>)-1-(dihydroxyboranyl)-3-methylbutyl]amino]-2-oxoethyl]pyrazincarboxamid

ASK #32361

Chemical Abstract Service Nr.	112727-80-7
Molgewicht	323.8178
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Renzaprid
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -[(4 <i>RS</i> ,5 <i>SR</i>)-1-azabicyclo[3.3.1]nonan-4-yl]-5-chlor-2-methoxybenzamid

ASK #32362

Chemical Abstract Service Nr.	62989-33-7
--------------------------------------	------------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27070-47-9

Molgewicht 241.2471

Bruttoformel $C_9H_{15}N_5O_3$

Vorzugsbezeichnung Sapropterin

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 USMI13

2. Bezeichnung (6*R*)-2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dapropterin

ASK #32363

Chemical Abstract Service Nr. 69056-38-8

Formelstamm $C_9H_{15}N_5O_3 \cdot 2 Cl-H$

Molgewicht 314.169

Bruttoformel $C_9H_{17}Cl_2N_5O_3$

Vorzugsbezeichnung Sapropterindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung (6*R*)-2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3*H*)-on-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dapropterindihydrochlorid

ASK #32364

Formelstamm $C_9H_{13}-(2)H_2N_4-(15)N-O_3$

Bruttoformel $C_9H_{15}N_5O_3$

Vorzugsbezeichnung [6,7- 2H_2 ,5- ^{15}N]Sapropterin

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung [6,7- 2H_2 ,5- ^{15}N]- (6*R*)-2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [6,7-(2)H,5-(15)N]Dapropterin

ASK #32365

Formelstamm $C_9H_{13}-(2)H_2N_4-(15)N-O_3 \cdot 2 Cl-H$

Bruttoformel $C_9H_{17}Cl_2N_5O_3$

Vorzugsbezeichnung [6,7- 2H_2 ,5- ^{15}N]Sapropterindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung [6,7- 2H_2 ,5- ^{15}N]- (6*R*)-2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3*H*)-on-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [6,7-(2)H,5-(15)N]Dapropterindihydrochlorid

ASK #32366

Chemical Abstract Service Nr. 1196-01-6

Molgewicht	150.2176
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-4,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-3-en-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Verbenon

ASK #32367

Chemical Abstract Service Nr.	89-79-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18674-66-3
Molgewicht	154.2493
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Methyl-2-(prop-1-en-2-yl)cyclohexan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isopulegol

ASK #32368

Chemical Abstract Service Nr.	112-20-9
Molgewicht	143.2697
Bruttoformel	C ₉ H ₂₁ N
2. Bezeichnung	Nonan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Nonylamin; Nonylazan

ASK #32369

Chemical Abstract Service Nr.	404951-53-7
Molgewicht	379.4522
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dacinostat
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-(4-{ <i>N</i> -(2-hydroxyethyl)- <i>N</i> -[2-(indol-3-yl)ethyl]aminomethyl}phenyl)acrylamid

ASK #32370

Chemical Abstract Service Nr.	372075-36-0
Molgewicht	50708.3849
Bruttoformel	C ₂₂₃₄ H ₃₅₁₂ N ₆₅₀ O ₆₈₂ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Cintredekinbesudotox
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	MHSPGPVPPS TALRELIEEL VNITQNQKAP LC(32 <i>S</i> 60 <i>S</i>)NGSMVWSI NLTAGMYC(48 <i>S</i> 74 <i>S</i>)AA LESLINVSGC(60 <i>S</i> 32 <i>S</i>)SAIEKTQRM L SGFC(74 <i>S</i> 48 <i>S</i>)PHKVSA GQFSSLHVRD TKIEVAQFVK DLLLHLKKLF REGRFNKASG GPEGGSLAAL TAHQAC(136 <i>S</i> 158 <i>S</i>)HLPL ETFTRRHQPR GWEQLEQC(158 <i>S</i> 136 <i>S</i>)GY PVQRLVALYL AARLSWNQVD QVIRNALASP GSGGDLGEAI REQPEQARLA LTLAAESER FVRQGTGNDE AGAANGPADS GDALLERNYP TGAEFLGDGG DVSFSTRGTQ NWTVERLLQA HRQLEERGYV FVG YHGT FLE AAQSIVFGGV RARSQDLDAI WRGFYIAGDP ALAYGYAQDQ EPDARGRI RN GALLRVYVPR SSLPGFYRTS LTAAPEAAG EVERLIGHPL PLRLDAITGP EEEGGRLETI LGWPLAERTV

VIPSAIPTDP RNVGGDLDPs SIPDQEQAIS ALPDYASQPG QPPREDLR

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Interleukin 13-Pseudomonas Exotoxin Fusion Protein Cytotoxin

ASK #32371

Chemical Abstract Service Nr. 199113-98-9
Molgewicht 395.4317
Bruttoformel $C_{20}H_{17}N_3O_4S$
Vorzugsbezeichnung Balaglitazon
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung 5-[4-[(3-Methyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-2-yl)methoxy]benzyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #32372

Chemical Abstract Service Nr. 220997-97-7
Molgewicht 398.3596
Bruttoformel $C_{21}H_{16}F_2N_2O_4$
Vorzugsbezeichnung Diflomotecan
International Nonproprietary Name INN.L46
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (5*R*)-5-Ethyl-9,10-difluor-5-hydroxy-1,4,5,13-tetrahydrooxepino[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,15-dion
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-5-Ethyl-9,10-difluor-5-hydroxy-1,4,5,13-tetrahydrooxepino[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,15-dion

ASK #32373

Chemical Abstract Service Nr. 190258-12-9
Molgewicht 251.3645
Bruttoformel $C_{15}H_{25}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Edronocain
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-[2-(3-propoxyphenoxy)ethyl]propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Isopropyl)(methyl)[2-(3-propoxyphenoxy)ethyl]azan

ASK #32374

Chemical Abstract Service Nr. 202340-45-2
Molgewicht 469.7222
Bruttoformel $C_{29}H_{43}NO_2S$
Vorzugsbezeichnung Eflucimib
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung (S)-2-Dodecylsulfanyl-4'-hydroxy-2',3',5'-trimethyl-2-phenylacetanilid

ASK #32375

Chemical Abstract Service Nr.	63266-93-3
Molgewicht	382.4911
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Eganoprost
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	Methyl[(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(<i>E</i> -3 <i>S</i> ,7 <i>R</i>)-3,7-dihydroxyoct-1-en-1-yl]-3-hydroxy-5-oxocyclopentyl]hept-5-enoat]

ASK #32376

Chemical Abstract Service Nr.	160135-92-2
Formelstamm	(C19-H25-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	378.4857
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Gemopatrilat
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{(3 <i>S</i>)-7,7-Dimethyl-2-oxo-3-[(2 <i>S</i>)-3-phenyl-2-sulfanylpropanamido]azepan-1-yl}essigsäure

ASK #32377

Chemical Abstract Service Nr.	63132-38-7
Formelstamm	(C5-H12-N2-O6-P2) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	262.1379
Bruttoformel	C ₅ H ₁₆ N ₂ O ₆ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Lidadronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	1-Amino-3-dimethylaminopropan-1,1-diylbis(phosphonsäure)

ASK #32378

Chemical Abstract Service Nr.	84472-85-5
Molgewicht	253.2147
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Navuridin
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	1-(3-Azido-2,3-didesoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #32379

Chemical Abstract Service Nr.	90060-42-7
Molgewicht	333.422
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nolomirol
International Nonproprietary Name	INN.L46

	2. Bezeichnung	(6-Methylamino-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1,2-diyl)bis(2-methylpropanoat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(6-Methylamino-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1,2-diyl)diisobutyrat
ASK #32380	Chemical Abstract Service Nr.	124265-89-0
	Molgewicht	253.2578
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Omaciclovir
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(2 <i>R</i>)-4-hydroxy-2-(hydroxymethyl)butyl]-1,9-dihydropurin-6-on
ASK #32381	Chemical Abstract Service Nr.	198480-55-6
	Molgewicht	456.576
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pipendoxifen
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	2. Bezeichnung	2-(4-Hydroxyphenyl)-3-methyl-1-[4-(2-piperidinoethoxy)benzyl]indol-5-ol
ASK #32382	Chemical Abstract Service Nr.	195532-12-8
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₀ -F-N ₄ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	396.4148
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FN ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pradofloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-[(4 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-perhydropyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #32383	Chemical Abstract Service Nr.	185428-18-6
	Molgewicht	397.4476
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Rivoglitazon
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	2. Bezeichnung	5-({4-[(6-Methoxy-1-methyl-1- <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)methoxy]phenyl)methyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion
ASK #32384	Chemical Abstract Service Nr.	3380-30-1
	Molgewicht	255.0967

	Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ Cl ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Soneclosan
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	2. Bezeichnung	5-Chlor-2-(4-chlorphenoxy)phenol
ASK #32385	Chemical Abstract Service Nr.	130306-02-4
	Molgewicht	257.2184
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ FN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Tezacitabin
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(<i>E</i>)-2-desoxy-2-fluormethylen- -D- <i>erythro</i> -pentofuranosyl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #32386	Chemical Abstract Service Nr.	211323-03-4
	Molgewicht	98600
	Vorzugsbezeichnung	Erlizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
ASK #32387	Chemical Abstract Service Nr.	244096-20-6
	Molgewicht	0
	Vorzugsbezeichnung	Gavilimomab
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	2. Bezeichnung	immunoglobulin M, anti-(human antigen CD147)(mouse monoclonal ABX-CBL μ-chain), disulfide with mouse monoclonal ABX-CBL light chain, pentamer
ASK #32388	Chemical Abstract Service Nr.	250242-54-7
	Molgewicht	147000
	Vorzugsbezeichnung	Lemalesomab
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human NCA-90 granulocyte cell antigen)(mouse monoclonal IMMU-MN3 1-chain), disulfide with mouse monoclonal IMMU-MN3 1-chain, dimer
ASK #32389	Chemical Abstract Service Nr.	242138-07-4
	Molgewicht	147000
	Vorzugsbezeichnung	Omalizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L46
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Monoklonaler Antikörper E 25 gegen IgE
ASK #32390		

Chemical Abstract Service Nr.	235428-87-2
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Taplitumomab paptox
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #32391	
Chemical Abstract Service Nr.	219716-33-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Visilizumab
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #32392	
Chemical Abstract Service Nr.	261911-75-5
Vorzugsbezeichnung	Ziralimumab
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	immunoglobulin M, anti-(human antigen CD147) (human monoclonal ABX-RB2 μ -chain), disulfide with human monoclonal ABX-RB2 light chain, pentamer
ASK #32393	
Chemical Abstract Service Nr.	175013-73-7
Molgewicht	375.366
Bruttoformel	$C_{20}H_{19}F_2NO_4$
Vorzugsbezeichnung	Tidembesat
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-6-Acetyl-3-hydroxy-2,2-dimethylchroman-4-yl]-3,5-difluorbenzamid
ASK #32394	
Chemical Abstract Service Nr.	180200-68-4
Molgewicht	338.3971
Bruttoformel	$C_{16}H_{19}FN_2O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Tilmacoxib
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-(4-Cyclohexyl-2-methyl-1,3-oxazol-5-yl)-2-fluorbenzolsulfonamid
ASK #32395	
Chemical Abstract Service Nr.	134234-12-1
Molgewicht	327.4174
Bruttoformel	$C_{20}H_{25}NO_3$
Vorzugsbezeichnung	Traxoprodil

International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(4-hydroxy-4-phenylpiperidino)propan-1-ol
ASK #32396	
Chemical Abstract Service Nr.	72741-87-8
Molgewicht	173.2096
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Tridolgosir
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aR</i>)-Octahydroindolizin-1,2,8-triol
ASK #32397	
Chemical Abstract Service Nr.	195157-34-7
Molgewicht	352.3889
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valomaciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i>)-4-(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-9-yl)-3-(hydroxymethyl)butyl](L-valinat)
ASK #32398	
Chemical Abstract Service Nr.	139233-53-7
Molgewicht	273.2839
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Zelandopam
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-4-(3,4-Dihydroxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-7,8-diol
ASK #32399	
Formelstamm	C145-H240-N44-O48-S2 . x(C2-H3-O2) ⁻ xH ⁺ . y H2-O
Vorzugsbezeichnung	Calcitonin-vom-Lachs-acetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 7 <i>S</i>)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH ₂ -acetat (1:x) y H ₂ O
ASK #32400	
Chemical Abstract Service Nr.	235114-32-6
Formelstamm	(C56-H70-N9-O23-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	1270.2744
Bruttoformel	C ₅₆ H ₇₁ N ₉ O ₂₃ S
Vorzugsbezeichnung	Micafungin
International Nonproprietary	INN.L46

Name	
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; BAN; AdisInsight; ChemIDplus; FDA-SRS; GInAS; ChemSpider; JAN
2. Bezeichnung	5.1,2,6-Anhydro[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-dihydroxy- <i>N</i> ² -[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]isoxazol-3-yl]benzoyl]-L-ornithyl-L-threonyl- <i>trans</i> -4-hydroxy-L-prolyl-(4 <i>S</i>)-4-hydroxy-4-[4-hydroxy-3-(sulfooxy)phenyl]-L-threonyl-(3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,2,3,4-tetrazol-5-yl]-L-threonine
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #32401	
Chemical Abstract Service Nr.	155030-63-0
Molgewicht	1119.3884
Bruttoformel	C ₆₀ H ₉₀ N ₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Emodepsid
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,18 <i>R</i> ,21 <i>S</i> ,24 <i>R</i>)-4,6,10,16,18,22-Hexamethyl-3,9,15,21-tetrakis(2-methylpropyl)-12,24-bis{[4-(morpholin-4-yl)phenyl]methyl}-1,7,13,19-tetraoxa-4,10,16,22-tetraazacyclotetracosan-2,5-dione
ASK #32402	
Chemical Abstract Service Nr.	203258-60-0
Molgewicht	723.5803
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ BrN ₁₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Brostallicin
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	4-(4-{4-[4-(2-Bromprop-2-enamido)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamido]-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamido]-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamido)- <i>N</i> -(2-carbamimidamidoethyl)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamide
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-{4-[4-(2-Bromacrylamido)-1-methylpyrrol-2-carboxamido]-1-methylpyrrol-2-carboxamido]-1-methylpyrrol-2-carboxamido)- <i>N</i> -(2-guanidinoethyl)-1-methylpyrrol-2-carboxamid
ASK #32404	
Formelstamm	(C ₅ H ₁₁ O ₃ S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	192.2091
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Pentan-1-sulfonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #32405	
Molgewicht	26655.1977
Bruttoformel	C ₁₁₇₀ H ₁₇₆₂ N ₃₀₀ O ₃₈₆ S ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Eufausease
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	AVENC(5 <i>S</i> 120 <i>S</i>)GPVAP RNKIVGGMEV TPHAYPWQVG LFIDDMYFCG GSIISDEWVL TAHCMDGAGF VEVVMGAHSI HDETEATQVR ATSTDFFTHE NWNSFTLSND LALIKMPAPI EFNDVIQPV(120 <i>S</i> 5 <i>S</i>) LPTYTDASDD FVGESVTLTG WGKPSDSAFA IAEQLREVDV TTITTADCQA YYGIVTDKIL CIDSEGGHGS CNGDSGGPMN YVTGGVTQTR GITSFSGSSTG CETGYPDGYT RVTSYLDWIE SNTGIAIDP

ASK #32406

Molgewicht	15001.0233
Bruttoformel	$C_{651}H_{1056}N_{190}O_{200}S_8$
Vorzugsbezeichnung	Pitrakinra
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	MHKC(4S 128S)DITLQE IIKTLNSLTE QKTLC(25S 66S)TELV TDIFAASKNT TEKETF(47S 100S)RAA TVLRQFYSHH EKDTRC(66S 25S)LGAT AQQFHRHKQL IRFLKRLDRN LWGLAGLNSC(100S 47S) PVKEANQSTL ENFLERLKI MDDEKDSKC(128S 4S)S S

ASK #32407

Chemical Abstract Service Nr.	178535-93-8
Molgewicht	27273.0596
Bruttoformel	$C_{1174}H_{1894}N_{354}O_{354}S_{20}$
Vorzugsbezeichnung	Abrineurin
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[MHSDPARRGE LSVC(14S 81S)DSISEW VTAADKKTAV DMSGGTVTVL EKVPVSKGQL KQYFYETKC(59S 110S)N PMGYTKEGC(69S 112S)R GIDKRHWNSQ C(81S 14S)RTTQSYVRA LTMDSKKRIG WRFIRIDTSC (110S 59S)VC(112S 69S)TLTIKRGR] ₂

ASK #32408

Chemical Abstract Service Nr.	100817-46-7
Formelstamm	(C12-H17-O17-Sb2)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	679.797
Bruttoformel	$C_{12}H_{20}O_{17}Sb_2$
Vorzugsbezeichnung	Stibogluconsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2,2'-Oxybis{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-1,2-dihydroxyethyl]-5-hydroxy-2-oxo-1,3,2 ⁵ -dioxastibinan-4-carbonsäure}

ASK #32409

Chemical Abstract Service Nr.	10141-00-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14766-82-6; 81827-72-7; 81827-73-8
Molgewicht	283.2196
Bruttoformel	$CrKO_8S_2$
2. Bezeichnung	Chrom()-kaliumsulfat
Zitat Bezeichnung 2	FIE2002; USMI13

ASK #32410

Formelstamm	(C12-H14-N3-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	313.2634
Bruttoformel	$C_{12}H_{15}N_3O_7$
2. Bezeichnung	1-Desoxy-1-[2-(pyridin-4-ylcarbonyl)hydrazinyl]-D-glucopyranuronsäure

3. Bezeichnung 1-Desoxy-1-(2-isonicotinoylhydrazinyl)-D-glucopyranuronsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1-Desoxy-1-(2-isonicotinoyldiazanyl)-beta-D-glucopyranuronsäure

ASK #32411

Chemical Abstract Service Nr. 97-05-2
Formelstamm (C7-H4-O6-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 218.1839
Bruttoformel C₇H₆O₆S
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-sulfobenzoessäure

ASK #32412

Chemical Abstract Service Nr. 16941-12-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 110972-89-9; 127521-16-8
Formelstamm (PtCl₆)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 409.8179
Bruttoformel Cl₆H₂Pt
2. Bezeichnung Hexachloroplatin()-säure
Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #32413

Chemical Abstract Service Nr. 107-38-0
Formelstamm (C2-H2-As-O5)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 183.9797
Bruttoformel C₂H₅AsO₅
2. Bezeichnung Arsonoessigsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #32414

Chemical Abstract Service Nr. 15610-76-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 83615-05-8
Formelstamm 2(H4-N)⁺ (Cl4-Cu)²⁻
Molgewicht 241.4349
Bruttoformel Cl₄CuH₈N₂
2. Bezeichnung Ammonium-tetrachlorocuprat(2-)

ASK #32415

Chemical Abstract Service Nr. 7637-03-8
Formelstamm 4(H4-N)⁺ Ce⁴⁺ 4(O4-S)²⁻
Molgewicht 596.5202
Bruttoformel CeH₁₆N₄O₁₆S₄
2. Bezeichnung Tetraammonium-cer()-sulfat

3. Bezeichnung Ammonium-tetrasulfatocera(4-)
ASK #32416

Chemical Abstract Service Nr. 10124-41-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15899-76-0
Formelstamm $\text{Ca}_2^+ (\text{S}_2\text{O}_3)_2^-$
Molgewicht 152.2062
Bruttoformel CaO_3S_2
2. Bezeichnung Calciumthiosulfat
Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #32417
Chemical Abstract Service Nr. 7789-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 40563-56-2
Formelstamm $\text{Ca}_2^+ 2(\text{IO}_3)^-$
Molgewicht 389.8833
Bruttoformel Ca_2O_6
2. Bezeichnung Calciumiodat
Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #32419
Chemical Abstract Service Nr. 144689-24-7
Formelstamm $(\text{C}_{24}\text{H}_{25}\text{N}_6\text{O}_3)^- \text{H}^+$
Molgewicht 446.5016
Bruttoformel $\text{C}_{24}\text{H}_{26}\text{N}_6\text{O}_3$
Vorzugsbezeichnung Olmesartan
International Nonproprietary Name INN.L55
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 4-(2-Hydroxypropan-2-yl)-2-propyl-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-imidazol-5-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-(1-Hydroxy-1-methylethyl)-2-propyl-1-[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]imidazol-5-carbonsäure

ASK #32423
Chemical Abstract Service Nr. 121395-47-9
Molgewicht 596.7126
Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{40}\text{N}_2\text{O}_6$
2. Bezeichnung 4,5 :4',5' -Diepoxy-3,3'-dimethoxy-17,17'-dimethyl-7,7',8,8'-tetrahydro[2,2'-bimorphinan]-6,6'-diol
3. Bezeichnung 2,2'-Biscodein ((Codein-Dimer))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 4,5alpha:4',5'alpha-Diepoxy-3,3'-dimethoxy-17,17'-dimethyl-7,7',8,8'-tetrahydro-2,2'-bimorphinan-6,6'-diol

ASK #32424

Molgewicht 273.327

Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃

2. Bezeichnung (Trop-6-en-3 -yl)[(2*RS*)-2-hydroxy-2-phenylacetat]

ASK #32425

Formelstamm (C18-H24-N-O4)+ Br⁻

Molgewicht 398.2915

Bruttoformel C₁₈H₂₄BrNO₄

2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -[(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumbromid

ASK #32426

Formelstamm (C17-H22-N-O3)+ Br⁻

Molgewicht 368.2655

Bruttoformel C₁₇H₂₂BrNO₃

2. Bezeichnung 3 -[(2*RS*)-2-Hydroxy-2-phenylacetyloxy]-8-methyltrop-6-enium-bromid

ASK #32428

Chemical Abstract Service Nr. 4358-87-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 771-90-4

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(2*R*)-2-hydroxy-2-phenylacetat]

ASK #32430

Chemical Abstract Service Nr. 30811-09-7

Molgewicht 341.444

Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₃

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,6 -diethoxy-17-methylmorphin-7-en

ASK #32431

Chemical Abstract Service Nr. 93290-69-8

Molgewicht 311.3749

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

ASK #32432

Chemical Abstract Service Nr. 50-84-0

Formelstamm (C7-H3-Cl2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 191.0115

Bruttoformel C₇H₄Cl₂O₂

2. Bezeichnung 2,4-Dichlorbenzoesäure

ASK #32433

Chemical Abstract Service Nr. 7597-60-6

Molgewicht 198.1793

Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(6-Amino-1,3-dimethyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-5-yl)formamid

ASK #32434

Chemical Abstract Service Nr.	6736-40-9
Molgewicht	154.1698
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₄ O
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-5-methylamino-1 <i>H</i> -imidazol-4-carboxamid

ASK #32435

Chemical Abstract Service Nr.	1076-22-8
Molgewicht	166.1374
Bruttoformel	C ₆ H ₆ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	3-Methyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #32436

Chemical Abstract Service Nr.	53242-76-5
Molgewicht	274.699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClO ₃
2. Bezeichnung	2-[(4-Chlorphenyl)acetyl]benzoesäure

ASK #32437

Chemical Abstract Service Nr.	53242-88-9
Molgewicht	270.7136
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	4-[(4-Chlorphenyl)methyl]phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(4-Chlorbenzyl)phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on

ASK #32438

Chemical Abstract Service Nr.	20526-97-0
Molgewicht	256.6838
Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ ClO ₂
2. Bezeichnung	3-[(4-Chlorphenyl)methylen]-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on

ASK #32439

Chemical Abstract Service Nr.	613-94-5
Molgewicht	136.1512
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	Benzohydrazid

ASK #32440

Chemical Abstract Service Nr.	78756-03-3
Molgewicht	285.2979
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O ₃

2. Bezeichnung Ethyl(5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #32441

Chemical Abstract Service Nr. 78756-33-9

Molgewicht 319.743

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₃

2. Bezeichnung Ethyl(8-chlor-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #32442

Chemical Abstract Service Nr. 18818-64-9

Molgewicht 342.7763

Bruttoformel C₁₈H₁₅ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Temazepamacetat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (7-Chlor-1-methyl-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl)acetat

ASK #32443

Chemical Abstract Service Nr. 17191-70-7

Molgewicht 314.7662

Bruttoformel C₁₇H₁₅ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-3-methoxy-1-methyl-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #32444

Chemical Abstract Service Nr. 2888-64-4

Molgewicht 300.7396

Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-4-oxo-5-phenyl-1*H*-1,4⁵-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #32445

Chemical Abstract Service Nr. 3294-96-0

Molgewicht 300.7396

Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3(4*H*,5*H*)-dion

ASK #32446

Molgewicht 247.336

Bruttoformel C₁₄H₂₁N₃O

2. Bezeichnung *N*-(1-Methylazepan-4-yl)benzohydrazid

ASK #32447

Chemical Abstract Service Nr. 78755-80-3

Molgewicht 208.1891

Bruttoformel C₁₀H₉FN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Fluor-4-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,5(3*H*,4*H*)-dion

ASK #32448

Chemical Abstract Service Nr. 93329-92-1
Molgewicht 314.7662
Bruttoformel C₁₇H₁₅ClN₂O₂
2. Bezeichnung 7-Chlor-1,4-dimethyl-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3(4*H*,5*H*)-dion

ASK #32449

Chemical Abstract Service Nr. 195068-07-6
Formelstamm C₂₂-H₂₁-F-N₂-O . Cl-H
Molgewicht 384.8743
Bruttoformel C₂₂H₂₂ClFN₂O
Vorzugsbezeichnung Sarizotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L42)
2. Bezeichnung *N*-{[(2*R*)-3,4-Dihydro-2*H*-chromen-2-yl]methyl}[5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-yl]methanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*R*)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)-3-pyridylmethyl]azan-hydrochlorid; [(*R*)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-ylmethyl]azan-hydrochlorid

ASK #32450

Molgewicht 568.6594
Bruttoformel C₃₄H₃₆N₂O₆
2. Bezeichnung 4,5 :4',5' -Diepoxy-3,3'-dihydroxy-17,17'-dimethyl[2,2'-bimorphinan]-6,6'-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4,5alpha:4',5'alpha-Diepoxy-3,3'-dihydroxy-17,17'-dimethyl-2,2'-bimorphinan-6,6'-dion

ASK #32451

Chemical Abstract Service Nr. 109648-80-8
Molgewicht 301.3371
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₄
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphinan-6-on-17-oxid

ASK #32452

Molgewicht 241.3315
Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃
2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-[2-(pyridin-2-yl)ethyl]-2-(pyridin-2-yl)ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylbis[2-(2-pyridyl)ethyl]azan

ASK #32453

Formelstamm (C₁₂-H₁₅-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 192.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂
2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-phenylbutansäure

ASK #32454

Molgewicht 291.4284

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₂

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2-ethyl-2-phenylbutanoat)

ASK #32455

Chemical Abstract Service Nr. 103-74-2

Molgewicht 123.1525

Bruttoformel C₇H₉NO

2. Bezeichnung 2-(Pyridin-2-yl)ethanol

ASK #32456

Chemical Abstract Service Nr. 140-82-9

Molgewicht 161.242

Bruttoformel C₈H₁₉NO₂

2. Bezeichnung 2-(2-Diethylaminoethoxy)ethanol

ASK #32458

Chemical Abstract Service Nr. 84215-49-6

Formelstamm C₂₃-H₂₅-N₃ . Cl-H

Molgewicht 379.9256

Bruttoformel C₂₃H₂₆ClN₃

2. Bezeichnung 4,4'-[(4-Iminocyclohexa-2,5-dien-1-yliden)methylen]-*N,N,N,N*-tetramethyldianilin-hydrochlorid

ASK #32459

Chemical Abstract Service Nr. 100-66-3

Molgewicht 108.1378

Bruttoformel C₇H₈O

2. Bezeichnung Methoxybenzol

3. Bezeichnung Anisol

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005; USMI13

ASK #32460

Chemical Abstract Service Nr. 91-10-1

Molgewicht 154.1632

Bruttoformel C₈H₁₀O₃

2. Bezeichnung 2,6-Dimethoxyphenol

Zitat Bezeichnung 2 CAS; FDA-SRS; GlnAS; EUTCT

ASK #32461

Chemical Abstract Service Nr. 90-04-0

Molgewicht 123.1525

Bruttoformel C₇H₉NO

2. Bezeichnung 2-Methoxyanilin

ASK #32462

Chemical Abstract Service Nr. 5150-42-5

ASK #32463

Molgewicht 822.0334

2.	(9 <i>E</i> -3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>S</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>R</i> ,26 <i>aS</i>)-5,19-Dihydroxy-3-[(<i>E</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethenyl]-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-8-(prop-2-en-1-yl)-5,6,8,11,1 H ₂ O
Bezeichnung	

3. Bezeichnung Tacrolimus-Monohydrat

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

Synonym	Tacrolimus 1 HO; (9E-3S,4R,5S,8R,12S,14S,15R,16S,18R,19R,26aS)-8-Allyl-5,19-dihydroxy-3-[(E)-2-[(1R,3R,4R)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylvinyl]-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-5,6,8,11,12,13,14,15,16,1 HO
----------------	---

ASK #32464

Formelstamm (C25-H30-N7-O3)⁻ H⁺

Molgewicht	477.5587
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{25}H_{31}N_7O_3$

Vorzugsbezeichnung	Tanogitran
---------------------------	------------

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung *N*-{*(2R)*-2-[2-[(4-Carbamimidoylanilino)methyl]-1-methyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]-1-oxo-1-(pyrrolidin-1-yl)propan-2-yl}glycine

ASK #32465

Formelstamm (C25-H30-N7-O3)⁻ H⁺ . Cl-H . 1.5 H₂O

Molgewicht	541.0426
------------	----------

Bruttoformel $C_{25}H_{32}ClN_7O_3$

Vorzugsbezeichnung	Tanogitranhydrochlorid 1.5 H ₂ O
---------------------------	---

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung *N*-{(2*R*)-2-[2-[(4-Carbamimidoylanilino)methyl]-1-methyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]-1-oxo-1-(pyrrolidin-1-yl)propan-2-yl}glycin-hydrochlorid 1,5 H₂O

ASK #32467

Chemical Abstract Service Nr. 393105-53-8

	Formelstamm	(C ₂₄ H ₁₅ F ₃ N ₄ O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	439.3834
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₆ F ₃ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Tiplasinin
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	2-{1-Benzyl-5-[4-(trifluormethoxy)phenyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}-2-oxoessigsäure
ASK #32469	Chemical Abstract Service Nr.	219685-93-5
	Molgewicht	28800
	Vorzugsbezeichnung	Pexelizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	immunoglobulin, anti-(Human complement C5 -chain)(human-mouse monoclonal 5G1.1-SC single chain)
ASK #32470	Chemical Abstract Service Nr.	128607-22-7
	Molgewicht	378.8912
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ ClO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ospemifen
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	2-{4-[(1 <i>Z</i>)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethanol
ASK #32471	Chemical Abstract Service Nr.	135306-39-7
	Molgewicht	243.2498
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ F ₂ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Manifaxin
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-(3,5-Difluorphenyl)-3,5-dimethylmorpholin-2-ol
ASK #32472	Chemical Abstract Service Nr.	248281-84-7
	Molgewicht	356.8029
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Laquinimod
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -ethyl-4-hydroxy-1-methyl-2-oxo- <i>N</i> -phenyl-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid
ASK #32473	Chemical Abstract Service Nr.	219649-07-7
	Molgewicht	146000
	Bruttoformel	C ₆₄₈₆ H ₉₉₇₄ N ₁₇₁₈ O ₂₀₀₈ S ₄₂

Vorzugsbezeichnung	Labetuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; ChEMBL; CAS; MeSH; USAN; ChemIDplus; ICTRP; Pharmavista; GlnAS; USNCT; KEGG; EUTCT; NCI.Thesaurus; AdisInsight; PubChem
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCSASGFDFT TYWMSWVRQA PGKGLEWIGE IHPDSSTINY APSLKDRFTI SRDNAKNTLF LQMDSLRPED TGVYFCASLY FGFPWFAYWG QGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVS SVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQDVG TSVAWYQQKPK GKAPKLLIYW TSTRHTGVPS RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDIATYYCQQ YSLYRSFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKKHV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Sp2/0-Maus-Myelom-Zellen

Zitat Bezeichnung 2 (INN.SF)

ASK #32474

Chemical Abstract Service Nr.	186392-65-4
Molgewicht	457.9068
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ingliforib
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-benzyl-2-(3 <i>r</i> ,4 <i>c</i> -dihydroxypyrrolidin-1-ylcarbonyl)-2-hydroxyethyl]indol-2-carboxamid

ASK #32475

Chemical Abstract Service Nr.	209342-40-5
Formelstamm	(C20-H18-F-N4-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	398.3877
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ FN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Finafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USM12013; CAS; PubChem; MeSH; ChemIDplus; EUCTR; USNCT; ICTRP
2. Bezeichnung	8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-hexahydropyrrolo[3,4- <i>b</i>][1,4]oxazin-6(2 <i>H</i>)-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-hexahydropyrrolo[3,4- <i>b</i>]-1,4-oxazin-6(2 <i>H</i>)-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure; 8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-perhydropyrrolo[3,4- <i>b</i>][1,4]oxazin-6-yl]-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure; 8-Cyano-1-cyclopropyl-6-fluor-7-((1 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-2-oxa-5,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-yl)-1,4-dihydro-4-oxo-3-chinolincarbonsäure

ASK #32476

Chemical Abstract Service Nr.	204267-34-5
Formelstamm	(C31-H31-N2-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	528.5956

Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Feloprentan
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(S)-3-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethoxy]-2-(4,6-dimethylpyrimidin-2-yloxy)-3,3-diphenylpropansäure
ASK #32477	
Chemical Abstract Service Nr.	144060-53-7
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	316.3748
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Febuxostat
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; ATC; USNCT; AAN; NCI.Dict; ChemSpider; USAN; JAN; AdisInsight; IGS; NCI.Thesaurus; USMI14; CAS; MeSH; EINECS; USEPA-ACToR; KEGG; ATC-DE; ROMP2016; EUTCT; Pharmavista; EUCTR; MAR2016; BAN; PubChem; ChemIDplus
2. Bezeichnung	2-[3-Cyan-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methyl-1,3-thiazol-5-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3-Cyano-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methylthiazol-5-carbonsäure; 2-(3-Cyan-4-isobutoxyphenyl)-4-methyl-1,3-thiazol-5-carbonsäure; 2-[3-Cyan-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methylthiazol-5-carbonsäure; 2-(3-Cyan-4-isobutyloxyphenyl)-4-methylthiazol-5-carbonsäure; 2-[3-Cyano-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methyl-1,3-thiazol-5-carbonsäure
ASK #32478	
Chemical Abstract Service Nr.	213027-19-1
Molgewicht	216.322
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Cipralisant
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(5,5-Dimethylhex-1-in-1-yl)cyclopropyl]imidazol
ASK #32479	
Chemical Abstract Service Nr.	214745-43-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	339155-58-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Efalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #32480	
Chemical Abstract Service Nr.	150337-94-3
Molgewicht	455.6725
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ecalciden

ASK #32481

International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	3-[(2-Aminoethoxy)methyl]-2,5,9-trimethylfuro[3,2-g]chromen-7-on

ASK #32482

International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-(2,6-Diamino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-1,3-dioxolan-2-yl]methanol

ASK #32483

International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	Q-[7-Chlor-1-(2-methylbenzoyl)-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-4-ylidenamino]schwefelsäure

ASK #32486

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L46)

2. Bezeichnung [S², S⁷-Cyclo(*N*-[4,7,10-tris(carboxylato- O-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl-⁴N¹,^N⁴,^N⁷,^N¹⁰]acetyl- O)-*p*-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N¹-[(2*R*,3*R*)-1,3-dihydroxy-

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (((90)Y)Yttrium-DOTA)-TOC; (90)Y-DOTATOC; DOTATOC-(90)Y; Edotreotid-((90)Y)Yttrium

ASK #32487

Chemical Abstract Service Nr. 63968-64-9
Molgewicht 282.3322
Bruttoformel C₁₅H₂₂O₅
Vorzugsbezeichnung Artemisinin
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 MAR32; USMI13
2. Bezeichnung (3*R*,5*aS*,6*R*,8*aS*,9*R*,12*S*,12*aR*)-3,6,9-Trimethyloctahydro-12*H*-3,12-epoxypyran[4,3-*l*][1,2]benzodioxepin-10(3*H*)-on

ASK #32492

Chemical Abstract Service Nr. 208576-22-1
Molgewicht 44803.4507
Bruttoformel C₂₀₁₆H₃₁₀₇N₅₄₅O₅₈₆S₁₄
Vorzugsbezeichnung Epafipase
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN
2. Bezeichnung AAASFGQTKI PRGNPYSVG CTDLMFDHTN KGTFRLRYYP SQDNDRDLTL WIPNKEYFWG LSKFLGTHWL MGNILRLLFG SMTTPANWNS PLRPGKEYPL VVFSHGLGAF RTLYSAIGID LASHGFIVAA VEHRDRSASA TYYFKDQSAA EIGDKSWLYL RTLKQEEETH IRNEQVRQRA KECSQALSLI LDIDHGKPVK NALDLKFDME QLKDSIDREK IAVIGHSFGG ATVIQTLSED QRFRCGIALD AWMFPLGDEV YSRIPQLFF INSEYFQYPA NIKMKKCYS PDKERKMITI RGSVHQNFAD FTFATGKIIG HMLKLKGDID SNVAIDL SNK ASLAFLQKHL GLHKDFDQWD CLIEGDDENL IPGTNINTTN QHIMLQNSSG IEKYN
Zitat Bezeichnung 2 CAS; INN.seq
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Acetyl-1-alkyl-sn-glycero-3-phosphocholin-Deacetylase-(6-400)-Peptid, human

ASK #32493

Chemical Abstract Service Nr. 136653-69-5
Molgewicht 46400
Bruttoformel C₂₀₃₁H₃₁₂₁N₅₈₅O₆₀₁S₃₁
Vorzugsbezeichnung Nasaruplase beta
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung SNELHQVPSN C(11*S* 19*S*)DC(13*S* 31*S*)LNGGTC(19*S* 11*S*)V SNKYFSNIHW C(31*S* 13*S*)NC(33*S* 42*S*)PKKFGGQ HC(42*S* 33*S*)EIDKSKTC(50*S* 131*S*) YEGNGHFYRG KASTDTMGRP C(71*S* 113*S*)LPWNSATVL QQTYHAHRSD ALQLGLGKHN YC(102*S* 126*S*)RNP DNRRR PWC(113*S* 71*S*)YVQVGLK PLVQEC(126*S* 102*S*)MVHD C(131*S* 50*S*)ADGKKPSSP PEELKFQC(148*S* 279*S*)GQ KTLRPRFKII GGEFTTIENQ PWFAAIYRRH RGGSVTYVC(189*S* 205*S*)G GSLISPC(197*S* 268*S*)WVI SATHC(205*S* 189*S*)FIDYP KKEDIYVYL GRSRLNSNTQG EMKFEVENLI LHKDYSADTL AHNIDIALLK IRSKEGRC(268*S* 197*S*)AQ PSRTIQTIC(279*S* 148*S*)L PSMYNDPQFG TSC(293*S* 362*S*)EITGFGK ENSTDYLYPE QLKMTVVKLI SHREC(325*S* 341*S*)QQPHY YGSEVTTKML C(341*S* 325*S*)AADPQWKTD SC(352*S* 380*S*)QGDSSGGL VC(362*S* 293*S*)SLQGRMTL

TGIVSWGRGC(380S 352S) ALKDKPGVYT RVSHFLPWIR SHTKEENGLA L (glycosyliert an T 18, N 302)

ASK #32494

Chemical Abstract Service Nr.	259074-76-5
Molgewicht	22576.2839
Bruttoformel	C ₉₈₅ H ₁₅₄₁ N ₂₈₅ O ₃₀₁ S ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Alfimeprase
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	SFPQRYVQLV IVADHRMNTK YNGDSDKIRQ WVHQIVNTIN EIYRPLNIQF TLVGLEIWSN QDLITVTSVS HDTLASFGNW RETDLLRRQR HDNAQLLTAI DFDGDTVGLA YVGGMC(116S 196S)QLKH STGVIQDHSALNLLVALTMA HELGHNLMGN HDGNOC(156S 180S)HC(158S 163S)GA NSC(163S 158S)VMAAMLS DQPSKLFSDC(180S 156S) SKKDYQTFLT VNNPQC(196S 116S)ILNK P

ASK #32495

Chemical Abstract Service Nr.	244130-01-6
Molgewicht	8848.2088
Bruttoformel	C ₃₈₀ H ₆₁₄ N ₁₁₂ O ₁₁₃ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Mirostipen
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	MDRFHATSAD C(11S 35S)C(12S 51S)ISYTPRSI PC(22S 62S)SLLESYFE TNSEC(35S 11S)SKPGV IFLTKKGRRF C(51S 12S)ANPSDKQVQ VC(62S 22S)MRMLKLDTRIKTRKN

ASK #32496

Chemical Abstract Service Nr.	246861-96-1
Molgewicht	7535.883
Bruttoformel	C ₃₂₅ H ₅₅₇ N ₉₇ O ₉₅ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Garnocestim
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	TELRC(5S 31S)QC(7S 47S)LQT LQGIHLKNIQ SVKVKSPGPH C(31S 5S)AQTEVIATL KNGQKAC(47S 7S)LNP ASPMVKKIIE KMLKNGKSN

ASK #32497

Chemical Abstract Service Nr.	153804-05-8
Molgewicht	426.5135
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Pratosartan
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	2-Propyl-3-[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-5,6,7,8-tetrahydrocycloheptaimidazol-4(3 <i>H</i>)-on

ASK #32498

Chemical Abstract Service Nr.	241473-69-8
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Reslizumab
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	immunoglobulin G4, anti-(human interleukin 5)(human-rat monoclonal SCH 55700 4-chain), disulfide with human-rat monoclonal SCH 55700 light chain, dimer
ASK #32499	
Chemical Abstract Service Nr.	160970-54-7
Molgewicht	495.5345
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ F ₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Silodosin
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	1-(3-Hydroxypropyl)-5-[(2 <i>R</i>)-2-({2-[2-(2,2,2-trifluorethoxy)phenoxy]ethyl}amino)propyl]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-7-carboxamid
ASK #32500	
Chemical Abstract Service Nr.	179067-42-6
Formelstamm	(C ₄₅ -H ₃₃ -F ₁₀ -O ₂₀ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1116.7052
Bruttoformel	C ₄₅ H ₃₅ F ₁₀ O ₂₀ P
Vorzugsbezeichnung	Tafluposid
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	{4-[(5 <i>R</i> ,5a <i>R</i> ,8a <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-{4,6- <i>O</i> -[(<i>R</i>)-Ethyliden]-2,3-bis- <i>O</i> -[(pentafluorophenoxy)acetyl]- ^{-D} -glucopyranosyloxy}-6-oxo-5,5a,6,8,8a,9-hexahydro-2 <i>H</i> -furo[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-5-yl]-2,6-dimethoxy
ASK #32501	
Chemical Abstract Service Nr.	185954-27-2
Molgewicht	339.4578
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tofimilast
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	9-Cyclopentyl-7-ethyl-3-(2-thienyl)-6,9-dihydro-5 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>c</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyridin
ASK #32502	
Chemical Abstract Service Nr.	142852-50-4
Molgewicht	376.5344
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Zanapezil
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	3-(1-Benzyl-4-piperidyl)-1-(2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-8-yl)propan-1-on
ASK #32503	

Chemical Abstract Service Nr.	241800-98-6
Molgewicht	320.3485
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Zoniporid
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamimidoyl-5-cyclopropyl-1-(5-chinolyl)pyrazol-4-carboxamid

ASK #32504

Chemical Abstract Service Nr.	678160-57-1
Molgewicht	496.5639
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ F ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Zoticacon
International Nonproprietary Name	INNv.L97:Corr.CAS
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>S</i> -[(3 <i>R</i>)-2-Oxoxolan-3-yl](6 ,9-difluor-11 ,17 -dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carbothioat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>S</i> -[(<i>R</i>)-2-Oxotetrahydrofuran-3-yl](6alpha,9-difluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17beta-carbothioat); <i>S</i> -[(3 <i>R</i>)-2-Oxotetrahydro-3-furanyl]-(6alpha,11beta,16alpha,17alpha)-6,9-difluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-carbothioat; <i>S</i> -(<i>R</i>)-6alpha,9-Difluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17beta-carbothio- <i>S</i> -säure-2-oxotetrahydrofuran-3-ylester [Korrektur: irrtümliches 12beta ersetzt durch 11beta]

ASK #32507

Chemical Abstract Service Nr.	190977-41-4
Formelstamm	(C172-H204-N62-O91-P17-S17)17 ⁻ 17Na ⁺
Molgewicht	6058.306
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₀₄ N ₆₂ Na ₁₇ O ₉₁ P ₁₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Oblimersen-Heptadecanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	<i>P</i> -Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenyl-
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #32510

Chemical Abstract Service Nr.	110230-98-3
Formelstamm	(C38-H37-N5-O9)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	711.7602
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₁ N ₅ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Talaporfin

International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(7 <i>S</i> ,8 <i>S</i>)-3-Carboxy-7-(2-carboxyethyl)-18-ethyl-2,8,12,17-tetramethyl-13-vinyl-7,8-dihydroporphyrin-5-yl]acetyl}-L-asparaginsäure
ASK #32511	
Chemical Abstract Service Nr.	220201-34-3
Formelstamm	(C ₃₈ -H ₃₇ -N ₅ -O ₉) ⁴⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	799.6876
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₇ N ₅ Na ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Talaporfin-Tetranatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(7 <i>S</i> ,8 <i>S</i>)-3-Carboxy-7-(2-carboxyethyl)-13-ethenyl-18-ethyl-2,8,12,17-tetramethyl-7,8-dihydroporphyrin-5-yl]acetyl}-L-asparaginsäure-Tetranatriumsalz
ASK #32512	
Chemical Abstract Service Nr.	206884-98-2
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	299.3245
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Niraxostat
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-[3-Cyan-4-(2,2-dimethylpropoxy)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Piraxostat
ASK #32514	
Chemical Abstract Service Nr.	203258-38-2
Formelstamm	C ₃₀ -H ₃₅ -Br-N ₁₂ -O ₅ . Cl-H
Molgewicht	760.0412
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₆ BrClN ₁₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Brostallicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	4-(4-{4-[4-(2-Bromprop-2-enamido)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamido]-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamido]-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamido)- <i>N</i> -(2-carbamimidamidoethyl)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-{4-[4-(2-Bromacrylamido)-1-methylpyrrol-2-carboxamido]-1-methylpyrrol-2-carboxamido]-1-methylpyrrol-2-carboxamido)- <i>N</i> -(2-guanidinoethyl)-1-methylpyrrol-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #32515	
Chemical Abstract Service Nr.	312753-06-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	870265-20-6

	Molgewicht	392.4907
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Indacaterol
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	Zitat Bezeichnung 1	BAN; EUCTR; MeSH; MAR2013; IGS; ROMP2013; ATC; ICTRP; PubChem; CAS; USAN; (JAN); EUTCT; ChemIDplus; KEGG.D09318
	2. Bezeichnung	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ROMP2013
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethylindan-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #32516		
	Chemical Abstract Service Nr.	753498-25-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	435273-74-8
	Formelstamm	C24-H28-N2-O3 . C4-H4-O4
	Molgewicht	508.5629
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Indacaterolmaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L53)
	2. Bezeichnung	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethylindan-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-maleat (1:1)
ASK #32517		
	Chemical Abstract Service Nr.	486460-32-6
	Molgewicht	407.3136
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ F ₆ N ₅ O
	Vorzugsbezeichnung	Sitagliptin
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; ChemSpider; ChemIDplus; ATC; NCI.Thesaurus; GlnAs; Hager2018; (JAN); ICTRP; (USAN); PubChem; CAS; ROMP2024; USMI2024; AAN; MeSH; HSDB; Pharmavista; KEGG; BAN; EUTCT; IGS
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on; 7-[(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-oxo-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butyl]-5,6,7,8-tetrahydro-3-(trifluormethyl)-1,2,4-triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin; (2 <i>R</i>)-4-Oxo-4-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-1-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-2-amin; (3 <i>R</i>)-3-Amino-1-(3-trifluormethyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7-yl)-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on
ASK #32518		

Chemical Abstract Service Nr.	231277-92-2
Molgewicht	581.0575
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ ClFN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Lapatinib
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-Chlor-4-[(3-fluorphenyl)methoxy]phenyl}-6-[5-({[2-(methansulfonyl)ethyl]amino}methyl)furan-2-yl]chinazolin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-Chlor-4-(3-fluorbenzyloxy)phenyl][6-(5-({[2-mesyloethyl]amino}methyl)-2-furyl)chinazolin-4-yl]azan
ASK #32519	
Chemical Abstract Service Nr.	388082-77-7
Formelstamm	C ₂₉ H ₂₆ Cl-F-N ₄ -O ₄ -S . 2(C ₇ -H ₈ -O ₃ -S)
Molgewicht	925.4608
Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₂ ClFN ₄ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Lapatinibditosilat
International Nonproprietary Name	INN.L51,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-Chlor-4-[(3-fluorphenyl)methoxy]phenyl}-6-[5-({[2-(methansulfonyl)ethyl]amino}methyl)furan-2-yl]chinazolin-4-amin-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-Chlor-4-(3-fluorbenzyloxy)phenyl][6-(5-({[2-mesyloethyl]amino}methyl)-2-furyl)chinazolin-4-yl]azan-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2)
ASK #32520	
Chemical Abstract Service Nr.	388082-78-8
Formelstamm	C ₂₉ H ₂₆ Cl-F-N ₄ -O ₄ -S . 2(C ₇ -H ₈ -O ₃ -S) . H ₂ O
Molgewicht	943.4761
Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₂ ClFN ₄ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Lapatinibditosilat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L51,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-Chlor-4-[(3-fluorphenyl)methoxy]phenyl}-6-[5-({[2-(methansulfonyl)ethyl]amino}methyl)furan-2-yl]chinazolin-4-amin-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lapatinibditosilat 1 HO; [3-Chlor-4-(3-fluorbenzyloxy)phenyl][6-(5-({[2-mesyloethyl]amino}methyl)-2-furyl)chinazolin-4-yl]azan-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2) 1 HO
ASK #32521	
Chemical Abstract Service Nr.	250694-07-6
Molgewicht	399.611
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₅ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Teglicar
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-(Tetradecylcarbamoylamino)-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(3-Tetradecylureido)-4-(trimethylammonio)butanoat

ASK #32523

Chemical Abstract Service Nr.	397864-44-7
Molgewicht	538.5758
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ F ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Fluticasonfuroat
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	[6 ,9-Difluor-17 -(fluormethylsulfanylcabonyl)-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl](furan-2-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fluticason-17-(furan-2-carboxylat); Fluticason furoat

ASK #32524

Chemical Abstract Service Nr.	457068-92-7
Formelstamm	C11-H23-N . C-H4-O3-S
Molgewicht	265.4127
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₇ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Neramexanmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L46,v.L18
2. Bezeichnung	1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexylazan-methansulfonat (1:1)

ASK #32525

Vorzugsbezeichnung	Livaraparin-Calcium
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	Calciumsalz niedermolekularen Heparins, erhalten aus Heparin von Schweinedarmmukosa durch Depolymerisation mit Salpetriger Säure, die meisten Komponenten besitzen am nichtreduzierenden Kettenende eine 2-O-Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur und am reduzierenden Kettenende eine 6-O-Sulfo-Struktur, die ungefähre relative Molmasse ist 3000 bis 5000 mit 75% unter 8000, der Sulfatierungsgrad ist ungefähr 2 pro Disaccharid-Einheit

ASK #32526

Chemical Abstract Service Nr.	141977-79-9
Molgewicht	763.9987
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₈ N ₂ O ₄ Pt
Vorzugsbezeichnung	Miriplatin
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(SP-4-2)-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diamin- N, N]bis(tetradecanoato)platin()
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(SP-4-2)-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diylbis(azan)-kappaN,kappaN']bis(tetradecanoato)platin(II)

ASK #32527

Chemical Abstract Service Nr.	205887-54-3
Molgewicht	38299.2954

Bruttoformel	C ₁₆₁₂ H ₂₅₃₆ N ₅₀₀ O ₄₉₈ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Telbermin
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[APMAEGGGQN HHEVVVKFMDV YQRSYC(A26S B26S)HPIE TLVDIFQEYP DEIEYIFKPS C(A51S B51S)VPLMRC(A57S B57S)GGC(A60S B60S)C(A61S B61S)NDEGLEC(A68S B68S)VP TEESNITMQI MRIKPHQGQH IGEMSFLQHN KC(A102S B102S)EC(A104S B104S)RPKKDR ARQENPC(117S 135S)GPC(120S 137S)SERRKHLFVQ DPQTC(135S 117S)KC(137S 120S)SC(139S 158S)K NTDSRC(146S 160S)KARQ LELNERTC(158S 139S)RC(160S 146S) DKPRR] ₂

ASK #32528

Chemical Abstract Service Nr.	103177-37-3
Molgewicht	481.5026
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pranlukast
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	MAR33; USMI13
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Oxo-2-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -chromen-8-yl]-4-(4-phenylbutoxy)benzamid

ASK #32529

Chemical Abstract Service Nr.	477-27-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1990-46-1
Molgewicht	385.4104
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₆
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)- <i>N</i> -(10-Hydroxy-1,2,3-trimethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[<i>a</i>]heptalen-7-yl)acetamid
3. Bezeichnung	Colchicein
Zitat Bezeichnung 3	USMI13; Config:Eur.Ph.2011,7.2

ASK #32531

Chemical Abstract Service Nr.	10025-73-7
Formelstamm	Cr3+ 3Cl ⁻
Molgewicht	158.3551
Bruttoformel	Cl ₃ Cr
2. Bezeichnung	Chrom()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2	USMI13
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	chromic chloride

ASK #32532

Chemical Abstract Service Nr.	147-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17156-83-1; 942650-37-5
Formelstamm	(C5-H10-N-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	149.2775

Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NS ₂
Vorzugsbezeichnung	Ditiocarb
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; FDA-SRS; MeSH; PubChem; DrugInfo; GlnAS; NCI.Thesaurus; ChemIDplus; MAR2018; Clarke
2. Bezeichnung	Diethylcarbamodithiosäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyldithiocarbamidsäure; Dithiocarb

ASK #32533

Chemical Abstract Service Nr.	33774-52-6
Formelstamm	(27-H42-N3-O3) ⁺ (C4-H5-O6) ⁻
Molgewicht	605.7196
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₇ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Detajmumbitartrat ((wasserfrei))
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i> ,21 <i>R</i>)-4-(3-Diethylamino-2-hydroxypropyl)-17,21-dihydroxyajmalanum-hydrogen-(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat

ASK #32534

Chemical Abstract Service Nr.	20290-10-2
Formelstamm	(C23-H26-N-O9) ⁻ H ⁺
Molgewicht	461.4618
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Morphinglucuronid
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	[(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphin-7-en-6-yl](-D-glucopyranosiduronsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Morphin-6-beta-D-glucuronid

ASK #32535

Chemical Abstract Service Nr.	15681-05-7
Formelstamm	K ⁺ Mg ²⁺ 3Cl ⁻
Molgewicht	169.7623
Bruttoformel	Cl ₃ KMg
2. Bezeichnung	Kalium-trichloromagnesat(1-)

ASK #32536

Chemical Abstract Service Nr.	6533-47-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	334-14-5; 51636-11-4
Formelstamm	2Cu ²⁺ 2(C2-H3-O2) ⁻ O ²⁻
Molgewicht	261.1794

Bruttoformel	C ₄ H ₆ Cu ₂ O ₅
2. Bezeichnung	Bis(acetato- O)-μ-oxodikupfer()
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dikupfer(II)-diacetat-oxid

ASK #32538

Chemical Abstract Service Nr.	72526-11-5
Molgewicht	278.9568
Bruttoformel	CH ₇ AlMg ₃ O ₁₀
2. Bezeichnung	Aluminium-trimagnesium-carbonat-heptahydroxid

ASK #32540

Chemical Abstract Service Nr.	2411-89-4
Formelstamm	(C ₃₂ -H ₂₈ -N ₂ -O ₁₂) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	636.6027
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₂ N ₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -{(3-Oxo-2-benzofuran-1,1(3 <i>H</i>)-diyl)bis[(6-hydroxy-5-methyl-3,1-phenylen)methylen]}bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]
3. Bezeichnung	Phthaleinpurpur
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2012; DAB1998R; Ph.Eur.3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7R,7.0(1997-2011)R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	o-Cresolphthalexon; [3,3'-Phthalidylidenbis(6-hydroxy-5-methylbenzyl)nitro]tetraessigsäure; [3,3'-(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis(6-hydroxy-5-methylbenzylazandiyl)]tetraessigsäure; Metallphthalein; o-Kresolphthalexon; o-Kresolphthalein-Komplexon; o-Cresolphthaleinkomplexon; 3,3'-(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis{[(6-hydroxy-5-methylphenyl)methyl]azandiyl}tetraessigsäure; 3',3''-Bis[[bis(carboxymethyl)amino]methyl]-5',5''-dimethylphenolphthalein

ASK #32541

Chemical Abstract Service Nr.	3371-27-5
Molgewicht	306.2675
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₇
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-(3,4,5-Trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3,5,7-triol
3. Bezeichnung	(-)-Galocatechin
Zitat Bezeichnung 3	CAS

ASK #32542

Chemical Abstract Service Nr.	4233-96-9
Molgewicht	458.3717
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ O ₁₁
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-5,7-Dihydroxy-2-(3,4,5-trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3-yl](3,4,5-trihydroxybenzoat)
3. Bezeichnung	(-)-Galocatechin-3-(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #32543

Chemical Abstract Service Nr.	130405-40-2
--------------------------------------	-------------

	Molgewicht	442.3723
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ O ₁₀
	2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3-yl](3,4,5-trihydroxybenzoat)
	3. Bezeichnung	(-)-Catechin-3-(3,4,5-trihydroxybenzoat)
ASK #32544	Chemical Abstract Service Nr.	50892-23-4
	Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₃ -Cl-N ₃ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	323.7979
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Pirinixinsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	[4-Chlor-6-(2,3-dimethylanilino)pyrimidin-2-ylsulfanyl]essigsäure
ASK #32553	Formelstamm	C ₁₂ -H ₁₆ -N ₂ -S . Cl-H . H ₂ -O
	Molgewicht	274.8101
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ ClN ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Xylazinhydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L39)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -1,3-thiazin-2-amin-hydrochlorid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(5,6-Dihydro-4 <i>H</i> -1,3-thiazin-2-yl)(2,6-dimethylphenyl)azan-hydrochlorid 1 HO
ASK #32554	Formelstamm	C ₇₄ -H ₁₀₀ -Cl-N ₁₅ -O ₁₄ . (C ₂ -H-F ₃ -O ₂) _x
	Vorzugsbezeichnung	Teverelixtriflutat (1:x)
	International Nonproprietary Name	INN.L35,v.L64
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(2-naphthyl)- <i>D</i> -alanyl-4-chlor- <i>D</i> -phenylalanyl-3-(3-pyridyl)- <i>D</i> -alanyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>N</i> ⁶ -carbamoyl- <i>D</i> -lysyl-L-leucyl- <i>N</i> ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl- <i>D</i> -alaninamid-trifluoracetat (1:x)
ASK #32555	Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₁ -N-O ₄ . Cl-H . H ₂ -O
	Molgewicht	369.8399
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Oxycodonhydrochlorid-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Oxycodonhydrochlorid 1 HO; (5 <i>R</i>)-4,5-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid 1 HO
ASK #32556		

Chemical Abstract Service Nr. 57664-96-7

Molgewicht 301.3371

Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₄

2. Bezeichnung (5*R*)-4,5-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxymorphinan-6-on

3. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxymorphinan-6-on

Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN

ASK #32557

Chemical Abstract Service Nr. 7183-69-9

Molgewicht 317.3795

Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₄

2. Bezeichnung (5*R*,6*S*)-4,5-Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6,14-diol

3. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 ,14-diol

Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN

ASK #32558

Chemical Abstract Service Nr. 508-54-3

Molgewicht 313.3478

Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₄

2. Bezeichnung (5*R*)-4,5-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

3. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

ASK #32559

Chemical Abstract Service Nr. 209549-20-2

Molgewicht 940.1215

Bruttoformel C₄₈H₇₇NO₁₇

Vorzugsbezeichnung Josamycin-3^B,10-dipropionat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetyloxy-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(propanoyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-*hydroxypropyl*)ureido]phenyl]pyrrolidine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetoxy-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(propionyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-*hydroxypropyl*)ureido]phenyl]pyrrolidine

ASK #32564

Chemical Abstract Service Nr. 376348-65-1

Molgewicht 513.6656

Bruttoformel C₂₉H₄₁F₂N₅O

Vorzugsbezeichnung Maraviroc

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 4,4-Difluor-*N*-[(1*S*)-3-({(1*R*,3*s*,5*S*)-3-[3-methyl-5-(propan-2-yl)-4-*H*-1,2,4-triazol-4-yl]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-yl)-1-phenylpropyl]cyclohexan-1-carboxamid

ASK #32565

Chemical Abstract Service Nr.	970-73-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13425-13-3; 24987-87-9; 528-54-1
Molgewicht	306.2675
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₇
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(3,4,5-Trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3,5,7-triol
3. Bezeichnung	(+)-Gallocatechin
Zitat Bezeichnung 3	CAS

ASK #32566

Molgewicht	304.2667
Bruttoformel	C ₇ H ₇ F ₃ N ₂ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	4-(Trifluormethyl)benzol-1,3-disulfonamid

ASK #32567

Chemical Abstract Service Nr.	35453-19-1
Formelstamm	(C8-H2-I3-N-O4) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	558.8351
Bruttoformel	C ₈ H ₄ I ₃ NO ₄
2. Bezeichnung	5-Amino-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Amino-2,4,6-triiodisophthalsäure

ASK #32568

Chemical Abstract Service Nr.	37441-29-5
Molgewicht	595.7264
Bruttoformel	C ₈ H ₂ Cl ₂ I ₃ NO ₂
2. Bezeichnung	5-Amino-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarbonyldichlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Amino-2,4,6-triiodisophthaloylchlorid

ASK #32569

Molgewicht	653.2046
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ I ₂ N ₃ O ₈
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-(2,3-dihydroxypropylamino)-2,4(6)-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-(2,3-dihydroxypropylamino)diiodisophthalamid

ASK #32570

Molgewicht	863.1745
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ I ₃ N ₃ O ₁₀
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Acetyloxy-3-hydroxypropyl)- <i>N'</i> -(2,3-dihydroxypropyl)-5-[<i>N</i> -(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-(2-Acetoxy-3-hydroxypropyl)-N'-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid
ASK #32571

Molgewicht 863.1745

Bruttoformel $C_{21}H_{28}I_3N_3O_{10}$

2. Bezeichnung 5-(*N*-Acetylacetamido)-*N*-[3-(2,3-dihydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]-*N*-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Diacetylamino-N'-[3-(2,3-dihydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]-N-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #32572

Molgewicht 863.1745

Bruttoformel $C_{21}H_{28}I_3N_3O_{10}$

2. Bezeichnung 5-(*N*-Acetylacetamido)-*N*-[2-(2,3-dihydroxypropoxy)-3-hydroxypropyl]-*N*-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Diacetylamino-N'-[2-(2,3-dihydroxypropoxy)-3-hydroxypropyl]-N-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #32573

Molgewicht 863.1745

Bruttoformel $C_{21}H_{28}I_3N_3O_{10}$

2. Bezeichnung *N*-(3-Acetyloxy-2-hydroxypropyl)-*N*-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-(3-Acetoxy-2-hydroxypropyl)-N'-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #32574

Chemical Abstract Service Nr. 17103-52-5

Molgewicht 253.2776

Bruttoformel $C_{10}H_{11}N_3O_3S$

2. Bezeichnung *N*'-(3-Methyl-1,2-oxazol-5-yl)sulfanilamid

ASK #32577

Chemical Abstract Service Nr. 47364-76-1

Formelstamm $(C_{15}H_{14}N_3O_4S_2)^- H^+$

Molgewicht 365.4273

Bruttoformel $C_{15}H_{15}N_3O_4S_2$

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Methyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #32578

Molgewicht 642.7843

Bruttoformel $C_{37}H_{46}N_4O_6$

2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxy-5-{1-[2-hydroxy-5-(1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}ethyl]anilino]-2-[[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}ethyl}phenyl)formamid

ASK #32579

Molgewicht 344.4049

Bruttoformel $C_{19}H_{24}N_2O_4$

2. Bezeichnung *rac-N*-[2-Hydroxy-5-[(1*R*)-1-hydroxy-2-[(2*S*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}ethyl]phenyl]formamid

ASK #32580

Molgewicht 434.5274

Bruttoformel $C_{26}H_{30}N_2O_4$

2. Bezeichnung *rac-N*-{5-[(1*R*)-2-{*N*-Benzyl-*N*-[(2*S*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}-1-hydroxyethyl]-2-hydroxyphenyl}formamid

ASK #32581

Molgewicht 358.4314

Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N*-[2-Hydroxy-5-(1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxy-3-methylphenyl)propan-2-yl]amino}ethyl)phenyl]formamid

ASK #32582

Molgewicht 358.4314

Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N*-[2-Hydroxy-5-(1-hydroxy-2-{*N*-[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]-*N*-methylamino}ethyl)phenyl]formamid

ASK #32583

Molgewicht 358.4314

Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N*-[2-Hydroxy-5-(1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}ethyl)phenyl]acetamid

ASK #32584

Molgewicht 330.3783

Bruttoformel $C_{18}H_{22}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N*-[2-Hydroxy-5-(1-hydroxy-2-[[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]amino}ethyl)phenyl]formamid

ASK #32585

Molgewicht 316.3948

Bruttoformel $C_{18}H_{24}N_2O_3$

2. Bezeichnung 1-(3-Amino-4-hydroxyphenyl)-2-[[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethanol

ASK #32586

Chemical Abstract Service Nr. 700-49-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18916-91-1

Molgewicht 153.1172

Bruttoformel $C_5H_4FN_5$

2. Bezeichnung 2-Fluor-9*H*-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Fluor-9*H*-purin-6-ylazan

ASK #32587

Chemical Abstract Service Nr. 3373-53-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26788-75-0; 2684-07-3; 492-32-0

Molgewicht 151.1261

Bruttoformel $C_5H_5N_5O$

2. Bezeichnung 6-Amino-9*H*-purin-2-ol

ASK #32588

Molgewicht 267.2165

Bruttoformel $C_{10}H_{10}FN_5O_3$

2. Bezeichnung 9-(2,5-Anhydro- β -D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9*H*-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-(2,5-Anhydro-beta-D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-ylazan

ASK #32589

Formelstamm $(C_{10}H_{10}ClF-N_5O_6P)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 383.6574

Bruttoformel $C_{10}H_{12}ClFN_5O_6P$

2. Bezeichnung 9-(2-Chlor-2-desoxy-5-*O*-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9*H*-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-(2-Chlor-2-desoxy-5-*O*-phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-ylazan

ASK #32590

Formelstamm $(C_{10}H_{10}F-N_5O_{10}P_2)^{4-} 4H^+$

Molgewicht 445.1916

Bruttoformel $C_{10}H_{14}FN_5O_{10}P_2$

2. Bezeichnung 9-(3,5-Di-*O*-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9*H*-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-(3,5-Di-*O*-phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-ylazan

ASK #32591

Chemical Abstract Service Nr. 62314-92-5

Formelstamm $(C_{10}H_{12}N_5O_8P)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 363.2206

Bruttoformel $C_{10}H_{14}N_5O_8P$

2. Bezeichnung 6-Amino-9-(5-*O*-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-9*H*-purin-2-ol

ASK #32592

Chemical Abstract Service Nr. 159002-28-5

Formelstamm $(C_{12}H_{16}N_5O_8P)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 391.2738

Bruttoformel $C_{12}H_{18}N_5O_8P$

2. Bezeichnung 2-Ethoxy-9-(5-*O*-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-9*H*-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Ethoxy-9-(5-*O*-phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #32595

Chemical Abstract Service Nr. 13573-16-5

Molgewicht 336.4252

Bruttoformel $C_4H_{10}CrN_7S_4$

2. Bezeichnung Ammonium-(OC-6-11)-diammintetrakis(thiocyanato- M)chromat(1-)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Reineckesalz

ASK #32597

Chemical Abstract Service Nr. 195875-84-4
Molgewicht 328.2766
Bruttoformel $C_{17}H_{23}Cl_2NO$
Vorzugsbezeichnung Tesofensin
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-2-ethoxymethyl-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan

ASK #32598

Formelstamm C17-H23-Cl2-N-O . C6-H8-07
Molgewicht 520.4001
Bruttoformel $C_{23}H_{31}Cl_2NO_8$
Vorzugsbezeichnung Tesofensincitrat
International Nonproprietary Name (INN.L51)
2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-2-ethoxymethyl-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-2-ethoxymethyl-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-citrat (1:1)

ASK #32600

Chemical Abstract Service Nr. 75-60-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11126-73-1; 58114-73-1; 8073-10-7
Formelstamm (C2-H6-As-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 137.9974
Bruttoformel $C_2H_7AsO_2$
2. Bezeichnung Dimethylarsinsäure

ASK #32602

Chemical Abstract Service Nr. 17449-96-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8063-25-0
Formelstamm C14-H21-Cl-N2-O2 . C19-H20-N2-O2
Molgewicht 593.156
Bruttoformel $C_{33}H_{41}ClN_4O_4$
Vorzugsbezeichnung Clofezon
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenoxy)-*N*-(2-diethylaminoethyl)acetamid - 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion (1:1)

ASK #32603

Chemical Abstract Service Nr. 4833-93-6

Formelstamm (C6-H3-N-O5-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 203.1726
Bruttoformel C₆H₅NO₅S
2. Bezeichnung 3-Sulfoisonicotinsäure

ASK #32606

Chemical Abstract Service Nr. 13539-59-8
Molgewicht 300.3556
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Azapropazon
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR33
2. Bezeichnung 5-Dimethylamino-9-methyl-2-propylpyrazolo[1,2-*a*][1,2,4]benzotriazin-1,3(2*H*)-dion

ASK #32607

Chemical Abstract Service Nr. 199396-76-4
Molgewicht 449.5818
Bruttoformel C₂₈H₃₅NO₄
Vorzugsbezeichnung Asoprisnil
International Nonproprietary Name INN.L48
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 11 -{4-[(*E*)-Hydroxyiminomethyl]phenyl}-17 -methoxy-17-methoxymethylestra-4,9-dien-3-on

ASK #32608

Chemical Abstract Service Nr. 136-09-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12318-71-7
Formelstamm (C12-H16-N4-O7-P2-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 424.3064
Bruttoformel C₁₂H₁₈N₄O₇P₂S
Vorzugsbezeichnung Thiamindihydrogendiphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung {2-[3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-5-yl]ethyl}dihydrogendiphosphat

ASK #32609

Chemical Abstract Service Nr. 573-09-1
Formelstamm (C12-H17-N4-O-S)+ (C10-H6-O6-S2)2⁻ H⁺
Molgewicht 552.6436
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₄O₇S₃
Vorzugsbezeichnung Thiamin(naphthalin-1,5-disulfonat)
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung [3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazolium](naphthalin-1,5-disulfonat) (1:1)

ASK #32610

Chemical Abstract Service Nr.	565-48-0
Molgewicht	172.2646
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-Hydroxy-4-methylcyclohexyl]propan-2-ol
3. Bezeichnung	<i>cis</i> -Terpin
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2023
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	cis-p-Menthan-1,8-diol; (1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-p-Menthan-1,8-diol

ASK #32611

Chemical Abstract Service Nr.	7758-23-8
Molgewicht	234.0525
Bruttoformel	CaH ₄ O ₈ P ₂
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Calciumdihydrogenphosphat

ASK #32612

Chemical Abstract Service Nr.	21466-07-9
Formelstamm	(C ₁₂ H ₅ Br ₄ O ₅ P) ₂ ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	581.7707
Bruttoformel	C ₁₂ H ₇ Br ₄ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Bromofenofos
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	{3,3',5,5'-Tetrabrom-2'-hydroxy-[1,1'-biphenyl]-2-yl}dihydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,3',5,5'-Tetrabrom-2'-hydroxybiphenyl-2-yl)dihydrogenphosphat

ASK #32613

Chemical Abstract Service Nr.	69-79-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	16984-36-4; 73824-72-3; 77072-48-1
Molgewicht	342.2965
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	-D-Glucopyranosyl-(1 → 4)-D-glucopyranose
3. Bezeichnung	Maltose
Zitat Bezeichnung 3	ROMP10; USMI13; NF22/S2(2004); INCI

ASK #32614

Chemical Abstract Service Nr.	463-56-9
Formelstamm	(C-N-S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	59.0903
Bruttoformel	CHNS
2. Bezeichnung	Thiocyansäure
Zitat Bezeichnung 2	ROMP10; USMI13
ASK #32615	
Chemical Abstract Service Nr.	2092-16-2
Formelstamm	2(S-C-N) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	156.2428
Bruttoformel	C ₂ CaN ₂ S ₂
2. Bezeichnung	Calciumthiocyanat
ASK #32616	
Chemical Abstract Service Nr.	60619-55-8
Molgewicht	695.665
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	6-(Diethylaminomethyl)rutosid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	6-(Diethylaminomethyl)-2-(3,4-dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3-(6- <i>O</i> - β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
ASK #32619	
Chemical Abstract Service Nr.	144-86-5
Molgewicht	205.6619
Bruttoformel	C ₇ H ₈ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tosylchloramid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Chlor-4-methylbenzolsulfonamid
ASK #32620	
Chemical Abstract Service Nr.	153-18-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1416-01-9; 18449-50-8; 48197-72-4; 56764-99-9
Molgewicht	610.5175
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Rutosid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3-(6- <i>O</i> - β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
ASK #32621	
Chemical Abstract Service Nr.	54-35-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1110-47-0; 213313-73-6; 65917-09-1; 8013-21-6; 8013-22-7; 8022-57-9; 8028-79-3; 8049-38-5
Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . C16-H18-N2-O4-S
Molgewicht	570.7002

Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Benzylpenicillin - Procain
International Nonproprietary Name	INN.L25,L6
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure - (2-Diethylaminoethyl)(4-aminobenzoat) (1:1)
ASK #32622	
Chemical Abstract Service Nr.	630-60-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	36-06-6
Molgewicht	584.6525
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ O ₁₂
2. Bezeichnung	1,5,11,14,19-Pentahydroxy-3- β -D-rhamnopiranosyloxy-5 β -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Ouabain
Zitat Bezeichnung 3	USMI13; MAR33
ASK #32623	
Chemical Abstract Service Nr.	357-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101324-32-7; 193198-03-7; 54193-32-7; 70206-61-0
Molgewicht	394.4635
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	2,3-Dimethoxystrychnidin-10-on
3. Bezeichnung	Brucin
Zitat Bezeichnung 3	USMI13; MAR33; FIE2002; HAB2016R:del; HAB2012R-2015R; HAB2001R-2011R
ASK #32624	
Chemical Abstract Service Nr.	18921-11-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7491-39-6
Formelstamm	2(C ₇ H ₅ O ₃) ⁻ (H-O) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	318.2145
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ AlO ₇
2. Bezeichnung	Hydroxobis[2-(hydroxy- <i>O</i>)benzoato- <i>O</i>]aluminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Aluminium-hydroxid-bis(2-hydroxybenzoat)
ASK #32625	
Chemical Abstract Service Nr.	11071-15-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14284-27-6
Formelstamm	2(C ₄ H ₂ O ₆) ⁴⁻ 2Sb ³⁺ 2K ⁺
Molgewicht	306.9134
Bruttoformel	C ₄ H ₂ KO ₆ Sb
2. Bezeichnung	Dikalium-bis{ μ -[(<i>R,R</i>)-tartrato(4-)- <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ² : <i>O</i> ³ , <i>O</i> ⁴]}diantimonat(2-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Dikalium-bis{my-[(2R,3R)-2,3-di(hydroxy-kappaO)butandioato(4-)-kappaO(1):kappaO(4)]}diantimonat(2-); Dikalium-bis[my-(R,R)-tartrato(4-)]diantimonat(III); Antimonkaliumtartrat
ASK #32626	
Chemical Abstract Service Nr.	531-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25360-17-2; 28633-38-7; 29008-74-0; 97882-87-6
Molgewicht	340.2821
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ O ₉
2. Bezeichnung	6- -D-Glucopyranosyloxy-7-hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on
3. Bezeichnung	Aesculin
Zitat Bezeichnung 3	MAR33
ASK #32627	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-94-3
Molgewicht	126.751
Bruttoformel	Cl ₂ Fe
2. Bezeichnung	Eisen()-chlorid
ASK #32628	
Chemical Abstract Service Nr.	492-80-8
Molgewicht	267.3687
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₃
2. Bezeichnung	4,4'-(Iminomethylen)- <i>N,N,N',N'</i> -tetramethylbis(anilin)
ASK #32629	
Chemical Abstract Service Nr.	209394-27-4
Molgewicht	272.3422
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ladostigil
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	[(<i>R</i>)-3-(Prop-2-in-1-ylamino)indan-5-yl](<i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -methylcarbamat)
ASK #32630	
Chemical Abstract Service Nr.	209394-46-7
Formelstamm	2(C16-H20-N2-O2) . C4-H6-O6
Molgewicht	694.7712
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₆ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Ladostigilhemi[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	[(<i>R</i>)-3-(Prop-2-in-1-ylamino)indan-5-yl](<i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -methylcarbamat)-[(<i>R,R</i>)-tartrat] (2:1)
ASK #32631	
Chemical Abstract Service Nr.	185517-21-9
Formelstamm	(C11-H21-O2) ⁻ H ⁺

Molgewicht	186.2912
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Arundinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-Propyloctansäure
ASK #32634	
Chemical Abstract Service Nr.	287096-87-1
Molgewicht	1228.5723
Bruttoformel	C ₅₉ H ₁₀₅ N ₁₇ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Delmitid
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-(<i>p</i> -Arginylamino)hexanamido]hexanamido]hexanoyl]- <i>p</i> -arginylamino]hexanamido]hexanamido]hexanoyl]glycyl- <i>D</i> -tyrosinamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-Arginyl-D-norleucyl-D-norleucyl-D-norleucyl-D-norleucyl-D-norleucyl-D-norleucylglycyl-D-tyrosinamid
ASK #32635	
Chemical Abstract Service Nr.	182167-02-8
Molgewicht	457.5607
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Acolbifen
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-3-(4-Hydroxyphenyl)-4-methyl-2-{4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl}-2 <i>H</i> -chromen-7-ol
ASK #32636	
Chemical Abstract Service Nr.	201530-41-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₄ -N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	373.3615
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	4-[3,5-Bis(2-hydroxyphenyl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Deferasirox
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; FDA-SRS; EAB10.3+6+8(2021-2022)/2933; EP10.3+7(2021-2022); CAS; GlnAS
ASK #32637	
Chemical Abstract Service Nr.	188913-58-8
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₁ -N ₆ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	600.6664
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₂ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dersalazin

International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-({4-[(Z)-3-{4-[(2-methyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-yl)methyl]piperidino}-3-oxo-1-phenylprop-1-en-1-yl]phenyl}diazenyl)benzoesäure
ASK #32638	
Chemical Abstract Service Nr.	220984-26-9
Molgewicht	223.2318
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Detiviciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	2-(2-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-ylmethyl)propan-1,3-diol
ASK #32639	
Chemical Abstract Service Nr.	292618-32-7
Molgewicht	447.4831
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Gimatecan
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-11-[(<i>E</i>)- <i>tert</i> -Butoxyiminomethyl]-4-ethyl-4-hydroxy-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i> ,12 <i>H</i>)-dion
ASK #32640	
Chemical Abstract Service Nr.	119515-38-7
Molgewicht	229.3159
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Icaridin
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	(Butan-2-yl)[2-(2-hydroxyethyl)piperidin-1-carboxylat]
ASK #32641	
Chemical Abstract Service Nr.	123663-49-0
Molgewicht	374.3679
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Iguratimod
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(7-Methylsulfamoyl-4-oxo-6-phenoxy-4 <i>H</i> -chromen-3-yl)formamid
ASK #32642	
Chemical Abstract Service Nr.	172152-36-2
Molgewicht	366.4368
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ilaprazol
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridylmethyl)sulfinyl]-5-(pyrrol-1-yl)benzimidazol
ASK #32643	

Nonproprietary Name	
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-13-{2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl-4- <i>C</i> -[(propylamino)methyl]- <i>-L-ribo</i> -hexopyranosyloxy}-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,8,10,12,14-hexamethyl-11-(3,4,6-ASK #32648
Chemical Abstract Service Nr.	258279-04-8
Molgewicht	3370.8611
Bruttoformel	C ₁₄₉ H ₂₄₉ N ₄₇ O ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Lenomorelin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Glycyl-L-seryl- <i>O</i> -octanoyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-leucyl-L-seryl-L-prolyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-glutaminy-L-arginyl-L-valyl-L-glutaminy-L-glutaminy-L-arginyl-L-lysyl-L- -glutamyl-L-seryl-L-lysyl-L-lysyl-L-pro
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ghrelin, human; Ghrelin vom Menschen
ASK #32649	
Chemical Abstract Service Nr.	247207-64-3
Molgewicht	2756.2341
Bruttoformel	C ₁₀₇ H ₁₇₉ N ₃₅ O ₃₆ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Leconotid
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 16 <i>S</i>)-Lys-Ser-Lys-Gly-Ala-Lys-Cys(8 <i>S</i> 20 <i>S</i>)-Ser-Lys-Leu-Met-Tyr-Asp-Cys(15 <i>S</i> 27 <i>S</i>)-Cys(16 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-Ser-Gly-Ser-Cys(20 <i>S</i> 8 <i>S</i>)-Ser-Gly-Thr-Val-Gly-Arg-Cys(27 <i>S</i> 15 <i>S</i>)-NH ₂
ASK #32650	
Chemical Abstract Service Nr.	198283-73-7
Molgewicht	198.6494
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Tebaniclin
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-5-(Azetidin-2-ylmethoxy)-2-chlorpyridin
ASK #32651	
Chemical Abstract Service Nr.	146376-58-1
Formelstamm	(C18-H20-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	315.3636
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Talibegron

ASK #32652

Chemical Abstract Service Nr. 187164-19-8

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_9\text{Cl}_2\text{N}_3\text{S}_2$

International Nonproprietary Name INN.L48

ASK #32653

Chemical Abstract Service Nr. 76144-81-5

Molgewicht	146.1876
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{14}\text{N}_2\text{O}_2$

Vorzugsbezeichnung	Meldonium
---------------------------	-----------

International Nonproprietary Name INN.L48

Zitat	Bezeichnung 1	EUTCT
-------	---------------	-------

2. Bezeichnung 3-(2,2,2-Trimethyldiazanio)propanoat

ASK #32654

Chemical Abstract Service Nr. 272780-74-2

Molgewicht	145000
-------------------	--------

Vorzugsbezeichnung	Metelimumab
---------------------------	-------------

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung	immunoglobulin G4, anti-(human transforming growth factor 1)(human monoclonal CAT-192 4-chain), disulfide with human monoclonal CAT-192 -chain, dimer
-----------------------	---

ASK #32655

Chemical Abstract
Service Nr. 154738-42-8

Molgewicht 755.9754

Bruttoformel $C_{40}H_{69}NO_{12}$

Vorzugsbezeichnung Mitemcinal

International Nonproprietary Name	INN.L48
---	---------

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,11*S*,13*R*,14*R*)-4-{[2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy]-7,10-epoxy-14-ethyl-13-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-trideoxy-3-[*N*-methyl-*N*-(propan-

ASK #32656

Chemical Abstract Service Nr. 166374-49-8

Molgewicht	344.4082
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{18}H_{24}N_4O_3$

Vorzugsbezeichnung	Naxifyllin
---------------------------	------------

International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung 8-[(1*S*,2*R*,4*S*,5*S*,6*S*)-3-Oxatricyclo[3.2.1.0^{2,4}]octan-6-yl]-1,3-dipropyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #32657

Chemical Abstract Service Nr. 38101-59-6
Formelstamm (C₁₆H₁₇N₃O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 333.3392
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Oglufanid

International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung L- -Glutamyl-L-tryptophan
Zitat Bezeichnung 2 CAS; EUTCT

ASK #32658

Chemical Abstract Service Nr. 204697-65-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 502641-03-4
Molgewicht 869.6451
Bruttoformel C₃₈H₄₇Br₂N₉O₅
Vorzugsbezeichnung Olcegepant

International Nonproprietary Name INN.L48
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (*R*)-*N*-{(*S*)-5-Amino-1-[4-(4-pyridyl)piperazin-1-ylcarbonyl]pentyl}-3-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-2-[[4-(2-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-yl)piperidinocarbonyl]amino}propanamid

ASK #32659

Chemical Abstract Service Nr. 213327-37-8
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Oregovomab
International Nonproprietary Name INN.L48
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

ASK #32660

Chemical Abstract Service Nr. 193153-04-7
Molgewicht 446.4983
Bruttoformel C₂₅H₂₆N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Otamixaban

International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung Methyl{(2*R*,3*R*)-2-(3-carbamimidoylbenzyl)-3-[4-(1-oxo-1⁵-pyridin-4-yl)benzamido]butanoat}

ASK #32663

Chemical Abstract Service Nr. 178254-26-7
Molgewicht 16410.8715

Bruttoformel	C ₇₂₉ H ₁₁₅₆ N ₂₀₄ O ₂₀₇ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	L-Methionyl-palifermin
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	MSYDMEGGD IRVRLFCRT QWYLRIKRG KVKGTQEMKN NYNIMEIRT AVGIVAIGV ESEFYLAMNK EGKLYAKKEC NEDCNFKELI LENHYNTYAS AKWTHNGGEM FVALNQKGIP VRGKKTKEQ KTAHFLPMI T
ASK #32664	
Chemical Abstract Service Nr.	103024-93-7
Molgewicht	239.2312
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tiviciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propyl]-1,9-dihydropurin-6-on
ASK #32665	
Chemical Abstract Service Nr.	225239-31-6
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	(^{99m} Tc)Technetiumfanolesomab
International Nonproprietary Name	INN.L48
ASK #32669	
Chemical Abstract Service Nr.	823178-43-4
Formelstamm	C10-H7-Cl2-N3-O . Cl-H . H2-O
Molgewicht	310.5643
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ Cl ₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Anagrelidhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	6,7-Dichlor-1,5-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>]chinazolin-2(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anagrelidhydrochlorid 1 HO
ASK #32671	
Chemical Abstract Service Nr.	251945-92-3
Molgewicht	308.3776
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Derenofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L64
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[(2-Phenyl-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexan-1-ol
ASK #32672	
Chemical Abstract Service Nr.	685561-51-7
Formelstamm	C18-H20-N4-O . C-H4-O3-S

Molgewicht	404.4833
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Derenofyllinmesilat
International Nonproprietary Name	(INNv.L102,v.L18)
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[(2-Phenyl-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexan-1-ol-methansulfonat (1:1)

ASK #32673

Chemical Abstract Service Nr.	17066-08-9
Formelstamm	(C18-H33-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	329.4748
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₅ NO ₄
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Carboxyethyl)- <i>N</i> -dodecyl- -alanin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,3'-(Dodecylimino)dipropansäure

ASK #32674

Chemical Abstract Service Nr.	16014-23-6
Formelstamm	(C18-H12-N2-O6-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	386.3786
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-(4-methyl-2-sulfofenyldiazenyl)naphthalin-2-carbonsäure

ASK #32675

Chemical Abstract Service Nr.	3539-43-3
Formelstamm	(C16-H33-O4-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	322.4205
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₅ O ₄ P
2. Bezeichnung	Hexadecyldihydrogenphosphat

ASK #32676

Chemical Abstract Service Nr.	31169-63-8
Formelstamm	(C15-H31-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	292.4778
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	Pentadecan-1-sulfonsäure

ASK #32677

Chemical Abstract Service Nr.	483-20-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51019-70-6; 879716-17-3; 902797-83-5
Formelstamm	(C16-H8-N2-O8-S2)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	422.3892
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₀ N ₂ O ₈ S ₂

2. Bezeichnung 3,3'-Dioxo-1,1',3,3'-tetrahydro[2,2'-biindolyliden]-5,5'-disulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5,5'-Indigotindisulfonsäure; 3,3'-Dioxo-2,2'-biindolyliden-5,5'-disulfonsäure

ASK #32680

Chemical Abstract Service Nr. 78590-17-7
Formelstamm (C₁₉H₂₇O₅S)⁻ Na⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 426.5
Bruttoformel C₁₉H₂₇NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Natriumprasteronsulfat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung 17-Oxoandrost-5-en-3 -ylhydrogensulfat-Natriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Prasteronhydrogensulfat-Natriumsalz 2 HO

ASK #32682

Chemical Abstract Service Nr. 7244-14-6
Formelstamm (C₂₀H₁₁N₂O₁₀S₃)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 538.5276
Bruttoformel C₂₀H₁₄N₂O₁₀S₃
2. Bezeichnung 7-Hydroxy-8-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-1,3-disulfonsäure

ASK #32683

Chemical Abstract Service Nr. 34175-08-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 118-26-3
Formelstamm (C₁₆H₉N₄O₉S₂)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 468.4179
Bruttoformel C₁₆H₁₂N₄O₉S₂
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-(4-sulfophenyldiazenyl)pyrazol-3-carbonsäure

ASK #32684

Chemical Abstract Service Nr. 13699-36-0
Formelstamm (C₂₈H₁₇N₅O₁₄S₄)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 779.7514
Bruttoformel C₂₈H₂₁N₅O₁₄S₄
2. Bezeichnung 4-Acetamido-5-hydroxy-6-[[7-sulfo-4-(4-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-1-yl]diazenyl]naphthalin-1,7-disulfonsäure

ASK #32685

Chemical Abstract Service Nr. 23222-15-3
Formelstamm (C₁₆H₁₀N₂O₇S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 408.4057
Bruttoformel C₁₆H₁₂N₂O₇S₂

2. Bezeichnung 6-Hydroxy-5-(3-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-sulfonsäure

ASK #32686

Chemical Abstract Service Nr. 5859-11-0

Formelstamm (C16-H10-N2-O7-S2)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 408.4057

Bruttoformel C₁₆H₁₂N₂O₇S₂

2. Bezeichnung 6-Hydroxy-5-(4-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-sulfonsäure

ASK #32687

Chemical Abstract Service Nr. 25305-77-5

Formelstamm (C27-H31-N2-O7-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 560.6822

Bruttoformel C₂₇H₃₂N₂O₇S₂

2. Bezeichnung 4-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dienyliden]methyl]-6-hydroxy-3-sulfobenzolsulfonat

ASK #32688

Chemical Abstract Service Nr. 15905-32-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10557-31-0; 30495-83-1; 548-25-4

Formelstamm (C20-H6-I4-O5)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 835.8924

Bruttoformel C₂₀H₆I₄O₅

2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure

ASK #32690

Chemical Abstract Service Nr. 25317-35-5

Formelstamm (C20-H10-N2-O13-S4)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 618.5908

Bruttoformel C₂₀H₁₄N₂O₁₃S₄

2. Bezeichnung 4',8-Diazendiyl-7-hydroxydinaphthalin-1,1',3,6-tetrasulfonsäure

ASK #32691

Chemical Abstract Service Nr. 205110-48-1

Molgewicht 765.932

Bruttoformel C₄₂H₅₉N₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Cethromycin

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (3a*S*,4*R*,7*R*,9*R*,10*R*,11*R*,13*R*,15*R*,15a*R*)-11-[3-(Chinolin-3-yl)prop-2-en-1-yloxy]-4-ethyl-3a,7,9,11,13,15-hexamethyl-10-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- -D-xylo-hexopyranosyloxy)perhydrooxacyclo

ASK #32692

Chemical Abstract Service Nr. 138680-08-7

	Molgewicht	388.8083
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClN ₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	(<i>R</i>)-Zopiclon
International Nonproprietary Name		(INN.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L39)
	2. Bezeichnung	[(5 <i>R</i>)-6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(<i>R</i>)-6-(5-Chlor-2-pyridyl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat); (-)-Zopiclon
ASK #32693		
	Chemical Abstract Service Nr.	138729-47-2
	Molgewicht	388.8083
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClN ₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Eszopiclon
International Nonproprietary Name		INN.L49
	2. Bezeichnung	[(5 <i>S</i>)-6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ChemSpider
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+)-zopiclone; (S)-zopiclone; [(S)-6-(5-Chlor-2-pyridyl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)
ASK #32694		
	Chemical Abstract Service Nr.	89226-50-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	120092-68-4
	Molgewicht	610.6994
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ N ₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Manidipin
International Nonproprietary Name		INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethyl}(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethyl](methyl)[(RS)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #32695		
	Chemical Abstract Service Nr.	89226-75-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	126229-12-7
	Formelstamm	C35-H38-N4-O6 . 2 Cl-H
	Molgewicht	683.6213
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₀ Cl ₂ N ₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Manidipindihydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethyl}(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethyl](methyl)[(RS)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-dihydrochlorid
ASK #32697	
Chemical Abstract Service Nr.	172733-08-3
Molgewicht	394.4205
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Varespladib-Methyl
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	Methyl(1-benzyl-2-ethyl-3-oxamoyl-1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)acetat
ASK #32698	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	867-56-1
Molgewicht	112.0598
Bruttoformel	C ₃ H ₅ NaO ₃
2. Bezeichnung	Natrium-(S)-lactat - Wasser (mindestens 50:50)
3. Bezeichnung	Natrium-(S)-lactat-Lösung
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/2033; Ph.Eur.2002,4.00/2033; Ph.Eur.2008,6.0/2033
ASK #32699	
Chemical Abstract Service Nr.	444606-18-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	936487-70-6
Molgewicht	456.4172
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₉ F ₃ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dilmapimod
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	USAN2009
2. Bezeichnung	8-(2,6-Difluorphenyl)-2-[(1,3-dihydroxypropan-2-yl)amino]-4-(4-fluor-2-methylphenyl)pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on
ASK #32700	
Chemical Abstract Service Nr.	937169-00-1
Formelstamm	C23-H19-F3-N4-O3 . C7-H8-O3-S
Molgewicht	628.6188
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₇ F ₃ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Dilmapimodtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L64,v.L18)
2. Bezeichnung	8-(2,6-Difluorphenyl)-2-[(1,3-dihydroxypropan-2-yl)amino]-4-(4-fluor-2-methylphenyl)pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 8-(2,6-Difluorphenyl)-4-(4-fluor-2-methylphenyl)-2-[[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]amino]pyrido[2,3-d]pyrimidin-7(8H)-on-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
ASK #32702

Chemical Abstract Service Nr. 402567-16-2
Formelstamm (C₂₇-H₂₆-F₂-N-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 499.5032
Bruttoformel C₂₇H₂₇F₂NO₆
Vorzugsbezeichnung Fimategrast
International Nonproprietary Name INN.L58
2. Bezeichnung (2S)-2-(2,6-Difluorbenzamido)-3-(4'-ethoxymethyl-2',6'-dimethoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure

ASK #32703
Chemical Abstract Service Nr. 447406-78-2
Formelstamm (C₂₃-H₂₀-F₄-N-O₃-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 499.5414
Bruttoformel C₂₃H₂₁F₄NO₃S₂
Vorzugsbezeichnung Sodelglitazar
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 2-[4-({2-[2-Fluor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)methylsulfanyl}-2-methylphenoxy]-2-methylpropansäure

ASK #32710
Chemical Abstract Service Nr. 9012-76-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1118546-53-4; 191045-06-4; 57285-05-9
2. Bezeichnung Poly{[2-acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)]-co-[2-amino-2-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)] (50:50 bis 5:95 mol-%)}
3. Bezeichnung Chitosan
Zitat Bezeichnung 3 MeSH; ROMP2010; (Ph.Eur.2002,4.00/1774); INCI; MAR2010; (Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1774); UBA-WGK; CAS; (Ph.Eur.2005,5.0/1774); ROMP10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Poliglusam

ASK #32711
Chemical Abstract Service Nr. 70694-72-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1185756-52-8
2. Bezeichnung Poly{[2-acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)]-co-[2-amino-2-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)-hydrochlorid] (50:50 bis 5:95 mol-%)}
3. Bezeichnung Chitosanhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; Ph.Eur.2005,5.0/1774; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1774; Ph.Eur.2002,4.00/1774
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Poliglusamhydrochlorid

ASK #32712
Molgewicht 136000
2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor enthaltende Plasmaprotein-Fraktion aus Blutplasma vom Menschen, das der Ph.Eur.-Monographie Plasma vom Menschen (Humanplasma) zur Fraktionierung entspricht, steril, mit zugesetzten Hilfsstoffen wie Heparin, C1-Esterase-Inhibitor und Antithrombin , Aktivität der rekonstituierten Zubereitung beträgt mindestens 50 Einheiten Blutgerinnungsfaktor je ml
3. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen

Zitat
Bezeichnung 3 EAB4.2,5.0+5,6.0,7.0+8,8.0(2004-2014)/1644

ASK #32713

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7732-18-5

Molgewicht 18.0153

Bruttoformel H₂O

2. Bezeichnung Hochgereinigtes Wasser

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.0+2+3+8,5.0,6.0+3,7.0,8.0,9.0,9.7gestrichen(1997-2019)/1927

ASK #32714

2. Bezeichnung -Hydro- -oleoyloxyloxyloxy(oxyethylen)-x - -Oleoyl- -oleoyloxyloxyloxy(oxyethylen)-y (m:n)

3. Bezeichnung Macrogololeat (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #32715

Andere Chemical Abstract Service Nr. 419573-16-3

Formelstamm (C₂₀-H₂₁-N₇-O₇)²⁻ Ca²⁺ . x H₂-O

Bruttoformel C₂₀H₂₁CaN₇O₇

2. Bezeichnung *N*-[4-(((6*S*)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1) x H₂O [x = ca. 3-6]

3. Bezeichnung Calciumlevofolinat-Hydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.7,10.0(2020)/1606

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Calciumlevofolinat-Pentahydrat

ASK #32716

Chemical Abstract Service Nr. 3354-67-4

Molgewicht 244.3106

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Amidefrin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung *N*-{3-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenyl}methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3'-(1-Hydroxy-2-methylaminoethyl)methansulfonanilid

ASK #32721

Chemical Abstract Service Nr. 356057-34-6

Molgewicht 666.7711

Bruttoformel C₃₆H₃₈F₄N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Darapladib

International Nonproprietary Name INN.L56

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-2-{2-[[4-fluorphenyl)methyl]sulfanyl]-4-oxo-4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-cyclopentapyrimidin-1-yl)-*N*-{[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl}acetamid

ASK #32722

Chemical Abstract Service Nr.	306296-47-9
Molgewicht	533.6288
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ F ₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vicriviroc
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(4,6-Dimethylpyrimidin-5-yl){4-[(3 <i>S</i>)-4-[(1 <i>R</i>)-2-methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl]-3-methylpiperazin-1-yl]-4-methylpiperidin-1-yl}methanon
ASK #32723	
Chemical Abstract Service Nr.	599179-03-0
Formelstamm	C28-H38-F3-N5-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	649.701
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₂ F ₃ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Vicrivirocmalet
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(4,6-Dimethylpyrimidin-5-yl){4-[(3 <i>S</i>)-4-[(1 <i>R</i>)-2-methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl]-3-methylpiperazin-1-yl]-4-methylpiperidin-1-yl}methanon-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #32726	
Formelstamm	C31-H48-O5 . H2-O
Molgewicht	518.7251
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tisocalcitat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,22 <i>E</i> ,24 <i>R</i>)-1,3,24-trihydroxy-9,10-seccholesta-5,7,10(19),22-tetraen-25-carboxylat] 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,22 <i>E</i> -1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,24 <i>R</i>)-1,3,24-trihydroxy-9,10-seccholesta-5,7,10(19),22-tetraen-25-carboxylat] 1 HO
ASK #32727	
Chemical Abstract Service Nr.	137219-37-5
Molgewicht	1110.3386
Bruttoformel	C ₅₇ H ₈₇ N ₇ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Plitidepsin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-1-({(1 ² <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,16 <i>S</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>S</i>)-11-[(2 <i>S</i>)-Butan-2-yl]-12-hydroxy-4-[(4-methoxyphenyl)methyl]-3,7,18-trimethyl-21-(2-methylpropyl)-2,5,9,14,17,19,22-heptaoso-16-(propan-2-yl)-6
ASK #32728	
Chemical Abstract Service Nr.	656247-17-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	928326-83-4
Molgewicht	539.6248
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₃ N ₅ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Nintedanib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Methyl-3-((Z)-{4-[N-methyl-2-(4-methylpiperazin-1-yl)acetamido]anilino}phenylmethyliden)-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-6-carboxylat
ASK #32729	
Chemical Abstract Service Nr.	656247-18-6
Formelstamm	C31-H33-N5-O4 . C2-H6-O3-S
Molgewicht	649.7571
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₉ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Nintedanibesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L67,v.L18)
2. Bezeichnung	Methyl-3-((Z)-{4-[N-methyl-2-(4-methylpiperazin-1-yl)acetamido]anilino}phenylmethyliden)-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-6-carboxylat-ethansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Intedanibesilat
ASK #32730	
Chemical Abstract Service Nr.	535-26-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	34260-99-6
Molgewicht	285.3377
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₃
2. Bezeichnung	(6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)(2-phenylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	Aposcopolamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(6beta,7beta-Epoxytropan-3alpha-yl)(2-phenylacrylat)
ASK #32731	
Chemical Abstract Service Nr.	51017-31-3
Molgewicht	275.3428
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(S)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
3. Bezeichnung	(-)-Homatropin
ASK #32732	
Chemical Abstract Service Nr.	537-29-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6900-98-7
Molgewicht	275.3428
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung	Norhyoscyamin
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.Syn

ASK #32733

Chemical Abstract Service Nr.	4684-28-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28901-62-4; 4847-23-8
Molgewicht	289.3264
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ NO ₄
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i>)-3-Oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0 ^{2,4}]nonan-7-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung	Norscopolamin

ASK #32734

Chemical Abstract Service Nr.	565-70-8
Formelstamm	(C ₄ H ₇ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	104.1045
Bruttoformel	C ₄ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	2-Hydroxybutansäure

ASK #32735

Molgewicht	305.3688
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₄
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>RS</i>)-6-Hydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	6-Hydroxyhyoscyamin

ASK #32736

Molgewicht	305.3688
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₄
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>RS</i>)-6-Hydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	7-Hydroxyhyoscyamin

ASK #32737

Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₄ N-O ₄) ⁺ (H-O) ⁻
Molgewicht	335.3948
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₅
2. Bezeichnung	6,7-Epoxy-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumhydroxid

ASK #32738

Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₈ N-O ₄) ⁺ (H-O) ⁻
Molgewicht	363.448
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ NO ₅
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i> ,9 <i>r</i>)-7-[(S)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-9-methyl-9-propyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0 ^{2,4}]nonan-hydroxid

ASK #32739

Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₈ N-O ₄) ⁺ (H-O) ⁻
Molgewicht	363.448

Bruttoformel C₂₀H₂₉NO₅

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-9-Butyl-7-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

ASK #32740

Formelstamm (C₂₁-H₂₈-N-O₃)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 359.4593

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₄

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*,9*r*)-9-Butyl-9-methyl-7-(2-phenylprop-2-enoyloxy)-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

3. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*,9*r*)-9-Butyl-9-methyl-7-(2-phenylacryloyloxy)-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

ASK #32741

Formelstamm (C₂₁-H₃₀-N-O₄)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 377.4745

Bruttoformel C₂₁H₃₁NO₅

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*,9*s*)-9-Butyl-7-[(*S*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-9-methyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

ASK #32742

Chemical Abstract Service Nr. 19246-18-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6072-20-4

Formelstamm (C₅-H₉-N₂-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 178.2095

Bruttoformel C₅H₁₀N₂O₃S

2. Bezeichnung L-Cysteinyglycin

ASK #32743

Chemical Abstract Service Nr. 636-58-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6710-20-9

Formelstamm (C₈-H₁₂-N₂-O₅-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 250.2722

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₅S

2. Bezeichnung L- -Glutamyl-L-cystein

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #32744

Chemical Abstract Service Nr. 7206-76-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80147-40-6

Molgewicht 206.2411

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-phenylmalonamid

ASK #32745

Chemical Abstract Service Nr. 90-27-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14375-30-5; 7782-29-8

Formelstamm (C₁₀-H₁₁-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Phenylbutansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	rac-(2R)-Phenylbutansäure; (2RS)-2-Phenylbutansäure; alpha-Ethylbenzoesäure; 2-Phenylbuttersäure

ASK #32746

Chemical Abstract Service Nr.	80544-75-8
Molgewicht	188.2258
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	2-Cyan-2-phenylbutanamid

ASK #32747

Chemical Abstract Service Nr.	1189504-46-8
Molgewicht	336.4275
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenyl-2-(1-phenylpropyl)hexahydropyrimidin-4,6-dion

ASK #32748

Formelstamm	(C ₂₂ H ₁₃ Cl ₂ I ₂ N ₂ O ₂) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	721.0861
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₃ Cl ₂ I ₂ N ₂ NaO ₂
2. Bezeichnung	N-[5-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-methylphenyl]-2-hydroxy-3,5-diiodbenzamid-Natriumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Closantel-Natrium-Dihydrat für Tiere
Zitat Bezeichnung 3	EAB5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0+7,10.0(2005-2020)/1716
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Closantel-Natrium-Dihydrat für Tiere (Ph.Eur); Closantel-Natrium 2 HO

ASK #32749

Chemical Abstract Service Nr.	133-91-5
Formelstamm	(C ₇ H ₃ I ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	389.9138
Bruttoformel	C ₇ H ₄ I ₂ O ₃
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-3,5-diiodbenzoesäure

ASK #32750

Chemical Abstract Service Nr.	61437-85-2
Molgewicht	291.1752
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ Cl ₂ N ₂
2. Bezeichnung	(4-Amino-2-chlor-5-methylphenyl)(4-chlorphenyl)acetonitril

ASK #32751

Chemical Abstract Service Nr.	50274-07-2
Molgewicht	652.0478

	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₃ Cl ₂ I ₂ NO ₃
	2. Bezeichnung	5'-Chlor-4'-(4-chlorbenzoyl)-2-hydroxy-3,5-diiod-2'-methylbenzanilid
ASK #32752		
	Molgewicht	571.6222
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₄ Cl ₃ IN ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	3,5'-Dichlor-4'-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-hydroxy-5-iod-2'-methylbenzanilid
ASK #32753		
	Molgewicht	537.1772
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₅ Cl ₂ IN ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	5'-Chlor-4'-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-hydroxy-5-iod-2'-methylbenzanilid
ASK #32754		
	Formelstamm	(C22-H14-Cl2-I2-N-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	682.0737
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₅ Cl ₂ I ₂ NO ₄
	2. Bezeichnung	[2-Chlor-4-(2-hydroxy-3,5-diiodbenzamido)-5-methylphenyl](4-chlorphenyl)essigsäure
ASK #32755		
	Molgewicht	681.089
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₆ Cl ₂ I ₂ N ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	[2-Chlor-4-(2-hydroxy-3,5-diiodbenzamido)-5-methylphenyl](4-chlorphenyl)acetamid
ASK #32756		
	Molgewicht	696.1003
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₇ Cl ₂ I ₂ NO ₄
	2. Bezeichnung	Methyl{[2-chlor-4-(2-hydroxy-3,5-diiodbenzamido)-5-methylphenyl](4-chlorphenyl)acetat}
ASK #32757		
	Molgewicht	695.1156
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ Cl ₂ I ₂ N ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	5'-Chlor-4'-[1-(4-chlorphenyl)-2-imino-2-methoxyethyl]-2-hydroxy-3,5-diiod-2'-methylbenzanilid
ASK #32758		
	Molgewicht	1289.6865
	Bruttoformel	C ₄₄ H ₂₇ Cl ₃ I ₄ N ₄ O ₄
	2. Bezeichnung	5'-Chlor-4'-[(4-[[2-chlor-4-(2-hydroxy-3,5-diiodbenzamido)-5-methylphenyl](4-chlorphenyl)(cyan)methyl}phenyl)(cyan)methyl]-2-hydroxy-3,5-diiod-2'-methylbenzanilid
ASK #32759		
	Formelstamm	(C14-H11-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	228.2433
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃
	2. Bezeichnung	2-(Cyclohexa-1,3-dienylcarbonyl)benzoesäure
ASK #32760		
	Chemical Abstract Service Nr.	36700-38-6
	Molgewicht	206.3073

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂S
2. Bezeichnung (Z)-1-Methyl-2-[2-(thiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #32761

Chemical Abstract Service Nr. 36700-39-7
Molgewicht 224.3225
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂OS
2. Bezeichnung (E)-N-(3-Methylaminopropyl)-3-(thiophen-2-yl)prop-2-enamid

ASK #32762

Chemical Abstract Service Nr. 100-42-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 79637-11-9
Molgewicht 104.1491
Bruttoformel C₈H₈
2. Bezeichnung Ethenylbenzol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.R.CN; IUPAC
3. Bezeichnung Styrol
Zitat Bezeichnung 3 ChemIDplus; CAS; ROMP2020; ChemSpider; USMI2020; EAB4.06-9.8(2002-2019)R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Cinnamol; Vinylbenzol

ASK #32764

Chemical Abstract Service Nr. 56536-96-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 132205-64-2
Molgewicht 157.2117
Bruttoformel C₁₁H₁₁N
2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydronaphthalin-1-carbonitril

ASK #32765

Molgewicht 267.3208
Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₄
2. Bezeichnung {2-Hydroxy-4-[(RS)-1-hydroxy-2-methylaminoethyl]phenyl}(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #32766

Molgewicht 267.3208
Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₄
2. Bezeichnung {2-Hydroxy-5-[(RS)-1-hydroxy-2-methylaminoethyl]phenyl}(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #32767

Chemical Abstract Service Nr. 52245-00-8
Molgewicht 349.4214
Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₅
2. Bezeichnung {4-[(Methylamino)acetyl]-1,2-phenylen}bis(2,2-dimethylpropanoat)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #32768

Molgewicht 379.4904

Bruttoformel $C_{21}H_{33}NO_5$

2. Bezeichnung (4-{{(RS)-2-[Ethyl(methyl)amino]-1-hydroxyethyl}-1,2-phenylen)bis(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #32774

Chemical Abstract Service Nr. 58151-90-9

Molgewicht 348.3107

Bruttoformel $C_{15}H_{16}N_4O_6$

Vorzugsbezeichnung 5'-O-Benzoylribavirin

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung 1-(5-O-Benzoyl- -D-ribofuranosyl)-1*H*-1,2,4-triazol-3-carboxamid

ASK #32775

Chemical Abstract Service Nr. 57198-02-4

Molgewicht 244.2047

Bruttoformel $C_8H_{12}N_4O_5$

2. Bezeichnung 1- -D-Ribofuranosyl-1*H*-1,2,4-triazol-3-carboxamid

ASK #32776

Chemical Abstract Service Nr. 39030-43-8

Molgewicht 244.2047

Bruttoformel $C_8H_{12}N_4O_5$

2. Bezeichnung 2- -D-Ribofuranosyl-2*H*-1,2,4-triazol-3-carboxamid

ASK #32777

Chemical Abstract Service Nr. 4928-87-4

Formelstamm $(C_3H_2N_3O_2)^- H^+$

Molgewicht 113.0748

Bruttoformel $C_3H_3N_3O_2$

2. Bezeichnung 1*H*-1,2,4-Triazol-3-carbonsäure

ASK #32778

Chemical Abstract Service Nr. 39925-19-4

Formelstamm $(C_8H_{10}N_3O_6)^- H^+$

Molgewicht 245.1894

Bruttoformel $C_8H_{11}N_3O_6$

2. Bezeichnung 1- -D-Ribofuranosyl-1*H*-1,2,4-triazol-3-carbonsäure

ASK #32779

Chemical Abstract Service Nr. 58151-87-4

Molgewicht 286.2414

Bruttoformel $C_{10}H_{14}N_4O_6$

Vorzugsbezeichnung 5'-O-Acetylribavirin

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung 1-(5-*O*-Acetyl- β -D-ribofuranosyl)-1-*H*-1,2,4-triazol-3-carboxamid

ASK #32780

Molgewicht 501.4907

Bruttoformel $C_{26}H_{23}N_5O_6$

2. Bezeichnung *rac*-(5-Methyl)(3-propan-2-yl){(4*R*)-4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2-[2-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)ethenyl]-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-(3-Isopropyl)(5-methyl){4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2-[2-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)vinyl]-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #32781

Molgewicht 399.4403

Bruttoformel $C_{21}H_{25}N_3O_5$

2. Bezeichnung Bis(propan-2-yl)[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diisopropyl[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32782

Chemical Abstract Service Nr. 116169-18-7

Molgewicht 369.3713

Bruttoformel $C_{19}H_{19}N_3O_5$

2. Bezeichnung *rac*-(Methyl)(propan-2-yl)[(4*R*)-4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethylpyridin-3,5-dicarboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-(Isopropyl)(methyl)[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethylpyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32783

Chemical Abstract Service Nr. 75695-84-0

Molgewicht 343.334

Bruttoformel $C_{17}H_{17}N_3O_5$

2. Bezeichnung Dimethyl[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32784

Chemical Abstract Service Nr. 75695-99-7

Molgewicht 357.3606

Bruttoformel $C_{18}H_{19}N_3O_5$

2. Bezeichnung *rac*-(Ethyl)(methyl)[(4*R*)-4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32785

Molgewicht 778.9323

Bruttoformel $C_{45}H_{54}N_4O_8$

Vorzugsbezeichnung 18'-Epivinorelbin

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L27)

	3. Bezeichnung	4'-Desoxy-3' ,4' -epoxy-8'-norvincaleukoblastin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Norleurosin; C'-Norleurosin
ASK #32792	Chemical Abstract Service Nr.	38390-45-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1076210-07-5; 119264-84-5; 120478-94-6; 1263285-71-7; 1620695-06-8; 57694-66-3
	Molgewicht	792.9588
	Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₆ N ₄ O ₈
	2. Bezeichnung	Methyl{(3 <i>aR</i> ,3 <i>a</i> ¹ <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,10 <i>bR</i>)-4-(acetyloxy)-3 <i>a</i> -ethyl-9-[(3 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-5-ethyl-9-(methoxycarbonyl)-1,4,7,8,9,10-hexahydro-2 <i>H</i> -3,7-methanoazacycloundecino[5,4- <i>b</i>]indol-9-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3 <i>a</i> -octalid-1 <i>yl</i> }
	3. Bezeichnung	4'-Desoxy-3',4'-didehydrovincaleukoblastin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	15',20'-Anhydrovinblastin; Anhydrovinblastin; Methyl[(3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,10 <i>bR</i> ,13 <i>aR</i>)-4-(acetyloxy)-3 <i>a</i> -ethyl-9-[(7 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-5-ethyl-9-(methoxycarbonyl)-1,4,7,8,9,10-hexahydro-2 <i>H</i> -3,7-methanoazacycloundecino[5,4- <i>b</i>]indol-9-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3 <i>a</i> -octalid-1 <i>yl</i>]-3',4'-Anhydrovinblastin
ASK #32793	Chemical Abstract Service Nr.	126347-74-8
	Molgewicht	736.8956
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₅₂ N ₄ O ₇
	2. Bezeichnung	Methyl[(3 <i>aR</i> ,3 <i>a</i> ¹ <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,10 <i>bR</i>)-3 <i>a</i> -ethyl-9-[(6 <i>R</i> ,8 <i>S</i>)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methanoazecino[4,3- <i>b</i>]indol-8-yl]-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3 <i>a</i> ,3 <i>a</i> ¹ ,4,5,5 <i>a</i> ,6,11,12-octalid-1 <i>yl</i>]
	3. Bezeichnung	O ⁴ -Desacetyl-4'-desoxy-3',4'-didehydro-8'-norvincaleukoblastin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	O(4)-Desacetyl-4'-desoxy-3',4'-didehydro-C'-norvincaleukoblastin; Desacetyl-vinorelbis; 4-O-Desacetylvinorelbis; Methyl[(3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,10 <i>bR</i> ,13 <i>aR</i>)-3 <i>a</i> -ethyl-9-[(6 <i>R</i> ,8 <i>S</i>)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methano-2 <i>H</i> -azacyclodecino[4,3- <i>b</i>]indol-8-yl]-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3 <i>a</i> ,4,5,5 <i>a</i> ,6,11,12-octalid-1 <i>yl</i>]
ASK #32794	Chemical Abstract Service Nr.	5534-08-7
	Molgewicht	507.0156
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ ClO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Beclometason-21-acetat-17-propanoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)

2. Bezeichnung 9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-propanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Beclometason-21-acetat-17-propionat

ASK #32795

Chemical Abstract Service Nr. 66917-44-0

Molgewicht 484.5812

Bruttoformel $C_{28}H_{36}O_7$

2. Bezeichnung 9,11 -Epoxy-16 -methyl-3,20-dioxo-9 -pregna-1,4-dien-17,21-diyl-dipropoat

ASK #32796

Chemical Abstract Service Nr. 52092-12-3

Molgewicht 468.5818

Bruttoformel $C_{28}H_{36}O_6$

2. Bezeichnung (16 -Methyl-3,20-dioxopregna-1,4,9(11)-trien-17,21-diyl)dipropoat

ASK #32797

Chemical Abstract Service Nr. 52092-14-5

Molgewicht 565.4932

Bruttoformel $C_{28}H_{37}BrO_7$

2. Bezeichnung (9-Brom-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropoat

ASK #32798

Molgewicht 535.0688

Bruttoformel $C_{29}H_{39}ClO_7$

Vorzugsbezeichnung Beclometason-21-butanoat-17-propanoat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-butanoat-17-propanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Beclometason-21-butytrat-17-propionat

ASK #32799

Chemical Abstract Service Nr. 887130-68-9

Molgewicht 555.4872

Bruttoformel $C_{28}H_{36}Cl_2O_7$

2. Bezeichnung (6 ,9-Dichlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropoat

ASK #32800

Chemical Abstract Service Nr. 887130-69-0

Molgewicht 599.9382

Bruttoformel $C_{28}H_{36}BrClO_7$

2. Bezeichnung (6 -Brom-9-chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropoat

ASK #32801

263351-82-2

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Vorzugsbezeichnung Paclitaxel-Poliglumex ((mit Angaben zum Glutamyl:Paclitaxel-Verhältnis und zur Molmasse))

**International
Nonproprietary Name** INN.L52

2. Bezeichnung Poly(-L-glutaminsäure)oligo{(1*S*,2*R*)-1-benzamido-3-[4,10 -bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yloxy]-3-oxo-1-phenylpropan-2-yl}ester, teilweise mit N-terminalem L-Pyroglutamyl-Rest

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym PG-TXL; PG-Paclitaxel; PPX; Paclitaxelpoliglumex; 5-Oxo-L-prolylpoly-L-glutamyl-L-glutaminsäure-oligo(paclitaxel-2'-ester); Poly-alpha-L-glutaminsäure-oligo(paclitaxel-2'-ester)

ASK #32802

Formelstamm C145-H234-N52-O44-S3 . C2-H4-O2

Molgewicht 3565.9784

Bruttoformel C₁₄₇H₂₃₈N₅₂O₄₆S₃

Vorzugsbezeichnung Ularitidacetat

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung Thr-Ala-Pro-Arg-Ser-Leu-Arg-Arg-Ser-Ser-Cys(11*S* 27*S*)-Phe-Gly-Gly-Arg-Met-Asp-Arg-Ile-Gly-Ala-Gln-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(27*S* 11*S*)-Asn-Ser-Phe-Arg-Tyr-acetat (1:1)

ASK #32803

Chemical Abstract Service Nr. 219846-31-8

Molgewicht 334.3288

Bruttoformel C₁₈H₁₄N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Radequinil

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 5-(3-Methoxyphenyl)-3-(5-methyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl)-1,6-naphthyridin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Resequinil

ASK #32805

Chemical Abstract Service Nr. 138530-94-6

Molgewicht 369.3615

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Dexlansoprazol

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 2-[(*R*)-{[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methan}sulfinyl]-1*H*-benzimidazol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-Lansoprazol

ASK #32806

**Chemical Abstract Service
Nr.** 191732-72-6

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 346670-73-3; 443912-14-9

Molgewicht	259.2606
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lenalidomid
International Nonproprietary Name	INN.L53
Zitat Bezeichnung 1	IGS; Pharmavista; ROMP2017; MAR2017
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4-Amino-1-oxoisoindolin-2-yl)glutarimid; 3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion; (3 <i>RS</i>)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion; (3 <i>RS</i>)-3-(4-Amino-1-oxoisoindolin-2-yl)piperidin-2,6-dion; (3 <i>RS</i>)-3-(4-Amino-1-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion

ASK #32811

Chemical Abstract Service Nr.	187949-02-6
Molgewicht	431.8232
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ ClF ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Albaconazol
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	7-Chlor-3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-(2,4-difluorphenyl)-3-hydroxy-4-(1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-yl]chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on

ASK #32812

Chemical Abstract Service Nr.	156053-89-3
Formelstamm	(C ₂₅ H ₃₁ N ₂ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	424.5326
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Alvimopan
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{{(2 <i>S</i>)-2-Benzyl-3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-(3-hydroxyphenyl)-3,4-dimethylpiperidin-1-yl]propanamido}essigsäure

ASK #32813

Chemical Abstract Service Nr.	267227-08-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	339300-19-5
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Apolizumab
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN

ASK #32814

Chemical Abstract Service Nr.	267243-28-7
Molgewicht	485.9384
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClFN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Canertinib

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung *N*-[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-(3-morpholinopropoxy)chinazolin-6-yl]acrylamid

ASK #32815

Chemical Abstract Service Nr. 234096-34-5

Formelstamm (C₁₇H₁₈N₅O₆S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 453.4927

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₅O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Cefovecin

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2*S*)-oxolan-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2*S*)-tetrahydrofuran-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2*S*)-tetrahydro-2-furyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #32816

Chemical Abstract Service Nr. 186495-49-8

Molgewicht 261.3097

Bruttoformel C₁₆H₁₇F₂N

Vorzugsbezeichnung Delucemin

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 3,3-Bis(3-fluorphenyl)-*N*-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3,3-Bis(3-fluorphenyl)propyl]methylazan

ASK #32817

Chemical Abstract Service Nr. 292819-64-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Ecomeximab

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

ASK #32818

Chemical Abstract Service Nr. 219685-50-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Eculizumab

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung immunoglobulin, anti-(Human complement C5 γ -chain)(human-mouse monoclonal 5G1.1 heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal 5G1.1 light chain, dimer

ASK #32819

Chemical Abstract Service Nr.	174402-32-5
Molgewicht	608.5528
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ N ₄ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Edotecarin
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	6-[(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)amino]-12- β -D-glucopyranosyl-2,10-dihydroxy-12,13-dihydro-6 <i>H</i> -indolo[2,3- <i>a</i>]pyrrolo[3,4- <i>c</i>]carbazol-5,7-dion

ASK #32820

Chemical Abstract Service Nr.	221241-63-0
Formelstamm	(C ₂₅ H ₁₇ F ₃ N-O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	517.4737
Bruttoformel	C ₂₅ H ₁₈ F ₃ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Fandosentan
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	4-(7-Ethyl-1,3-benzodioxol-5-yl)-1,1-dioxo-2-[2-(trifluormethyl)phenyl]-2 <i>H</i> -1,6,2-benzothiazin-3-carbonsäure

ASK #32821

Chemical Abstract Service Nr.	326859-36-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Fontolizumab
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN

ASK #32822

Chemical Abstract Service Nr.	163217-09-2
Molgewicht	400.594
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Inecalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(7 <i>E</i>)-19-Nor-9,10-seco-14 β -cholesta-5,7-dien-23-in-1,3,25-triol

ASK #32823

Chemical Abstract Service Nr.	276690-58-5
Molgewicht	260.3348
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Iroxanadin
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(-)-5-Piperidinomethyl-3-(3-pyridyl)-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -1,2,4-oxadiazin

ASK #32824

Chemical Abstract Service Nr.	245116-90-9
Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₀ F ₃ N ₂ O ₂ -S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	376.3524
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₁ F ₃ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Lidorestat
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	[3-(4,5,7-Trifluor-1,3-benzothiazol-2-ylmethyl)indol-1-yl]essigsäure
ASK #32825	
Chemical Abstract Service Nr.	333963-40-9
Formelstamm	(C ₂₀ H ₃₁ F ₂ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	390.4619
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ F ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Lubiproston
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	7-[(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>aR</i>)-2-(1,1-Difluorpentyl)-2-hydroxy-6-oxooctahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyran-5-yl]heptansäure
ASK #32826	
Chemical Abstract Service Nr.	198821-22-6
Molgewicht	452.4599
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Merimepodib
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-Oxolan-3-yl]({[3-([3-methoxy-4-(1,3-oxazol-5-yl)phenyl]carbamoyl)amino]phenyl)methyl}carbamat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3 <i>S</i>)-Tetrahydrofuran-3-yl]({[3-([3-methoxy-4-(1,3-oxazol-5-yl)phenyl]carbamoyl)amino]phenyl)methyl}carbamat); [(<i>S</i>)-Tetrahydro-3-furyl]([3-{3-[3-methoxy-4-(1,3-oxazol-5-yl)phenyl]ureido}benzyl)carbamat]
ASK #32827	
Chemical Abstract Service Nr.	137975-06-5
Molgewicht	427.5381
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mozavaptan
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	4'-[(<i>RS</i>)-5-Dimethylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-ylcarbonyl]-2-methylbenzanilid
ASK #32828	
Chemical Abstract Service Nr.	220641-11-2
Molgewicht	269.3449
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Naminidil
International Nonproprietary Name	INN.L49

Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-(4-cyanphenyl)-3-[(2 <i>R</i>)-3,3-dimethylbutan-2-yl]guanidin
ASK #32829	
Chemical Abstract Service Nr.	173240-15-8
Molgewicht	694.7563
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₃ FN ₁₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nemifitid
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(4-Fluor-L-phenylalanyl)-(trans-4-hydroxy-L-prolyl)-L-arginylglycyl-L-tryptophanamid
ASK #32830	
Chemical Abstract Service Nr.	540769-28-6
Molgewicht	418.5313
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Palosuran
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	1-[2-(4-Benzyl-4-hydroxypiperidin-1-yl)ethyl]-3-(2-methylchinolin-4-yl)harnstoff
ASK #32831	
Formelstamm	C25-H30-N4-O2 . H2-S-O4
Molgewicht	516.6098
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Palosuransulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	1-[2-(4-Benzyl-4-hydroxypiperidin-1-yl)ethyl]-3-(2-methylchinolin-4-yl)harnstoff-sulfat (1:1)
ASK #32832	
Chemical Abstract Service Nr.	288383-20-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	790713-41-6
Molgewicht	450.5053
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cediranib
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4-(4-Fluor-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yloxy)-6-methoxy-7-[3-(pyrrolidin-1-yl)propoxy]chinazolin
ASK #32833	
Formelstamm	C25-H27-F-N4-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	566.5774
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ FN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Cediranibmaleat (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L57)

ASK #32836	2. Bezeichnung	4-(4-Fluor-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yloxy)-6-methoxy-7-[3-(pyrrolidin-1-yl)propoxy]chinazolin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	137275-81-1
	Molgewicht	343.3737
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Osemozotan
ASK #32837	International Nonproprietary Name	INN.L49
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(<i>S</i>)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl}-3-(1,3-benzodioxol-5-yloxy)propan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(<i>S</i>)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl][3-(1,3-benzodioxol-5-yloxy)propyl]azan
ASK #32838	Chemical Abstract Service Nr.	331243-22-2
	Molgewicht	147000
	Vorzugsbezeichnung	Pascolizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #32839	2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human interleukin 4)(human-mouse monoclonal SB-240683 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal SB-240683 -chain, dimer
	Chemical Abstract Service Nr.	153062-94-3
	Molgewicht	303.3794
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Pumosetrag
ASK #32840	International Nonproprietary Name	INN.L49
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-7-oxo-4,7-dihydrothieno[3,2- <i>b</i>]pyridin-6-carboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-Chinuclidin-3-yl]-7-oxo-4,7-dihydrothieno[3,2- <i>b</i>]pyridin-6-carboxamid
	Chemical Abstract Service Nr.	288392-69-8
ASK #32840	Molgewicht	0
	Vorzugsbezeichnung	Siplizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
	Chemical Abstract Service Nr.	193811-33-5
ASK #32840	Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₇ N ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	326.3681

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tacapenem
International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-3-[(3 <i>R</i>)-5-oxopyrrolidin-3-ylsulfanyl]-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
ASK #32842	
Chemical Abstract Service Nr.	204512-90-3
Molgewicht	337.3312
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tecadenoson
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	9-(-D-Ribofuranosyl)- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yl]-9 <i>H</i> -purin-6-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[9-(beta-D-Ribofuranosyl)-9H-purin-6-yl][(R)-tetrahydro-3-furyl]azan; 9-(beta-D-Ribofuranosyl)-N-[(R)-tetrahydrofuran-3-yl]-9H-purin-6-amin
ASK #32843	
Chemical Abstract Service Nr.	148717-54-8
Molgewicht	303.8264
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Tecalcet
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	3-(2-Chlorphenyl)- <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-(3-methoxyphenyl)ethyl]propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Chlorphenyl)propyl][(R)-1-(3-methoxyphenyl)ethyl]azan
ASK #32844	
Chemical Abstract Service Nr.	299423-37-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Teneliximab
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human CD40 (antigen)) (human-mouse monoclonal chi220 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal chi220 light chain, dimer
ASK #32845	
Chemical Abstract Service Nr.	156090-18-5
Molgewicht	394.4701
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Topixantron
International Nonproprietary Name	INN.L49

2. Bezeichnung 5-[(2-Dimethylaminoethyl)amino]-2-{2-[(2-hydroxyethyl)amino]ethyl}indazolo[4,3-*gh*]isochinolin-6(2*H*)-on
ASK #32847

Formelstamm (C₄₆-H₅₂-O₁₆)2⁻ 2H⁺ . x H₂-O
Bruttoformel C₄₆H₅₄O₁₆
Vorzugsbezeichnung Bimosiamose x H₂O ((mit Angaben zum Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung {5',5''-(Hexan-1,6-diyl)bis[2'-(-D-mannopyranosyloxy)biphenyl-3-yl]}diessigsäure x H₂O
ASK #32848

Chemical Abstract Service Nr. 305841-29-6
Molgewicht 543.7146
Bruttoformel C₃₀H₄₁NO₆S
Vorzugsbezeichnung Sagopilon
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung (1*S*,3*S*,7*S*,10*R*,11*S*,12*S*,16*R*)-7,11-Dihydroxy-8,8,12,16-tetramethyl-3-(2-methyl-1,3-benzothiazol-5-yl)-10-(prop-2-en-1-yl)-4,17-dioxabicyclo[14.1.0]heptadecan-5,9-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4*S*,7*R*,8*S*,9*S*,13*R*,14*S*,16*S*)-7-Allyl-13,14-epoxy-4,8-dihydroxy-5,5,9,13-tetramethyl-16-(2-methyl-1,3-benzothiazol-5-yl)-1-oxacyclohexadecan-2,6-dion

ASK #32849
Formelstamm (C₃₅-H₃₅-F₂-N₈-O₅-S)+ Cl⁻
Molgewicht 753.2178
Bruttoformel C₃₅H₃₅ClF₂N₈O₅S
Vorzugsbezeichnung Isavuconazoniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L58

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-({methyl[3-({(methylamino)acetyl}oxy)methyl}pyridin-2-yl]carbamoyl}oxy)ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-ium-chlorid;
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-[methyl(3-({(methylamino)acetyloxy)methyl}pyridin-2-yl)carbamoxyloxy]ethyl]-1,2,4-triazolium-chlorid;
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(*RS*)-1-[N-methyl-N-[3-(methylaminoacetyloxy)methyl]pyridin-2-yl]carbamoxyloxy]ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid;
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[1-[N-methyl-N-[3-[2-(methylamino)acetoxymethyl]pyridin-2-yl]carbamoxyloxy]ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid;
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(*RS*)-1-[N-methyl-N-[3-(methylaminoacetoxymethyl)-2-pyridyl]carbamoxyloxy]ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid

ASK #32850
Chemical Abstract Service Nr. 497235-79-7
Formelstamm (C₃₅-H₃₅-F₂-N₈-O₅-S)+ Cl⁻ . Cl-H
Molgewicht 789.6788
Bruttoformel C₃₅H₃₆Cl₂F₂N₈O₅S
Vorzugsbezeichnung Isavuconazoniumchlorid-hydrochlorid
(INN.L58)

International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-({methyl[3-({[(methylamino)acetyl]oxy)methyl}pyridin-2-yl]carbamoyl}oxy)ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid (1:1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[1-[N-methyl-N-[3-[2-(methylamino)acetoxymethyl]pyridin-2-yl]carbamoyloxy]ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid-hydrochlorid; 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(<i>RS</i>)-1-[N-methyl-N-[3-(methylaminoacetyloxy)methyl]pyridin-2-yl]carbamoyloxy]ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid-hydrochlorid; N-Methylglycin-[2-({[1-(1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-cyanophenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4 <i>H</i> -1,2,4-triazolium-4-yl)ethoxy]carbonyl)methylamino}pyridin-3-yl)methylester-Chlorid-Hydrochlorid; 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(<i>RS</i>)-1-[N-methyl-N-[3-(methylaminoacetoxymethyl)-2-pyridyl]carbamoyloxy]ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid-hydrochlorid; (2-({[1-(1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium-4-yl)ethoxy]carbonyl}(methyl)amino)-3-pyridinyl)methyl-N-methylglycinatchloridhydrochlorid; 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-[N-methyl-N-[3-[2-(methylamino)acetyloxy]methyl]pyridin-2-yl]carbamoyloxy]ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid-hydrochlorid
ASK #32851	
Chemical Abstract Service Nr.	147568-66-9
Molgewicht	368.4263
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carmoterol
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	8-Hydroxy-5-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[(2 <i>R</i>)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #32852	
Chemical Abstract Service Nr.	137888-11-0
Formelstamm	C21-H24-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht	404.8872
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carmoterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	8-Hydroxy-5-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[(2 <i>R</i>)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #32853	
Chemical Abstract Service Nr.	33159-27-2
Formelstamm	(C20-H27-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	380.4983
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ecabet
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	12-Sulfoabieta-8,11,13-trien-18-säure
ASK #32854	
Chemical Abstract Service Nr.	86408-72-2

Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₇ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	402.4802
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ecabet-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	MAR33; JAN
2. Bezeichnung	12-Sulfoabieta-8,11,13-trien-18-säure-Natriumsalz (1:1)
ASK #32855	
Chemical Abstract Service Nr.	219773-47-4
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₇ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺ . 5 H ₂ O
Molgewicht	492.5566
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ecabet-Natrium 5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	12-Sulfoabieta-8,11,13-trien-18-säure-Natriumsalz (1:1) 5 H ₂ O
ASK #32856	
Chemical Abstract Service Nr.	81846-19-7
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	390.5131
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Treprostinil
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>a</i> S,9 <i>a</i> S)-2-Hydroxy-1-[(3 <i>S</i>)-3-hydroxyoctyl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,9,9 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]naphthalin-5-yloxy}essigsäure
ASK #32857	
Chemical Abstract Service Nr.	252662-47-8
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Toralizumab
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
ASK #32858	
Chemical Abstract Service Nr.	40093-94-5
Molgewicht	227.2172
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Torcitabin
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-desoxy- -L- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #32859

Chemical Abstract Service Nr. 172903-00-3

Formelstamm $3\text{Pt}2+ 2(\text{C}_6\text{-H}_{16}\text{-N}_2) 6(\text{H}_3\text{-N}) 2\text{Cl}^- 4(\text{N-O}_3)^-$

Molgewicht 1238.77

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{50}\text{Cl}_2\text{N}_{14}\text{O}_{12}\text{Pt}_3$

Vorzugsbezeichnung Triplatintetranitrat

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung {*all-trans*-Hexaammin-1 ²N,2 ²N,3 ²N-dichloro-1 Cl,3 Cl-bis[μ-hexan-1,6-diamin-1 N:2 N;2 N:3 N]triplatin(4+)}}tetranitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {*all-trans*-Hexaammin-1kappa(2)N,2kappa(2)N,3kappa(2)N-dichloro-1kappaCl,3kappaCl-bis[my-hexan-1,6-diylbis(azan)-1kappaN:2kappaN';2kappaN:3kappaN']triplatin(4+)}}tetranitrat

ASK #32860

Chemical Abstract Service Nr. 336801-86-6

Molgewicht 0

Vorzugsbezeichnung Vapaliximab

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung immunoglobulin G2, anti-(human vascular adhesion protein VAP-1)(human-mouse monoclonal 2D10 2-chain), disulfide with human-mouse monoclonal 2D10 -chain, dimer

ASK #32861

Chemical Abstract Service Nr. 172732-68-2

Formelstamm $(\text{C}_{21}\text{-H}_{19}\text{-N}_2\text{-O}_5)^- \text{H}^+$

Molgewicht 380.3939

Bruttoformel $\text{C}_{21}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{O}_5$

Vorzugsbezeichnung Varespladib

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung (1-Benzyl-2-ethyl-3-oxamoylindol-4-yloxy)essigsäure

ASK #32862

Chemical Abstract Service Nr. 380917-97-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 873336-65-3

Molgewicht 349.3847

Bruttoformel $\text{C}_{23}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}$

Vorzugsbezeichnung Perampanel

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; ChemIDplus; USAN; GlnAS; EUTCT; FDA-SRS; PubChem; CAS

2. Bezeichnung 2-(6'-Oxo-1'-phenyl-1',6'-dihydro-[2,3'-bipyridin]-5'-yl)benzonitril

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; ChemSpider; INN.CN

ASK #32863

Chemical Abstract Service Nr. 50936-59-9

Molgewicht	59300
Bruttoformel	C ₂₆₈₉ H ₄₀₅₇ N ₆₉₉ O ₇₉₂ S ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Idursulfase
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	SETQANSTTD ALNVLLIIVD DLRPSLGCGYD KLVRSFNID QLASHSLLFQ NAFQAQAVCA PSRVSFLTGR RPDTRRLYDF NSYWRVHAGN FSTIPQYFKE NGYVTMSVGK VFHPGISSNH TDDSPYSWSF PPYHPSSEKY ENTKTCTGPD GELHANLLCP VDVLDVPEGT LPDKQSTEQA IQLLEKMKTS ASPFFLAVGY HKPHIPFRYP KEFQKLYPLE NITLAPDPEV PDGLPPVAYN PWMDIRQRED VQALNISVPY GPIPVDFQRK IRQSYFASVS YLDTQVGRLL SALDDLQLAN STIAFTSDH GWALGEHGEW AKYSNFDVAT HVPLIFYVPG RTASLPEAGE KLFPYLDPFD SASQLMEPGR QSMDLVELVS LFPTLAGLAG LQVPPRCVP SFHVELCREG KNLLKHFRFR DLEEDPYLPG NPRELIAYSQ YPRPSDIPQW NSDKPSLKDI KIMGYSIRTI DYRYTVWVGF NPDEFLANFS DIHAGELYFV DSDPLQDHNM YNDSQGGDLF QLLMP
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Idusulfase

ASK #32864

Chemical Abstract Service Nr.	330988-75-5
Molgewicht	12100
Bruttoformel	C ₅₀₂ H ₇₅₈ N ₁₅₄ O ₁₆₅ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Pegsunercept
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-MDSVC(5S 19S)PQGGY IHPQNNSIC(19S 5S)C(20S 33S)TKC(23S 42S)HKGTYLY NDC(33S 20S)PGPGQDT DC(42S 23S)REC(45S 60S)ESGSF TASENHLRHC(60S 45S) LSC(63S 86S)SKC(66S 78S)RKEM GQVEISSC(78S 66S)TV DRDTCV(86S 63S)GC(88S 104S)RK NQYRHYWSEN LFQC(104S 88S)FN

ASK #32866

Formelstamm	C294-H370-F13-N107-O188-P28{[C2-H4-O]x}
Vorzugsbezeichnung	Pegaptanib
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	[5'-(5-({2S}-2,6-Bis[-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)carbonylamino]hexanamido)pentyl)-2'-desoxy-2'-fluor]C-Gm-Gm-A-A-(2'-desoxy-2'-fluor)U-(2'-desoxy-2'-fluor)C-Am-Gm-(2'-desoxy-2'-fluor)U-Gm-Am

ASK #32867

Chemical Abstract Service Nr.	148016-81-3
Formelstamm	(C15-H23-N4-O6-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	420.5043
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Doripenem
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-3-[[{(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(sulfamoylamino)methyl]pyrrolidin-3-yl}sulfanyl]-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure

ASK #32868

Chemical Abstract Service Nr.	364622-82-2
Formelstamm	(C15-H23-N4-O6-S2) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	438.5195
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Doripenem 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-3-[[[(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(sulfamoylamino)methyl]pyrrolidin-3-yl]sulfanyl]-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure 1 H ₂ O
ASK #32869	
Chemical Abstract Service Nr.	189752-49-6
Molgewicht	874.0731
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₇ N ₅ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Motexafin
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3,3'-(3 ³ ,3 ⁴ -Diethyl-8 ⁴ ,8 ⁵ -bis[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)-1 ⁴ ,5 ⁴ -dimethyl-3 ¹ <i>H</i> -7,9-diaza-1,3,5(2,5)-tripyrrola-8(1,2)-benzenacyclodecaphan-1 ² (2),4(5 ²),6,9-tetraen-1 ³ ,5 ³ -diyl)bis(propan-1-ol)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,3'-(9,10-Diethyl-20,21-bis[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)-4,15-dimethyl-8,11-imino-3,6:16,13-dinitrilo-1,18-benzodiaza[20]annulen-5,14-diyl)bis(propan-1-ol)
ASK #32870	
Chemical Abstract Service Nr.	246252-06-2
Formelstamm	2(C2-H3-O2) ⁻ (C48-H66-N5-O10) ⁻ Gd3+
Molgewicht	1148.4032
Bruttoformel	C ₅₂ H ₇₂ GdN ₅ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Motexafin-Diacetatogadolinium
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	(<i>PBPY</i> -7-11-233'2'4)-Bis(acetato- O)[3,3'-(3 ³ ,3 ⁴ -diethyl-8 ⁴ ,8 ⁵ -bis[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)-1 ⁴ ,5 ⁴ -dimethyl-3 ¹ <i>H</i> -7,9-diaza-1,3,5(2,5)-tripyrrola-8(1,2)-benzenacyclodecaphan-1 ² (2),4(5 ²),6,9-tetraen-1 ³ ,5 ³ -diyl)bis(propan-1-ol)
ASK #32871	
Chemical Abstract Service Nr.	156436-89-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	218290-68-7
Formelstamm	2(C2-H3-O2) ⁻ (C48-H66-N5-O10) ⁻ Gd3+ . x H2-O
Molgewicht	1166.42
Bruttoformel	C ₅₂ H ₇₂ GdN ₅ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Motexafin-Diacetatogadolinium x H ₂ O ((0

International Nonproprietary Name(INN.L44)2.
7-11-233'2'4)-Bis(acetato- O)[3,3'-(3³,3⁴-diethyl-8⁴,8⁵-bis[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)-1⁴,5⁴-dimethyl-3¹H-7,9-diaza-1,3,5(2,5)-tripyrrola-8(1,2)-benzenacyclodecaphan-1²(2),4(5²),6,9-tetraen-1³,5³-diyl)bis(propan-1-olato)- 5N^l(¹),N x H₂O ASK #32872

Chemical Abstract Service Nr.	189353-31-9
Molgewicht	214.2631
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fadolmidin
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[(Imidazol-4-yl)methyl]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-3-(Imidazol-4-ylmethyl)indan-5-ol; Radolmidin
ASK #32874	
Chemical Abstract Service Nr.	175591-23-8
Molgewicht	221.3385
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Tapentadol
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; GlnAS; CAS; MedKoo; EUTCT; RÖMP2023; USAN; PubChem; ChemIDplus; FDA-SRS
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; GlnAS; MedKoo; PubChem; FDA-SRS

ASK #32875

Chemical Abstract Service Nr.	175591-09-0
Formelstamm	C14-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	257.7995
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ ClNO
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Tapentadolhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	RÖMP2023; EAB10.0,11.0(2020-2023)/3035

ASK #32876

2. Bezeichnung	Poly[(4 <i>S</i>)-2-[[(<i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido](carboxy)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure]
----------------	--

ASK #32877

2. Bezeichnung	Poly[(4 <i>S</i>)-2-[[(<i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]{ <i>N</i> -[(<i>R</i>)-{ <i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-2-carboxy-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-6-yl]carbamoyl}(phenyl)methyl]carbamoyl)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure]
----------------	--

ASK #32878

2. Bezeichnung	Poly[(4 <i>S</i>)-2-[[((2 <i>R</i>)-2-amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido](carboxy)methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure]
----------------	---

ASK #32879

2. Bezeichnung	Poly[(4 <i>S</i>)-2-[[((2 <i>R</i>)-2-amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido){ <i>N</i> -[(<i>R</i>)-{ <i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-2-carboxy-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-6-yl]carbamoyl}(4-hydroxyphenyl)methyl]carbamoyl)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure]
----------------	--

ASK #32880

Chemical Abstract Service Nr. 84-21-9

Formelstamm (C10-H12-N5-O7-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 347.2212

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅O₇P

2. Bezeichnung Adenosin-3'-dihydrogenphosphat

3. Bezeichnung 3'-Adenylsäure

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005; USMI13

ASK #32881

Chemical Abstract Service Nr. 55612-37-8

Formelstamm (C10-H12-N5-O13-P3)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 507.181

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₅O₁₃P₃

2. Bezeichnung Adenosin-3'-tetrahydrogentriphosphat

ASK #32882

Chemical Abstract Service Nr. 641-36-1

Molgewicht 281.349

Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₂

2. Bezeichnung (*R*)-10-Methoxy-6-methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4*H*-dibenzo[*de,g*]chinolin-11-ol

3. Bezeichnung Apocodein

Zitat Bezeichnung 3 USMI13

ASK #32883

Chemical Abstract Service Nr. 50725-25-2

Molgewicht 585.6025

Bruttoformel C₂₂H₄₃N₅O₁₃

2. Bezeichnung 4-*O*-(6-Amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-6-*O*-{3-[(*S*)-4-amino-2-hydroxybutanamido]-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl}-2-desoxy-D-streptamin

ASK #32884

Molgewicht 474.5697

Bruttoformel C₂₈H₃₁FN₄O₂

2. Bezeichnung 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-*N*-{[(1*s*,4*s*)-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl]-1*H*-benzimidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][cis-1-(4-methoxyphenethyl)-1-oxo-1 λ (5)-piperidin-4-yl]azan

ASK #32885

Molgewicht 474.5697

Bruttoformel C₂₈H₃₁FN₄O₂

2. Bezeichnung 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-*N*-{[(1*r*,4*r*)-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl]-1*H*-benzimidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][trans-1-(4-methoxyphenethyl)-1-oxo-1lambda(5)-piperidin-4-yl]azan;
1-(4-Fluorbenzyl)-N-{trans-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-1-oxo-1lambda(5)-piperidin-4-yl}benzimidazol-2-amin

ASK #32892

Chemical Abstract Service Nr. 13050-93-6

Formelstamm (C10-H12-N5-O10-P2)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 427.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₁₀P₂

2. Bezeichnung Adenosin-3'-trihydrogendiphosphat

ASK #32893

Chemical Abstract Service Nr. 137174-25-5

Molgewicht 432.5497

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₆

2. Bezeichnung (16 *H*)-11,21-Dihydroxy-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregn-4-en-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 16alpha,17-(Butan-1,1-diylldioxy)-11beta,21-dihydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #32894

Formelstamm (C11-H11-Cl-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 241.6709

Bruttoformel C₁₁H₁₂ClNO₃

2. Bezeichnung 4-Carbamoyl-3-(4-chlorphenyl)butansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3*RS*)-5-Amino-3-(4-chlorphenyl)-5-oxopentansäure

ASK #32895

Molgewicht 330.1793

Bruttoformel C₁₅H₁₂BrN₃O

2. Bezeichnung 7-Brom-5-(6-methylpyridin-2-yl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-Brom-5-(6-methyl-2-pyridyl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #32896

Formelstamm (C16-H18-N2-O5-S)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 352.4054

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂O₅S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-[(Carboxy)(2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #32897

Molgewicht 575.7813

Bruttoformel C₃₅H₄₉N₃O₄

2. Bezeichnung (6*aR*,7*R*,9*aR*)-11-[[[(3*S*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-2-methylcyclohex-1-en-1-yl]-6*a*-methyl-7-[(2*R*)-6-methylheptan-2-yl]-2-phenyl-2,4*a*,5,6,6*a*,7,8,9,9*a*,11-decahydrocyclopenta[*f*][1,2,4]triazolo[1,2-*a*]cinnolin-1,3-dion

ASK #32898

Chemical Abstract Service Nr.	222716-86-1
Formelstamm	C294-H342-F13-N107-Na28-O188-P28{[C2-H4-O]x}
Vorzugsbezeichnung	Pegaptanib-Octacosanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	[5'-(5-{{(2S)-2,6-Bis[-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)carbonylamino]hexanamido}pentyl)-2'-desoxy-2'-fluor]C-Gm-Gm-A-A-(2'-desoxy-2'-fluor)U-(2'-desoxy-2'-fluor)C-Am-Gm-(2'-desoxy-2'-fluor)U-Gm-Am
ASK #32899	
Chemical Abstract Service Nr.	173334-57-1
Molgewicht	551.7583
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₃ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Aliskiren
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(2S,4S,5S,7S)-5-Amino- <i>N</i> -(3-amino-2,2-dimethyl-3-oxopropyl)-4-hydroxy-7-[[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)phenyl]methyl]-8-methyl-2-(propan-2-yl)nonanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S,4S,5S,7S)-5-Amino- <i>N</i> -(2-carbamoyl-2-methylpropyl)-4-hydroxy-2-isopropyl-7-[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)benzyl]-8-methylnonanamid
ASK #32900	
Chemical Abstract Service Nr.	173334-58-2
Formelstamm	2(C30-H53-N3-O6) . C4-H4-O4
Molgewicht	1219.5888
Bruttoformel	C ₆₄ H ₁₁₀ N ₆ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Aliskirenhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(2S,4S,5S,7S)-5-Amino- <i>N</i> -(3-amino-2,2-dimethyl-3-oxopropyl)-4-hydroxy-7-[[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)phenyl]methyl]-8-methyl-2-(propan-2-yl)nonanamid-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S,4S,5S,7S)-5-Amino- <i>N</i> -(2-carbamoyl-2-methylpropyl)-4-hydroxy-2-isopropyl-7-[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)benzyl]-8-methylnonanamid-fumarat (2:1)
ASK #32901	
Chemical Abstract Service Nr.	289499-45-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	338796-35-3
Formelstamm	C24-H25-Cl-F-N5-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	558.8603
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ Cl ₃ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Canertinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-(3-morpholinopropoxy)chinazolin-6-yl]acrylamid-dihydrochlorid
ASK #32904	

Chemical Abstract Service Nr.	357336-20-0
Molgewicht	212.2887
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brivaracetam
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(4 <i>R</i>)-2-Oxo-4-propylpyrrolidin-1-yl]butanamid
ASK #32907	
Chemical Abstract Service Nr.	110-11-2
Formelstamm	(C8-H17-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	210.2911
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ O ₄ S
2. Bezeichnung	Octylhydrogensulfat
ASK #32916	
Chemical Abstract Service Nr.	13066-48-3
Molgewicht	453.6136
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ NO ₄
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-7 -[(2 <i>S</i>)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-4,5 -epoxy-6 ,14-ethano-14 -morphinan-3,6-diol
ASK #32917	
Chemical Abstract Service Nr.	16524-65-5
Molgewicht	481.6667
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₃ NO ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[17-(Cyclopropylmethyl)-3,6 -dimethoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-7 -yl]-3,3-dimethylbutan-2-ol
ASK #32918	
Formelstamm	(C15-H15-Cl2-N2-O8) ⁻ Na ⁺ . (C15-H15-Cl2-N2-O8) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	445.184
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ Cl ₂ N ₂ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicolhydrogensuccinat-Natrium (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-1-(4-nitrophenyl)propyl]hydrogensuccinat-Natriumsalz - [(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]hydrogensuccinat-Natriumsalz - Gemisch
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chloramphenicolhydrogensuccinat-Natrium ¹ ; Chloramphenicol-1- und Chloramphenicol-3-hydrogensuccinat-Natriumsalze
ASK #32921	
Chemical Abstract Service Nr.	154082-13-0
Formelstamm	(C32-H35-N2-O12-S4) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	770.9103
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₂ O ₁₂ S ₄

Vorzugsbezeichnung		Omocianin
International Nonproprietary Name		INN.L54
2. Bezeichnung	2-((1 <i>E</i> ,3 <i>E</i> ,5 <i>E</i>)-7-[(2 <i>E</i>)-3,3-Dimethyl-5-sulfo-1-(2-sulfoethyl)-1 <i>H</i> -indol-2(3 <i>H</i>)-yliden]-4-methylhepta-1,3,5-trien-1-yl)-3,3-dimethyl-1-(2-sulfoethyl)-3 <i>H</i> -indol-1-ium-5-sulfonat	
ASK #32922		
Chemical Abstract Service Nr.	262283-62-5	
Formelstamm	(C32-H35-N2-O12-S4)3 ⁻ 3Na ⁺	
Molgewicht	836.8558	
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₅ N ₂ Na ₃ O ₁₂ S ₄	
Vorzugsbezeichnung	Omocianin-Trinatrium	
International Nonproprietary Name	(INN.L54)	
2. Bezeichnung	2-((1 <i>E</i> ,3 <i>E</i> ,5 <i>E</i>)-7-[(2 <i>E</i>)-3,3-Dimethyl-5-sulfo-1-(2-sulfoethyl)-1 <i>H</i> -indol-2(3 <i>H</i>)-yliden]-4-methylhepta-1,3,5-trien-1-yl)-3,3-dimethyl-1-(2-sulfoethyl)-3 <i>H</i> -indol-1-ium-5-sulfonat-Trinatriumsalz	
ASK #32923		
Chemical Abstract Service Nr.	1361644-26-9	
Molgewicht	750.7484	
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₂ N ₄ O ₁₃	
Vorzugsbezeichnung	Aldoxorubicin	
International Nonproprietary Name	INN.L70	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN	
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>E</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyl)oxy]-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden]-6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1,4-dioxin-2-yl)-2,3,5-trihydroxy-4-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden}-6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1,4-dioxin-2-yl)-2,3,5-trihydroxy-4-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden}	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	(E)- <i>N</i> '-[1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- α - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyloxy)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden]-6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1,4-dioxin-2-yl)-2,3,5-trihydroxy-4-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden}	
ASK #32924		
Chemical Abstract Service Nr.	1361563-03-2	
Formelstamm	C37-H42-N4-O13 . Cl-H	
Molgewicht	787.2093	
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₃ ClN ₄ O ₁₃	
Vorzugsbezeichnung	Aldoxorubicinhydrochlorid	
International Nonproprietary Name	(INN.L70)	
2. Bezeichnung	(E)- <i>N</i> '-[1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- - <i>L</i> - <i>lyxo</i> -hexopyranosyloxy)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden]-6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1,4-dioxin-2-yl)-2,3,5-trihydroxy-4-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden}	
ASK #32925		

Chemical Abstract Service Nr.	97232-97-8
Formelstamm	(C16-H15-N4-O8-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	424.3852
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₄ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	(<i>E</i>)-Cefuroxim
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-[(2 <i>E</i>)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
ASK #32927	
Formelstamm	(C23-H28-N5-O10-S2) ⁻ H ⁺ . 2(C12-H23-N)
Molgewicht	962.2693
Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₅ N ₇ O ₁₀ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[6-Amino-6-oxo-5-(4-methylbenzolsulfonamido)hexanamido]-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure- <i>N</i> -Cyclohexylcyclohexanamin-Salz (1:2)
3. Bezeichnung	(7 <i>S</i>)-7-[6-Amino-6-oxo-5-(4-methylbenzolsulfonamido)hexanamido]-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-3-cephem-4-carbonsäure- <i>N</i> -Cyclohexylcyclohexanamin-Salz (1:2)
ASK #32928	
Formelstamm	(C19-H21-N4-O9-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	514.5294
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₉ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-Methoxy-3-(((methoxycarbonylamino)methyl]carbamoyloxy)methyl)-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>S</i>)-7-Methoxy-3-(((methoxycarbonylamino)methyl]carbamoyloxy)methyl)-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #32929	
Formelstamm	(C25-H26-N9-O8-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	645.6674
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₉ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
ASK #32930	
Chemical Abstract Service Nr.	142975-50-6
Formelstamm	(C23-H20-Cl-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	500.9546
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ ClN ₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #32931	
Chemical Abstract Service Nr.	67308-21-8
Formelstamm	(C16-H16-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	347.3889
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methylen-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]octan-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methylencepham-4-carbonsäure

ASK #32932

Chemical Abstract Service Nr. 143059-69-2

Formelstamm (C₁₅-H₁₃-Cl-N₃-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 367.8074

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*S*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*S*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #32933

Chemical Abstract Service Nr. 33948-22-0

Molgewicht 255.699

Bruttoformel C₁₅H₁₀ClNO

2. Bezeichnung 5*H*-Dibenzo[*b,f*]azepin-5-carbonylchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Chlorcarbonyliminostilben

ASK #32937

Chemical Abstract Service Nr. 170098-38-1

Formelstamm (C₂₅-H₃₁-N₂-O₄)⁻ H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 460.5631

Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Alvimopan 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung {(2*S*)-2-Benzyl-3-[(3*R*,4*R*)-4-(3-hydroxyphenyl)-3,4-dimethylpiperidin-1-yl]propanamido}essigsäure 2 H₂O

ASK #32938

Chemical Abstract Service Nr. 259669-63-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 471293-63-7

Formelstamm 2(C₁₆-H₁₄-F₂-N₃-O₄-S)⁻ Mg²⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 825.0593

Bruttoformel C₃₂H₂₈F₄MgN₆O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Pantoprazol-Hemimagnesium-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 1 (INNv.L62); (INN.L30)

2. Bezeichnung *rac*-5-(Difluormethoxy)-2-[(*R*)-(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pantoprazol-Hemimagnesium 1 HO

ASK #32940

Chemical Abstract Service Nr. 6032-80-0

Formelstamm (C₈-H₄-N₅-O₆)⁻ (H₄-N)⁺ . H₂O

Molgewicht	302.201
Bruttoformel	C ₈ H ₈ N ₆ O ₆
2. Bezeichnung	5,5'-Azanylylidenbis(pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion)-Monoammoniumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Murexid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5,5'-Azanylylidendibarbitursäure-Monoammoniumsalz 1 HO

ASK #32949

Chemical Abstract Service Nr.	446-72-0
Molgewicht	270.2369
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Genistein
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	5,7-Dihydroxy-3-(4-hydroxyphenyl)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #32950

Chemical Abstract Service Nr.	133-37-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138508-61-9
Formelstamm	(C ₄ -H ₄ -O ₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	150.0868
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₆
2. Bezeichnung	(<i>RS,RS</i>)-2,3-Dihydroxybutandisäure
3. Bezeichnung	(<i>RS,RS</i>)-Weinsäure

ASK #32952

Chemical Abstract Service Nr.	66504-40-3
Molgewicht	228.1177
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ Cl ₂ N
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(+/-)-Amitifadin

ASK #32953

Chemical Abstract Service Nr.	86215-36-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107190-21-6; 77158-07-7
Formelstamm	C ₁₁ -H ₁₁ -Cl ₂ -N . Cl-H
Molgewicht	264.5787
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ Cl ₃ N
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(+/-)-Amitifadinhydrochlorid
ASK #32956		
	Chemical Abstract Service Nr.	332012-40-5
	Molgewicht	409.8257
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ ClN ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Telatinib
	International Nonproprietary Name	INN.L58
	2. Bezeichnung	4-[[4-(4-Chloranilino)furo[2,3- <i>d</i>]pyridazin-7-yloxy)methyl]- <i>N</i> -methylpyridin-2-carboxamid
ASK #32959		
	Chemical Abstract Service Nr.	188396-77-2
	Molgewicht	407.4707
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ F ₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Paliroden
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	1-[2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin
ASK #32960		
	Formelstamm	C26-H24-F3-N . C4-H4-O4
	Molgewicht	523.5428
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₈ F ₃ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Palirodenfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L55)
	2. Bezeichnung	1-[2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[2-(Biphenyl-4-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-fumarat (1:1)
ASK #32961		
	Molgewicht	293.8349
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClN ₃
	2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenyl)-4-dimethylamino-2-(2-dimethylaminoethyl)butannitril
ASK #32962		
	Chemical Abstract Service Nr.	1202-34-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	145611-75-2
	Molgewicht	171.1986
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N ₃
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Pyridin-2-yl)pyridin-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Bis(2-pyridyl)azan
ASK #32963		

Chemical Abstract Service Nr. 20619-12-9

Molgewicht 260.7619

Bruttoformel $C_{15}H_{17}ClN_2$

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-*N*-methyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]methylazan

ASK #32964

Chemical Abstract Service Nr. 65676-21-3

Molgewicht 299.7979

Bruttoformel $C_{17}H_{18}ClN_3$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Chlorphenyl)-4-dimethylamino-2-(pyridin-2-yl)butannitril

ASK #32966

Chemical Abstract Service Nr. 2942-59-8

Formelstamm $(C_6H_3ClN_2O_2)^- H^+$

Molgewicht 157.5545

Bruttoformel $C_6H_4ClNO_2$

2. Bezeichnung 2-Chlorpyridin-3-carbonsäure

ASK #32967

Chemical Abstract Service Nr. 1452-94-4

Molgewicht 185.6076

Bruttoformel $C_8H_8ClNO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(2-chlorpyridin-3-carboxylat)

ASK #32968

Chemical Abstract Service Nr. 54396-44-0

Molgewicht 175.151

Bruttoformel $C_8H_8F_3N$

2. Bezeichnung 2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilin

ASK #32969

Chemical Abstract Service Nr. 54396-42-8

Molgewicht 324.2977

Bruttoformel $C_{16}H_{15}F_3N_2O_2$

2. Bezeichnung Ethyl{2-[2-methyl-3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carboxylat}

ASK #32970

Chemical Abstract Service Nr. 113502-53-7

Molgewicht 227.2585

Bruttoformel $C_{14}H_{13}NO_2$

2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-5-yl](phenyl)methanon

ASK #32971

Chemical Abstract Service Nr. 113502-52-6

Molgewicht 225.2426

Bruttoformel $C_{14}H_{11}NO_2$

2. Bezeichnung 5-Benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-on

ASK #32972

Formelstamm $(C_{15}H_{12}N-O_3)^- H^+$

Molgewicht 255.2686

Bruttoformel $C_{15}H_{13}NO_3$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-6-Benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carbonsäure

ASK #32973

Formelstamm $(C_{16}H_{14}N-O_4)^- H^+$

Molgewicht 285.2946

Bruttoformel $C_{16}H_{15}NO_4$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-5-Benzoyl-1-methoxy-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carbonsäure

ASK #32974

Chemical Abstract Service Nr. 167105-80-8

Molgewicht 358.3884

Bruttoformel $C_{19}H_{22}N_2O_5$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-5-Benzoyl-*N*-[1,3-dihydroxy-2-(hydroxymethyl)propan-2-yl]-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carboxamid

ASK #32975

Formelstamm $(C_{15}H_{12}N-O_3)^- H^+$

Molgewicht 255.2686

Bruttoformel $C_{15}H_{13}NO_3$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-7-Benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carbonsäure

ASK #32976

Molgewicht 285.2946

Bruttoformel $C_{16}H_{15}NO_4$

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(1*R*)-5-benzoyl-1-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carboxylat]

ASK #32977

Chemical Abstract Service Nr. 80965-09-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 108061-04-7

Molgewicht 269.2952

Bruttoformel $C_{16}H_{15}NO_3$

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(1*R*)-5-benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carboxylat]

ASK #32978

Chemical Abstract Service Nr. 113502-55-9

Molgewicht 211.2591

Bruttoformel $C_{14}H_{13}NO$

2. Bezeichnung (2,3-Dihydro-1-*H*-pyrrolizin-5-yl)(phenyl)methanon

ASK #32979

Chemical Abstract Service Nr. 108061-03-6

Molgewicht 283.3218

Bruttoformel C₁₇H₁₇NO₃

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*)-5-benzoyl-2,3-dihydro-1-*H*-pyrrolizin-1-carboxylat]

ASK #32980

Molgewicht 366.4602

Bruttoformel C₁₁H₂₂N₆O₄S₂

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-1,1'-[methylenbis(sulfandiylethan-2,1-diylazandiyl)]-2,2'-dinitrobis(ethen-1-amin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*'-Dimethyl{methylenbis[sulfandiylethylenimino(nitroethen-1,1-diyl)]}bis(azan)

ASK #32981

Chemical Abstract Service Nr. 207592-21-0

Molgewicht 640.8183

Bruttoformel C₂₇H₄₄N₈O₆S₂

2. Bezeichnung 1-*N*,5-*N*-Bis[2-({5-[(dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl]-1-*N*,5-*N*-dimethyl-2,4-dinitropenta-1,4-dien-1,1,5,5-tetramin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*(1),*N*(5)-Bis[2-(5-dimethylaminomethyl-2-furylmethylsulfanyl)ethyl][1,5-bis(methylamino)-2,4-dinitropenta-1,4-dien-1,5-diyl]bis(azan)

ASK #32982

Chemical Abstract Service Nr. 34252-44-3

Formelstamm (C₉H₇N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 176.172

Bruttoformel C₉H₈N₂O₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-2-*H*-indazol-3-carbonsäure

ASK #32983

Chemical Abstract Service Nr. 4498-67-3

Formelstamm (C₈H₅N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 162.1454

Bruttoformel C₈H₆N₂O₂

2. Bezeichnung 1-*H*-Indazol-3-carbonsäure

ASK #32984

Molgewicht 334.3288

Bruttoformel C₁₈H₁₄N₄O₃

2. Bezeichnung 1-Methyl-1-*H*-indazol-3-carbonsäureanhydrid

ASK #32985

Molgewicht 395.4914

Bruttoformel C₂₄H₂₉NO₄

ASK #32986

Molgewicht	680.786
-------------------	---------

2. Bezeichnung 17,17'-Bis(cyclopropylmethyl)-4,5 :4',5' -diepoxy-3,3',14,14'-tetrahydroxy[2,2'-bimorphinan]-6,6'-dion

ASK #32987

Molgewicht	315.3206
-------------------	----------

2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-6-oxomorphinan-17-carbaldehyd
-----------------------	---

ASK #32988

Molgewicht 857.0792

Bruttoformel $C_{44}H_{76}N_2O_{14}$

2.	3-((11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-[2,6-Dideoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-3,6-dideoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-t-
Bezeichnung	

ASK #32989

Molgewicht 740.921

Bruttoformel $\text{C}_{38}\text{H}_{64}\text{N}_2\text{O}_{12}$

2.	
Bezeichnung	[(11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-(3,6-Dideoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy)-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetradesoxy-4-dimethylamino- <i>D</i> - <i>erythro</i> -hexopyranosyloxy)-11,13-bis(methyl)-1,3,4,6-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene- <i>D</i> -erythro-hexopyranose]

ASK #32990

Molgewicht 754.9475

Bruttoformel $\text{C}_{39}\text{H}_{66}\text{N}_2\text{O}_{12}$

2.	<p>Bezeichnung [(11<i>E</i>,13<i>E</i>-4<i>R</i>,5<i>S</i>,6<i>S</i>,7<i>R</i>,9<i>R</i>,10<i>R</i>,16<i>R</i>)-6-(3,6-Didesoxy-3-dimethylamino- -D-glucopyranosyloxy)-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetradesoxy-4-dimethylamino-D-<i>erythro</i>-hexopyranosy</p>
----	--

ASK #32991

Chemical Abstract Service Nr. 141758-74-9

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 286014-72-0; 335149-21-8

Molgewicht 4186.5719

Bruttoformel $\text{C}_{184}\text{H}_{282}\text{N}_{50}\text{O}_{60}\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Exenatid

International Nonproprietary Name	INN.L51
--	---------

2. Bezeichnung L-Histidylglycyl-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysyl-L-glutaminyll-L-methionyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-valyl-L-arginyl-L-L

ASK #32992

Chemical Abstract Service Nr. 414910-27-3

Molgewicht	616.6133
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ F ₇ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Casopitant
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(4-Acetylpiperazin-1-yl)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methylpiperidin-1-carboxamid
ASK #32993	
Chemical Abstract Service Nr.	414910-30-8
Formelstamm	C30-H35-F7-N4-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	712.719
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ F ₇ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Casopitantmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L56,v.L18
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(4-Acetylpiperazin-1-yl)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methylpiperidin-1-carboxamid-methansulfonat (1:1)
ASK #32994	
Chemical Abstract Service Nr.	226954-04-7
Molgewicht	401.461
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₅ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -ethyl-2-(7-methyl-8-oxo-2-phenyl-8,9-dihydro-7 <i>H</i> -purin-9-yl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Emapunil
ASK #33002	
Chemical Abstract Service Nr.	80994-59-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	137741-30-1; 138966-85-5
Formelstamm	(C9-H12-(10)B-N-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	208.2088
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ BNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Borofalan (¹⁰ B)
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-[(¹⁰ B)Borono]-L-phenylalanin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-[4-(dihydroxy((10)B)boranyl)phenyl]propansäure
ASK #33003	
Chemical Abstract Service Nr.	202189-78-4
Formelstamm	(C28-H36-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	463.6117

Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bilastin
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	2-[4-(2-{4-[1-(2-Ethoxyethyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]piperidin-1-yl}ethyl)phenyl]-2-methylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #33004

Chemical Abstract Service Nr.	162610-17-5
Formelstamm	(C38-H55-O49-S7)9 ⁻ 9H ⁺
Molgewicht	1529.3404
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₄ O ₄₉ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Idraparinux
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	Methyl[(2,3,4-tri- <i>O</i> -methyl-6- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-glucopyranuronosyl)-(1 4)-(2,3,6-tri- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2,3-di- <i>O</i> -methyl- -L-idopyranuronosyl)-(1 4)-

ASK #33005

Chemical Abstract Service Nr.	149920-56-9
Formelstamm	(C38-H55-O49-S7)9 ⁻ 9Na ⁺
Molgewicht	1727.1768
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₅ Na ₉ O ₄₉ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Idraparinux-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	Methyl[(2,3,4-tri- <i>O</i> -methyl-6- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-glucopyranuronosyl)-(1 4)-(2,3,6-tri- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2,3-di- <i>O</i> -methyl- -L-idopyranuronosyl)-(1 4)-Nonanatriumsalz

ASK #33011

Chemical Abstract Service Nr.	2394931-19-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Ordesekimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	humaner Immunglobulin G Anti-Interleukin 15 monoklonaler Antikörper vom Maushybridom Klon 146B7

ASK #33013

Chemical Abstract Service Nr.	3424-98-4
Molgewicht	242.2286
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Telbivudin

International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-4-Hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4-(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #33014	
Chemical Abstract Service Nr.	145918-75-8
Molgewicht	213.1906
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Troxacitabin
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-hydroxymethyl-1,3-dioxolan-4-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #33015	
Chemical Abstract Service Nr.	134404-52-7
Molgewicht	454.6844
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Seocalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,22 <i>E</i> ,24 <i>E</i>)-24a,26a,27a-Trihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22,24-pentaen-1 ,3 ,25-triol
ASK #33018	
Chemical Abstract Service Nr.	290297-26-6
Molgewicht	578.5917
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₂ F ₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Netupitant
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	CAS; KEGG.D05152; ChemIDplus; EUTCT; PubChem; ICTRP; USAN
2. Bezeichnung	2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]- <i>N</i> ,2-dimethyl- <i>N</i> -[4-(2-methylphenyl)-6-(4-methylpiperazin-1-yl)pyridin-3-yl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]- <i>N</i> ,2-dimethyl- <i>N</i> -[6-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-(<i>o</i> -tolyl)-3-pyridyl]propanamid
ASK #33021	
Chemical Abstract Service Nr.	147859-97-0
Molgewicht	1259.3311
Bruttoformel	C ₅₉ H ₇₄ N ₁₈ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Peforelin
International Nonproprietary Name	INN.L55
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-histidyl-L- -aspartyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-prolylglycinamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gonadorelin[5-His,6-Asp,7-Trp,8-Lys]
ASK #33029	

Chemical Abstract Service Nr. 118435-03-3
Molgewicht 441.9107
Bruttoformel $C_{22}H_{24}ClN_5O_3$
2. Bezeichnung 5-Chlor-1-{1-oxo-1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzimidazol-1-yl)propyl]-1⁵-piperidin-4-yl}-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on

ASK #33030

Chemical Abstract Service Nr. 466118-75-2
Molgewicht 395.4268
Bruttoformel $C_{22}H_{22}FN_3O_3$
2. Bezeichnung 1-{1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1,2,3,6-tetrahydro-1⁵-pyridin-4-yl}-1,3-dihydrobenzimidazol-2-on

ASK #33031

Chemical Abstract Service Nr. 31991-54-5
Molgewicht 450.4389
Bruttoformel $C_{28}H_{18}O_6$
2. Bezeichnung 4,4',5,5'-Tetrahydroxy-[9,9'-bianthracen]-10,10'(9*H*,9'*H*)-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4,4',5,5'-Tetrahydroxy-9,9'-bianthracen-10,10'(9*H*,9'*H*)-dion

ASK #33032

Chemical Abstract Service Nr. 33318-28-4
Molgewicht 325.4446
Bruttoformel $C_{21}H_{27}NO_2$
2. Bezeichnung [(2*S*,3*R*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]acetat

ASK #33033

Chemical Abstract Service Nr. 38345-66-3
Molgewicht 283.4079
Bruttoformel $C_{19}H_{25}NO$
2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-ol

ASK #33037

Formelstamm C4-H11-N-O3 . C3-H9-O5-P
Molgewicht 277.2094
Bruttoformel $C_7H_{20}NO_8P$
Vorzugsbezeichnung Trometamol-(1,2-dihydroxypropylphosphonat) (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1,2-Dihydroxypropylphosphonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #33038

Molgewicht 296.3603
Bruttoformel $C_{19}H_{20}O_3$
2. Bezeichnung 4-[3-Methyl-5-(prop-2-en-1-yl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-2-yl]-2-methoxyphenol
3. Bezeichnung 4-(5-Allyl-3-methyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-2-yl)-2-methoxyphenol

ASK #33039

Chemical Abstract Service Nr. 66711-86-2
Molgewicht 164.0491
Bruttoformel C₄H₂F₆
2. Bezeichnung (2*E*)-1,1,1,4,4,4-Hexafluorbut-2-en

ASK #33040

Chemical Abstract Service Nr. 402824-96-8
Molgewicht 607.4889
Bruttoformel C₁₅H₁₆Cl₂N₆O₈S₄
2. Bezeichnung 6-Chlor-4-[[[6-chlor-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2*H*-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-ylsulfonyl)amino]methyl]-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2*H*-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #33041

Chemical Abstract Service Nr. 246018-80-4
Molgewicht 337.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₇NO₂
Vorzugsbezeichnung (+)-Lobelin
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung 2-[(2*S*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Hydroxy-2-phenylethyl]-1-methyl-2-piperidyl]-1-phenylethanon

ASK #33042

Chemical Abstract Service Nr. 5394-83-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 19889-42-0; 19953-63-0; 25907-03-3; 560-05-4; 6627-70-9
Formelstamm (C₁₀H₁₄O₄)₂⁻ 2H⁺
Molgewicht 200.2316
Bruttoformel C₁₀H₁₆O₄
2. Bezeichnung (1*RS*,3*SR*)-1,2,2-Trimethylcyclopentan-1,3-dicarbonsäure
3. Bezeichnung Camphersäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI13

ASK #33043

Chemical Abstract Service Nr. 434283-16-6
Molgewicht 483.5616
Bruttoformel C₂₈H₂₉N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Lecoizotan
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung 4-Cyan-*N*-{[(2*R*)-2-[4-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin-1-yl]propyl]-*N*-(pyridin-2-yl)benzamid

ASK #33044

Chemical Abstract Service Nr. 433282-68-9
Formelstamm C₂₈H₂₉N₅O₃ . Cl-H
Molgewicht 520.0225
Bruttoformel C₂₈H₃₀ClN₅O₃

	Vorzugsbezeichnung	Lecozotanhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L55)
	2. Bezeichnung	4-Cyan- <i>N</i> -{[(2 <i>R</i>)-2-[4-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin-1-yl]propyl]- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)benzamid-hydrochlorid
ASK #33046	Chemical Abstract Service Nr.	119817-90-2
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₉ -Cl ₂ -N ₂ -O ₅) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	461.3793
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ Cl ₂ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Dexloxiglumid
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-4-(3,4-Dichlorbenzamido)-4-[(3-methoxypropyl)(pentyl)carbamoyl]butansäure
ASK #33047	Chemical Abstract Service Nr.	132810-10-7
	Molgewicht	367.5028
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ FN ₃
	Vorzugsbezeichnung	Blonanserine
	International Nonproprietary Name	INN.L38
	2. Bezeichnung	2-(4-Ethylpiperazin-1-yl)-4-(4-fluorphenyl)-5,6,7,8,9,10-hexahydrocycloocta[<i>b</i>]pyridin
ASK #33049	Chemical Abstract Service Nr.	404950-80-7
	Molgewicht	349.4262
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Panobinostat
	International Nonproprietary Name	INN.L58
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-[4-({[2-(2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]amino}methyl)phenyl]prop-2-enamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-(4-{[2-(2-methylindol-3-yl)ethyl]aminomethyl}phenyl)acrylamid
ASK #33050	Molgewicht	367.4415
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Panobinostat 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L58)
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-[4-({[2-(2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]amino}methyl)phenyl]prop-2-enamid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-(4-{[2-(2-methylindol-3-yl)ethyl]aminomethyl}phenyl)acrylamid 1 HO
ASK #33052	Chemical Abstract Service Nr.	364067-22-1

Formelstamm	(C ₈ -H ₁₆ -N ₃ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	219.3045
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Cindunistat
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; USEPA-ACToR; ChemSpider; MeSH; ChemIDplus; KEGG; AdisInsight; USAN; GlnAS; DrugInfo; Pharmavista; CAS
2. Bezeichnung	S-(2-Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	S-[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein; S-[2-(Ethanimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein; (R)-3-[2-(Acetimidoethylamino)ethylsulfanyl]-2-amino-2-methylpropansäure; S-[2-[(1-Aminoethyliden)amino]ethyl]-2-methyl-L-cystein; (R)-3-[[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]sulfanyl]-2-amino-2-methylpropionsäure; (2R)-2-Amino-3-[(2-ethanimidamidoethyl)sulfanyl]-2-methylpropansäure
ASK #33053	
Chemical Abstract Service Nr.	364067-16-3
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₆ -N ₃ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺ . 2 Cl-H
Molgewicht	292.2264
Bruttoformel	C ₈ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Cindunistatdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	S-(2-Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-3-[2-(Acetimidoethylamino)ethylsulfanyl]-2-amino-2-methylpropansäure-dihydrochlorid; (2R)-2-Amino-3-[(2-ethanimidamidoethyl)sulfanyl]-2-methylpropansäure-dihydrochlorid; S-[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-dihydrochlorid; S-[2-(Ethanimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-dihydrochlorid
ASK #33054	
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₆ -N ₃ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺ . 2 Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	310.2416
Bruttoformel	C ₈ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Cindunistatdihydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	S-(2-Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein-hydrochlorid (1:2) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-3-[2-(Acetimidoethylamino)ethylsulfanyl]-2-amino-2-methylpropansäure-dihydrochlorid 1 HO; (2R)-2-Amino-3-[(2-ethanimidamidoethyl)sulfanyl]-2-methylpropansäure-dihydrochlorid 1 HO; Cindunistatdihydrochlorid-Monohydrat; 1S1-[2-(Ethanimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-dihydrochlorid-monohydrat; S-[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-dihydrochlorid 1 HO
ASK #33060	

Chemical Abstract Service Nr.	162394-19-6
Molgewicht	16279.6755
Bruttoformel	C ₇₂₄ H ₁₁₄₇ N ₂₀₃ O ₂₀₆ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Palifermin
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	SYDYMEGGDI RVRRLFCRTQ WYLRIDKRGK VKGTQEMKNN YNIMEIRTVG VGIVAIGVE SEFYLAMNKE GKLYAKKECN EDCNFKELIL ENHYNTYASA KWTHNGGEMF VALNQKGIPV RGKKTKEQK TAHFLPMAIT

ASK #33061

Chemical Abstract Service Nr.	146426-40-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	358739-39-6
Molgewicht	401.8402
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Alvocidib
International Nonproprietary Name	INN.L64:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(-)-2-(2-Chlorphenyl)-5,7-dihydroxy-8-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-1-methylpiperidin-4-yl]-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #33062

Chemical Abstract Service Nr.	209733-45-9
Molgewicht	711.6578
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ Cl ₂ N ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Anatibant
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)- <i>N</i> -[3-(4-Carbamidoylbenzamido)propyl]-1-[2,4-dichlor-3-(2,4-dimethyl-8-chinolyloxymethyl)phenylsulfonyl]pyrrolidin-2-carboxamid

ASK #33063

Chemical Abstract Service Nr.	183990-46-7
Formelstamm	(C ₁₅ H ₂₀ N ₄ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	279.3315
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Salcaprozinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L50
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	8-(2-Hydroxybenzamido)octansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Salicylamidocaprylsäure; 8-[(2-Hydroxybenzoyl)amino]octansäure

ASK #33064

Synonym (Z)-O-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propyl]pyridin-3-carboximidoylchlorid-1-oxid; N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidinyl)propoxy]-3-pyridincarboximidoylchlorid-1-oxid; N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]pyridin-3-carboximidoylchlorid-1-oxid; (Z)-N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]pyridin-3-carboximidoylchlorid-1-oxid; (Z)-N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]pyridin-3-carboximidoylchlorid-1-oxid; (Z)-N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]-1-oxo-1λ(5)-pyridin-3-carboximidoylchlorid; (R)-Bimocloamol-N(1)-oxid; 3-(Chlor{Z}-[(2R)-2-hydroxy-3-(piperidin-1-yl)propoxy]imino)methylpyridin-1-ium-1-olat;

(Z)-O-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propyl]-1-oxo-1lambda(5)-pyridin-3-carbohydroximoylchlorid

ASK #33074

Chemical Abstract Service Nr.	302904-82-1
Molgewicht	494.7052
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Atocalcitol
International Nonproprietary Name	INNv.L88
2. Bezeichnung	(5Z,7E-20R)-20-[3-(2-Hydroxypropan-2-yl)benzyloxymethyl]-9,10-secopregna-5,7,10(19)-trien-1 ,3 -diol

ASK #33075

Molgewicht	17800
Bruttoformel	C ₇₈₁ H ₁₂₃₀ N ₂₁₆ O ₂₃₇ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Tadekinig alfa
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	Thr-Pro-Val-Ser-Gln-Thr-Thr-Thr-Ala-Ala-Thr-Ala-Ser-Val-Arg-Ser-Thr-Lys-Asp-Pro-Cys-Pro-Ser-Gln-Pro-Pro-Val-Phe-Pro-Ala-Ala-Lys-Gln-Cys-Pro-Ala-Leu-Glu-Val-Thr-Trp-Pro-Glu-Val-Glu-Val-Pro-Leu-Asn 49, Asn 64, Asn 73, Asn 117)

ASK #33078

Chemical Abstract Service Nr.	40596-69-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	41205-06-5
Molgewicht	310.4715
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	(RS)-Methopren
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	USMI; MAR33
2. Bezeichnung	rac-(Propan-2-yl)[(2E,4E,7R)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-dienoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(2E,4E-7RS)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-dienoat]

ASK #33079

Chemical Abstract Service Nr.	375348-49-5
Vorzugsbezeichnung	Bertilimumab
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	immunoglobulin G4, anti-(human eotaxin 1)(human monoclonal CAT-213 4-chain), disulfide with human monoclonal CAT-213 4-chain, dimer

ASK #33080

Chemical Abstract Service Nr.	40431-64-9
Molgewicht	233.3062
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexmethylphenidat

International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	Methyl{[(<i>R</i>)-phenyl][(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]acetat}
ASK #33081	
Chemical Abstract Service Nr.	150586-58-6
Molgewicht	230.2807
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ FN ₂
Vorzugsbezeichnung	Fipamezol
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	4-[(<i>RS</i>)-2-Ethyl-5-fluorindan-2-yl]imidazol
ASK #33082	
Chemical Abstract Service Nr.	183293-82-5
Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₈ O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	302.4064
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Gemcaben
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	6,6'-Oxybis(2,2-dimethylhexansäure)
ASK #33083	
Chemical Abstract Service Nr.	133208-93-2
Molgewicht	451.2509
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ BrN ₂ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Ibrolipim
International Nonproprietary Name	INN.L50
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Diethyl{4-[(4-brom-2-cyanphenyl)carbamoyl]benzyl}phosphonat
ASK #33084	
Chemical Abstract Service Nr.	367514-87-2
Molgewicht	492.676
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Lurasidon
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	(3 <i>aR</i> ,4 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,7 <i>aS</i>)-2-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]methyl]cyclohexyl]methyl]hexahydro-4,7-methano-1 <i>H</i> -isindol-1,3(2 <i>H</i>)-dion
ASK #33085	
Chemical Abstract Service Nr.	339186-68-4
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Matuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L50

2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-(human epidermal growth factor receptor)(humanized MAb 425 1-chain), disulfide with humanized MAb 425 -chain, dimer
ASK #33086

Chemical Abstract Service Nr. 36144-08-8

Molgewicht 301.4232

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Mantabegron

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung (*RS*)-1-[(Adamantan-1-yl)amino]-3-phenoxypropan-2-ol

ASK #33087

Chemical Abstract Service Nr. 179602-65-4

Molgewicht 717.2799

Bruttoformel C₃₆H₄₁ClN₈O₄S

Vorzugsbezeichnung Mitratapid

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung 2-[(2*R*)-Butan-2-yl]-4-(4-{4-[(2*S*,4*R*)-2-(4-chlorphenyl)-2-[(4-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-3-ylsulfanyl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy}phenyl)piperazin-1-yl}phenyl)-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

ASK #33088

Chemical Abstract Service Nr. 252260-02-9

Molgewicht 465.4042

Bruttoformel C₂₁H₂₁F₂N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Posizolid

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung (5*R*)-3-(4-{1-[(*S*)-2,3-Dihydroxypropanoyl]-1,2,3,6-tetrahydro-4-pyridyl}-3,5-difluorphenyl)-5-(1,2-oxazol-3-yloxymethyl)-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #33089

Chemical Abstract Service Nr. 244081-42-3

Formelstamm (C₂₁H₂₂ClN₂O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 402.8713

Bruttoformel C₂₁H₂₃ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Rafabegron

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung {3-[(*R*)-2-[(*R*)-2-(3-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]propyl}indol-7-yloxy}essigsäure

ASK #33090

Chemical Abstract Service Nr. 223537-30-2

Molgewicht 598.6624

Bruttoformel C₃₁H₃₉FN₄O₇

Vorzugsbezeichnung Rupintrivir

International Nonproprietary Name	INN.L50
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Ethyl{[(2 <i>E</i> -4 <i>S</i>)-4-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-(4-fluorbenzyl)-6-methyl-5-(5-methyl-1,2-oxazol-3-carboxamido)-4-oxoheptanamido]-5-[(3 <i>S</i>)-2-oxopyrrolidin-3-yl]pent-2-enoat}
ASK #33091	
Chemical Abstract Service Nr.	148717-90-2
Formelstamm	(C ₃₄ -H ₆₄ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	627.962
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₅ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Squalamin
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	{[(24 <i>R</i>)-3-[3-(4-Aminobutylamino)propylamino]-7-hydroxy-5-cholestan-24-yl]}hydrogensulfat
ASK #33092	
Chemical Abstract Service Nr.	28210-41-5
Formelstamm	x(C ₈ -H ₈ -O ₃ -S)
Vorzugsbezeichnung	Tolevamer
International Nonproprietary Name	INN.L50
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; FDA-SRS; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	Poly[1-(4-sulfophenyl)ethylen]
ASK #33093	
Chemical Abstract Service Nr.	205923-56-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	853338-01-9
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Cetuximab
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
ASK #33094	
Chemical Abstract Service Nr.	189003-92-7
Molgewicht	465.5431
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ FN ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Trelanserlin
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-(7-Fluor-2-oxo-4-{2-[4-(thieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-4-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-1,2-dihydrochinolin-1-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #33095	
Formelstamm	C ₄₆ -H ₆₁ -N-O ₁₁ . C ₄₇ -H ₆₃ -N-O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Latidectin

International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	{(2a <i>E</i> ,2a ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,17a <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,20a <i>R</i>)-6'-Ethyl-2a ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2 <i>H</i> ,2' <i>H</i> -spiro[11,15]-2a ¹ ,20-Dihydroxy-5',6,6',8,19-pentamethyl-17-oxo-2a ¹ ,3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2 <i>H</i> ,2' <i>H</i> -spiro[11,15]-Gemisch
ASK #33098	
Chemical Abstract Service Nr.	174638-15-4
Formelstamm	(C34-H61-F-N2-O10-P-S) ⁻ H+
Molgewicht	740.9007
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₂ FN ₂ O ₁₀ PS
Vorzugsbezeichnung	Fosfluridintidoxil
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	[(2 <i>RS</i>)-2-Decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl](5-fluoruridin-5'-yl)hydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Decyloxy-3-dodecylsulfanylpropyl)(5-fluoruridin-5'-hydrogenphosphat)
ASK #33099	
Chemical Abstract Service Nr.	174638-18-7
Formelstamm	(C34-H61-F-N2-O10-P-S) ⁻ Na+
Molgewicht	762.8825
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₁ FN ₂ NaO ₁₀ PS
Vorzugsbezeichnung	Fosfluridintidoxil-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	[(2 <i>RS</i>)-2-Decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl](5-fluoruridin-5'-yl)hydrogenphosphat-Natriumsalz
ASK #33100	
Chemical Abstract Service Nr.	221018-88-8
Formelstamm	C25-H33-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	415.996
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Crobenetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3-[(<i>S</i>)-2-Benzylxypropyl]-6,11,11-trimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-10-ol-hydrochlorid
ASK #33101	
Chemical Abstract Service Nr.	103745-39-7
Molgewicht	291.3687
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fasudil
International Nonproprietary Name	INN.L31

	Zitat Bezeichnung 1	USMI13
	2. Bezeichnung	1-(5-Isochinolylsulfonyl)-1,4-diazepan
ASK #33102	Chemical Abstract Service Nr.	105628-07-7
	Formelstamm	C14-H17-N3-O2-S . Cl-H
	Molgewicht	327.8296
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ ClN ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Fasudilhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI13
	2. Bezeichnung	1-(5-Isochinolylsulfonyl)-1,4-diazepan-hydrochlorid
ASK #33103	Chemical Abstract Service Nr.	186694-02-0
	Formelstamm	C14-H17-N3-O2-S . Cl-H . 0.5 H ₂ O
	Molgewicht	336.8373
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ ClN ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Fasudilhydrochlorid 0.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	2. Bezeichnung	1-(5-Isochinolylsulfonyl)-1,4-diazepan-hydrochlorid 0.5 H ₂ O
ASK #33104	Chemical Abstract Service Nr.	136087-85-9
	Molgewicht	279.2239
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ FN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Fidarestat
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	(2S,4S)-6-Fluor-2',5'-dioxospiro[chroman-4,4'-imidazolidin]-2-carboxamid
ASK #33105	Formelstamm	C72-H95-Cl-N14-O14 . C2-H4-O2
	Molgewicht	1476.1151
	Bruttoformel	C ₇₄ H ₉₉ ClN ₁₄ O ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Abarelixacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	N-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-N-methyl-L-tyrosyl-D-asparaginyll-L-leucyl-N ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-N-methyl-L-tyrosyl-D-asparaginyll-L-leucyl-N(6)-isopropyl-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:1)
ASK #33106		

Formelstamm	C23-H32-N6-O4-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	584.7086
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ N ₆ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Vardenafilmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L44,v.L18)
2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Vardenafilmonomesilat; 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-methansulfonat (1:1)
ASK #33107	
Chemical Abstract Service Nr.	122970-40-5
Molgewicht	316.2905
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Isatoribin
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	5-Amino-3-(-D-ribofuranosyl)-[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-2,7(3 <i>H</i> ,6 <i>H</i>)-dion
ASK #33108	
Chemical Abstract Service Nr.	181931-30-6
Molgewicht	347.2384
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ Cl ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-Benzoyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #33109	
Chemical Abstract Service Nr.	47363-37-1
Molgewicht	381.6835
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₃ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-[(2-Chlorphenyl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #33110	
Molgewicht	248.3623
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1,1'-Oxybis{3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,1'-Oxybis(3-isopropylaminopropan-2-ol)
ASK #33111	
Chemical Abstract Service Nr.	82961-02-2
Molgewicht	265.348
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-[4-(2-Methoxyethenyl)phenoxy]-1-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	(RS)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyvinyl)phenoxy]propan-2-ol
ASK #33112	
Chemical Abstract Service Nr.	5679-00-5
Molgewicht	429.4232
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	7-Aminosancyclin
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-7-Amino-4-(dimethylamino)-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #33113	
Chemical Abstract Service Nr.	1010-93-1
Formelstamm	(C6-H6-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	185.1375
Bruttoformel	C ₆ H ₇ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	(2-Methyl-5-nitroimidazol-1-yl)essigsäure
ASK #33114	
Chemical Abstract Service Nr.	33779-98-5
Molgewicht	316.3314
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ O ₆ PS ₂
2. Bezeichnung	(4-Ethyl)(1-methyl)[(RS)-(dimethoxythiophosphorylsulfanyl)succinat]
ASK #33115	
Chemical Abstract Service Nr.	982-89-8
Molgewicht	382.4926
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₄
2. Bezeichnung	6-Methyl-3,20-dioxopregna-1,4,6-trien-17-ylacetat
ASK #33116	
Chemical Abstract Service Nr.	74910-22-8
Molgewicht	384.5085
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
2. Bezeichnung	(6,17 <i>a</i> -Dimethyl-3,17-dioxo-17 <i>a</i> -homoandrosta-4,6-dien-17 <i>a</i> -yl)acetat
ASK #33118	
Chemical Abstract Service Nr.	1199574-71-4
Molgewicht	361.5182
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₅ NO ₃
2. Bezeichnung	[4-(Diethylamino)but-2-in-1-yl][(RS)-(cyclohex-3-en-1-yl)(cyclohexyl)(hydroxy)acetat]
ASK #33119	
Chemical Abstract Service Nr.	63422-71-9
Formelstamm	(C15-H16-N3-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	319.3126

Bruttoformel C₁₅H₁₇N₃O₅
2. Bezeichnung (*R*)-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)(phenyl)essigsäure

ASK #33120

Chemical Abstract Service Nr. 98-97-5
Formelstamm (C₅-H₃-N₂-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 124.0975
Bruttoformel C₅H₄N₂O₂
2. Bezeichnung Pyrazincarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #33121

Chemical Abstract Service Nr. 6019-06-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1032833-78-5; 1081976-95-5
Formelstamm C₁₀-H₁₄-N₂ . 2(C₄-H₆-O₆) . 2 H₂-O
Molgewicht 498.4358
Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O₁₂
2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:2) 2 H₂O
3. Bezeichnung Nicotinditartrat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.4,8.0,9.0,10.0(2012-2022)/2599
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Nicotinbis[(*R*,*R*)-tartrat] 2 HO

ASK #33122

Chemical Abstract Service Nr. 61334-06-3
Formelstamm (C₄-H₄-N-O₄-S)- Na⁺
Molgewicht 185.1336
Bruttoformel C₄H₄NNaO₄S
Vorzugsbezeichnung Acesulfam-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung 6-Methyl-1,2⁶,3-oxathiazin-2,2,4(3*H*)-trion-Natriumsalz

ASK #33123

Chemical Abstract Service Nr. 158876-82-5
Molgewicht 415.9577
Bruttoformel C₂₆H₂₆ClN₃
Vorzugsbezeichnung Rupatadin
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung 8-Chlor-11-{1-[(5-methylpyridin-3-yl)methyl]piperidin-4-yliden}-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 8-Chlor-11-[1-(5-methyl-3-pyridylmethyl)piperidin-4-yliden]-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin

ASK #33124

Chemical Abstract Service Nr.	182349-12-8
Formelstamm	C26-H26-Cl-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht	532.0299
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ ClN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	8-Chlor-11-{1-[(5-methylpyridin-3-yl)methyl]piperidin-4-yliden}-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)
3. Bezeichnung	Rupatadinfumarat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.3,10.0(2018-2020)/2888
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	8-Chlor-11-[1-(5-methyl-3-pyridylmethyl)piperidin-4-yliden]-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-fumarat (1:1)

ASK #33125

Chemical Abstract Service Nr.	131563-73-0
Molgewicht	301.3371
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₄
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 ,10 -triol

ASK #33126

Chemical Abstract Service Nr.	467-04-9
Molgewicht	297.3484
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ NO ₃
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-6-methoxy-17-methylmorphina-6,8-dien-3-ol
3. Bezeichnung	Oripavin
Zitat Bezeichnung 3	USMI13

ASK #33127

Chemical Abstract Service Nr.	635728-49-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	635728-39-1
Formelstamm	C27-H37-N3-O7-S . C2-H6-O
Molgewicht	593.732
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₃ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Darunavirethanolat
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,3a <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-Hexahydrofuro[2,3- <i>b</i>]furan-3-yl](<i>N</i> -{[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl]carbamat})-Ethanol (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>R</i> ,3a <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-Hexahydrofuro[2,3- <i>b</i>]furan-3-yl-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[[4-aminophenyl)sulfonyl](isobutyl)amino]-3-hydroxy-1-phenyl-2-butanyl]carbamat--ethanol (1:1); Darunavir-Ethanol (1:1); Darunavir-Ethanolat; [(3 <i>R</i> ,3a <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-Hexahydrofuro[2,3- <i>b</i>]furan-3-yl]- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-3-(4-amino- <i>N</i> -isobutylbenzolsulfonamido)-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamat--Ethanol (1:1); [(3 <i>R</i> ,3a <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-Hexahydrofuro[2,3- <i>b</i>]furan-3-yl]- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-3-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamat--Ethanol (1:1)

ASK #33128

Chemical Abstract Service Nr.	131740-09-5
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₀ -Cl-N-O ₅ . Cl-H
Molgewicht	438.3011
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ Cl ₂ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Alvocidibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64:Corr.CN)
2. Bezeichnung	(-)-2-(2-Chlorphenyl)-5,7-dihydroxy-8-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-1-methylpiperidin-4-yl]-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Chlorphenyl)-5,7-dihydroxy-8-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-1-methyl-4-piperidyl]-4 <i>H</i> -chromen-4-on-hydrochlorid

ASK #33129

Chemical Abstract Service Nr.	51543-40-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -F-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	244.2609
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ FO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tarenflurbil
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #33130

Chemical Abstract Service Nr.	352425-37-7
Molgewicht	853.9046
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₅ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	(3 <i>R</i>)-Milataxel
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	(4-Acetyloxy-2 -benzoyloxy-5 ,20-epoxy-1,10 -dihydroxy-9-oxo-7-propanoyloxytax-11-en-13 -yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-3-(furan-2-yl)-2-hydroxypropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,10beta-dihydroxy-9-oxo-7-propionyloxytax-11-en-13alpha-yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-3-(2-furyl)-2-hydroxypropanoat]

ASK #33131

Chemical Abstract Service Nr.	652990-07-3
Molgewicht	435.5155
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Milveterol
International Nonproprietary Name	INN.L59

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-Hydroxy-5-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[[2-(4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-phenylethyl]amino)phenyl]ethyl]amino}ethyl]phenyl}formamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-Hydroxy-5'-[(<i>R</i>)-1-hydroxy-2-[[2-(4-[(<i>R</i>)-2-hydroxy-2-phenylethyl]amino)phenyl]ethyl]amino}ethyl]formanilid

ASK #33133

Chemical Abstract Service Nr.	254964-60-8
Molgewicht	406.3552
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ F ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tasquinimod
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-5-methoxy- <i>N</i> ,1-dimethyl-2-oxo- <i>N</i> -[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Hydroxy-5-methoxy- <i>N</i> ,1-dimethyl-2-oxo-4'-trifluormethyl-1,2-dihydrochinolin-3-carboxanilid

ASK #33136

Chemical Abstract Service Nr.	13125-62-7
Molgewicht	163.2594
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-3-phenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethyl(3-phenylpropyl)azan

ASK #33137

Chemical Abstract Service Nr.	104-52-9
Molgewicht	154.6366
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ Cl
2. Bezeichnung	1-Chlor-3-phenylpropan

ASK #33138

Molgewicht	287.4827
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Cyclohexylpropyl)- <i>N</i> -ethyl-3-phenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(3-Cyclohexylpropyl)(ethyl)(3-phenylpropyl)azan

ASK #33139

Chemical Abstract Service Nr.	133284-74-9
Molgewicht	400.8985
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl[4-[(1 <i>R</i>)-8-chlor-11-hydroxy-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yl]piperidin-1-carboxylat]

3. Bezeichnung	Ethyl[4-(8-chlor-11-hydroxy-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yl)piperidin-1-carboxylat]
ASK #33140	
Chemical Abstract Service Nr.	31251-41-9
Molgewicht	243.6883
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ ClNO
2. Bezeichnung	8-Chlor-5,6-dihydrobenzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-on
ASK #33141	
Chemical Abstract Service Nr.	165739-83-3
Molgewicht	417.3283
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyl[4-(4,8-dichlor-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yliden)piperidin-1-carboxylat]
ASK #33142	
Chemical Abstract Service Nr.	170727-59-0
Molgewicht	382.8832
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl[4-[(11 <i>R</i>)-8-chlor-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yl]-3,6-dihydropyridin-1(2 <i>H</i>)-carboxylat]
3. Bezeichnung	Ethyl[4-(8-chlor-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-carboxylat]
ASK #33143	
Chemical Abstract Service Nr.	16444-19-2
Molgewicht	337.4122
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	(9-Nortropan-3-yl)benzilat
ASK #33144	
Chemical Abstract Service Nr.	3464-71-9
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₂₀ -N-O) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	217.7356
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ ClNO
2. Bezeichnung	3-Hydroxyspiro[9-nortropan-8,1'-pyrrolidin]-1'-iumchlorid
ASK #33145	
Chemical Abstract Service Nr.	76-93-7
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₁ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	228.2433
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	Benzilsäure
Zitat Bezeichnung 2	ROMP10
ASK #33146	
Chemical Abstract Service Nr.	7488-76-8
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₁₆ -N ₃ -O ₁₀ -S ₃) ³⁻ 3H ⁺

Molgewicht 629.6382
Bruttoformel C₂₆H₁₉N₃O₁₀S₃
Vorzugsbezeichnung Anazolen
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 4-[(4-Anilino-5-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]-5-hydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure

ASK #33147

Chemical Abstract Service Nr. 14474-54-5
Molgewicht 308.4604
Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂
2. Bezeichnung 4-Imino-*N,N*,2-trimethyl-3,3-diphenylhexan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (4-Imino-2-methyl-3,3-diphenylhexyl)dimethylazan

ASK #33149

Chemical Abstract Service Nr. 19554-95-1
Molgewicht 286.713
Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₂O₂
2. Bezeichnung 7-Chlor-5-phenyl-4,5-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3-dion

ASK #33150

Chemical Abstract Service Nr. 3468-01-7
Formelstamm (C₁₇-H₁₁-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 280.2748
Bruttoformel C₁₇H₁₂O₄
2. Bezeichnung 3-Methyl-4-oxo-2-phenyl-4*H*-chromen-8-carbonsäure

ASK #33151

Chemical Abstract Service Nr. 35888-94-9
Molgewicht 308.3279
Bruttoformel C₁₉H₁₆O₄
2. Bezeichnung Ethyl(3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4*H*-chromen-8-carboxylat)

ASK #33158

Molgewicht 364.5188
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₄
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-(13*E*,16*R*)-16-hydroxy-16-methyl-9-oxoprostano-8(12),13-dien-1-ol

ASK #33159

Chemical Abstract Service Nr. 124478-60-0
Molgewicht 431.6096
Bruttoformel C₂₉H₃₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Aglepriston
International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung 11 -(4-Dimethylaminophenyl)-17 -hydroxy-17-[(Z)-prop-1-en-1-yl]estra-4,9-dien-3-on
ASK #33160

Molgewicht 315.4067

Bruttoformel C₁₉H₂₅NO₃

2. Bezeichnung 4-{1-Hydroxy-2-[(4-phenylbutyl)amino]ethyl}-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33161

Chemical Abstract Service Nr. 94749-02-7

Molgewicht 387.5124

Bruttoformel C₂₃H₃₃NO₄

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(2-phenylethoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33162

Chemical Abstract Service Nr. 94749-11-8

Molgewicht 401.539

Bruttoformel C₂₄H₃₅NO₄

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(3-phenylpropoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33163

Molgewicht 581.7395

Bruttoformel C₃₄H₄₇NO₇

2. Bezeichnung 4-{1-Hydroxy-2-[4-(1-hydroxy-2-[[6-(1-methyl-3-phenylpropoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-(hydroxymethyl)phenoxy]ethyl}-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33164

Chemical Abstract Service Nr. 108928-81-0

Molgewicht 415.5656

Bruttoformel C₂₅H₃₇NO₄

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(1-methyl-3-phenylpropoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33165

Molgewicht 399.5662

Bruttoformel C₂₅H₃₇NO₃

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-methylphenol

ASK #33166

Molgewicht 813.1159

Bruttoformel C₅₀H₇₂N₂O₇

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-[[{2-hydroxy-2-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethyl}][6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino)methyl]phenol

ASK #33168

Chemical Abstract Service Nr. 35864-81-4

Formelstamm (C₂₁-H₃₅-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.5075

Bruttoformel C₂₁H₃₆O₅

2. Bezeichnung (5Z)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(1*E*,3*R*)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure

ASK #33169

Chemical Abstract Service Nr. 179071-85-3
Formelstamm (C12-H19-N4)+
Molgewicht 219.3061
Bruttoformel C₁₂H₁₉N₄
2. Bezeichnung 8-(Pyrimidin-2-yl)-8-aza-5-azoniaspiro[4.5]decan

ASK #33170

Chemical Abstract Service Nr. 84746-24-7
Molgewicht 242.2798
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₆
2. Bezeichnung 2,2'-(Piperazin-1,4-diyl)dipyrimidin

ASK #33171

Molgewicht 621.8165
Bruttoformel C₃₃H₅₁N₉O₃
2. Bezeichnung {4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}({1-[2-oxo-2-({4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}amino)ethyl]cyclopentyl}acetat)

ASK #33172

Molgewicht 622.8013
Bruttoformel C₃₃H₅₀N₈O₄
2. Bezeichnung Bis{4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}[2,2'-(cyclopentan-1,1-diyl)diacetat]

ASK #33173

Molgewicht 419.9482
Bruttoformel C₂₁H₃₀ClN₅O₂
2. Bezeichnung 8-{4-[4-(5-Chlorpyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion

ASK #33174

Molgewicht 624.8139
Bruttoformel C₃₄H₅₂N₆O₅
2. Bezeichnung {4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}{2-[1-(2-([4-(7,9-dioxo-8-azaspiro[4.5]decan-8-yl)butyl]amino)-2-oxoethyl)cyclopentyl]acetat}

ASK #33175

Chemical Abstract Service Nr. 80827-62-9
Molgewicht 302.2074
Bruttoformel C₁₃H₂₀BrNO₂
2. Bezeichnung 8-(4-Brombutyl)-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion

ASK #33176

Chemical Abstract Service Nr. 61012-19-9
Molgewicht 1209.3983
Bruttoformel C₅₉H₈₄N₁₆O₁₂
2. Bezeichnung *N*-[(*R*)-3,3-Dimethyl-*N*-(5-oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl)butanoyl]-L-leucyl-L-arginyl-*N*-ethyl-L-prolinamid
3. Bezeichnung Lecirelin
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

ASK #33178

Chemical Abstract Service Nr.	331741-94-7
Formelstamm	(C ₂₉ H ₂₇ N ₂ O ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	516.5418
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Muraglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[(4-Methoxyphenoxyacetyl)(4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]benzyl)amino]essigsäure

ASK #33179

Chemical Abstract Service Nr.	654671-78-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	790712-60-6
Formelstamm	C ₁₆ H ₁₅ F ₆ N ₅ O . H ₃ O ₄ P
Molgewicht	505.3088
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ F ₆ N ₅ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Sitagliptinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #33180

Chemical Abstract Service Nr.	195962-23-3
Formelstamm	C ₄₃₇ H ₆₇₂ N ₁₂₂ O ₁₃₄ S ₁₃ . C ₆₆₁ H ₁₀₂₀ N ₁₇₈ O ₂₁₁ S ₁₃ (Protein-Anteile)
Molgewicht	25500
Bruttoformel	C ₁₀₉₈ H ₁₆₉₂ N ₃₀₀ O ₃₄₅ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Corifollitropin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MeSH; ROMP2015; EUCR; CAS; AAN; BAN; EUTCT; USNCT; MAR2011-2015; ICTRP
2. Bezeichnung	[JAPDVQDCPEC TLQENPFSSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVSTESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYH KS [JNSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWACG YCYTRDLVYK DPAPKIQKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK ESSSSKAPPP SLPSPSRPLPG PSDTPILPQ, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), glykosyliert mit Oligosacchariden an (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)-N ⁴ und (Ser115,Ser121,Ser126,Ser132)-O ³ und potentiell auch an (Gln139)-N ⁶ und (Ser92), (Ser114,Thr134)-O ³ , hergestellt mit Kulturen von gentechnisch veränderten K1-Zelllinien aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	INN.Def
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Follikelstimulierendes-Hormon-alpha-Einheit--Follikelstimulierendes-Hormon-beta-Einheit-Choriongonadotropin-beta-Einheit-[118-145]-C-Terminalpeptid-Hybridprotein, 1:1-Komplex (human, rekombinant); Corifollitropin alfa

ASK #33181

**Chemical Abstract
Service Nr.** 133514-43-9

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1039789-36-0; 165338-07-8

Molgewicht 3369.7571

Bruttoformel $C_{149}H_{234}N_{40}O_{47}S$

Vorzugsbezeichnung Avexitid

**International
Nonproprietary
Name** INN.L82

2. Bezeichnung L- -Aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysyl-L-glutaminy-L-methionyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-valyl-L-arginyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L-leucyl-L-lysyl-L-asp
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Met-Glu-Glu-Glu-Ala-Val-Arg-Leu-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Asn-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH; Exendin(9-39)amid; DLSKQMEEEA VRLFIEWLKN GGPSSGAP

ASK #33183

Molgewicht 1184.3905

Bruttoformel $C_{52}H_{77}N_{15}O_{13}S_2$

2. Bezeichnung Acetamidomethyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-glutaminy-L-asparaginy-acetamidomethyl-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid

ASK #33184

Molgewicht 1084.2714

Bruttoformel $C_{48}H_{69}N_{13}O_{12}S_2$

2. Bezeichnung N-Acetyl-L-cysteinyl(1S 6S)-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-glutaminy-L-asparaginy-L-cysteinyl(6S 1S)-L-prolyl-L-lysylglycinamid

ASK #33185

Molgewicht 1041.2036

Bruttoformel $C_{46}H_{64}N_{12}O_{12}S_2$

2. Bezeichnung Cys(1S 6S)-Phe-Phe-Glu-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂

ASK #33186

Molgewicht 2078.4217

Bruttoformel $C_{92}H_{128}N_{26}O_{22}S_4$

2. Bezeichnung [A]Cys(A1S B6S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(A6S B1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂ [B]Cys(B1S A6S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(B6S A1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂

ASK #33187

Molgewicht 1041.2036

Bruttoformel $C_{46}H_{64}N_{12}O_{12}S_2$

2. Bezeichnung Cys(1S 6S)-Phe-Phe-Gln-Asp-Cys(6S 1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂

ASK #33188

Molgewicht 2078.4217

Bruttoformel $C_{92}H_{128}N_{26}O_{22}S_4$

2. Bezeichnung [A]Cys(A1S B1S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(A6S B6S)-Pro-Lys-Gly-NH₂ [B]Cys(B1S A1S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(B6S A6S)-Pro-Lys-Gly-NH₂

ASK #33189

<

Molgewicht	289.3097
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	4-(3-Methylphenyl)-2 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>e</i>][1,2,4]thiadiazin-3(4 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(<i>m</i> -Tolyl)-2 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>e</i>][1,2,4]thiadiazin-3(4 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid; 4-(3-Methylphenyl)-2 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>e</i>]-1,2,4-thiadiazin-3(4 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid

ASK #33198

Chemical Abstract Service Nr.	72811-73-5
Molgewicht	263.3155
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	4-(3-Methylanilino)pyridin-3-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(<i>m</i> -Toluidino)pyridin-3-sulfonamid; 4-[(3-Methylphenyl)amino]pyridin-3-sulfonamid

ASK #33199

Chemical Abstract Service Nr.	58155-35-4
Molgewicht	334.3934
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Ethylcarbamoyl)-4-(3-methylanilino)pyridin-3-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Ethyl-3-[4-(<i>m</i> -toluidino)-3-pyridylsulfonyl]harnstoff; 1-Ethyl-3-[[4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl]sulfonyl]harnstoff

ASK #33200

Chemical Abstract Service Nr.	160972-33-8
Molgewicht	362.4466
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Butylcarbamoyl)-4-(3-methylanilino)pyridin-3-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Butyl-3-[4-(<i>m</i> -toluidino)-3-pyridylsulfonyl]harnstoff; 1-Butyl-3-[[4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl]sulfonyl]harnstoff

ASK #33201

Chemical Abstract Service Nr.	16053-52-4
Molgewicht	242.2286
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy- - <i>D</i> - <i>threo</i> -pentofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #33202

Chemical Abstract Service Nr.	142941-88-6
Molgewicht	208.1708
Bruttoformel	C ₉ H ₈ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i>)-5-Oxo-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #33203

Chemical Abstract Service Nr.	84414-90-4
--------------------------------------	------------

Molgewicht	224.2133
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-Hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #33204	
Chemical Abstract Service Nr.	7481-90-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	117702-10-0
Molgewicht	224.2133
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	1-(3,5-Anhydro-2-desoxy- β -D- <i>threo</i> -pentofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #33206	
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₆ N ₃ O ₃) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	396.3186
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ BrNO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[<i>(RS)</i> -(Cyclopent-1-en-1-yl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[(2 <i>XI</i>)-2-Cyclopent-1-enyl-2-hydroxy-2-phenylacetoxyl]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; 3-[(Cyclopent-1-en-1-yl)hydroxy(phenyl)acetoxyl]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; 3-[(Cyclopent-1-en-1-yl)hydroxy(phenyl)acetyloxy]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; 3-[2-(Cyclopent-1-en-1-yl)-2-hydroxy-2-phenylacetyloxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-iumbromid
ASK #33207	
Chemical Abstract Service Nr.	13118-11-1
Molgewicht	303.396
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(3 <i>R</i>)-1-Methylpyrrolidin-3-yl][<i>(RS)</i> -(cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(1-Methylpyrrolidin-3-yl)(alpha-cyclopentyl-alpha-phenylglycolat); (1-Methylpyrrolidin-3-yl)(alpha-cyclopentylmandelat); (1-Methylpyrrolidin-3-yl)(2-cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetat)
ASK #33208	
Chemical Abstract Service Nr.	15206-55-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	301543-54-4; 71833-42-6
Molgewicht	164.158
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	Methyl[oxo(phenyl)acetat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	MBF; Methyl(2-oxo-2-phenylacetat); Methyl(phenylglyoxylat); Methyl(benzoylformiat)
ASK #33209	
Molgewicht	317.4226
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ NO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[4-(Dimethylamino)but-1-en-2-yl][<i>(R)</i> -(cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetat]

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	(4-Dimethylaminobut-1-en-2-yl)(alpha-cyclopentylmandelat)	
ASK #33210		
Chemical Abstract Service Nr.	427-49-6	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	64471-41-6	
Formelstamm	(C13-H15-O3) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	220.2643	
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ O ₃	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)essigsäure	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	alpha-Cyclopentylmandelsäure; (2 <i>RS</i>)-2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylessigsäure; (Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)essigsäure; alpha-Cyclopentyl-alpha-phenylglycolsäure; (RS)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)essigsäure	
ASK #33211		
Chemical Abstract Service Nr.	19833-96-6	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	64471-42-7	
Molgewicht	234.2909	
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ O ₃	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[(<i>RS</i>)-(cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetat]	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	Methyl[(<i>RS</i>)-(cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetat]; Methyl(alpha-cyclopentylmandelat); Methyl[(2 <i>RS</i>)-2-cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetat]; Methyl(alpha-cyclopentyl-alpha-phenylglycolat)	
ASK #33212		
Chemical Abstract Service Nr.	3900-93-4	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	73522-27-7	
Formelstamm	(C13-H15-O2) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	204.2649	
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ O ₂	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-Cyclopentyl(phenyl)essigsäure	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	(2 <i>RS</i>)-2-Cyclopentyl-2-phenylessigsäure; (RS)-Cyclopentyl(phenyl)essigsäure; Cyclopentylphenylessigsäure; Cyclopentyl(phenyl)essigsäure	
ASK #33213		
Chemical Abstract Service Nr.	5422-88-8	
Molgewicht	174.239	
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ O	
2. Bezeichnung	Cyclopentyl(phenyl)methanon	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.	

Synonym		Cyclopentylphenylmethanon; Cyclopentyl(phenyl)keton
ASK #33215		
Chemical Abstract Service Nr.	189950-11-6	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	185348-46-3	
Molgewicht	428.0978	
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ ClN ₃ S ₂	
Vorzugsbezeichnung	TropantioI	
International Nonproprietary Name	INN.L59	
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS	
2. Bezeichnung	2-([{3 -(4-Chlorphenyl)tropan-2 -yl]methyl}{2-[(2-sulfanylethyl)amino]ethyl}amino)ethanthiol	
ASK #33216		
Chemical Abstract Service Nr.	104206-65-7	
Molgewicht	329.2281	
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ F ₃ NO ₅	
Vorzugsbezeichnung	Nitisinon	
International Nonproprietary Name	INN.L40	
2. Bezeichnung	2-[2-Nitro-4-(trifluormethyl)benzoyl]cyclohexan-1,3-dion	
ASK #33223		
Chemical Abstract Service Nr.	5080-50-2	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	33661-41-5; 4326-58-3	
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₈ -N-O ₄)+ Cl ⁻	
Molgewicht	239.6965	
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ ClNO ₄	
Vorzugsbezeichnung	O-Acetyllevocarnitin-hydrochlorid	
International Nonproprietary Name	(INN.L40)	
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Acetyloxy-3-carboxy- <i>N,N,N</i> -trimethylpropan-1-aminiumchlorid	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	[(<i>R</i>)-2-Acetoxy-3-carboxypropyl]trimethylammoniumchlorid	
ASK #33224		
Chemical Abstract Service Nr.	189954-96-9	
Molgewicht	336.4027	
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ O ₅ S	
Vorzugsbezeichnung	Firocoxib	
International Nonproprietary Name	INN.L51	
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN	
2. Bezeichnung	3-Cyclopropylmethoxy-4-[4-(methansulfonyl)phenyl]-5,5-dimethylfuran-2(5 <i>H</i>)-on	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	

	Synonym	3-Cyclopropylmethoxy-4-(4-mesylphenyl)-5,5-dimethylfuran-2(5H)-on
ASK #33225		
	Formelstamm	H(C22-H28-N3-O6-S)x-C22-H30-N3-O6-S
	2. Bezeichnung	-Hydro- -{[(<i>R</i>)-(((2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-dimethyl-2-[(2,2-dimethylpropanoyloxy)methoxycarbonyl]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-6-yl)carbamoyl)(phenyl)methyl]amino}poly{imino[(<i>R</i>)-1-phenyl-2-oxoethylen]imi
ASK #33226		
	Chemical Abstract Service Nr.	500287-72-9
	Molgewicht	366.4185
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ N ₆
	Vorzugsbezeichnung	Rilpivirin
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	Zitat Bezeichnung 1	ROMP2014; IGS; Pharmavista; MAR2014; ATC-DE
	2. Bezeichnung	4-[(4-{4-[(<i>E</i>)-2-Cyanethenyl]-2,6-dimethylanilino}pyrimidin-2-yl)amino]benzonitril
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	RPV; 4-{[4-{(1 <i>E</i>)-2-Cyanethenyl]-2,6-dimethylphenyl}amino}pyrimidin-2-yl]amino}benzonitril; 4-{[4-{(4-{(<i>E</i>)-2-Cyanoethenyl]-2,6-dimethylphenyl}amino)pyrimidin-2-yl]amino}benzonitril; (<i>E</i>)-4-{[4-{(2-Cyanvinyl)-2,6-dimethylanilino}pyrimidin-2-yl)amino}benzonitril; 4-{[4-{(4-{(<i>E</i>)-2-Cyanvinyl]-2,6-dimethylphenyl}amino)-2-pyrimidinyl]amino}benzonitril; (<i>E</i>)-4-{4-[4-(2-Cyanvinyl)-2,6-dimethylphenylamino]pyrimidin-2-ylamino}benzonitril
ASK #33227		
	Chemical Abstract Service Nr.	56796-66-8
	Molgewicht	329.4333
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₃
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[4-Benzyloxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]-2- <i>tert</i> -butylaminoethanol
ASK #33228		
	Chemical Abstract Service Nr.	161796-78-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	174610-96-9; 177540-97-5
	Formelstamm	(C17-H18-N3-O3-S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	367.3979
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₃ NaO ₃ S
	2. Bezeichnung	5-Methoxy-2-[(<i>S</i>)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1- <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz (1:1)
	3. Bezeichnung	Esomeprazol-Natrium
	Zitat Bezeichnung 3	EAB.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Natrium-5-methoxy-2-[(<i>S</i>)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1- <i>H</i> -benzimidazol-1-id
ASK #33229		
	Molgewicht	272.3638
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
	2. Bezeichnung	4'-[(<i>RS</i>)-2-Hydroxy-1-isopropylaminoethyl]methansulfonanilid

ASK #33230

Chemical Abstract Service Nr. 83608-70-2
Molgewicht 302.7555
Bruttoformel $C_{16}H_{15}ClN_2O_2$
2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-5-(3-oxocyclohex-1-en-1-yl)-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #33231

Molgewicht 240.3003
Bruttoformel $C_{15}H_{16}N_2O$
2. Bezeichnung 5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #33232

Chemical Abstract Service Nr. 94109-61-2
Molgewicht 313.3908
Bruttoformel $C_{19}H_{23}NO_3$
2. Bezeichnung 2-[(Benzyl)(*tert*-butyl)amino]-1-(3,5-dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #33233

Molgewicht 266.3361
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O_3$
2. Bezeichnung 1-[(2,4,6-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #33234

Chemical Abstract Service Nr. 68559-60-4
Molgewicht 153.2016
Bruttoformel C_7H_7NOS
2. Bezeichnung 6,7-Dihydrothieno[3,2-*c*]pyridin-4(5*H*)-on

ASK #33235

Chemical Abstract Service Nr. 228266-40-8
Formelstamm $(C_{27}H_{42}N_3O_4)^- H^+$
Molgewicht 473.648
Bruttoformel $C_{27}H_{43}N_3O_4$
Vorzugsbezeichnung Taltobulin
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung (*E*)-4-4-[(*S*)-*N*,3,3-Trimethyl-2-[(*S*)-3-methyl-2-methylamino-3-phenylbutanamido]butanamido]-2,5-dimethylhex-2-ensäure

ASK #33237

Chemical Abstract Service Nr. 122965-43-9
Formelstamm $(C_{16}H_{18}N_3S)^+ Cl^- \cdot x H_2O$
Bruttoformel $C_{16}H_{18}ClN_3S$
2. Bezeichnung 3,7-Bis(dimethylamino)-5-⁴-phenothiazin-5-ylumchlorid x H_2O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Methylthioniniumchlorid-Hydrat ((mit Angaben zum Wasser-Gehalt))

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8,10.0(2019-2020)/1132
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Methylenblau R⁺; Methylthioniniumchlorid (Ph.Eur.); Methylthioniniumchlorid x HO

ASK #33238

Chemical Abstract Service Nr. 1195-79-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126-21-6; 18492-37-0
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung 1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on

ASK #33239

Chemical Abstract Service Nr. 14575-74-7
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*,4*S*)-1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym beta-Fenchol

ASK #33240

Chemical Abstract Service Nr. 13429-57-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 91547-95-4
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*,4*S*)-2,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol

ASK #33241

Chemical Abstract Service Nr. 13429-40-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52437-40-8
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*,4*S*)-2,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Camphen-Hydrat

ASK #33242

Chemical Abstract Service Nr. 55073-41-1
Formelstamm (C₃-H₇-O₆-P)²⁻ 2Na⁺ . x H₂O (x = 4-6)
Bruttoformel C₃H₇Na₂O₆P
2. Bezeichnung Dinatrium(1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-*rac*-Dinatrium[(2*R*)-2,3-dihydroxypropyl]phosphat-Gemisch x H₂O [gemäß Ph.Eur.: x = 4-6, spezifiziert mit 25,0-35,0 % H₂O (m/m)]
3. Bezeichnung Wasserhaltiges Natriumglycerophosphat (Ph.Eur.)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserhaltiges Natriumglycerophosphat; Glycerophosphorsäure-Dinatriumsalz x HO; Glycerolmono(dihydrogenphosphate)-Dinatriumsalze x HO; Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Dinatriumsalz x HO; Propan-1,2,3-triolmono(dihydrogenphosphate)-Dinatriumsalze x HO; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalze-Gemisch x HO; Dinatriumglycerophosphat x HO; Natriumglycerophosphat-alpha,beta-Gemisch x HO; Natriumglycerophosphat-Hydrat; Glycerol-1-dihydrogenphosphat-Glycerol-2-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalze-Gemisch x HO; Glycerol-1-(dihydrogenphosphat)-Glycerol-2-(dihydrogenphosphat)-Gemisch-Dinatriumsalze x HO; Dinatrium(1,3-dihydroxypropan-2-ylphosphat)-Dinatrium(2,3-dihydroxypropylphosphat)-Gemisch x HO; Natriumglycerophosphat, wasserhaltiges
ASK #33243	
Molgewicht	243.6883
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ ClNO
2. Bezeichnung	3-Chlor-4-methylacridin-9(10 <i>H</i>)-on
ASK #33244	
Chemical Abstract Service Nr.	61-67-6
Molgewicht	153.1784
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	5-Hydroxymethyl-2,4-dimethylpyridin-3-ol
ASK #33245	
Chemical Abstract Service Nr.	5196-20-3
Molgewicht	151.1626
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₂
2. Bezeichnung	6-Methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-ol
ASK #33246	
Molgewicht	272.3853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ N ₂ O
2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-4-[(<i>RS</i>)-4-methylpentan-2-yl]-2-phenyl-1,2-dihydropyrazol-3-on
ASK #33247	
Molgewicht	230.3055
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	4-Isopropyl-5-methoxy-3-methyl-1-phenylpyrazol
ASK #33248	
Chemical Abstract Service Nr.	10538-32-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	103827-28-7
Molgewicht	356.548
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ S ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-Methylsulfanyl-10-{2-[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]ethyl}-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #33249	
Chemical Abstract Service Nr.	53926-89-9
Molgewicht	402.5733
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -10-{2-[(2 <i>R</i>)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methansulfinyl-5-phenothiazin-5(10 <i>H</i>)-on

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	rac-10-[2-[(2R)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl]-2-methansulfinyl-10H-phenothiazin-5-oxid	
ASK #33250		
Chemical Abstract Service Nr.	118441-84-2	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	215720-45-9	
Formelstamm	(C42-H59-O17)3 ⁻ 3H ⁺	
Molgewicht	838.9315	
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₂ O ₁₇	
2. Bezeichnung	3 -(2-O- -D-Glucopyranuronosyl- -D-glucopyranuronosyloxy)-24-hydroxy-11-oxoolean-12-en-30-säure	
Zitat Bezeichnung 2	Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19; Config:PACHAS(2002)v74.7,p1189-1198	
3. Bezeichnung	24-Hydroxyglycyrrhizinsäure	
ASK #33251		
Molgewicht	366.4121	
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₅ S ₂	
2. Bezeichnung	N-[(5a <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-Methoxy-1,7-dioxo-1,3,4,5a,6,7-hexahydroazeto[2,1- <i>b</i>]furo[3,4- <i>d</i>][1,3]thiazin-6-yl]-2-(thiophen-2-yl)acetamid	
ASK #33252		
Chemical Abstract Service Nr.	10590-10-0	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53318-19-7	
Molgewicht	336.3861	
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₂ O ₄ S ₂	
2. Bezeichnung	N-[(5a <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-1,7-Dioxo-1,3,4,5a,6,7-hexahydroazeto[2,1- <i>b</i>]furo[3,4- <i>d</i>][1,3]thiazin-6-yl]-2-(thiophen-2-yl)acetamid	
ASK #33253		
Chemical Abstract Service Nr.	65813-55-0	
Formelstamm	(C13-H15-O3) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	220.2643	
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ O ₃	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropanoyl)phenyl]propansäure	
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	(2 <i>RS</i>)-2-[4-(2-Methylpropanoyl)phenyl]propansäure; (<i>RS</i>)-2-(4-Isobutyrylphenyl)propansäure	
ASK #33254		
Chemical Abstract Service Nr.	43153-07-7	
Formelstamm	(C10-H9-O3) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	178.1846	
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₃	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-Formylphenyl)propansäure	
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC	

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2RS)-2-(4-Formylphenyl)propansäure
ASK #33255	
Chemical Abstract Service Nr.	53949-53-4
Formelstamm	(C13-H17-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	222.2802
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(1-Hydroxy-2-methylpropyl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2RS)-2-[4-(1-Hydroxy-2-methylpropyl)phenyl]propansäure
ASK #33256	
Chemical Abstract Service Nr.	60057-62-7
Formelstamm	(C13-H17-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	222.2802
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(RS)-2-Hydroxy-2-(4-isobutylphenyl)propansäure; (2RS)-2-Hydroxy-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propansäure
ASK #33257	
Chemical Abstract Service Nr.	3585-52-2
Formelstamm	(C11-H13-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	178.2277
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-Ethylphenyl)propansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2RS)-2-(4-Ethylphenyl)propansäure
ASK #33258	
Chemical Abstract Service Nr.	64451-76-9
Formelstamm	(C13-H17-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	206.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(Butan-2-yl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-(4-sec-Butylphenyl)propansäure; (2RS)-2-[4-(1-Methylpropyl)phenyl]propansäure
ASK #33259

Chemical Abstract Service Nr. 36039-36-8

Molgewicht 192.2973

Bruttoformel C₁₃H₂₀O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2RS)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propan-1-ol; (RS)-2-(4-Isobutylphenyl)propan-1-ol

ASK #33260

Chemical Abstract Service Nr. 36039-35-7

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]ethanol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; EAB.VU; EP.imp

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(4-Isobutylphenyl)ethanol

ASK #33261

Chemical Abstract Service Nr. 102120-87-6

Molgewicht 294.4736

Bruttoformel C₂₂H₃₀

2. Bezeichnung 1,1'-(Ethan-1,1-diyl)bis[4-(2-methylpropyl)benzol]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-(Ethan-1,1-diyl)-4,4'-(2-methylpropyl)dibenzol

ASK #33262

Molgewicht 970.92

Bruttoformel C₅₀H₅₀O₂₀

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-[4,6-O-[(1*R*)-Ethan-1,1-diyl]- *-D*-glucopyranosyloxy]-5-[4-[(5*S*,5*aR*,8*aR*,9*R*)-9-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-8-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl]oxy]-3,4'-O-Demethylepipodophyllotoxin-Etoposid-4,4'-Ether

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-[[4,6-O-[(*R*)-Ethyliden]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5-[4-[[5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-6-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydroisobenzofuro[5,6-*f*][1,3]benzodioxol-9-yl]oxy]-3,4'-O-Demethylepipodophyllotoxin-Etoposid-4,4'-Ether

ASK #33263

Chemical Abstract Service Nr. 15132-06-6

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁

2. Bezeichnung *-D*-Glucopyranosyl-(1 6)- *-D*-fructofuranose

ASK #33264

Chemical Abstract Service Nr. 90701-11-4

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$

2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(1 → 1)- β-D-fructofuranose

ASK #33265

Molgewicht 875.0928

Bruttoformel $C_{48}H_{74}O_{14}$

2. Bezeichnung {(2aE,2a(1)S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6-Ethyl-2a(1),20-dihydroxy-5',8,19-trimethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a(1),3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2H,2'H-s

ASK #33266

Molgewicht 889.1193

Bruttoformel $C_{49}H_{76}O_{14}$

2. Bezeichnung {(2aE,2a(1)S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-6-ethyl-2a(1),20-dihydroxy-5',8,19-trimethyl-17-oxo-2a(1),3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2H,2'

ASK #33275

Chemical Abstract Service Nr. 3863-59-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3482-69-7

Formelstamm $(C_{21}H_{29}O_8P)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 442.4398

Bruttoformel $C_{21}H_{31}O_8P$

Vorzugsbezeichnung Hydrocortison-21-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 11 β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl-dihydrogenphosphat

ASK #33278

Chemical Abstract Service Nr. 7773-01-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111283-62-6

Molgewicht 125.8441

Bruttoformel Cl_2Mn

2. Bezeichnung Mangan(II)-chlorid

ASK #33280

Chemical Abstract Service Nr. 22252-38-6

Formelstamm $(C_{22}H_{29}O_8P)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 454.4505

Bruttoformel $C_{22}H_{31}O_8P$

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolon-21-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 11 β,17-Dihydroxy-6 α-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat

ASK #33281

Chemical Abstract Service Nr.	369631-81-2
Formelstamm	(C ₂₄ H ₁₉ N ₂ O ₄ S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	486.5384
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₉ N ₂ NaO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Edaglitazon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-({4-[2-(5-Methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]-1-benzothiophen-7-yl}methyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-Natriumsalz
ASK #33282	
Chemical Abstract Service Nr.	319460-85-0
Molgewicht	386.4695
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Axitinib
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-{3-[(<i>E</i>)-2-(pyridin-2-yl)ethenyl]-1 <i>H</i> -indazol-6-ylsulfanyl}benzamid
ASK #33283	
Chemical Abstract Service Nr.	473289-62-2
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₇ N ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	432.5331
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ilepatril
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>bR</i>)-7-[(2 <i>S</i>)-2-Acetylsulfanyl-3-methylbutanamido]-6-oxo-1,2,3,4,6,7,8,12 <i>b</i> -octahydropyrido[2,1- <i>a</i>][2]benzazepin-4-carbonsäure
ASK #33294	
Chemical Abstract Service Nr.	150683-30-0
Molgewicht	448.9413
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolvaptan
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(7-Chlor-5-hydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl)carbonyl]-3-methylphenyl}-2-methylbenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(7-Chlor-5-hydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-ylcarbonyl)-2,3'-dimethylbenzanilid
ASK #33296	
Chemical Abstract Service Nr.	25092-41-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	78448-13-2
Molgewicht	372.4978
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Norgestomet
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(11 -Methyl-3,20-dioxo-19-norpregn-4-en-17-yl)acetat
ASK #33309	
Chemical Abstract Service Nr.	158382-37-7
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₈ -Cl ₄ -N ₅ -O ₁₀ -P-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	787.4741
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ Cl ₄ N ₅ O ₁₀ PS
Vorzugsbezeichnung	Canfosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -{L- -Glutamyl-[3-(2-{bis[bis(2-chlorethyl)amino]phosphoryloxy}ethansulfonyl)-L-alanyl]}-2-phenylglycin
ASK #33310	
Chemical Abstract Service Nr.	439943-59-6
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₈ -Cl ₄ -N ₅ -O ₁₀ -P-S) ²⁻ 2H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	823.935
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₁ Cl ₅ N ₅ O ₁₀ PS
Vorzugsbezeichnung	Canfosfamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -{L- -Glutamyl-[3-(2-{bis[bis(2-chlorethyl)amino]phosphoryloxy}ethansulfonyl)-L-alanyl]}-2-phenylglycin-hydrochlorid
ASK #33311	
Chemical Abstract Service Nr.	439687-69-1
Molgewicht	630.1084
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₂ ClN ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Nelivaptan
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(3 <i>R</i>)-5-Chlor-1-(2,4-dimethoxybenzolsulfonyl)-3-(2-methoxyphenyl)-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-4-hydroxy- <i>N,N</i> -dimethylpyrrolidin-2-carboxamid
ASK #33317	
Chemical Abstract Service Nr.	5935-65-9
Molgewicht	354.4014
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₂ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Hydroxymethyl-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-3-Hydroxymethyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #33318	
Chemical Abstract Service Nr.	31528-46-8
Molgewicht	296.4034

	Bruttoformel	$C_{20}H_{24}O_2$
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregna-4,6-dien-20-in-3-on
ASK #33319		
	Chemical Abstract Service Nr.	22933-71-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	22934-01-6
	Molgewicht	298.4192
	Bruttoformel	$C_{20}H_{26}O_2$
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregn-5-en-20-in-3-on
ASK #33320		
	Chemical Abstract Service Nr.	79727-03-0
	Molgewicht	306.4412
	Bruttoformel	$C_{22}H_{26}O$
	2. Bezeichnung	3-Ethynyl-19-nor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol
ASK #33321		
	Chemical Abstract Service Nr.	96487-85-3
	Molgewicht	326.4724
	Bruttoformel	$C_{22}H_{30}O_2$
	2. Bezeichnung	3-Ethoxy-19-nor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol
ASK #33322		
	Chemical Abstract Service Nr.	77196-87-3
	Molgewicht	372.3387
	Bruttoformel	$C_{15}H_{16}N_8O_4$
	2. Bezeichnung	1,1'-Methylenbis(3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion)
ASK #33323		
	Chemical Abstract Service Nr.	59413-14-8
	Molgewicht	238.2432
	Bruttoformel	$C_{10}H_{14}N_4O_3$
	2. Bezeichnung	1-(3-Hydroxypropyl)-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #33324		
	Chemical Abstract Service Nr.	93079-86-8
	Molgewicht	278.307
	Bruttoformel	$C_{13}H_{18}N_4O_3$
	2. Bezeichnung	3,7-Dimethyl-6-(5-oxohexyloxy)-3,7-dihydropurin-2-on
ASK #33325		
	Chemical Abstract Service Nr.	200556-62-3
	Molgewicht	362.4234
	Bruttoformel	$C_{18}H_{26}N_4O_4$
	2. Bezeichnung	3-Methyl-1,7-bis(5-oxohexyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #33326

Chemical Abstract Service Nr. 55247-90-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80038-08-0

Molgewicht 270.2866

Bruttoformel $C_{14}H_{14}N_4O_2$

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

ASK #33327

Molgewicht 538.5988

Bruttoformel $C_{26}H_{34}N_8O_5$

2. Bezeichnung (*E*)-1,11-Bis(3,7-dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1*H*-purin-1-yl)-7-methylundec-6-en-5-on

ASK #33328

Chemical Abstract Service Nr. 74857-22-0

Molgewicht 400.3919

Bruttoformel $C_{17}H_{20}N_8O_4$

2. Bezeichnung 1,1'-(Propan-1,3-diyl)bis(3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion)

ASK #33329

Formelstamm $(C_{14}H_{13}O_4)^- H^+$

Molgewicht 246.2586

Bruttoformel $C_{14}H_{14}O_4$

2. Bezeichnung (*R*)-2-Hydroxy-2-(6-methoxy-2-naphthyl)propansäure

ASK #33330

Chemical Abstract Service Nr. 220438-80-2

Formelstamm $(C_{11}H_{10}O_5)_2^- 2H^+$

Molgewicht 224.21

Bruttoformel $C_{11}H_{12}O_5$

2. Bezeichnung 4-(Carboxymethyl)-2-ethoxybenzoesäure

ASK #33331

Chemical Abstract Service Nr. 99469-99-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 219921-54-7

Formelstamm $(C_{13}H_{15}O_5)^- H^+$

Molgewicht 252.2631

Bruttoformel $C_{13}H_{16}O_5$

2. Bezeichnung [3-Ethoxy-4-(ethoxycarbonyl)phenyl]essigsäure

ASK #33332

Chemical Abstract Service Nr. 147769-93-5

Molgewicht 246.391

Bruttoformel $C_{16}H_{26}N_2$

2. Bezeichnung (1*S*)-3-Methyl-1-[2-(piperidin-1-yl)phenyl]butan-1-amin

ASK #33333

Chemical Abstract Service Nr.	147852-26-4
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₃₅ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	452.5857
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	(<i>R</i>)-Repaglinid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	2-Ethoxy-4-[2-({(1 <i>R</i>)-3-methyl-1-[2-(piperidin-1-yl)phenyl]butyl}amino)-2-oxoethyl]benzoesäure

ASK #33334

Chemical Abstract Service Nr.	147770-06-7
Molgewicht	480.6389
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Repaglinid-Ethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	Ethyl{2-ethoxy-4-[2-({(1 <i>S</i>)-3-methyl-1-[2-(piperidin-1-yl)phenyl]butyl}amino)-2-oxoethyl]benzoat}

ASK #33335

Chemical Abstract Service Nr.	890-38-0
Molgewicht	252.2267
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	9-(2-Desoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
3. Bezeichnung	2'-Desoxyinosin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	9-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #33336

Chemical Abstract Service Nr.	13146-72-0
Molgewicht	252.2267
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	9-(3-Desoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
3. Bezeichnung	3'-Desoxyinosin

ASK #33337

Chemical Abstract Service Nr.	31766-13-9
Molgewicht	250.2108
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	9-(2,3-Anhydro- -D-ribofuranosyl)-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
3. Bezeichnung	2',3'-Anhydroinosin

ASK #33338

Chemical Abstract Service Nr.	42867-68-5
Molgewicht	234.2114

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₄ O ₃
2. Bezeichnung	9-(2,3-Didesoxy- -D- <i>glycero</i> -pent-2-enofuranosyl)-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
3. Bezeichnung	2',3'-Didehydro-2',3'-didesoxyinosin

ASK #33339

Chemical Abstract Service Nr. 4097-22-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117174-26-2; 6699-71-4

Molgewicht 235.2425

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O₂

2. Bezeichnung 9-(2,3-Didesoxy- -D-*glycero*-pentofuranosyl)-9*H*-purin-6-amin

3. Bezeichnung 2',3'-Didesoxyadenosin

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

Synonym 9-(2,3-Didesoxy-beta-D-*glycero*-pentofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #33340

Chemical Abstract Service Nr. 6612-70-0

Molgewicht 219.2431

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O

2. Bezeichnung 9-[(2*R*,5*R*)-5-Methyloxolan-2-yl]-9*H*-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-[(2*R*,5*R*)-5-Methyltetrahydro-2-furyl]-9H-purin-6-ylazan; 9-[(2*R*,5*R*)-5-Methyltetrahydrofuran-2-yl]-9H-purin-6-amin

ASK #33341

Chemical Abstract Service Nr. 7057-48-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14585-76-3; 16546-25-1

Molgewicht 233.2266

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₅O₂

2. Bezeichnung 9-(2,3-Didesoxy- -D-*glycero*-pent-2-enofuranosyl)-9*H*-purin-6-amin

3. Bezeichnung 2',3'-Didehydro-2',3'-didesoxyadenosin

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

Synonym 9-(2,3-Didesoxy-beta-D-*glycero*-pent-2-enofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #33342

Chemical Abstract Service Nr. 56970-78-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80586-28-3

Formelstamm (C₄H₆BrO₂)⁻ H⁺

Molgewicht 167.0012

Bruttoformel C₄H₇BrO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-Brom-2-methylpropansäure

ASK #33343

Chemical Abstract Service Nr. 23500-15-4

Formelstamm	(C ₉ -H ₁₄ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	185.2203
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ NO ₃
2. Bezeichnung	1-(2-Methylpropanoyl)-L-prolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Isobutyryl-L-prolin

ASK #33344

Chemical Abstract Service Nr. 80629-35-2

Formelstamm	(C ₉ -H ₁₃ -Br-N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	264.1164
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ BrNO ₃
2. Bezeichnung	1-[(2S)-3-Brom-2-methylpropanoyl]-L-prolin

ASK #33345

Chemical Abstract Service Nr. 125926-17-2

Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₀ -N-O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	429.506
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Sarpogrelat

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung {1-Dimethylamino-3-[2-(3-methoxyphenethyl)phenoxy]propan-2-yl}hydrogensuccinat

ASK #33346

Chemical Abstract Service Nr. 135159-51-2

Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₀ -N-O ₆) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	465.967
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Sarpogrelathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung {1-Dimethylamino-3-[2-(3-methoxyphenethyl)phenoxy]propan-2-yl}hydrogensuccinat-hydrochlorid

ASK #33348

Chemical Abstract Service Nr. 394730-60-0

Molgewicht	519.6767
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Boceprevir

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,5*S*)-*N*-(4-Amino-1-cyclobutyl-3,4-dioxobutan-2-yl)-3-[(2*S*)-2-[(*tert*-butylcarbamoyl)amino]-3,3-dimethylbutanoyl]-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-2-carboxamid

ASK #33349

Molgewicht	337.4155
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	4-Imino-6,13-dioxa-3-aza-1,5(1,4)-dibenzencyclotridecaphan-2-en-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4-Imino-6,13-dioxa-3-aza-1,5(1,4)-dibenzencyclotridecaphan-2-en-2-yl)azan
ASK #33350	
Molgewicht	384.4687
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Ethyl{4-[6-(4-carbamimidoylphenoxy)hexyloxy]benzoat}
ASK #33351	
Molgewicht	383.484
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	Ethyl{4-[6-(4-carbamimidoylphenoxy)hexyloxy]benzimidat}
ASK #33352	
Chemical Abstract Service Nr.	26675-76-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	66341-94-4
Molgewicht	320.3371
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-Hydroxy-5-methoxy-4-methyl-6-{2-[(2 <i>R</i>)-2-methyl-5-oxoxolan-2-yl]ethyl}-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>rac</i> -7-Hydroxy-5-methoxy-4-methyl-6-{2-[(2 <i>R</i>)-2-methyl-5-oxotetrahydrofuran-2-yl]ethyl}-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on; 7-Hydroxy-5-methoxy-4-methyl-6-{2-[(<i>RS</i>)-2-methyl-5-oxo-tetrahydro-2-furyl]ethyl}-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
ASK #33353	
Chemical Abstract Service Nr.	224052-51-1
Molgewicht	449.4941
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₈
2. Bezeichnung	[2-(4-Oxo-4 ⁵ -morpholin-4-yl)ethyl][(E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-(Morpholin-4-yl)ethyl][(4E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydroisobenzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]-N-oxid
ASK #33354	
Chemical Abstract Service Nr.	31858-66-9
Molgewicht	334.3637
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₆
2. Bezeichnung	Methyl[(E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]
ASK #33355	
Molgewicht	447.5213
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ NO ₇

2. Bezeichnung (2-Morpholinoethyl)[(E)-6-(4,6-dimethoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]

ASK #33356

Molgewicht 433.4947

Bruttoformel $C_{23}H_{31}NO_7$

2. Bezeichnung (2-Morpholinoethyl)[(Z)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]

ASK #33357

Molgewicht 548.6252

Bruttoformel $C_{28}H_{40}N_2O_9$

2. Bezeichnung (2-Morpholinoethyl){(E)-6-[4,6-dihydroxy-7-methyl-1-(2-morpholinoethoxy)-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl]-4-methylhex-4-enoat}

ASK #33358

Molgewicht 419.4682

Bruttoformel $C_{22}H_{29}NO_7$

2. Bezeichnung (2-Morpholinoethyl)[(E)-6-(4,6-dihydroxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]

ASK #33359

Formelstamm (C32-H49-N2-O4)+ Br⁻

Molgewicht 605.6465

Bruttoformel $C_{32}H_{49}BrN_2O_4$

2. Bezeichnung 1-[17 -Acetyloxy-2-(morpholin-4-yl)-3-oxo-5 -androst-1-en-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(17beta-Acetoxy-2-morpholino-3-oxo-5alpha-androst-1-en-16beta-yl)-1-allylpyrrolidiniumbromid

ASK #33360

Formelstamm (C34-H55-N2-O4)+ Br⁻

Molgewicht 635.7155

Bruttoformel $C_{34}H_{55}BrN_2O_4$

2. Bezeichnung 1-[3 ,17 -Bis(acetyloxy)-2 -(pyrrolidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Allyl-1-[3alpha,17beta-diacetoxy-2beta-(pyrrolidin-1-yl)-5alpha-androstan-16beta-yl]pyrrolidiniumbromid

ASK #33361

Formelstamm (C32-H53-N2-O3)+ Br⁻

Molgewicht 593.6788

Bruttoformel $C_{32}H_{53}BrN_2O_3$

2. Bezeichnung 1-[17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-2 -(pyrrolidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[17beta-Acetoxy-3alpha-hydroxy-2beta-(pyrrolidin-1-yl)-5alpha-androstan-16beta-yl]-1-allylpyrrolidiniumbromid

ASK #33362

Formelstamm (C32-H53-N2-O4)+ Br⁻

Molgewicht 609.6782

Bruttoformel $C_{32}H_{53}BrN_2O_4$

2. Bezeichnung 1-[3 -Acetyloxy-17 -hydroxy-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(3alpha-Acetoxy-17beta-hydroxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-allylpyrrolidiniumbromid

ASK #33363

Chemical Abstract Service Nr. 119302-86-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 124528-51-4

Formelstamm (C30-H51-N2-O3)+ Br⁻

Molgewicht 567.6415

Bruttoformel C₃₀H₅₁BrN₂O₃

2. Bezeichnung 1-[3 ,17 -Dihydroxy-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Allyl-1-(3alpha,17beta-dihydroxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)pyrrolidiniumbromid

ASK #33364

Chemical Abstract Service Nr. 122483-73-2

Formelstamm (C34-H55-N2-O5)+ Br⁻

Molgewicht 651.7149

Bruttoformel C₃₄H₅₅BrN₂O₅

2. Bezeichnung 1-[3 ,17 -Bis(acetyloxy)-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Allyl-1-(3alpha,17beta-diacetoxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)pyrrolidiniumbromid

ASK #33365

Chemical Abstract Service Nr. 119302-20-4

Molgewicht 446.6657

Bruttoformel C₂₇H₄₆N₂O₃

2. Bezeichnung 2 -Morpholino-16 -(pyrrolidin-1-yl)-5 -androstan-3 ,17 -diol

ASK #33366

Chemical Abstract Service Nr. 119302-24-8

Molgewicht 488.7024

Bruttoformel C₂₉H₄₈N₂O₄

2. Bezeichnung [3 -Hydroxy-2 -morpholino-16 -(pyrrolidin-1-yl)-5 -androstan-17 -yl]acetat

ASK #33367

Chemical Abstract Service Nr. 85329-86-8

Molgewicht 380.5264

Bruttoformel C₂₃H₃₂N₄O

2. Bezeichnung *N*-(3-Dimethylaminopropyl)-6-(prop-2-en-1-yl)ergolin-8 -carboxamid

3. Bezeichnung 6-Allyl-*N*-(3-dimethylaminopropyl)ergolin-8 -carboxamid

ASK #33368

Chemical Abstract Service Nr. 126554-50-5

Molgewicht 522.6822
Bruttoformel C₂₉H₄₂N₆O₃
2. Bezeichnung N⁸-(3-Dimethylaminopropyl)-N¹-ethyl-N⁸-ethylcarbamoyl-6-(prop-2-en-1-yl)ergolin-1,8 -dicarboxamid
3. Bezeichnung 6-Allyl-N⁸-(3-dimethylaminopropyl)-N¹-ethyl-N⁸-ethylcarbamoyl-ergolin-1,8 -dicarboxamid

ASK #33369

Chemical Abstract Service Nr. 166533-36-4
Molgewicht 451.6043
Bruttoformel C₂₆H₃₇N₅O₂
2. Bezeichnung N⁸-(3-Dimethylaminopropyl)-N¹-ethyl-6-(prop-2-en-1-yl)ergolin-1,8 -dicarboxamid
3. Bezeichnung 6-Allyl-N⁸-(3-dimethylaminopropyl)-N¹-ethyl-ergolin-1,8 -dicarboxamid

ASK #33370

Chemical Abstract Service Nr. 81409-74-7
Formelstamm (C₁₈-H₁₉-N₂-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 296.3636
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂O₂
2. Bezeichnung 6-(Prop-2-en-1-yl)ergolin-8 -carbonsäure
3. Bezeichnung 6-Allyl-ergolin-8 -carbonsäure

ASK #33371

Chemical Abstract Service Nr. 74149-74-9
Molgewicht 352.3871
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₄O₃
2. Bezeichnung *rac*-N-[2-Amino-4-[(4*R*)-4-methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl]phenyl]-4-methoxybenzamid

ASK #33372

Formelstamm (C₁₉-H₁₇-N₂-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 338.3572
Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₄
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-4-[2-(4-Methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-5-yl]-3-methyl-4-oxobutansäure

ASK #33373

Chemical Abstract Service Nr. 2415-24-9
Molgewicht 362.3292
Bruttoformel C₁₅H₂₂O₁₀
2. Bezeichnung [(1*a*S,1*b*S,2*S*,5*a**R*,6*S*,6*a**S*)-6-Hydroxy-1*a*-hydroxymethyl-1*a*,1*b*,2,5*a*,6,6*a*-hexahydrooxireno[4,5]cyclopenta[1,2-*c*]pyran-2-yl]- -D-glucopyranosid
3. Bezeichnung Catalpol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.06R,4.07R

ASK #33374

Chemical Abstract Service Nr. 470-67-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 21499-90-1
Molgewicht 154.2493

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	4-Methyl-1-(propan-2-yl)-7-oxabicyclo[2.2.1]heptan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,4-Cineol; 1-Isopropyl-4-methyl-7-oxabicyclo[2.2.1]heptan

ASK #33375

Chemical Abstract Service Nr.	2733-88-2
Molgewicht	380.6474
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₈ O ₂
2. Bezeichnung	Methyl[(15Z)-tetracos-15-enoat]

ASK #33376

Chemical Abstract Service Nr.	124596-98-1
Molgewicht	1023.5128
Bruttoformel	C ₆₉ H ₉₈ O ₆
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)tris[(<i>all-Z</i>)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]
3. Bezeichnung	Glyceroltris[(<i>all-Z</i>)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]

ASK #33377

Chemical Abstract Service Nr.	301-01-9
Molgewicht	342.5149
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Doconexent-Methyl
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	Methyl[(<i>all-Z</i>)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]

ASK #33379

Chemical Abstract Service Nr.	124516-13-8
Molgewicht	402.5668
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₈ O ₄
2. Bezeichnung	(2/1,3-Dihydroxypropan-1/2-yl)[(<i>all-Z</i>)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]
3. Bezeichnung	Glycerol[(<i>all-Z</i>)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]

ASK #33380

Chemical Abstract Service Nr.	184036-34-8
Molgewicht	454.9045
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ ClN ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sitaxentan
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlor-3-methyl-1,2-oxazol-5-yl)-2-[(6-methyl-1,3-benzodioxol-5-yl)acetyl]thiophen-3-sulfonamid

ASK #33381

Chemical Abstract Service Nr.	210421-74-2
Formelstamm	(C18-H14-Cl-N2-O6-S2) ⁻ Na ⁺

	Molgewicht	476.8863
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ ClN ₂ NaO ₆ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Sitaxentan-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L45)
	2. Bezeichnung	N-(4-Chlor-3-methyl-1,2-oxazol-5-yl)-2-[(6-methyl-1,3-benzodioxol-5-yl)acetyl]thiophen-3-sulfonamid-Natriumsalz
ASK #33387		
	2. Bezeichnung	Doconexent-Ethyl - Ethyl[(<i>all-Z</i>)-docosa-4,8,12,15,19-pentaenoat] - Ethyl[(<i>all-Z</i>)-henicosa-6,9,12,15,18-pentaenoat] - Ethyl[(<i>all-Z</i>)-icosa-8,11,14,17-tetraenoat] - Ethyl[(<i>all-Z</i>)-octadeca-6,9,12,15-tetraenoat] - Ethyl[(<i>Z,Z,Z</i>)-octadeca-9,12,15-trienoat] - Icosapent-Ethyl - Gemisch ((60 %ig))
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.L30,L30); (INNv.L61,v.L61)
	3. Bezeichnung	Omega-3-Säurenethylester 60 ((mit Angaben zur Herkunft und/oder zur Zusammensetzung))
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.03,4.07/2063; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.4/2063; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/2063
ASK #33388		
	2. Bezeichnung	Fischöl, enthält Doconexent, (<i>all-Z</i>)-Docosa-4,8,12,15,19-pentaensäure, (<i>all-Z</i>)-Henicosa-6,9,12,15,18-pentaensäure, Icosapent, (<i>all-Z</i>)-Icosa-8,11,14,17-tetraensäure, (<i>all-Z</i>)-Octadeca-6,9,12,15-tetraensäure und (<i>Z,Z,Z</i>)-Octadeca-9,12,15-triensäure
	3. Bezeichnung	Omega-3-Säuren-reiches Fischöl ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	Zitat Bezeichnung 3	EAB4.3+7,5.0+4,6.0,7.0+5,8.0(2003-2016)/1912
ASK #33393		
	Chemical Abstract Service Nr.	408504-26-7
	Molgewicht	448.463
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Sergliflozinetabonat
	International Nonproprietary Name	INN.L65:Corr
	2. Bezeichnung	(Ethyl)({2-[(4-methoxyphenyl)methyl]phenyl}- <i>-D</i> -glucopyranosid-6- <i>O</i> -yl)carbonat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Sergliflozin
ASK #33395		
	Chemical Abstract Service Nr.	171500-79-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	247175-55-9
	Formelstamm	(C ₈₈ -H ₉₉ -Cl ₂ -N ₁₀ -O ₂₈) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	1816.6918
	Bruttoformel	C ₈₈ H ₁₀₀ Cl ₂ N ₁₀ O ₂₈
	Vorzugsbezeichnung	Dalbavancin
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USEPA-ACToR; EUCTR; USMI14; MAR2015; IGS; CAS; Pharmavista; ChemSpider; ROMP2015; NCI.Thesaurus; ICTRP; ATC; KEGG; MeSH; USNCT; PubChem; AAN; USAN; EUTCT; E

2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>R</i>)-15 ³ ,27 ⁶ -Dichlor-10-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-8 ⁴ ,9 ⁴ ,14,25 ⁴ ,27 ⁵ -pentahydroxy-9 ⁶ -(-D-mannopyranosyloxy)-24-(methylamino)-2,5,12,23,29,31-hexaoxo-16,17,28-trioxo-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,23,24,25,26,27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,37,38,39,40,41,42,43,44,45,46,47,48,49,50,51,52,53,54,55,56,57,58,59,60,61,62,63,64,65,66,67,68,69,70,71,72,73,74,75,76,77,78,79,80,81,82,83,84,85,86,87,88,89,90,91,92,93,94,95,96,97,98,99,100]-[Hauptkomponente (Dalbavancin B ₀ , 80-94 %) neben homologen und isomeren Stoffen mit 9-Methylundecanamido- und Undecanamido-Rest (Dalbavancin A ₀ und A ₁ , Summe: 1-7 %), mit Dodecanamid-Rest (Dalbavancin A ₂ , Summe: 1-7 %)]		
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.		
Synonym	5,31-Dichlor-38-des(methoxycarbonyl)-7-desmethyl-19-desoxy-56-O-[2-desoxy-2-(10-methylundecanamido)-beta-D-glucopyranuronosyl]-38-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-42-O-alpha-D-mannopyranosyl]-42-O-alpha-D-mannopyranosyl]-[1]3,.[3]5:[2]4,.[4]3:[4]5,.[6]4-Trianhydro-[5]3,.[7]6-cyclo[3,4-dihydroxy-N-methyl-D-phenylglycyl-D-tyrosyl-2-chlor-3,5-dihydroxy-L-phenylglycyl-4-[[2-desoxy-2-(10-methylundecanamido)-beta-D-glucopyranuronosyl]-38-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-42-O-alpha-D-mannopyranosyl]-42-O-alpha-D-mannopyranosyl]-[Hauptkomponente, 80-94 %]		
ASK #33396			
Chemical Abstract Service Nr.	356547-88-1		
Vorzugsbezeichnung	Belimumab		
International Nonproprietary Name	INN.L51		
Zitat Bezeichnung 1	USAN		
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human cytokine BAFF)(human monoclonal LymphoStat-B heavy chain), disulfide with human monoclonal LymphoStat-B -chain, dimer		
ASK #33397			
Chemical Abstract Service Nr.	265114-23-6		
Molgewicht	381.8091		
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClFN ₃ O ₃ S		
Vorzugsbezeichnung	Cimicoxib		
International Nonproprietary Name	INN.L51		
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT		
2. Bezeichnung	4-[4-Chlor-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)imidazol-1-yl]benzolsulfonamid		
ASK #33398			
Chemical Abstract Service Nr.	219311-44-1		
Molgewicht	317.7917		
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ ClN ₃ O ₃ S		
Vorzugsbezeichnung	Dabuzalgron		
International Nonproprietary Name	INN.L51		
2. Bezeichnung	6'-Chlor-3'-(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-ylmethoxy)-2'-methylmethansulfonanilid		
ASK #33399			
Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1		
Vorzugsbezeichnung	Deligoparin-Natrium		
International Nonproprietary Name	INN.L51		
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins, das aus Schweinedarmmucosa durch kontrollierte chemische Prozesse basierend auf der Erzeugung freier Radikale durch Metallionen und Wasserstoffperoxid erhalten wird; gebildet werden Heparin-Oligosaccharid-Fragmente von variierender Länge; die durchschnittliche relative Molmasse liegt bei etwa 3200 Da, schwankend zwischen 2250 und 3850 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.5 pro Disaccharid-Einheit		
ASK #33400			
Chemical Abstract Service Nr.	127943-53-7		
Molgewicht	593.7917		

Bruttoformel	C ₃₃ H ₅₅ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Disermolid
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	{{(3Z,5S,6S,7S,8R,9S,11Z,13S,14S,15S,16Z,18S)-8,14,18-Trihydroxy-19-[(2S,3R,4S,5R)-4-hydroxy-3,5-dimethyl-6-oxooxan-2-yl]-5,7,9,11,13,15-hexamethylnonadeca-1,3,11,16-tetraen-6-yl}carbamat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(3Z,11Z,16Z-5S,6S,7S,8R,9S,13S,14S,15S,18S)-8,14,18-Trihydroxy-19-[(2S,3R,4S,5R)-4-hydroxy-3,5-dimethyl-6-oxotetrahydropyran-2-yl]-5,7,9,11,13,15-hexamethylnonadeca-1,3,11,16-tetraen-6-yl}c

ASK #33401

Chemical Abstract Service Nr.	433922-67-9
Formelstamm	(C111-H146-N27-O28)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	2309.5349
Bruttoformel	C ₁₁₁ H ₁₄₉ N ₂₇ O ₂₈
Vorzugsbezeichnung	Edratid
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	Glycyl-L-tyrosyl-L-tyrosyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tryptophyl-L-isoleucyl-L-arginyl-L-glutamyl-L-prolyl-L-prolylglycyl-L-lysylglycyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L-isoleucylglycin

ASK #33402

Chemical Abstract Service Nr.	468715-71-1
Vorzugsbezeichnung	Elsilimomab
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human interleukin 6)(mouse monoclonal B-E8 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal B-E8 -chain, dimer

ASK #33403

Chemical Abstract Service Nr.	181785-84-2
Molgewicht	227.1924
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Elvucitabin
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	4-Amino-5-fluor-1-[(2S,5R)-5-hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl]pyrimidin-2(1H)-on

ASK #33404

Chemical Abstract Service Nr.	58754-46-4
Molgewicht	348.4812
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Iferanserin
International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(E)-N-(2-(2-[(S)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl)phenyl)-3-phenylprop-2-enamid

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(E)-2'-{2-[(S)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-3-phenylprop-2-enanilid; (E)-2'-{2-[(S)-1-Methyl-2-piperidyl]ethyl}cinnamanilid
ASK #33408	
Chemical Abstract Service Nr.	717824-30-1
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₇ -F-N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	355.3596
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ FNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vidofludimus
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; ChemSpider; DrugInfo; PubChem; USEPA-ACToR; Pharmavista; AdisInsight; GlnAS; CAS; USEPA-CompTox; MeSH
2. Bezeichnung	2-[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(3-Fluor-3'-methoxy-4-biphenyl)carbamoyl]-1-cyclopenten-1-carbonsäure; 2-[N-(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure; 2-[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]carbonyl]-1-cyclopenten-1-carbonsäure; 2-(3-Fluor-3'-methoxybiphenyl-4-ylcarbamoyl)cyclopent-1-encarbonsäure

ASK #33409

Chemical Abstract Service Nr.	607742-69-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000202-33-4; 1176290-11-1
Molgewicht	353.4381
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Intepirdin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	3-(Benzolsulfonyl)-8-(piperazin-1-yl)chinolin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(Benzensulfonyl)-8-(piperazin-1-yl)chinolin; Phenyl[8-(piperazin-1-yl)chinolin-3-yl]sulfon; Phenyl[8-(piperazin-1-yl)-3-chinoly]sulfon; 3-(Phenylsulfonyl)-8-(1-piperaziny)chinolin

ASK #33410

Chemical Abstract Service Nr.	607742-55-2
Formelstamm	C ₁₉ -H ₁₉ -N ₃ -O ₂ -S . Cl-H
Molgewicht	389.899
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Intepirdinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	3-(Benzolsulfonyl)-8-(piperazin-1-yl)chinolin-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Intepirdinmonohydrochlorid; 3-(Phenylsulfonyl)-8-(1-piperazinyl)chinolinhydrochlorid (1:1); Phenyl[8-(piperazin-1-yl)chinolin-3-yl]sulfon-hydrochlorid; Phenyl[8-(piperazin-1-yl)-3-chinolyl]sulfon-hydrochlorid
ASK #33412	
Chemical Abstract Service Nr.	475479-34-6
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₂ N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	437.5081
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Aleglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(2S)-2-Methoxy-3-{4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]-1-benzothiophen-7-yl}propansäure
ASK #33413	
Chemical Abstract Service Nr.	552858-79-4
Molgewicht	55900
Bruttoformel	C ₂₅₂₉ H ₃₈₃₃ N ₆₈₉ O ₇₁₇ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Galsulfase
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	IGS; MAR2012; USAN; ChemIDplus; ROMP2012; MeSH; CAS; ATC; ICTRP; BAN; USMI14; KEGG.D06565; EUTCT
2. Bezeichnung	AGASRPPHLV FLLADDLGWN DVGFGHSRIR TPHLDALAAG GVLLDNYYTQ PLXTPSRSQL LTGRYQIRTG LQHQIWPQCQ PSCVPLDEKL LPQLLKEAGY TTHMVGKWHL GMYRKECLPT RRGFDTYFGY LLGSEDYYSH ERCTLIDALN VTRCALDFRD GEEVATGYKN MYSTNIFTKR AIALITNHPP EKPLFLYLAL QSVHEPLQVP EEYLKPYDFI QDKNRHHYAG MVSLMDEAVG NVTAAALKSSG LWNNTVFIFS TDNGGQTLAG GNNWPLRGRK WSLWEGGVRG VGFVASPLLK QKGVKNRELI HISDWLPTLV KLARGHTNGT KPLDGFVDVWK TISEGSPSPR IELLHNIDPN FVDSSPCPRN SMAPAKDDSS LPEYSAFNTS VHAAIRHGNW KLLTGYPGCG YWFPFPSQYN VSEIPSSDPP TKTLWLFDID RDPEERHDLS REYPHIVTKL LSRLQFYHKK SVPVYFPAQD PRCDPKATGV WGPWM, 79,483:83,117:143,154:367.409-Tetrakis(disulfid), [53-(L-Cystein 3-Oxo-L-alanin)]-modifiziert durch Sulfatase-modifizierenden Faktor 1, potentiell N ⁴ -glycosyliert an Asn 150, 241, 253, 328, 388 und 420, (Asp ¹⁵ - O ⁴ ,Asp ¹⁶ - O ⁴ ,3-OxoAla ⁵³ - O ³ ,Asp ²⁶² - ² O ⁴ ,O ⁴ ,Asn ²⁶³ - O ⁴)-Calcium-Komplex, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter CHO-K1-Zelllinien CSL4S-342 von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	STRUE6(1997)v5.2,p277-289; UniProtKB
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	EC 3.1.6.12; N-Acetyl-D-galactosamin-4-sulfat-Sulfohydrolase, rekombinant, human; N-Acetylgalactosamin-4-Sulfatase; rhASB; N-Acetylgalactosamin-4-sulfatase vom Menschen, rekombinant, modifiziert (Galsulfase); N-Acetylgalactosamin-4-sulfatase, human, rekombinant; N-Acetylgalactosamin-4-sulfatase vom Menschen, rekombinant, modifiziert
ASK #33415	
Chemical Abstract Service Nr.	30931-67-0
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -N ₄ -O ₆ -S ₄) ²⁻ 2(H ₄ -N) ⁺
Molgewicht	548.6798
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₆ O ₆ S ₄
2. Bezeichnung	2,2'-(Hydrazindyliden)bis(3-ethyl-2,3-dihydro-1,3-benzothiazol-6-sulfonsäure)-Diammoniumsalz
ASK #33416	
Formelstamm	C ₁₈ -(11)C-H ₁₇ -N-O

	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ NO
	Vorzugsbezeichnung	[<i>methyl</i> -(¹¹ C)]Omigapil
	International Nonproprietary Name	(INN.L52)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-yl)methyl]- <i>N</i> -[(¹¹ C)methyl]prop-2-in-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)[((11)C)methyl](prop-2-in-1-yl)azan; (Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)[((11)C)methyl](prop-2-in-1-yl)amin
ASK #33417	Formelstamm	C18-(11)C-H17-N-O . C4-H4-O4
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	[<i>methyl</i> -(¹¹ C)]Omigapilmaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L52)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-yl)methyl]- <i>N</i> -[(¹¹ C)methyl]prop-2-in-1-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)[((11)C)methyl](prop-2-in-1-yl)azan-maleat (1:1); (Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)[((11)C)methyl](prop-2-in-1-yl)amin-maleat (1:1)
ASK #33418	Chemical Abstract Service Nr.	4328-13-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	515815-73-3
	Formelstamm	(C24-H52-N)+ Br ⁻
	Molgewicht	434.5804
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₅₂ BrN
	2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trihexylhexan-1-aminiumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Tetrahexylammoniumbromid
ASK #33423	Chemical Abstract Service Nr.	298-93-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	117419-96-2; 117830-92-9; 133683-46-2; 156758-88-2; 2348-71-2; 3568-69-2; 460315-48-4; 61357-96-8; 74722-46-6; 85556-98-5; 93550-34-6
	Formelstamm	(C18-H16-N5-S)+ Br ⁻
	Molgewicht	414.3221
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ BrN ₅ S
	2. Bezeichnung	2-(4,5-Dimethyl-1,3-thiazol-2-yl)-3,5-diphenyl-3 <i>H</i> -tetrazol-2-iumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Tetrazoliumbromid
ASK #33424	Chemical Abstract Service Nr.	32619-42-4
	Molgewicht	540.5138
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ O ₁₃
	2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl][2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>E</i> ,4 <i>S</i>)-3-ethyliden-2-(-D-glucopyranosyloxy)-5-methoxycarbonyl-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-4-yl]acetat]

3. Bezeichnung	Oleuropein
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.07R; USMI13
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(3,4-Dihydroxyphenethyl){[(E-2S,4S)-3-ethyliden-2-(beta-D-glucopyranosyloxy)-5-methoxycarbonyl-3,4-dihydro-2H-pyran-4-yl]acetat}
ASK #33426	
Chemical Abstract Service Nr.	989-38-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102395-11-9; 126371-14-0; 136590-25-5; 160336-35-6; 162887-53-8; 201799-71-5; 23479-08-5; 37317-74-1; 66796-55-2; 79818-96-5; 82853-32-5
Formelstamm	C28-H30-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	479.0103
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ ClN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Ethyl[2-(3-ethylamino-6-ethylimino-2,7-dimethylxanthen-9-yl)benzoat]-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Rhodamin 6G
ASK #33428	
Chemical Abstract Service Nr.	185955-34-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	261504-30-7
Formelstamm	(C66-H122-N2-O19-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	1313.6562
Bruttoformel	C ₆₆ H ₁₂₆ N ₂ O ₁₉ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Eritoran
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	2-Desoxy-3- <i>O</i> -[(3 <i>R</i>)-3-methoxydecyl]-6- <i>O</i> -methyl-2-[(11 <i>Z</i>)-octadec-11-enamido]-4- <i>O</i> -phosphono- -D-glucopyranosyl-(1 6)-3- <i>O</i> -decyl-2-desoxy-2-(3-oxotetradecanamido)- -D-glucopyranose-1-dihydroge
ASK #33429	
Chemical Abstract Service Nr.	185954-98-7
Formelstamm	(C66-H122-N2-O19-P2)4 ⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	1401.5835
Bruttoformel	C ₆₆ H ₁₂₂ N ₂ Na ₄ O ₁₉ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Eritoran-Tetranatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	2-Desoxy-3- <i>O</i> -[(3 <i>R</i>)-3-methoxydecyl]-6- <i>O</i> -methyl-2-[(11 <i>Z</i>)-octadec-11-enamido]-4- <i>O</i> -phosphono- -D-glucopyranosyl-(1 6)-3- <i>O</i> -decyl-2-desoxy-2-(3-oxotetradecanamido)- -D-glucopyranose-1-dihydroge
ASK #33432	
3. Bezeichnung	Humanes demineralisiertes Knochengewebe ((allogen, avital))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Röhrenknochen vom Menschen, demineralisiert; Humaner Röhrenknochen, demineralisiert

ASK #33433

Chemical Abstract Service Nr. 625114-41-2

Molgewicht 421.8978

Bruttoformel C₁₉H₂₀ClN₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Piragliatin

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[3-Chlor-4-(methansulfonyl)phenyl]-3-[(1*R*)-3-oxocyclopentan-1-yl]-*N*-(pyrazin-2-yl)propanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-2-(3-Chlor-4-mesylphenyl)-3-[(R)-3-oxocyclopentyl]-*N*-(pyrazin-2-yl)propanamid

ASK #33444

Chemical Abstract Service Nr. 209467-52-7

Formelstamm (C₂₀H₂₁N₈O₆S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 534.5687

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₈O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Ceftobiprol

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-8-oxo-3-((3*E*,3'*R*)-2-oxo-[1,3'-bipyrrolidin]-3-yliden)methyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-{2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(*Z*)-hydroxyimino]acetamido}-3-(((*E*-3'*R*)-2-oxo[1,3'-bipyrrolidin]-3-yliden)methyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #33447

Chemical Abstract Service Nr. 254750-02-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 624747-15-5

Formelstamm (C₂₆H₂₆F₄N₃O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 569.5021

Bruttoformel C₂₆H₂₇F₄N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Emricasan

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (3*S*)-3-[(2*S*)-2-[[*N*-(2-*tert*-Butylphenyl)oxamoyl]amino]propanamido]-4-oxo-5-(2,3,5,6-tetrafluorphenoxy)pentansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #33449

Chemical Abstract Service Nr. 4129-84-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 856315-67-8

	Formelstamm	(C ₄₁ -H ₄₄ -N ₃ -O ₆ -S ₂) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	761.9243
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₄ N ₃ NaO ₆ S ₂
	2. Bezeichnung	3-[[[4-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-[(ethyl)((3-sulfofenyl)methyl]amino)phenyl]methylen]cyclohexa-2,5-dien-1-yliden](ethyl)azaniumyl]methyl]benzolsulfonat-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Säureviolett 17; 3-[[[4-[[4-Diethylaminophenyl]{4-[(ethyl)(3-sulfobenzyl)amino]phenyl}methylen]cyclohexa-2,5-dienyliden}(ethyl)ammonio]methyl]benzolsulfonat-Natriumsalz
ASK #33451	Chemical Abstract Service Nr.	75921-69-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	103088-28-4; 162112-36-9; 272781-22-3
	Molgewicht	1646.8452
	Bruttoformel	C ₇₈ H ₁₁₁ N ₂₁ O ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Afamelanotid
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(2 <i>S</i>)-2-[(<i>N</i> -Acetyl-L-seryl-L-tyrosyl-L-seryl)amino]hexanoyl}-L- -glutamyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valinamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N</i> -Acetyl-L-seryl-L-tyrosyl-L-seryl-L-norleucyl-L-α-glutamyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valinamid
ASK #33452	Chemical Abstract Service Nr.	147403-03-0
	Formelstamm	(C ₂₅ -H ₁₉ -N ₄ -O ₅) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	456.4501
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₀ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Azilsartan
	International Nonproprietary Name	INN.L57
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	2-Ethoxy-1-[[2'-(5-oxo-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-3-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1- <i>H</i> -benzimidazol-7-carbonsäure
ASK #33453	Chemical Abstract Service Nr.	341524-89-8
	Molgewicht	422.9438
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ ClO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Fispemifen
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	2. Bezeichnung	2-(2-{4-[(1 <i>Z</i>)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethoxy)ethanol
ASK #33454	Chemical Abstract Service Nr.	140616-46-2
	Formelstamm	(C ₅₁ -H ₆₂ -N ₃ -O ₁₁ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	926.1244
	Bruttoformel	C ₅₁ H ₆₃ N ₃ O ₁₁ S

Vorzugsbezeichnung	Fluoresceinliscol
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(2S)-6-[3-(3',6'-Dihydroxy-3-oxo-3 <i>H</i> -spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-5-yl)thioureido]-2-(3 ,7 ,12 -trihydroxy-5 -cholan-24-amido)hexansäure
ASK #33455	
Chemical Abstract Service Nr.	208848-19-5
Molgewicht	452.5062
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Freselestat
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	2-(5-Amino-6-oxo-2-phenyl-1,6-dihydropyrimidin-1-yl)- <i>N</i> -[(2 <i>RS</i>)-1-(5- <i>tert</i> -butyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]acetamid
ASK #33456	
Chemical Abstract Service Nr.	357613-77-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Galiximab
International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human CD80 (antigen))(human- <i>Macaca irus</i> monoclonal IDEC-114 heavy chain), disulfide with human- <i>Macaca irus</i> monoclonal IDEC-114 chain, dimer
ASK #33457	
Chemical Abstract Service Nr.	169543-49-1
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₉ -N ₈ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	484.5929
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₀ N ₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Icrocaptid
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	Glycyl- <i>N</i> ^ε -ethyl-L-lysyl-L-prolyl-L-arginin
ASK #33458	
Molgewicht	837.0432
Bruttoformel	C ₄₂ H ₇₂ O ₁₄
2. Bezeichnung	6 ,20-Bis(-D-glucopyranosyloxy)dammar-24-en-3 ,12 -diol 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ginsenosid Rg ₁ 2 H ₂ O
ASK #33459	
Molgewicht	1163.3403
Bruttoformel	C ₅₄ H ₉₂ O ₂₃
2. Bezeichnung	3 -(2- <i>O</i> - -D-Glucopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-20-(6- <i>O</i> - -D-glucopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)dammar-24-en-12 -ol 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ginsenosid Rb ₁ 3 H ₂ O
ASK #33460	
Molgewicht	837.0432

Bruttoformel C₄₂H₇₂O₁₄

2. Bezeichnung 6-(2-*O*- β -D-Glucopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)dammar-24-en-3,12,20-triol 2 H₂O

3. Bezeichnung Ginsenosid Rf 2 H₂O

ASK #33461

Chemical Abstract Service Nr.	155270-99-8
Molgewicht	384.429
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Istradefyllin
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	8-[(<i>E</i>)-3,4-Dimethoxystyryl]-1,3-diethyl-7-methyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #33462

Chemical Abstract Service Nr.	192441-08-0
Molgewicht	326.1724
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ BrN ₅ OS
Vorzugsbezeichnung	Lomeguatrib
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	6-[(4-Bromthiophen-2-yl)methoxy]-7 <i>H</i> -purin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[6-(4-Brom-2-thienylmethoxy)-7 <i>H</i> -purin-2-yl]azan

ASK #33463

Chemical Abstract Service Nr.	137215-12-4
Molgewicht	324.3489
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Odiparcil
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	4-Methyl-7-(5-thio- β -D-xylopyranosyloxy)-2 <i>H</i> -chromen-2-on

ASK #33464

Chemical Abstract Service Nr.	204248-78-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	626233-83-8
Molgewicht	1779.1451
Bruttoformel	C ₉₀ H ₁₂₇ N ₂₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Omiganan
International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	USEPA-ACToR; USNCT; ChemIDplus; (USAN); PubChem; AdisInsight; Pharmavista; EUCTR; ICTRP; ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	L-Isoleucyl-L-leucyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysynamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	H-Ile-Leu-Arg-Trp-Pro-Trp-Trp-Pro-Trp-Arg-Arg-Lys-NH
ASK #33465		
	Chemical Abstract Service Nr.	152044-54-7
	Molgewicht	507.6825
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ NO ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Patupilon
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,16 <i>R</i>)-7,11-Dihydroxy-8,8,10,12,16-pentamethyl-3-[(1 <i>E</i>)-1-(2-methyl-1,3-thiazol-4-yl)prop-1-en-2-yl]-4,17-dioxabicyclo[14.1.0]heptadecan-5,9-dion
ASK #33466		
	Chemical Abstract Service Nr.	380610-27-5
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Pertuzumab
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human (receptor))(human-mouse monoclonal 2C4 heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal 2C4 -chain, dimer
ASK #33467		
	Chemical Abstract Service Nr.	499212-74-7
	Formelstamm	C6440-H9968-N1708-O2016-S42
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Pritumumab
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G, anti-(human vimentin)(human monoclonal CLN G11 1-chain), disulfide with human monoclonal CLN G11 -chain, dimer
ASK #33468		
	Chemical Abstract Service Nr.	133865-88-0
	Molgewicht	302.3434
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ FN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Priralfinamid
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(4-[(2-Fluorphenyl)methoxy]phenyl)methyl]amino]propanamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N(2)-[4-(2-Fluorbenzyloxy)benzyl]-L-alaninamid; Ralfinamid; N(2)-{4-[(2-Fluorbenzyl)oxy]benzyl}-L-alaninamid; (2 <i>S</i>)-2-[4-(2-Fluorbenzyloxy)benzylamino]propanamid
ASK #33469		
	Chemical Abstract Service Nr.	7690-08-6
	Molgewicht	328.4452
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Segesteron

International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-16-methylen-19-norpregn-4-en-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; ChemSpider; INN.CN
ASK #33470	
Chemical Abstract Service Nr.	209860-87-7
Molgewicht	452.5313
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ F ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tafluprost
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(5Z)-7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(1 <i>E</i>)-3,3-difluor-4-phenoxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentyl}hept-5-enoat]
ASK #33471	
Chemical Abstract Service Nr.	380610-22-0
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Talizumab
International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G, anti-(human immunoglobulin E Fc region)(human-mouse monoclonal Hu901 -chain), disulfide with human-mouse monoclonal Hu901 -chain, dimer
ASK #33472	
Chemical Abstract Service Nr.	131608-78-1
Formelstamm	C10-H20-N2-O2-S4-(99m)Tc
Molgewicht	441.451
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ N ₃ O ₂ S ₄ Tc
Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)nitridocad
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(SPY-5-21)-Bis(<i>N</i> -ethoxy- <i>N</i> -ethylthiocarbamato- <i>S</i> , <i>S'</i>)(nitrido)(^{99m} Tc)technetium
ASK #33473	
Chemical Abstract Service Nr.	112984-60-8
Formelstamm	(C16-H15-F-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	349.3799
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ FN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ulfloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-Fluor-1-methyl-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-4 <i>H</i> -[1,3]thiazeto[3,2- <i>a</i>]chinolin-3-carbonsäure
ASK #33474	
Chemical Abstract Service Nr.	249296-44-4
Molgewicht	211.2624

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Vareniclin
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	7,8,9,10-Tetrahydro-6 <i>H</i> -6,10-methanopyrazino[2,3- <i>h</i>][3]benzazepin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6,10-Methano-7,8,9,10-tetrahydro-6H-pyrazino[2,3- <i>h</i>][3]benzazepin
ASK #33475	
Chemical Abstract Service Nr.	969-99-3
Molgewicht	334.8636
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClN ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Chlorpromazin- <i>S</i> -oxid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	2-Chlor-10-(3-dimethylaminopropyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-5-oxid
ASK #33476	
Chemical Abstract Service Nr.	19077-20-4
Molgewicht	389.9851
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClN ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]- <i>N,N,N'</i> -trimethylpropan-1,3-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]- <i>N,N',N'</i> -trimethyl- <i>N,N'</i> -(propan-1,3-diyl)bis(azan)
ASK #33477	
Chemical Abstract Service Nr.	1225-64-5
Molgewicht	304.8376
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ ClN ₂ S
2. Bezeichnung	3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl](methyl)azan
ASK #33478	
Chemical Abstract Service Nr.	92-39-7
Molgewicht	233.7166
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ ClNS
2. Bezeichnung	2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #33479	
Chemical Abstract Service Nr.	147702-49-6
Molgewicht	775.9635
Bruttoformel	C ₃₉ H ₆₉ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Desmethyl- <i>N</i> -propionylerythromycin A

	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(<i>N</i> -methylpropanoat	
ASK #33480		
Chemical Abstract Service Nr.	134-36-1	
Molgewicht	789.99	
Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₁ NO ₁₄	
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin-A-2'-propionat	
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-2-	
ASK #33481		
Chemical Abstract Service Nr.	147702-53-2	
Molgewicht	773.9906	
Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₁ NO ₁₃	
Vorzugsbezeichnung	Berythromycin-2'-propionat	
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-2- <i>O</i> -p	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Erythromycin-B-2'-propionat	
ASK #33482		
Formelstamm	C40-H71-N-O13 . C12-H26-O4-S	
Molgewicht	1040.3881	
Bruttoformel	C ₅₂ H ₉₇ NO ₁₇ S	
Vorzugsbezeichnung	Berythromycinstolat	
	International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L28
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-2- <i>O</i> -p - Dodecylhydrogensulfat (1:1)	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Erythromycin-B-estolat	
ASK #33483		
Chemical Abstract Service Nr.	147702-51-0	

Molgewicht	775.9635
Bruttoformel	C ₃₉ H ₆₉ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin-C-2'-propionat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-trideoxy-3-dimethylamino-2- <i>O</i> -propanoyl)-D-threo-octanoate (1:1)
ASK #33484	
Formelstamm	C39-H69-N-O14 . C12-H26-O4-S
Molgewicht	1042.3609
Bruttoformel	C ₅₁ H ₉₅ NO ₁₈ S
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin-C-estolat
International Nonproprietary Name	(INN.L3,v.L28)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-trideoxy-3-dimethylamino-2- <i>O</i> -propanoyl)-D-threo-octanoate (1:1) - Dodecylhydrogensulfat (1:1)
ASK #33485	
Chemical Abstract Service Nr.	12678-07-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	36731-80-3; 39450-07-2; 66173-59-9
Formelstamm	[C(C6-H7-O6)~ Na+]x [(C8-H12-N-O8-S)~ Na+]y H2-O
Molgewicht	1390.107
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₉ N ₃ O ₄₃ S ₃
2. Bezeichnung	Poly[(N-acetyl- -D-galactosamin-6- <i>O</i> -hydrogensulfat)-(-D-glucuronsäure)]-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Chondroitinsulfat-C-Natriumsalz
ASK #33486	
Chemical Abstract Service Nr.	320-67-2
Molgewicht	244.2047
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Azacitidin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	4-Amino-1- -D-ribofuranosyl-1,3,5-triazin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #33487	
Chemical Abstract Service Nr.	175032-97-0
Formelstamm	(C30-H28-N10-O12-S4)2ˉ 2H+
Molgewicht	850.879
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ N ₁₀ O ₁₂ S ₄
	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-(Acetyloxymethyl)-7-[{(2 <i>Z</i>)-2-{2-[{{{(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxylimino)acetamido]-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl)methyl}amino}-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxycarbonylmethyl)}amino]-7-methoxyheptan-2-ylidene]-2-phenylethanone tetrahydrate (1:1)

2.

Bezeichnung

ASK #33488

Formelstamm (C₂₂H₂₁N₈O₉S₃)⁻ H⁺

Molgewicht 638.6533

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₈O₉S₃

2.

Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-(Acetyloxymethyl)-7-[(2*Z*)-2-{2-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*Z*)-2-{2-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-{2-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #33489

Chemical Abstract Service Nr. 14366-59-7

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 1-(Propan-2-yl)-2-(propan-2-yloxy)benzol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Isopropoxy-2-isopropylbenzol

ASK #33490

Chemical Abstract Service Nr. 201166-22-5

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung 2,2-Dimethyl-4-(propan-2-yl)-1,3-benzodioxol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Isopropyl-2,2-dimethyl-1,3-benzodioxol

ASK #33491

Chemical Abstract Service Nr. 92035-95-5

Formelstamm (C₁₃H₁₇O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 206.2808

Bruttoformel C₁₃H₁₈O₂

2. Bezeichnung 2,6-Bis(propan-2-yl)benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,6-Diisopropylbenzoesäure

ASK #33492

Chemical Abstract Service Nr. 74663-48-2

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 2-(Propan-2-yl)-6-propylphenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Isopropyl-6-propylphenol

ASK #33493

Molgewicht 264.36
Bruttoformel C₁₆H₂₄O₃
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[4-hydroxy-3,5-bis(propan-2-yl)benzoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isopropyl(4-hydroxy-3,5-diisopropylbenzoat)

ASK #33494

Chemical Abstract Service Nr. 13423-73-9
Formelstamm (C₁₃-H₁₇-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 222.2802
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₃
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-bis(propan-2-yl)benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Hydroxy-3,5-diisopropylbenzoesäure

ASK #33495

Chemical Abstract Service Nr. 113299-40-4
Molgewicht 430.3734
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung (*R*)-Bicalutamid
International Nonproprietary Name (INN.L34)
2. Bezeichnung (*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-(4-fluorphenylsulfonyl)-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #33496

Chemical Abstract Service Nr. 40163-56-2
Molgewicht 368.4693
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₃
2. Bezeichnung (14*R*)-Ethyl(14-hydroxyvincan-14-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethyl[(4(1*S*,12*R*,13*aS*)-13*a*-ethyl-12-hydroxy-2,3,4(1),5,6,12,13,13*a*-octahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]; Ethylvincaminat

ASK #33497

Chemical Abstract Service Nr. 4880-92-6
Molgewicht 336.4275
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Apovincamin
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung Methyl[(4¹*S*,13*aS*)-13*a*-ethyl-2,3,4¹,5,6,13*a*-hexahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]

ASK #33498

Chemical Abstract Service Nr. 70155-05-4

Molgewicht 380.48

Bruttoformel $C_{23}H_{28}N_2O_3$

2. Bezeichnung Ethyl[(4¹S,13aS)-13a-ethyl-9-methoxy-2,3,4¹,5,6,13a-hexahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]

ASK #33499

Chemical Abstract Service Nr. 14489-75-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 130282-37-0; 130282-38-1

Molgewicht 171.2383

Bruttoformel $C_{12}H_{13}N$

2. Bezeichnung *N*-Methyl(naphthalin-1-yl)methanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Methyl)(1-naphthylmethyl)azan

ASK #33500

Chemical Abstract Service Nr. 78628-81-6

Molgewicht 291.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{25}N$

Vorzugsbezeichnung (*Z*)-Terbinafin

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (*Z*)-*N*,6,6-Trimethyl-*N*-[(naphthalin-1-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*Z*)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan

ASK #33501

Chemical Abstract Service Nr. 187540-01-8

Molgewicht 291.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{25}N$

2. Bezeichnung (2*E*)-*N*,6,6-Trimethyl-*N*-[(naphthalin-2-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(*E*)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(2-naphthylmethyl)azan

ASK #33502

Chemical Abstract Service Nr. 151222-50-3

Molgewicht 305.4565

Bruttoformel $C_{22}H_{27}N$

2. Bezeichnung (2*E*)-*N*,6,6-Trimethyl-*N*-[(4-methylnaphthalin-1-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(*E*)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(4-methyl-1-naphthylmethyl)azan

ASK #33503

Chemical Abstract Service Nr. 3663-80-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 34385-93-8

Formelstamm (C₉H₇O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 180.1574

Bruttoformel C₉H₈O₄

2. Bezeichnung 2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2RS)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-carbonsäure

ASK #33504

Chemical Abstract Service Nr. 70918-00-2

Molgewicht 248.2777

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O₃

2. Bezeichnung (2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)(piperazin-1-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[(2RS)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylcarbonyl]piperazin

ASK #33505

Chemical Abstract Service Nr. 617677-53-9

Molgewicht 410.4199

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₆

2. Bezeichnung (Piperazin-1,4-diyl)bis[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon]

ASK #33506

Chemical Abstract Service Nr. 28888-44-0

Molgewicht 222.1974

Bruttoformel C₁₀H₁₀N₂O₄

2. Bezeichnung 6,7-Dimethoxychinazolin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #33507

Chemical Abstract Service Nr. 27631-29-4

Molgewicht 259.0887

Bruttoformel C₁₀H₈Cl₂N₂O₂

2. Bezeichnung 2,4-Dichlor-6,7-dimethoxychinazolin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #33508

Chemical Abstract Service Nr. 100286-90-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111348-33-5

Formelstamm C₃₃H₃₈N₄O₆ . Cl-H

Molgewicht 623.139

Bruttoformel C₃₃H₃₉ClN₄O₆

Vorzugsbezeichnung	Irinotecanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	[(<i>S</i>)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-9-yl][[1,4'-bipiperidin]-1'-carboxylat}-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>S</i>)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-9-yl][[1,4'-bipiperidyl]-1'-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #33509

Chemical Abstract Service Nr.	23315-18-6
Formelstamm	(C ₅ H ₉ N-O ₄ -S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	181.2101
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₄ S
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Amino-3-methyl-3-sulfinobutansäure

ASK #33510

Formelstamm	(C ₈ H ₁₀ N-O ₆ -S) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	251.2569
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ NO ₆ S
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-[[(<i>E</i>)-2-Carboxyvinyl]amino}-3-methyl-3-sulfinobutansäure

ASK #33511

Chemical Abstract Service Nr.	26631-90-3
Formelstamm	(C ₈ H ₉ Br-N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	280.1389
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ BrNO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Broctam
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Brom-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

ASK #33512

Chemical Abstract Service Nr.	24158-88-1
Formelstamm	(C ₈ H ₈ Br ₂ N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.035
Bruttoformel	C ₈ H ₉ Br ₂ NO ₃ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-6,6-Dibrom-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-6,6-Dibrom-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #33513

Chemical Abstract Service Nr.	75527-87-6
Formelstamm	(C ₈ H ₉ Br-N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	312.1377
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ BrNO ₅ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Brom-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-6-Brom-2,2-dimethyl-1,1-dioxo-1⁶-penam-3-carbonsäure

ASK #33514

Chemical Abstract Service Nr. 76646-91-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 127140-70-9
Formelstamm (C₈-H₈-Br₂-N-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 391.0338
Bruttoformel C₈H₉Br₂NO₅S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*)-6,6-Dibrom-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (3*S*)-6,6-Dibrom-2,2-dimethyl-1,1-dioxo-1⁶-penam-3-carbonsäure

ASK #33515

Chemical Abstract Service Nr. 1820-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 5909-22-8
Molgewicht 146.5318
Bruttoformel C₄H₃ClN₂O₂
2. Bezeichnung 5-Chlorpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33516

Chemical Abstract Service Nr. 6623-81-0
Molgewicht 142.1127
Bruttoformel C₅H₆N₂O₃
2. Bezeichnung 5-Methoxypyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33517

Chemical Abstract Service Nr. 156286-08-7
Molgewicht 1666.2971
Bruttoformel C₄₀H₅₂I₆N₆O₁₈
2. Bezeichnung *N*-{3-[(6-Hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]phenyl}-*N,N*-dimethyl-*N*'-{2,4,6-triiod-3,5-bis[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]phenyl}propa-

ASK #33518

Chemical Abstract Service Nr. 79944-49-3
Molgewicht 821.1379
Bruttoformel C₁₉H₂₆I₃N₃O₉
2. Bezeichnung 2,4,6-Triiod-5-(*N*-methylacetamido)-*N,N*-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)benzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,4,6-Triiod-5-(*N*-methylacetamido)-*N,N'*-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)isophthalamid

ASK #33519

Formelstamm (C₂₀-H₂₅-I₃-N₃-O₁₁)⁻ H⁺
Molgewicht 865.1474
Bruttoformel C₂₀H₂₆I₃N₃O₁₁

2. Bezeichnung 3-{2,4,6-Triiod-*N*-methyl-3,5-bis[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]anilino}-3-oxopropansäure

ASK #33520

Chemical Abstract Service Nr. 156286-07-6

Molgewicht 779.1012

Bruttoformel C₁₇H₂₄I₃N₃O₈

2. Bezeichnung 2,4,6-Triiod-5-methylamino-*N,N*-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)benzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,4,6-Triiod-5-methylamino-*N,N'*-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)isophthalamid

ASK #33521

Formelstamm (C33-H38-I6-N5-O16)⁻ H⁺

Molgewicht 1523.1135

Bruttoformel C₃₃H₃₉I₆N₅O₁₆

2. Bezeichnung 2,4,6-Triiod-5-[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]-3-{2-[(2,4,6-triiod-3,5-bis[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]phenyl)(methyl)carbamoyl]-*N*-methylacetamido}benzoesäure

ASK #33522

Formelstamm (C21-H8-I6-N2-O10)4⁻ H⁺

Molgewicht 1213.7542

Bruttoformel C₂₁H₁₂I₆N₂O₁₀

2. Bezeichnung 5,5'-[*N,N*-(2,2-Dimethylpropan-1,3-diamido)]bis(2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarbonsäure)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,5'-(*N,N'*-Dimethylmalonamido)bis(2,4,6-triiodisophthalsäure)

ASK #33523

Chemical Abstract Service Nr. 80601-33-8

Molgewicht 1287.5368

Bruttoformel C₂₁H₈Cl₄I₆N₂O₆

2. Bezeichnung 5,5'-(*N,N'*-Dimethylpropan-1,3-diamido)bis(2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarbonyldichlorid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,5'-(*N,N'*-Dimethylmalonamido)bis(2,4,6-triiodisophthaloylchlorid)

ASK #33524

Molgewicht 1706.361

Bruttoformel C₄₃H₅₆I₆N₆O₁₈

2. Bezeichnung 5,5'-(*N,N'*-Dimethylpropan-1,3-diamido)bis[*N*-(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)-2,4,6-triiod-*N'*-(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)benzol-1,3-dicarboxamid]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,5'-(*N,N'*-Dimethylmalonamido)bis[*N*-(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)-2,4,6-triiod-*N'*-(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)isophthalamid]

ASK #33525

Molgewicht 1746.4248

Bruttoformel C₄₆H₆₀I₆N₆O₁₈

2. Bezeichnung *N*-{3,5-Bis[(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiodphenyl}-*N'*-{3-[(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]phenyl}-*N,N'*-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)isophthalamid

ASK #33526

Chemical Abstract Service Nr. 79957-41-8

Molgewicht 1786.4887

Bruttoformel $C_{49}H_{64}I_6N_6O_{18}$

2. Bezeichnung 5,5'-(*N,N'*-Dimethylpropan-1,3-diamido)bis[*N,N'*-bis(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,5'-(*N,N'*-Dimethylmalonamido)bis[*N,N'*-bis(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)-2,4,6-triiodisophthalamid]

ASK #33527

Chemical Abstract Service Nr. 63127-18-4

Formelstamm C18-H21-N-O3 . 2(C4-H6-O6)

Molgewicht 599.5379

Bruttoformel $C_{26}H_{33}NO_{15}$

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

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-(*R,R*)-tartrat (1:2)

ASK #33528

Formelstamm C18-H21-N-O3 . 2(C4-H6-O6) . 2.5 H₂O

Molgewicht 644.5761

Bruttoformel $C_{26}H_{33}NO_{15}$

Vorzugsbezeichnung Hydrocodonbis[(*R,R*)-tartrat] 2.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-(*R,R*)-tartrat (1:2) 2.5 H₂O

ASK #33529

Chemical Abstract Service Nr. 467-13-0

Molgewicht 297.3484

Bruttoformel $C_{18}H_{19}NO_3$

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

3. Bezeichnung Codeinon

ASK #33530

Molgewicht 430.663

Bruttoformel $C_{28}H_{46}O_3$

2. Bezeichnung (3-Oxo-5 -estran-17 -yl)decanoat

ASK #33531

Molgewicht 440.6579

Bruttoformel $C_{29}H_{44}O_3$

2. Bezeichnung (3-Methoxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl)decanoat

ASK #33532

Molgewicht 476.7315

Bruttoformel C₃₀H₅₂O₄
2. Bezeichnung (3,3-Dimethoxy-5 -estran-17 -yl)decanoat
ASK #33533

Molgewicht 444.6466
Bruttoformel C₂₈H₄₄O₄
2. Bezeichnung (6 -Hydroxy-3-oxoestr-4-en-17 -yl)decanoat
ASK #33534

Molgewicht 442.6307
Bruttoformel C₂₈H₄₂O₄
2. Bezeichnung (3,6-Dioxoestr-4-en-17 -yl)decanoat
ASK #33535

Molgewicht 426.6313
Bruttoformel C₂₈H₄₂O₃
2. Bezeichnung (3-Oxoestra-4,8(14)-dien-17 -yl)decanoat
ASK #33536

Molgewicht 584.9124
Bruttoformel C₃₈H₆₄O₄
2. Bezeichnung (5 -Estr-3-en-3,17 -diyl)didecanoat
ASK #33537

Formelstamm (C25-H31-N4-O10-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 612.6724
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₄O₁₀S₂
2. Bezeichnung (*R*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-[(2*R*,4*S*)-4-[[{(2*S*,5*R*)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methoxycarbonyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]essigsäure
ASK #33538

Molgewicht 690.7842
Bruttoformel C₃₁H₃₈N₄O₁₀S₂
2. Bezeichnung [[[{(2*S*,5*R*)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}]{(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-[(*R*)-2-(5-oxohexan-2-ylidenamino)-2-phenylacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}]{(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-[(*R*)-2-(5-oxohexan-2-ylidenamino)-2-phenylacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}
ASK #33539

Chemical Abstract Service Nr. 81156-60-7
Molgewicht 478.494
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₁₀S₂
2. Bezeichnung Methylenbis[(2*S*,5*R*)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]
3. Bezeichnung Methylenbis[(3*S*)-2,2-dimethyl-1,1-dioxo-1⁶-penam-3-carboxylat]

ASK #33540
Molgewicht 893.9816
Bruttoformel C₄₁H₄₇N₇O₁₂S₂
[[{(2*S*,5*R*)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}]{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-[[{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}]{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}]{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}

2.

Bezeichnung

ASK #33541

Molgewicht 1189.3142

Bruttoformel $C_{50}H_{60}N_8O_{18}S_4$

2.

Bezeichnung

{[(2*S*,5*R*)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy)methyl]}{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-[(2*R*)-2-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-2-[(2*R*,4*S*)-4-[[[(2*S*,5*R*)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4

ASK #33542

Molgewicht 3473.8898

Bruttoformel $C_{147}H_{242}N_{44}O_{49}S_2$

2. Bezeichnung Cys(1*S* 7*S*)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7*S* 1*S*)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH-Ac

3. Bezeichnung [*N*-AcPro³²]Calcitonin vom Lachs

ASK #33543

Molgewicht 3431.8531

Bruttoformel $C_{145}H_{240}N_{44}O_{48}S_2$

2. Bezeichnung Cys(1*S* 7*S*)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7*S* 1*S*)-Val-*D*-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂

3. Bezeichnung [9-*D*-Leucin]calcitonin (Lachs)

ASK #33544

Molgewicht 3268.6798

Bruttoformel $C_{136}H_{231}N_{43}O_{46}S_2$

2. Bezeichnung Cys(1*S* 7*S*)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7*S* 1*S*)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂

3. Bezeichnung Des-22-tyrosin-calcitonin (Lachs)

ASK #33545

Molgewicht 3488.9044

Bruttoformel $C_{147}H_{243}N_{45}O_{49}S_2$

2. Bezeichnung Cys(1*S* 7*S*)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7*S* 1*S*)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-Gly-OH

3. Bezeichnung Calcitoninylglycin (Lachs)

ASK #33546

Molgewicht 3529.8654

Bruttoformel $C_{145}H_{242}N_{44}O_{54}S_2$

2. Bezeichnung Cya-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cya-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂

ASK #33547

Molgewicht 3586.9167

Bruttoformel $C_{147}H_{245}N_{45}O_{55}S_2$

2. Bezeichnung Cya-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cya-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-Gly-OH

ASK #33548

Chemical Abstract Service Nr. 250710-65-7

Molgewicht 15500

Bruttoformel $C_{695}H_{1124}N_{180}O_{202}S_7$

Chemical Abstract Service Nr. 263547-71-3
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Epitumomab cituxetan
International Nonproprietary Name INN.L51
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #33553

Chemical Abstract Service Nr. 129805-33-0
Formelstamm [C683-H1061-N197-O208-S10]2
Molgewicht 31400
Bruttoformel C₁₃₆₆H₂₁₂₂N₃₉₄O₄₁₆S₂₀
Vorzugsbezeichnung Eptotermin alfa
International Nonproprietary Name INN.L53
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [STGSKQRSQN RSKTPKNQEA LRMANVAENS SSDQRQACKK HELYVSFRDL GWQDWIIAPE GYAAYYCEGE CAFPLNSYMN ATNHAIVQTL VHFINPETVP KPCCAPTQLN AISVLYFDDS SNVILKKYRN MVVRACGCH]₂, 38,104:38',104':67,136:67',136':71,138:71',138':103,103'-Heptakis(disulfid), potentiell *N*⁴-glykosyliert an Asn10, Asn29 und/oder Asn80 mit über *N*-Acetyl-D-glucosamin verknüpften Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen von gentechnisch veränderten Chinesischer-Hamster-Ovarienzelllinien (CHO)

ASK #33554

Vorzugsbezeichnung Exatecanalideximer

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung (1*S*,9*S*)-9-Ethyl-5-fluor-9-hydroxy-4-methyl-1-{{[2-(poly{{oxy[1-(carboxymethoxymethyl)ethylen]}/[oxy(carboxymethoxymethyl)methylen]/[oxy(1-hydroxymethylethylen)]/[oxy(hydroxymethylmethylen)]})acet

ASK #33555

Chemical Abstract Service Nr. 197462-97-8
Molgewicht 62000
Vorzugsbezeichnung Hämoglobinraffimer
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung the polyaldehyde [(2*R*,4*S*,6*R*,8*R*,11*S*,13*R*)-1,14-dihydroxy-4-hydroxymethyl-3,5,7,10,12-pentaoxatetradecane-2,4,6,8,11,13-hexacarbalddehyde] derived from raffinose [-D-fructofuranosyl -D-galactopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranoside] by treatment with sodium periodate is reacted with human hemoglobin A₀ at the 2,3-DPG binding pocket. Both intermolecular and intramolecular crosslinking occurs. This product is reduced to generate covalent amine bonds with >95 % crosslinked hemoglobin of which about 55 % is polymerised.

ASK #33559

Chemical Abstract Service Nr. 112111-43-0
Molgewicht 273.3501
Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₂S
Vorzugsbezeichnung Armodafinil
International Nonproprietary Name INN.L53

ASK #33561	2. Bezeichnung	2-[(<i>R</i>)-(Diphenylmethyl)sulfinyl]acetamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R</i>)-2-(Benzhydrylsulfinyl)acetamid
	Chemical Abstract Service Nr.	29520-22-7
ASK #33562	Formelstamm	(C11-H8-O8-S2) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	334.3223
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ O ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Menadiolbis(hydrogensulfat)
ASK #33563	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	(2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(hydrogensulfat)
	Formelstamm	(C8-H8-N-O5) ⁻ K ⁺ . x (C6-H10-O5) ⁿ . y O2-Si . z (O2-Si . w H2-O)
	Vorzugsbezeichnung	Verdünntes Kaliumclavulanat ((mit Angaben zur Art und Menge der verwendeten Komponenten))
ASK #33564	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	Zitat Bezeichnung 1	EAB4.4,5,0,6,0+6+8,7,0,8,0,9,0(2003-2019)/1653
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz (1:1) (ASK-Nr. 21872-9), Feststoffpulvergemisch mit: Mikrokristalline Cellulose (ASK-Nr. 02798-6) und/oder Hochdisperses Siliciumdioxid (ASK-Nr. 15657-9) und/oder Siliciumdioxid-Hydrat (ASK-Nr. 08087-7)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #33565	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Kaliumclavulanat, Feststoffpulvergemisch mit: Mikrokristalline Cellulose und/oder Hochdisperses Siliciumdioxid und/oder Siliciumdioxid-Hydrat
	Chemical Abstract Service Nr.	92-87-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	46310-07-0; 56481-94-8
ASK #33566	Molgewicht	184.2371
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂
	2. Bezeichnung	[1,1'-Biphenyl]-4,4'-diamin
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
ASK #33567	3. Bezeichnung	Benzidin
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI13; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R
	Chemical Abstract Service Nr.	1120-34-9
	Molgewicht	352.5943
ASK #33568	Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₄ O ₂
	2. Bezeichnung	Methyl[(13 <i>Z</i>)-docos-13-enoat]
	Chemical Abstract Service Nr.	3033-62-3
	3. Bezeichnung	

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1021182-97-7; 112326-78-0; 1379526-05-2; 357920-72-0; 59948-21-9

Molgewicht 160.2572

Bruttoformel $C_8H_{20}N_2O$

2. Bezeichnung 2,2'-Oxybis(*N,N*-dimethylethan-1-amin)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N,N',N'*-Tetramethyl(oxydiethylen)diamin; Bis[2-(dimethylamino)ethyl]ether; *N,N,N',N'*-Tetramethyl-2,2'-oxybis(ethylamin); 2,2'-Oxybis(*N,N*-dimethylethylamin); (2,2'-Oxydiethyl)bis(dimethylazan); Bis(2-dimethylaminoethyl)ether; 2,2'-Oxybis(*N,N*-dimethylethanamin)

ASK #33566

Chemical Abstract Service Nr. 14459-95-1

Molgewicht 422.3884

Bruttoformel $C_6FeK_4N_6$

2. Bezeichnung Kaliumhexacyanoferrat() 3 H₂O

ASK #33567

Chemical Abstract Service Nr. 16940-66-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1303-74-8; 13034-02-1; 24917-15-5; 29158-40-5

Molgewicht 37.8325

Bruttoformel BH_4Na

2. Bezeichnung Natriumtetrahydroborat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #33568

Chemical Abstract Service Nr. 12027-43-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12501-37-0; 174495-75-1; 179160-13-5; 39356-88-2; 39412-67-4; 60867-24-5; 76993-95-8

Molgewicht 2896.19

Bruttoformel $H_4O_{40}SiW_{12}$

2. Bezeichnung Tetrahydrogen[hexatriacontaoxo(tetraoxosilicato)dodecawolframat(4-)] x H₂O

3. Bezeichnung Wolframatokieselsäure x H₂O

ASK #33570

Chemical Abstract Service Nr. 20213-65-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12310-11-1; 252209-77-1

Molgewicht 267.2638

Bruttoformel N_2O_7Zr

2. Bezeichnung Bis(nitrato- O)oxozirconium() 2 H₂O

3. Bezeichnung Zirconium()-dinitrat-oxid 2 H₂O

ASK #33571

Chemical Abstract Service Nr. 12230-71-6
Molgewicht 315.4639
Bruttoformel BaH₂O₂
2. Bezeichnung Bariumhydroxid 8 H₂O

ASK #33572

Chemical Abstract Service Nr. 10326-27-9
Molgewicht 244.2636
Bruttoformel BaCl₂
2. Bezeichnung Bariumchlorid-Dihydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Bariumchlorid-Dihydrat für homöopathische Zubereitungen

ASK #33573

Chemical Abstract Service Nr. 343306-71-8
Formelstamm (C72-H104-O48-S8)8⁻ 8H⁺
Molgewicht 2002.1509
Bruttoformel C₇₂H₁₁₂O₄₈S₈
Vorzugsbezeichnung Sugammadex
International Nonproprietary Name INN.L54
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung Octakis[6-S-(2-carboxyethyl)-6-thio]cyclomaltooctaose

ASK #33574

Chemical Abstract Service Nr. 343306-79-6
Formelstamm (C72-H104-O48-S8)8⁻ 8Na⁺
Molgewicht 2178.0055
Bruttoformel C₇₂H₁₀₄Na₈O₄₈S₈
Vorzugsbezeichnung Sugammadex-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung Octakis[6-S-(2-carboxyethyl)-6-thio]cyclomaltooctaose-Octanatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sugammadex-Octanatrium; Octakis[6-S-(2-Carboxyethyl)-6-thio]cyclomaltooctaose-Natriumsalz (1:8)

ASK #33575

Chemical Abstract Service Nr. 342026-92-0
Formelstamm (C25-H24-N3-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 463.5487
Bruttoformel C₂₅H₂₅N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Sipoglitazar
International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 3-[3-Ethoxy-1-({4-[(2-phenyl-1,3-thiazol-4-yl)methoxy]phenyl)methyl}-1*H*-pyrazol-4-yl]propansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-[3-Ethoxy-1-[4-(2-phenyl-1,3-thiazol-4-ylmethoxy)benzyl]pyrazol-4-yl]propansäure

ASK #33576

Chemical Abstract Service Nr. 37561-27-6
Molgewicht 459.56
Bruttoformel C₂₆H₂₅N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Fenoverin
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33
2. Bezeichnung 2-[4-(1,3-Benzodioxol-5-ylmethyl)piperazin-1-yl]-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)ethanon

ASK #33577

Chemical Abstract Service Nr. 53657-16-2
Molgewicht 103.1628
Bruttoformel C₅H₁₃NO
Vorzugsbezeichnung Dimepranol
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung (*RS*)-1-(Dimethylamino)propan-2-ol

ASK #33578

Chemical Abstract Service Nr. 3632-91-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 17140-79-3; 336879-53-9
Formelstamm 2(C₆-H₁₁-O₇)⁻ Mg²⁺ (xH₂-O)
Molgewicht 414.5997
Bruttoformel C₁₂H₂₂MgO₁₄
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Magnesium-D-gluconat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Magnesiumgluconat; Magnesiumgluconat (Ph.Eur.)

ASK #33579

Formelstamm 2(C₆-H₁₁-O₇)⁻ Mg²⁺ . H₂-O
Molgewicht 432.615
Bruttoformel C₁₂H₂₂MgO₁₄
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Magnesiumsalz (2:1) 1 H₂O
3. Bezeichnung Magnesium-D-gluconat-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Magnesium-D-gluconat 1 HO

ASK #33580

Chemical Abstract Service Nr.	41826-92-0
Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₁ O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	310.3423
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Trepibuton
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	3-(2,4,5-Triethoxybenzoyl)propansäure
ASK #33581	
Chemical Abstract Service Nr.	13364-32-4
Molgewicht	259.7738
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Clobenzorex
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	(+)- <i>N</i> -[(2-Chlorphenyl)methyl]-1-phenylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-(2-Chlorbenzyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan
ASK #33582	
Chemical Abstract Service Nr.	2487-63-0
Molgewicht	352.5097
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quinbolon
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	17 -(Cyclopent-1-en-1-yloxy)androsta-1,4-dien-3-on
ASK #33583	
Chemical Abstract Service Nr.	22619-35-8
Molgewicht	447.331
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₆ Cl ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tioclomarol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR33; USMI13
2. Bezeichnung	3-[3-(4-Chlorphenyl)-1-(5-chlor-2-thienyl)-3-hydroxypropyl]-4-hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on
ASK #33584	
Chemical Abstract Service Nr.	51598-60-8
Formelstamm	(C ₂₁ H ₂₈ N-O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	438.3553
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ BrNO ₄

Vorzugsbezeichnung	Cimetropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GESTIS; Hager2008; UBA-WGK; IGS
2. Bezeichnung	(8 <i>r</i>)-8-(Cyclopropylmethyl)-6 ,7 -epoxy-3 -[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-iumbromid
ASK #33592	
Chemical Abstract Service Nr.	24047-25-4
Molgewicht	247.0813
Bruttoformel	C ₈ H ₈ Cl ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Guanoxabenz
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	1-[[[(2,6-Dichlorphenyl)methyliden]amino]-3-hydroxyguanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,6-Dichlorbenzylidenamino)-3-hydroxyguanidin
ASK #33593	
Chemical Abstract Service Nr.	47562-08-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	57062-92-7
Molgewicht	402.9144
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lorajmin
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	[(17 <i>R</i>)-21 -Hydroxyajmalan-17-yl](chloracetat)
ASK #33594	
Chemical Abstract Service Nr.	32421-46-8
Molgewicht	326.4757
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bunaftin
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Butyl- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-1-naphthamid
ASK #33595	
Chemical Abstract Service Nr.	362-74-3
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₃ -N ₅ -O ₈ -P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	469.3856
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Bucladesin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁶ ,2'- <i>O</i> -Dibutyryladenoin-3',5'-hydrogenphosphat

ASK #33596

Chemical Abstract Service Nr.	2921-92-8
Molgewicht	269.1662
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Propatylnitrat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-Ethyl-2-(nitrooxymethyl)propan-1,3-diyldinitrat

ASK #33597

Chemical Abstract Service Nr.	119-41-5
Molgewicht	324.3273
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Efloxat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	Ethyl[2-(4-oxo-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-7-yloxy)acetat]

ASK #33598

Chemical Abstract Service Nr.	23887-41-4
Molgewicht	392.4461
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Cinepazet
International Nonproprietary Name	INNv.L33
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	Ethyl({4-[3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)prop-2-enoyl]piperazin-1-yl}acetat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl({4-[3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)acryloyl]piperazin-1-yl}acetat)

ASK #33599

Chemical Abstract Service Nr.	3611-72-1
Molgewicht	258.6996
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloridarol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR33
2. Bezeichnung	(Benzofuran-2-yl)(4-chlorphenyl)methanol

ASK #33600

Chemical Abstract Service Nr.	6903-79-3
Formelstamm	(C ₄ -H ₁₀ -N ₃ -O ₄ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	197.1295
Bruttoformel	C ₄ H ₁₂ N ₃ O ₄ P

Vorzugsbezeichnung	Creatinolfosfat
International Nonproprietary Name	INN.L9
2. Bezeichnung	[2-(<i>N</i> -Methylcarbamimidamido)ethyl]dihydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(1-Methylguanidino)ethyl]dihydrogenphosphat
ASK #33601	
Chemical Abstract Service Nr.	4201-22-3
Molgewicht	209.6754
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolonidin
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Chlor-4-methylphenyl)(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)azan
ASK #33602	
Chemical Abstract Service Nr.	5001-32-1
Molgewicht	263.1238
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ Cl ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Guanoclor
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-[[2-(2,6-Dichlorphenoxy)ethyl]amino}guanidin
ASK #33603	
Chemical Abstract Service Nr.	1084-65-7
Molgewicht	275.3445
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Meticran
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	6-Methyl-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1 ⁶ -thiochromen-7-sulfonamid
ASK #33604	
Chemical Abstract Service Nr.	20287-37-0
Molgewicht	337.7814
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Fenquizon
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	7-Chlor-4-oxo-2-phenyl-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid
ASK #33605	
Chemical Abstract Service Nr.	23869-24-1

	Molgewicht	654.5701
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ O ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Monoxerutin
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	Zitat Bezeichnung 1	MAR33
	2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5-hydroxy-7-(2-hydroxyethoxy)-3-(-L-rhamnopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
ASK #33609	Chemical Abstract Service Nr.	185106-16-5
	Molgewicht	450.5517
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Acotiamid
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(2-Diisopropylaminoethyl)-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid
ASK #33610	Chemical Abstract Service Nr.	185104-11-4
	Formelstamm	C21-H30-N4-O5-S . Cl-H
	Molgewicht	487.0126
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ ClN ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Acotiamidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L53)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(2-Diisopropylaminoethyl)-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid-hydrochlorid
ASK #33611	Chemical Abstract Service Nr.	773092-05-0
	Formelstamm	C21-H30-N4-O5-S . Cl-H . 3 H ₂ O
	Molgewicht	541.0585
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ ClN ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Acotiamidhydrochlorid 3 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L53)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid-hydrochlorid 3 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(2-Diisopropylaminoethyl)-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid-hydrochlorid 3 HO
ASK #33612	Chemical Abstract Service Nr.	98717-15-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 85255-64-7

Formelstamm C17-H26-N2-O . Cl-H

Molgewicht 310.8621

Bruttoformel C₁₇H₂₇ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Ropivacainhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung (S)-2',6'-Dimethyl-1-propylpiperidin-2-carboxanilid-hydrochlorid

ASK #33613

Chemical Abstract Service Nr. 250601-04-8

Formelstamm (C28-H25-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 470.5164

Bruttoformel C₂₈H₂₆N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Imiglitar

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (4E)-4-({[4-(5-Methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-ylmethoxy)phenyl]methoxy}imino)-4-phenylbutansäure

ASK #33614

Chemical Abstract Service Nr. 121032-29-9

Molgewicht 297.2673

Bruttoformel C₁₁H₁₅N₅O₅

Vorzugsbezeichnung Nelarabin

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung (2R,3S,4S,5R)-2-(2-Amino-6-methoxy-9H-purin-9-yl)-5-(hydroxymethyl)oxolan-3,4-diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [9-(beta-D-Arabinofuranosyl)-6-methoxy-9H-purin-2-yl]azan; 9-(beta-D-Arabinofuranosyl)-6-methoxy-9H-purin-2-amin; Nelzarabin

ASK #33615

Chemical Abstract Service Nr. 145739-56-6

Formelstamm (C19-H17-N2-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 370.4222

Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Tetomilast

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 6-[2-(3,4-Diethoxyphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]pyridin-2-carbonsäure

ASK #33619

Chemical Abstract Service Nr. 443913-73-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 338992-00-0

Molgewicht 475.354

Bruttoformel C₂₂H₂₄BrFN₄O₂

Vorzugsbezeichnung	Vandetanib
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	N-(4-Brom-2-fluorphenyl)-6-methoxy-7-[(1-methylpiperidin-4-yl)methoxy]chinazolin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Brom-2-fluorphenyl)[6-methoxy-7-(1-methyl-4-piperidylmethoxy)chinazolin-4-yl]azan; 4-Brom-2-fluor-N-[6-methoxy-7-(1-methyl-4-piperidylmethoxy)chinazolin-4-yl]anilin
ASK #33620	
Chemical Abstract Service Nr.	247062-33-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	506422-98-6
Formelstamm	(C174-H295-N56-O49)5 ⁻ 5H ⁺
Molgewicht	3960.5896
Bruttoformel	C ₁₇₄ H ₃₀₀ N ₅₆ O ₄₉
Vorzugsbezeichnung	Abaloparatid
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	AVSEHQLLHD KGKSIQDLRR RELLEKLLXK LHTA [34]-amid, [29]X = 2-Amino-2-methylpropanoyl (2-MeAla, -Aminoisobutyryl, Aib)
Zitat Bezeichnung 2	CAS.SF; INN.SF
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Parathyroidhormon(37-70)-Analogon (human, synthetisch): C(2.29)-Methyl[22-L-Glutaminsäure(F>E),23-L-Leucin(F>L),25-L-Glutaminsäure(H>E),26-L-Lysin(H>K),28-L-Leucin(I>L),30-L-Lysin(E>K),31-L-Isoleucin(H>K),32-L-Leucin(H>K),33-L-Leucin(H>K),34-L-Leucin(H>K),35-L-Leucin(H>K),36-L-Leucin(H>K),37-L-Leucin(H>K),38-L-Leucin(H>K),39-L-Leucin(H>K),40-L-Leucin(H>K),41-L-Leucin(H>K),42-L-Leucin(H>K),43-L-Leucin(H>K),44-L-Leucin(H>K),45-L-Leucin(H>K),46-L-Leucin(H>K),47-L-Leucin(H>K),48-L-Leucin(H>K),49-L-Leucin(H>K),50-L-Leucin(H>K),51-L-Leucin(H>K),52-L-Leucin(H>K),53-L-Leucin(H>K),54-L-Leucin(H>K),55-L-Leucin(H>K),56-L-Leucin(H>K),57-L-Leucin(H>K),58-L-Leucin(H>K),59-L-Leucin(H>K),60-L-Leucin(H>K),61-L-Leucin(H>K),62-L-Leucin(H>K),63-L-Leucin(H>K),64-L-Leucin(H>K),65-L-Leucin(H>K),66-L-Leucin(H>K),67-L-Leucin(H>K),68-L-Leucin(H>K),69-L-Leucin(H>K),70-L-Leucin(H>K),71-L-Leucin(H>K),72-L-Leucin(H>K),73-L-Leucin(H>K),74-L-Leucin(H>K),75-L-Leucin(H>K),76-L-Leucin(H>K),77-L-Leucin(H>K),78-L-Leucin(H>K),79-L-Leucin(H>K),80-L-Leucin(H>K),81-L-Leucin(H>K),82-L-Leucin(H>K),83-L-Leucin(H>K),84-L-Leucin(H>K),85-L-Leucin(H>K),86-L-Leucin(H>K),87-L-Leucin(H>K),88-L-Leucin(H>K),89-L-Leucin(H>K),90-L-Leucin(H>K),91-L-Leucin(H>K),92-L-Leucin(H>K),93-L-Leucin(H>K),94-L-Leucin(H>K),95-L-Leucin(H>K),96-L-Leucin(H>K),97-L-Leucin(H>K),98-L-Leucin(H>K),99-L-Leucin(H>K),100-L-Leucin(H>K),101-L-Leucin(H>K),102-L-Leucin(H>K),103-L-Leucin(H>K),104-L-Leucin(H>K),105-L-Leucin(H>K),106-L-Leucin(H>K),107-L-Leucin(H>K),108-L-Leucin(H>K),109-L-Leucin(H>K),110-L-Leucin(H>K),111-L-Leucin(H>K),112-L-Leucin(H>K),113-L-Leucin(H>K),114-L-Leucin(H>K),115-L-Leucin(H>K),116-L-Leucin(H>K),117-L-Leucin(H>K),118-L-Leucin(H>K),119-L-Leucin(H>K),120-L-Leucin(H>K),121-L-Leucin(H>K),122-L-Leucin(H>K),123-L-Leucin(H>K),124-L-Leucin(H>K),125-L-Leucin(H>K),126-L-Leucin(H>K),127-L-Leucin(H>K),128-L-Leucin(H>K),129-L-Leucin(H>K),130-L-Leucin(H>K),131-L-Leucin(H>K),132-L-Leucin(H>K),133-L-Leucin(H>K),134-L-Leucin(H>K),135-L-Leucin(H>K),136-L-Leucin(H>K),137-L-Leucin(H>K),138-L-Leucin(H>K),139-L-Leucin(H>K),140-L-Leucin(H>K),141-L-Leucin(H>K),142-L-Leucin(H>K),143-L-Leucin(H>K),144-L-Leucin(H>K),145-L-Leucin(H>K),146-L-Leucin(H>K),147-L-Leucin(H>K),148-L-Leucin(H>K),149-L-Leucin(H>K),150-L-Leucin(H>K),151-L-Leucin(H>K),152-L-Leucin(H>K),153-L-Leucin(H>K),154-L-Leucin(H>K),155-L-Leucin(H>K),156-L-Leucin(H>K),157-L-Leucin(H>K),158-L-Leucin(H>K),159-L-Leucin(H>K),160-L-Leucin(H>K),161-L-Leucin(H>K),162-L-Leucin(H>K),163-L-Leucin(H>K),164-L-Leucin(H>K),165-L-Leucin(H>K),166-L-Leucin(H>K),167-L-Leucin(H>K),168-L-Leucin(H>K),169-L-Leucin(H>K),170-L-Leucin(H>K),171-L-Leucin(H>K),172-L-Leucin(H>K),173-L-Leucin(H>K),174-L-Leucin(H>K),175-L-Leucin(H>K),176-L-Leucin(H>K),177-L-Leucin(H>K),178-L-Leucin(H>K),179-L-Leucin(H>K),180-L-Leucin(H>K),181-L-Leucin(H>K),182-L-Leucin(H>K),183-L-Leucin(H>K),184-L-Leucin(H>K),185-L-Leucin(H>K),186-L-Leucin(H>K),187-L-Leucin(H>K),188-L-Leucin(H>K),189-L-Leucin(H>K),190-L-Leucin(H>K),191-L-Leucin(H>K),192-L-Leucin(H>K),193-L-Leucin(H>K),194-L-Leucin(H>K),195-L-Leucin(H>K),196-L-Leucin(H>K),197-L-Leucin(H>K),198-L-Leucin(H>K),199-L-Leucin(H>K),200-L-Leucin(H>K),201-L-Leucin(H>K),202-L-Leucin(H>K),203-L-Leucin(H>K),204-L-Leucin(H>K),205-L-Leucin(H>K),206-L-Leucin(H>K),207-L-Leucin(H>K),208-L-Leucin(H>K),209-L-Leucin(H>K),210-L-Leucin(H>K),211-L-Leucin(H>K),212-L-Leucin(H>K),213-L-Leucin(H>K),214-L-Leucin(H>K),215-L-Leucin(H>K),216-L-Leucin(H>K),217-L-Leucin(H>K),218-L-Leucin(H>K),219-L-Leucin(H>K),220-L-Leucin(H>K),221-L-Leucin(H>K),222-L-Leucin(H>K),223-L-Leucin(H>K),224-L-Leucin(H>K),225-L-Leucin(H>K),226-L-Leucin(H>K),227-L-Leucin(H>K),228-L-Leucin(H>K),229-L-Leucin(H>K),230-L-Leucin(H>K),231-L-Leucin(H>K),232-L-Leucin(H>K),233-L-Leucin(H>K),234-L-Leucin(H>K),235-L-Leucin(H>K),236-L-Leucin(H>K),237-L-Leucin(H>K),238-L-Leucin(H>K),239-L-Leucin(H>K),240-L-Leucin(H>K),241-L-Leucin(H>K),242-L-Leucin(H>K),243-L-Leucin(H>K),244-L-Leucin(H>K),245-L-Leucin(H>K),246-L-Leucin(H>K),247-L-Leucin(H>K),248-L-Leucin(H>K),249-L-Leucin(H>K),250-L-Leucin(H>K),251-L-Leucin(H>K),252-L-Leucin(H>K),253-L-Leucin(H>K),254-L-Leucin(H>K),255-L-Leucin(H>K),256-L-Leucin(H>K),257-L-Leucin(H>K),258-L-Leucin(H>K),259-L-Leucin(H>K),260-L-Leucin(H>K),261-L-Leucin(H>K),262-L-Leucin(H>K),263-L-Leucin(H>K),264-L-Leucin(H>K),265-L-Leucin(H>K),266-L-Leucin(H>K),267-L-Leucin(H>K),268-L-Leucin(H>K),269-L-Leucin(H>K),270-L-Leucin(H>K),271-L-Leucin(H>K),272-L-Leucin(H>K),273-L-Leucin(H>K),274-L-Leucin(H>K),275-L-Leucin(H>K),276-L-Leucin(H>K),277-L-Leucin(H>K),278-L-Leucin(H>K),279-L-Leucin(H>K),280-L-Leucin(H>K),281-L-Leucin(H>K),282-L-Leucin(H>K),283-L-Leucin(H>K),284-L-Leucin(H>K),285-L-Leucin(H>K),286-L-Leucin(H>K),287-L-Leucin(H>K),288-L-Leucin(H>K),289-L-Leucin(H>K),290-L-Leucin(H>K),291-L-Leucin(H>K),292-L-Leucin(H>K),293-L-Leucin(H>K),294-L-Leucin(H>K),295-L-Leucin(H>K),296-L-Leucin(H>K),297-L-Leucin(H>K),298-L-Leucin(H>K),299-L-Leucin(H>K),300-L-Leucin(H>K),301-L-Leucin(H>K),302-L-Leucin(H>K),303-L-Leucin(H>K),304-L-Leucin(H>K),305-L-Leucin(H>K),306-L-Leucin(H>K),307-L-Leucin(H>K),308-L-Leucin(H>K),309-L-Leucin(H>K),310-L-Leucin(H>K),311-L-Leucin(H>K),312-L-Leucin(H>K),313-L-Leucin(H>K),314-L-Leucin(H>K),315-L-Leucin(H>K),316-L-Leucin(H>K),317-L-Leucin(H>K),318-L-Leucin(H>K),319-L-Leucin(H>K),320-L-Leucin(H>K),321-L-Leucin(H>K),322-L-Leucin(H>K),323-L-Leucin(H>K),324-L-Leucin(H>K),325-L-Leucin(H>K),326-L-Leucin(H>K),327-L-Leucin(H>K),328-L-Leucin(H>K),329-L-Leucin(H>K),330-L-Leucin(H>K),331-L-Leucin(H>K),332-L-Leucin(H>K),333-L-Leucin(H>K),334-L-Leucin(H>K),335-L-Leucin(H>K),336-L-Leucin(H>K),337-L-Leucin(H>K),338-L-Leucin(H>K),339-L-Leucin(H>K),340-L-Leucin(H>K),341-L

Bruttoformel	C ₆₃₉₈ H ₉₈₇₆ N ₁₆₉₄ O ₂₀₁₆ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Panitumumab
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSVS SGDYYWTWIR QSPGKGLEWI GHIYYSGNTN YNPSLKSRLT ISIDTSKTQF SLKLSSVTAA DTAIYYCVRD RVTGAFDIWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKTVRK CCVECPPOPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKT KPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNQKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTL PPSREEMTKNQ VSLTCLVKG F YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSGD SFFLYSKLT VDKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSL SLP GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASQDIS NYLNWYQQKPK GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFGSGSGSDT FTFTISSLPQ EDIATYFCQH FDHLPALFAGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAEKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'](22-97,133-221,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),-Octadecakis(disulfid) und Isoformen, [295,295"]Asn-N ⁴ -glycosyliert mit Glycanen vom CHO-Typ, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #33623

Chemical Abstract Service Nr.	289480-64-4
Formelstamm	(C23-H33-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	412.4949
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Treprostinil-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	{{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3a <i>S</i> ,9a <i>S</i>)-2-Hydroxy-1-[(3 <i>S</i>)-3-hydroxyoctyl]-2,3,3a,4,9,9a-hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]naphthalin-5-yloxy}essigsäure-Natriumsalz

ASK #33626

Chemical Abstract Service Nr.	170364-57-5
Molgewicht	515.605
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Enzastaurin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	3-(1-Methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)-4-{1-[1-(pyridin-2-ylmethyl)piperidin-4-yl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}pyrrol-2,5(1 <i>H</i>)-dion

ASK #33627

Chemical Abstract Service Nr.	359017-79-1
Formelstamm	C32-H29-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	552.0659
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₀ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Enzastaurinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	3-(1-Methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)-4-{1-[1-(pyridin-2-ylmethyl)piperidin-4-yl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}pyrrol-2,5(1 <i>H</i>)-dion-hydrochlorid

ASK #33630

Chemical Abstract Service Nr.	341512-89-8
Molgewicht	274.3605
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃

Vorzugsbezeichnung	Mirtazapin-Hemihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydropyrazino[2,1- <i>a</i>]pyrido[2,3- <i>c</i>][2]benzazepin 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mirtazapin 0.5 HO
ASK #33631	
Chemical Abstract Service Nr.	223673-61-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	928324-05-4
Molgewicht	396.5059
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mirabegron
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)- <i>N</i> -[4-(2-[[<i>(2R)</i> -2-hydroxy-2-phenylethyl]amino]ethyl)phenyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4'-(2-[[<i>(R)</i> -2-hydroxy-2-phenylethyl]amino]ethyl)acetanilid
ASK #33635	
Chemical Abstract Service Nr.	206181-63-7
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Ibritumomab tiuxetan
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; USMI13; CAS
2. Bezeichnung	{{[4-{2-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-[[2-[bis(carboxymethyl)amino]propyl](carboxymethyl)amino]propyl]phenyl}carbamoithiyl]amino}-immunoglobulin G1, anti-(CD20 (antigen, human)) (monoklonale <i>Mus musculus</i> IDEC-Y2B8- 1-Kette), Disulfid mit monoklonaler <i>Mus musculus</i> IDEC-Y2B8- -Kette, Dimer-Konjugat
ASK #33636	
Vorzugsbezeichnung	(⁹⁰ Y)Yttriumibritumomab tiuxetan
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	{{[4-{2-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-[[2-[bis(carboxymethyl)amino]propyl](carboxymethyl)amino]propyl]phenyl}carbamoithiyl]amino}-immunoglobulin G1, anti-(CD 20(antigen, human)) (monoklonale <i>Mus musculus</i> IDEC-Y2B8- 1-Kette), Disulfid mit monoklonaler <i>Mus musculus</i> IDEC-Y2B8- -Kette, Dimer-Konjugat, [⁹⁰ Y]Yttrium-Komplex
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(4-{2-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-[[2-[bis(carboxymethyl)amino]propyl](carboxymethyl)amino]propyl]phenyl}thioureido)-immunoglobulin G1, anti-(human CD20 (antigen)))(mouse monoclonal IDEC-Y2B8 gamma1-chain), disulfide with mouse monoclonal IDEC-Y2B8 kappa-chain, dimer conjugate, [(90)Y]yttrium-labeled
ASK #33637	
Chemical Abstract Service Nr.	84-58-2
Molgewicht	227.0038

Bruttoformel	C ₈ Cl ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4,5-Dichlor-3,6-dioxocyclohexa-1,4-dien-1,2-dicarbonitril

ASK #33638

Chemical Abstract Service Nr.	142906-29-4
Formelstamm	2Fe3+ 3(O4-S)2 ⁻ . 5 H2-O
Molgewicht	489.9542
Bruttoformel	Fe ₂ O ₁₂ S ₃
2. Bezeichnung	Eisen()-sulfat 5 H ₂ O

ASK #33639

Chemical Abstract Service Nr.	5936-28-7
Formelstamm	C21-H21-N-O6 . Cl-H
Molgewicht	419.8555
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ ClNO ₆
2. Bezeichnung	(S)-6,7-Dimethoxy-3-[(R)-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3H)-on-hydrochlorid
3. Bezeichnung	(3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3H)-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(-)-beta-Hydrastinhydrochlorid; Hydrastinhydrochlorid

ASK #33640

Chemical Abstract Service Nr.	3609-53-8
Molgewicht	178.1846
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	Methyl(4-acetylbenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.08R

ASK #33641

Chemical Abstract Service Nr.	25535-16-4
Formelstamm	(C27-H34-N4)2+ 2I ⁻
Molgewicht	668.3946
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ I ₂ N ₄
2. Bezeichnung	3,8-Diamino-5-{3-[(diethyl)(methyl)azaniumyl]propyl}-6-phenylphenanthridin-5-iumdiiodid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,8-Diamino-5-{3-[(diethyl)(methyl)ammonio]propyl}-6-phenylphenanthridiniumdiiodid

ASK #33643

Chemical Abstract Service Nr.	221373-09-7
Formelstamm	C17-H20-N4-S . C23-H16-O6
Molgewicht	700.802
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₆ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Olanzapinemonat

International Nonproprietary Name INN.L33,v.L18

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)

ASK #33644

Chemical Abstract Service Nr. 221373-18-8

Formelstamm C17-H20-N4-S . C23-H16-O6 . H2-O

Molgewicht 718.8173

Bruttoformel C₄₀H₃₆N₄O₆S

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1) 1 H₂O

3. Bezeichnung Olanzapinemonat-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.2(2020)/3047

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Olanzapinemonat 1 HO

ASK #33646

3. Bezeichnung Albumin vom Menschen, denaturiert

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Humanserumalbumin, denaturiert; Plasmaalbumin, human, denaturiert; Albumin, human, denaturiert; Humanalbumin, denaturiert; Serumalbumin, human, denaturiert; HSA denat.

ASK #33647

Vorzugsbezeichnung Carbomer-Copolymer ((mit Angaben zur Zusammensetzung und/oder zur Viskosität))

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Poly[fettalkyl(2-methylprop-2-enoat)-co-polyolpoly(prop-2-en-1-yl)ether-co-prop-2-ensäure], Rückstandsgehalte gemäß USP/NF: Acrylsäure-Monomer max. 0,25 % (m/m), Benzol max. 2 ppm, Cyclohexan max. 3000 ppm, Ethylacetat max. 5000 ppm

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Copolymer aus Propensäure mit hoher Molmasse und einem langkettigen Alkylmethacrylat vernetzt mit Polyalkenylethern von Polyalkoholen; Acrylsäure-Alkylmethacrylat-Copolymerisat, vernetzt mit Polyalkenylethern; Poly(acrylsäure-co-alkylmethacrylat-co-polyalkenylether)

ASK #33655

Chemical Abstract Service Nr. 914453-96-6

Formelstamm C52-H74-N16-O15-S2 . 2(C2-H4-O2)

Molgewicht 1347.4761

Bruttoformel C₅₆H₈₂N₁₆O₁₉S₂

Vorzugsbezeichnung Terlipressindiacetat

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyll-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid-acetat (1:2)

ASK #33656

Chemical Abstract Service Nr. 36467-25-1

Molgewicht 271.3111

Bruttoformel C₁₆H₁₇NO₃

2. Bezeichnung 2-[(Benzyl)(methyl)amino]-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #33657

Molgewicht 273.327

Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃

2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-[(Benzyl)(methyl)amino]-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (R)-2-[(Benzyl)(methyl)amino]-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol

ASK #33658

Chemical Abstract Service Nr. 118194-41-5

Formelstamm (C23-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 416.5106

Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[[(*S*)-1-Methoxycarbonyl-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]octahydroindol-2-carbonsäure

ASK #33659

Formelstamm (C25-H35-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 444.5637

Bruttoformel C₂₅H₃₆N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[[(*S*)-1-Isopropoxycarbonyl-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]octahydroindol-2-carbonsäure

ASK #33660

Formelstamm (C24-H39-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 436.5848

Bruttoformel C₂₄H₄₀N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[[(*S*)-3-Cyclohexyl-1-ethoxycarbonylpropyl]amino]propanoyl]octahydroindol-2-carbonsäure

ASK #33661

Chemical Abstract Service Nr. 149881-40-3

Molgewicht 412.5219

Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl{(*S*)-2-[(3*S*,5*aS*,9*aR*,10*aS*)-3-Methyl-1,4-dioxoperhydropyrazino[1,2-*a*]indol-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #33662

Molgewicht 320.3668

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₄O₃S

2. Bezeichnung 6-Methyl-*N*-[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]pyrazin-2-carboxamid

ASK #33663

Molgewicht 445.5352

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅O₄S

2. Bezeichnung *N*-(2-{4-[(Cyclohexylcarbamoyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl)-6-methylpyrazin-2-carboxamid

ASK #33664

Chemical Abstract Service Nr. 59468-83-6

Molgewicht 341.7667

Bruttoformel C₁₈H₁₃ClFN₃O

2. Bezeichnung	8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-5-oxid
ASK #33665	
Chemical Abstract Service Nr.	59467-64-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63151-08-6
Molgewicht	303.7618
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClFN ₃
2. Bezeichnung	[7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-yl]methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-ylmethyl]azan
ASK #33666	
Chemical Abstract Service Nr.	119401-13-7
Molgewicht	272.7047
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ ClFN ₂
2. Bezeichnung	6-Chlor-4-(2-fluorphenyl)-2-methylchinazolin
ASK #33667	
Chemical Abstract Service Nr.	59467-69-5
Molgewicht	327.7832
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ ClFN ₃
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-3a,4-dihydro-3 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin
ASK #33668	
Chemical Abstract Service Nr.	59469-08-8
Molgewicht	329.7991
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClFN ₃
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-3a,4,5,6-tetrahydro-3 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin
ASK #33671	
Chemical Abstract Service Nr.	59467-86-6
Molgewicht	307.7769
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ ClN ₃
2. Bezeichnung	8-Chlor-1-methyl-6-phenyl-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin
ASK #33672	
Chemical Abstract Service Nr.	19387-83-8
Molgewicht	210.743
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl
2. Bezeichnung	5- <i>tert</i> -Butyl-2-chlormethyl-1,3-dimethylbenzol
ASK #33673	
Chemical Abstract Service Nr.	84803-57-6
Molgewicht	201.3074
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N

2. Bezeichnung (4-*tert*-Butyl-2,6-dimethylphenyl)acetonitril

ASK #33674

Chemical Abstract Service Nr. 98-19-1

Molgewicht 162.2713

Bruttoformel C₁₂H₁₈

2. Bezeichnung 1-*tert*-Butyl-3,5-dimethylbenzol

ASK #33675

Formelstamm (C₁₄-H₁₉-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 220.3074

Bruttoformel C₁₄H₂₀O₂

2. Bezeichnung (4-*tert*-Butyl-2,6-dimethylphenyl)essigsäure

ASK #33676

Chemical Abstract Service Nr. 14034-59-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74011-28-2

Formelstamm C₂-H₈-N₂ . C₇-H₈-O₃-S

Molgewicht 232.2999

Bruttoformel C₉H₁₆N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Edamintosilat

International Nonproprietary Name INNv.L70,v.L18

2. Bezeichnung Ethan-1,2-diamin-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ethylenbis(azan)-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)

ASK #33677

Chemical Abstract Service Nr. 149105-25-9

Molgewicht 264.36

Bruttoformel C₁₆H₂₄O₃

2. Bezeichnung Methyl[5-(2,5-dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentanoat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #33678

Molgewicht 310.473

Bruttoformel C₂₂H₃₀O

2. Bezeichnung 13-Ethyl-11-methylen-18,19-dinor-5 ,17 -pregn-3-en-20-in-17-ol

ASK #33679

Chemical Abstract Service Nr. 54024-12-3

Molgewicht 296.4464

Bruttoformel C₂₁H₂₈O

2. Bezeichnung 11-Methylen-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol

ASK #33680

Chemical Abstract Service Nr. 54024-21-4

Molgewicht 284.4357

Bruttoformel C₂₀H₂₈O

2. Bezeichnung 13-Ethyl-11-methylengon-4-en-17-on

ASK #33681

Molgewicht 326.4724

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₂

2. Bezeichnung 13-Ethyl-11-methylen-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3 ,17-diol

ASK #33682

Chemical Abstract Service Nr. 54123-29-4

Molgewicht 314.7926

Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₄S

2. Bezeichnung 4-(2-Chlorphenyl)-9-methyl-6*H*-thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin

ASK #33683

Chemical Abstract Service Nr. 57801-97-5

Molgewicht 379.6621

Bruttoformel C₁₄H₈BrClN₄S

2. Bezeichnung 2-Brom-4-(2-chlorphenyl)-6*H*-thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin

ASK #33684

Chemical Abstract Service Nr. 173602-25-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 161683-21-2

Formelstamm (C₈H₈N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 243.2398

Bruttoformel C₈H₉N₃O₄S

2. Bezeichnung (2*RS*,5*SR*)-5-(4-Amino-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-1-yl)-1,3-oxathiolan-2-carbonsäure

ASK #33685

Chemical Abstract Service Nr. 131086-22-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 146726-78-5

Molgewicht 229.2562

Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₃S

2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(2*RS*,5*RS*)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #33686

Chemical Abstract Service Nr. 71-30-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118511-36-7; 14987-28-1; 26661-23-4; 504-05-2; 66322-75-6

Molgewicht 111.102

Bruttoformel C₄H₅N₃O

2. Bezeichnung 4-Aminopyrimidin-2(1*H*)-on

3. Bezeichnung Cytosin

Zitat Bezeichnung 3		Ph.Eur.2005,5,3R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #33687		
Chemical Abstract Service Nr.	160552-55-6	
Molgewicht	245.2556	
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₄ S	
Vorzugsbezeichnung	(S)-Lamivudin- <i>S</i> -oxid	
International Nonproprietary Name	(INN.L32)	
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-hydroxymethyl-3-oxo-1,3 ⁴ -oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on	
ASK #33688		
Chemical Abstract Service Nr.	160552-54-5	
Molgewicht	245.2556	
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₄ S	
Vorzugsbezeichnung	(R)-Lamivudin- <i>S</i> -oxid	
International Nonproprietary Name	(INN.L32)	
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-hydroxymethyl-3-oxo-1,3 ⁴ -oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on	
ASK #33689		
Chemical Abstract Service Nr.	145986-07-8	
Molgewicht	230.241	
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₂ O ₄ S	
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-Hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion	
ASK #33690		
Chemical Abstract Service Nr.	134680-32-3	
Molgewicht	229.2562	
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₃ S	
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on	
ASK #33692		
Chemical Abstract Service Nr.	101953-61-1	
Molgewicht	206.2411	
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O ₂	
2. Bezeichnung	1-(2-Ethoxyethyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on	
ASK #33693		
Chemical Abstract Service Nr.	87233-54-3	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118705-00-3	
Molgewicht	224.6867	
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClN ₂ O	
2. Bezeichnung	2-Chlor-1-(2-ethoxyethyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol	
ASK #33694		
Chemical Abstract Service Nr.	122423-32-9	

Molgewicht 274.3614
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₄O
2. Bezeichnung 2-[2-(4-Methyl-1,4-diazepan-1-yl)-1-*H*-benzimidazol-1-yl]ethanol

ASK #33695

Chemical Abstract Service Nr. 130263-14-8
Molgewicht 256.3461
Bruttoformel C₁₅H₂₀N₄
2. Bezeichnung 1-Ethenyl-2-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)-1-*H*-benzimidazol

ASK #33696

Chemical Abstract Service Nr. 101954-20-5
Molgewicht 288.388
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₄O
2. Bezeichnung 2-(1,4-Diazepan-1-yl)-1-(2-ethoxyethyl)-1-*H*-benzimidazol

ASK #33697

Molgewicht 276.3773
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₄O
2. Bezeichnung *N*-[1-(2-Ethoxyethyl)-1-*H*-benzimidazol-2-yl]-*N*-methylpropan-1,3-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-[1-(2-Ethoxyethyl)benzimidazol-2-yl]-*N'*-methyl-*N,N'*-(propan-1,3-diyl)bis(azan)

ASK #33698

Chemical Abstract Service Nr. 533-31-3
Molgewicht 138.1207
Bruttoformel C₇H₆O₃
2. Bezeichnung 1,3-Benzodioxol-5-ol

ASK #33699

Chemical Abstract Service Nr. 105813-40-9
Molgewicht 401.4975
Bruttoformel C₂₆H₂₇NO₃
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-1-benzyl-4-phenylpiperidin

ASK #33700

Chemical Abstract Service Nr. 216863-62-6
Molgewicht 419.4879
Bruttoformel C₂₆H₂₆FNO₃
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-1-benzyl-4-(4-fluorphenyl)piperidin

ASK #33701

Chemical Abstract Service Nr. 201855-60-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 216863-61-5
Molgewicht 299.3825

Bruttoformel C₁₉H₂₂FNO

2. Bezeichnung [(3*S*,4*R*)-1-Benzyl-4-(4-fluorphenyl)piperidin-3-yl]methanol

ASK #33702

Chemical Abstract Service Nr. 125224-43-3

Molgewicht 209.2599

Bruttoformel C₁₂H₁₆FNO

2. Bezeichnung [(3*S*,4*R*)-4-(4-Fluorphenyl)piperidin-3-yl]methanol

ASK #33703

Molgewicht 405.4614

Bruttoformel C₂₅H₂₄FNO₃

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4'-fluor-[1,1'-biphenyl]-3-yl)piperidin

ASK #33706

Chemical Abstract Service Nr. 126860-83-1

Molgewicht 410.5888

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₃

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*)-24-Cyclopropyl-1 ,3 -dihydroxy-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-24-on

ASK #33707

Chemical Abstract Service Nr. 113082-99-8

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃

2. Bezeichnung (5*E*,7*E*,22*E*-24*S*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1 ,3 ,24-triol

ASK #33708

Chemical Abstract Service Nr. 112827-99-3

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃

Vorzugsbezeichnung 24-Epicalcipotriol

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*-24*R*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1 ,3 ,24-triol

ASK #33709

Chemical Abstract Service Nr. 112828-09-8

Molgewicht 414.6206

Bruttoformel C₂₇H₄₂O₃

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*-24*R*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,24-triol

ASK #33710

Chemical Abstract Service Nr. 112849-14-6

Molgewicht 414.6206

Bruttoformel C₂₇H₄₂O₃

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*-24*S*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,24-triol

ASK #33711

Chemical Abstract Service Nr. 112875-61-3

Molgewicht 641.1264

Bruttoformel $C_{39}H_{68}O_3Si_2$

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*-24*S*)-24-Cyclopropyl-1 ,3 -bis[*tert*-butyl(dimethyl)silyloxy]-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol

ASK #33712

Molgewicht 807.1941

Bruttoformel $C_{54}H_{78}O_5$

2. Bezeichnung 24,24'-Oxybis[(5*Z*,7*E*,22*E*-24*S*)-24-cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1 ,3 -diol]

ASK #33713

Molgewicht 807.1941

Bruttoformel $C_{54}H_{78}O_5$

2. Bezeichnung (5*Z*,5'*Z*,7*E*,7'*E*,22*E*,22'*E*-24*R*,24'*S*)-24,24'-Oxybis(24-cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1 ,3 -diol)

ASK #33714

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel $C_{27}H_{40}O_3$

2. Bezeichnung (22*E*-1*S*,3*R*,6*S*,7*R*,8*R*,24*S*)-24-Cyclopropyl-6,8:7,19-dicyclo-9,10-secochola-5(10),22-dien-1,3,24-triol

ASK #33715

Chemical Abstract Service Nr. 80295-38-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80295-37-0; 81295-50-3; 95829-17-7

Molgewicht 52800

Bruttoformel $C_{2355}H_{3745}N_{613}O_{728}S_{17}$

Vorzugsbezeichnung C1-Inhibitor, aus Plasma gewonnen

2. Bezeichnung NPNATSSSSQ DPESLQDRGE GKVATTVISK MLFVEPILEV SSLPTTNSTT NSATKITANT TDEPTTQPTT EPTTQPTIQP TQPTTQLPTD SPTQPTTGSF CPGPVTLCSD LESHSTEAVL GDALVDFSLK LYHAFSAMKK VETNMAFSPF SIASLLTQVL LGAGENTKTN LESILSYPKD FTCVHQALKG FTTKGVTSVS QIFHSPDLAI RDTFVNASRT LYSSSPRVLS NNSDANLELI NTWVAKNTNN KISRLDLSLP SDTRLVLLNA IYLSAKWKTT FDPKTRMEP FHFKNSEVIV PMMNSKKYPV AHFIDQTLKA KVGQLQLSHN LSLVILVPQN LKHRLEDMEQ ALSPSVFKAI MEKLEMSKFQ PTLLTLPRIK VTTSQDMLSI MEKLEFFDFS YDLNLCGLTE DPDLQVSAMQ HQTVLELTET GVEAAAASAI SVARTLLVFE VQQPFLFVLW DQQHKFPVFM GRVYDPRA, 101,406:108,183-Bis(disulfid), [3,47,59,216,231,250,330]Asn-*M*⁴-, [42]Ser-*O*³- und [26,49,61,66,70,74]Thr-*O*³-glycosyliert, hergestellt durch Fraktionierung von menschlichem Blutplasma

Zitat Bezeichnung 2 (UniProtKB:P05155)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym C1-Inhibitor vom Menschen; C1-Hemmer (human); C1-Esterase-Inhibitor, human; C1-Esterase-Inhibitor vom Menschen; C1-Inhibitor aus Plasma; Serpin G1; Plasma-C1-Proteaseinhibitor (human); C1-Inaktivator; C1 Inh; Esterase-Inhibitor vom Menschen, C1-

ASK #33717

Chemical Abstract Service Nr. 132203-70-4

Molgewicht 492.5204

Bruttoformel $C_{27}H_{28}N_2O_7$

Vorzugsbezeichnung Cilnidipin

International Nonproprietary Name INN.L32

ASK #33718	2. Bezeichnung	(2-Methoxyethyl)[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl][2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(E)-Cinnamyl](2-methoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
	Chemical Abstract Service Nr.	70-10-0
ASK #33719	Molgewicht	185.6308
	Bruttoformel	C ₇ H ₄ ClNOS
	Vorzugsbezeichnung	Ticlaton
	International Nonproprietary Name	INN.L10
ASK #33720	2. Bezeichnung	6-Chlor-1,2-benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on
	Chemical Abstract Service Nr.	3572-52-9
	Molgewicht	313.3908
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₃
ASK #33721	Vorzugsbezeichnung	Xenysalat
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(2-hydroxybiphenyl-3-carboxylat)
	Chemical Abstract Service Nr.	10592-65-1
ASK #33722	Molgewicht	366.5363
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Quingestanol
	International Nonproprietary Name	INN.L6
ASK #33721	2. Bezeichnung	3-Cyclopentyloxy-19-nor-17 β -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol
	Chemical Abstract Service Nr.	65761-24-2
	Molgewicht	560.6027
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₆ O ₇ S ₂
ASK #33722	Vorzugsbezeichnung	Sulfamazon
	International Nonproprietary Name	INN.L45
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl){4-[(6-methoxypyridazin-3-yl)sulfamoyl]anilino}methansulfonsäure
	Chemical Abstract Service Nr.	952-54-5
ASK #33722	Molgewicht	222.2438
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Morinamid
	International Nonproprietary Name	INNv.L13

ASK #33723	2. Bezeichnung	N-Morpholinomethylpyrazincarboxamid
	Chemical Abstract Service Nr.	4408-78-0
	Formelstamm	(C2-H2-O5-P)3 ⁻ 3H ⁺
	Molgewicht	140.0319
	Bruttoformel	C ₂ H ₅ O ₅ P
	Vorzugsbezeichnung	Fosfonet
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; CAS; GlnAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	Phosphonoessigsäure
ASK #33724	Chemical Abstract Service Nr.	54870-27-8
	Formelstamm	(C2-H2-O5-P)3 ⁻ H ⁺ 2Na ⁺ . H2-O
	Molgewicht	202.0108
	Bruttoformel	C ₂ H ₃ Na ₂ O ₅ P
	Vorzugsbezeichnung	Fosfonet-Natrium 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	2. Bezeichnung	Phosphonoessigsäure-Dinatriumsalz 1 H ₂ O
ASK #33725	Chemical Abstract Service Nr.	24279-91-2
	Molgewicht	321.3285
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Carboquon
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	2. Bezeichnung	{2-[2,5-Bis(aziridin-1-yl)-4-methyl-3,6-dioxocyclohexa-1,4-dien-1-yl]-1-methoxyethyl}carbamat
ASK #33726	Formelstamm	C13-(14)C-H17-N3-O2-S
	Molgewicht	291.3687
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	(3- ¹⁴ C)Fasudil
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	2. Bezeichnung	1-(5-Isochinolylsulfonyl)[(3- ¹⁴ C)-1,4-diazepan]
ASK #33727	Chemical Abstract Service Nr.	59643-91-3
	Molgewicht	111.102
	Bruttoformel	C ₄ H ₅ N ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Imexon

International Nonproprietary Name INN.L17	
2. Bezeichnung	4-Imino-1,3-diazabicyclo[3.1.0]hexan-2-on
ASK #33728	
Chemical Abstract Service Nr.	579475-18-6
Molgewicht	628.624
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ F ₇ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Orvepitant
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; Pharmavista; GlnAS; AdisInsight; USNCT; ROMP2018; ChemIDplus; PubChem; ICTRP; FDA-SRS; EUTCT; NCI.Thesaurus; ChemSpider; EUCTR; CAS; USAN; KEGG
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(8 <i>aS</i>)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2(1 <i>H</i>)-yl]piperidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2018
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(<i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(8 <i>aS</i>)-6-oxoperhydropyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2-yl]piperidin-1-carboxamid; (2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(<i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(6 <i>S</i>)-9-oxo-1,4-diazabicyclo[4.3.0]nonan-4-yl]piperidin-1-carboxamid; (2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(4-Fluor-2-methylphenyl)-4-[(<i>S</i>)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2-yl]piperidin-1-carbonsäure-[(<i>R</i>)-1-(3,5-bistrifluormethylphenyl)ethyl]methylamid; (2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(8 <i>aS</i>)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2(1 <i>H</i>)-yl]-1-piperidincarboxamid; (2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(8 <i>aS</i>)-6-oxohexahydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2-yl]piperidin-1-carboxamid
ASK #33729	
Chemical Abstract Service Nr.	579475-21-1
Formelstamm	C31-H35-F7-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht	665.085
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₆ ClF ₇ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Orvepitanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(8 <i>aS</i>)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2(1 <i>H</i>)-yl]piperidin-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(<i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(6 <i>S</i>)-9-oxo-1,4-diazabicyclo[4.3.0]nonan-4-yl]piperidin-1-carboxamid-hydrochlorid; (2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(8 <i>aS</i>)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2(1 <i>H</i>)-yl]-1-piperidincarboxamidhydrochlorid (1:1)
ASK #33731	
Chemical Abstract Service Nr.	92262-58-3
Molgewicht	200.278
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Valroceid
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamoylmethyl-2-propylpentanamid
ASK #33733	

Chemical Abstract Service Nr.	58994-96-0
Molgewicht	327.7188
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ ClN ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Ranimustin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	Methyl{6-[3-(2-chlorethyl)-3-nitrosoureido]-6-desoxy- -D-glucopyranosid}
ASK #33734	
Chemical Abstract Service Nr.	54-91-1
Molgewicht	356.0542
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ Br ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pipobroman
International Nonproprietary Name	INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR33; USMI13; USAN
2. Bezeichnung	1,1'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(3-brompropan-1-on)
ASK #33735	
Chemical Abstract Service Nr.	61422-45-5
Molgewicht	257.2614
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carmofur
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	5-Fluor- <i>N</i> -hexyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-1-carboxamid
ASK #33736	
Chemical Abstract Service Nr.	60084-10-8
Molgewicht	260.267
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tiazofurin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	2-(-D-Ribofuranosyl)-1,3-thiazol-4-carboxamid
ASK #33737	
Chemical Abstract Service Nr.	485-89-2
Molgewicht	265.2634
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxycinchophen
International Nonproprietary Name	INNv.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-2-phenylchinolin-4-carbonsäure

ASK #33738

Chemical Abstract Service Nr.	10233-88-2
Formelstamm	$2(\text{S}_2\text{O}_3)^{2-} \text{Au} + 3\text{Na}^+$
Molgewicht	490.1923
Bruttoformel	$\text{AuNa}_3\text{O}_6\text{S}_4$
2. Bezeichnung	Thioschwefelsäure-Gold-Natrium-Salz (2:1:3)
3. Bezeichnung	Goldtrinitriumbis(thiosulfat)

ASK #33739

Chemical Abstract Service Nr.	10210-36-3
Formelstamm	$2(\text{S}_2\text{O}_3)^{2-} \text{Au} + 3\text{Na}^+ \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht	526.2228
Bruttoformel	$\text{AuNa}_3\text{O}_6\text{S}_4$
Vorzugsbezeichnung	Natriumaurotiosulfat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	Thioschwefelsäure-Gold-Natrium-Salz (2:1:3) $2 \text{H}_2\text{O}$

ASK #33740

Chemical Abstract Service Nr.	317-52-2
Formelstamm	$(\text{C}_3\text{H}_4\text{N}_2)^{2+} 2\text{Br}^-$
Molgewicht	662.5401
Bruttoformel	$\text{C}_{36}\text{H}_{42}\text{Br}_2\text{N}_2$
Vorzugsbezeichnung	Hexafluroniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Hexan-1,6-diylbis(<i>N,N</i> -dimethyl-9 <i>H</i> -fluoren-9-aminiumbromid)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -(Fluoren-9-yl)- <i>N,N'</i> -(hexan-1,6-diyl)- <i>N,N,N',N'</i> -tetramethyldiammoniumdibromid

ASK #33741

Chemical Abstract Service Nr.	4171-13-5
Molgewicht	143.2267
Bruttoformel	$\text{C}_8\text{H}_{17}\text{NO}$
Vorzugsbezeichnung	Valnoctamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-Ethyl-3-methylpentanamid

ASK #33742

Chemical Abstract Service Nr.	7175-09-9
Molgewicht	238.0806
Bruttoformel	$\text{C}_{10}\text{H}_8\text{BrNO}$
Vorzugsbezeichnung	Tilbroquinol

International Nonproprietary Name	INNv.L45
Zitat Bezeichnung 1	MAR33
2. Bezeichnung	7-Brom-5-methylchinolin-8-ol
ASK #33743	
Chemical Abstract Service Nr.	248919-64-4
Molgewicht	366.4567
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Linaprazan
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	8-[[[(2,6-Dimethylphenyl)methyl]amino]-N-(2-hydroxyethyl)-2,3-dimethylimidazo[1,2-a]pyridin-6-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-[(2,6-Dimethylbenzyl)amino]-N-(2-hydroxyethyl)-2,3-dimethylimidazo[1,2-a]pyridin-6-carboxamid
ASK #33744	
Formelstamm	C21-H26-N4-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	462.5624
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Linaprazanmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L54,v.L18
2. Bezeichnung	8-[[[(2,6-Dimethylphenyl)methyl]amino]-N-(2-hydroxyethyl)-2,3-dimethylimidazo[1,2-a]pyridin-6-carboxamid-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-[(2,6-Dimethylbenzyl)amino]-N-(2-hydroxyethyl)-2,3-dimethylimidazo[1,2-a]pyridin-6-carboxamid-methansulfonat (1:1)
ASK #33745	
Chemical Abstract Service Nr.	193901-91-6
Formelstamm	(C33-H38-N3-O14-P)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	737.6879
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₄ N ₃ O ₁₄ P
Vorzugsbezeichnung	Fosveset
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{(2 <i>R</i>)-2-[(4,4-Diphenylcyclohexyloxy)(hydroxy)phosphoryloxymethyl]-1,4,7-triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl}pentaessigsäure
ASK #33746	
Chemical Abstract Service Nr.	318245-80-6
Formelstamm	(C22-H30-N5-O4) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	447.5279
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Melagatran 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L36)

ASK #33750	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{((1 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[[[4-Carbamimidoylphenyl)methyl]carbamoyl]azetidin-1-yl]-2-cyclohexyl-2-oxoethyl}glycin 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{[(<i>R</i>)-{(2 <i>S</i>)-2-[(4-Carbamimidoylbenzyl)carbamoyl]azetidin-1-yl}carbonyl}(cyclohexyl)methyl]amino}essigsäure 1 HO
	Chemical Abstract Service Nr.	260055-05-8
	Formelstamm	(C ₄ -H ₉ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	289.0932
	Bruttoformel	C ₄ H ₁₂ NNaO ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mononatriumalendronat-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	2. Bezeichnung	(4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Mononatriumalendronat 1 HO; Alendronat-Mononatrium 1 HO; Natriumtrihydrogenalendronat 1 HO; Natriumalendronat 1 HO; 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz-1-Wasser; Alendronsäure-Mononatriumsalz 1 HO; Mononatriumalendronat-1-Wasser; 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 1 HO; Alendronsäure-Natrium-1-Wasser
ASK #33751		
	Chemical Abstract Service Nr.	192374-14-4
	Molgewicht	255.7405
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Radafaxin
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-3,5,5-trimethylmorpholin-2-ol
ASK #33752		
	Chemical Abstract Service Nr.	106083-71-0
	Formelstamm	C ₁₃ -H ₁₈ -Cl-N-O ₂ . Cl-H
	Molgewicht	292.2015
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₂ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Radafaxinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L53)
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-3,5,5-trimethylmorpholin-2-ol-hydrochlorid
ASK #33756		
	Chemical Abstract Service Nr.	123318-82-1
	Molgewicht	303.6774
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ ClFN ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Clofarabin
		INN.L52

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1	ATC-DE; PubChem; ROMP2016; Hager2015; ChemSpider; Pharmavista; IGS
2. Bezeichnung	2-Chlor-9-(2-desoxy-2-fluor- β -D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Hager2015; ChemSpider; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Chlor-9-(2-desoxy-2-fluor-beta-D-arabinofuranosyl)adenin; 2-Chlor-2'-fluor-2'-desoxy-arabino-adenosin; 2-Chlor-2'-arabino-fluor-2'-desoxyadenosin; (2R,3R,4S,5R)-5-(6-Amino-2-chlor-9H-purin-9-yl)-4-fluor-2-(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-ol; (2R,3R,4S,5R)-5-(6-Amino-2-chlor-9H-purin-9-yl)-4-fluor-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-ol; 2-Chlor-9-(2-desoxy-2-fluor-beta-D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #33758

Chemical Abstract Service Nr.	216974-75-3
Molgewicht	149196.8162
Bruttoformel	$C_{6638}H_{10160}N_{1720}O_{2108}S_{44}$
Vorzugsbezeichnung	Bevacizumab

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #33763

Chemical Abstract Service Nr.	62973-76-6
Molgewicht	246.2254
Bruttoformel	$C_{10}H_{10}N_6O_2$
Vorzugsbezeichnung	Azanidazol

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung	4-[(E)-2-(1-Methyl-5-nitro-1H-imidazol-2-yl)ethenyl]pyrimidin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{4-[(E)-2-(1-Methyl-5-nitroimidazol-2-yl)vinyl]pyrimidin-2-yl}azan

ASK #33764

Chemical Abstract Service Nr.	76448-31-2
Molgewicht	267.238
Bruttoformel	$C_{11}H_{13}N_3O_5$
Vorzugsbezeichnung	Propenidazol

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung (E)-Ethyl[2-(1-methyl-5-nitroimidazol-2-ylmethyl)-3-oxobutanoat]

ASK #33765

Chemical Abstract Service Nr.	25287-60-9
Molgewicht	427.2785
Bruttoformel	$C_{19}H_{20}Cl_2N_2O_5$
Vorzugsbezeichnung	Etofamid

International Nonproprietary Name INN.L11

ASK #33766	2. Bezeichnung	2,2-Dichlor- <i>N</i> -(2-ethoxyethyl)- <i>N</i> -[4-(4-nitrophenoxy)benzyl]acetamid
	Chemical Abstract Service Nr.	5560-78-1
	Molgewicht	502.2593
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Teclozan
	International Nonproprietary Name	INN.L41
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI13; MAR33
	2. Bezeichnung	2,2,2',2'-Tetrachlor- <i>N,N</i> -bis(2-ethoxyethyl)- <i>N,N</i> -[1,4-phenylenbis(methylen)]diacetamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N,N'-[1,4-Phenylenbis(methylen)]bis[2,2-dichlor- <i>N</i> -(2-ethoxyethyl)acetamid]
ASK #33767	Chemical Abstract Service Nr.	3639-19-8
	Formelstamm	(C14-H14-As2-N2-O6)4 ⁻ 4H ⁺
	Molgewicht	460.1457
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ As ₂ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Difetarson
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	2. Bezeichnung	[Ethan-1,2-diyldinitrilobis(4,1-phenylen)]bis(arsonsäure)
ASK #33768	Chemical Abstract Service Nr.	22994-85-0
	Molgewicht	260.2487
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Benznidazol
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-2-(2-nitroimidazol-1-yl)acetamid
ASK #33769	Chemical Abstract Service Nr.	23256-30-6
	Molgewicht	287.2923
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Nifurtimox
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
	2. Bezeichnung	3-Methyl-4-[[[(5-nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]thiomorpholin-1,1-dioxid
ASK #33770	Chemical Abstract Service Nr.	50847-11-5
	Molgewicht	230.3055

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Ibutilast
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	2-Methyl-1-[2-(propan-2-yl)pyrazolo[1,5-a]pyridin-3-yl]propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2-Isopropylpyrazolo[1,5-a]pyridin-3-yl)-2-methylpropan-1-on
ASK #33772	
Chemical Abstract Service Nr.	27293-82-9
Formelstamm	(C15-H17-I3-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	641.0217
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ I ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Tyropansäure
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-(3-Butanamido-2,4,6-triiodbenzyl)butansäure
ASK #33778	
Formelstamm	x(C21-H41-N7-O12) . y(C21-H39-N7-O12)
Vorzugsbezeichnung	Dihydrostreptomycin - Streptomycin - Gemisch
International Nonproprietary Name	INN.L1,L1
2. Bezeichnung	N,N-Bis(carbamimidoyl)-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-5-desoxy-3-C-formyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin - N,N-Bis(carbamimidoyl)-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-5-desoxy-3-C-hydroxymethyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin - Gemisch
ASK #33782	
Chemical Abstract Service Nr.	13755-41-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53775-26-1; 53775-27-2; 56571-54-1; 62763-82-0; 63968-69-4
Formelstamm	C6-H13-Al-O9 . C4-H11-N-O3
Molgewicht	377.2786
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ AlNO ₁₂
2. Bezeichnung	(D-Gluconato)dihydroxoaluminium-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz
3. Bezeichnung	Aloglutamol
Zitat Bezeichnung 3	NEGWER; MAR33
ASK #33783	
Chemical Abstract Service Nr.	57821-29-1
Vorzugsbezeichnung	Sulodexid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(2-Amino-2-desoxygluco)glucuronoglucan-sulfat
ASK #33784	
Formelstamm	(C22-H25-N2-O-S) ⁺ (H-O) ⁻

Molgewicht	382.519
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Trimetaphanhydroxid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(1,3-Dibenzyl-2-oxodecahydrothieno[1',2':1,2]thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-5-ium)hydroxid
ASK #33791	
Chemical Abstract Service Nr.	133-51-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	161842-96-2
Formelstamm	(C7-H18-N-O5)+ (O3-Sb) ⁻
Molgewicht	365.9797
Bruttoformel	C ₇ H ₁₈ NO ₈ Sb
Vorzugsbezeichnung	Meglumin[trioxoantimonat()]
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Hydrogentrioxoantimonat()-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz
ASK #33795	
Chemical Abstract Service Nr.	641571-10-0
Molgewicht	529.5158
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ F ₃ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Nilotinib
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; PubChem; CAS; FDA-SRS; GlnAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	4-Methyl- <i>N</i> -[3-(4-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-{{4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl}amino}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Methyl-3'-(4-methylimidazol-1-yl)-3-[[4-(3-pyridyl)pyrimidin-2-yl]amino]-5'-(trifluormethyl)benzanilid
ASK #33796	
Chemical Abstract Service Nr.	923288-95-3
Formelstamm	C28-H22-F3-N7-O . Cl-H
Molgewicht	565.9767
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₃ ClF ₃ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Nilotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	4-Methyl- <i>N</i> -[3-(4-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-{{4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl}amino}benzamid-hydrochlorid (1:1)
ASK #33797	
Chemical Abstract Service Nr.	923288-90-8
Formelstamm	C28-H22-F3-N7-O . Cl-H . H2-O
Molgewicht	583.992

Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₃ ClF ₃ N ₇ O
2. Bezeichnung	4-Methyl- <i>N</i> -[3-(4-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Nilotinibhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.8,10.0(2019-2020)/2993
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Nilotinibhydrochlorid 1 HO; 4-Methyl- <i>N</i> -[3-(4-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid-hydrochlorid-Monohydrat
ASK #33800	
Chemical Abstract Service Nr.	118288-08-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	143375-16-0
Molgewicht	431.5484
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Lafutidin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	2-[(Furan-2-yl)methansulfinyl]- <i>N</i> -[(2 <i>Z</i>)-4-{4-[(piperidin-1-yl)methyl]pyridin-2-yloxy}but-2-en-1-yl]acetamid
ASK #33801	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-13-5
Formelstamm	(C ₂₂ H ₃₉ ClN ₂ O) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	448.9082
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₉ BrClNO
Vorzugsbezeichnung	Dodecloniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-Chlorphenoxy)ethyl]- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Chlorphenoxy)ethyl](dodecyl)(dimethyl)ammoniumbromid
ASK #33802	
Chemical Abstract Service Nr.	41744-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12772-42-8; 34779-28-7
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₇ S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	414.4533
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulbenicillin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(2 <i>R</i>)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
ASK #33803	
Chemical Abstract Service Nr.	156227-98-4
Molgewicht	0

Vorzugsbezeichnung	Afelimomab
International Nonproprietary Name	INN.L41:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	immunoglobulin G3, anti-(human tumor necrosis factor) F(ab') ₂ fragment (mouse monoclonal LU54107 3-chain), disulfide with mouse monoclonal LU54107 -chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #33804	
Chemical Abstract Service Nr.	99453-84-6
Molgewicht	488.2366
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ Br ₂ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Neltenexin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	MAR33
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2,4-Dibrom-6-(((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-hydroxycyclohexyl)amino)methyl)phenyl]thiophen-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2',4'-Dibrom-6'-[(trans-4-hydroxycyclohexyl)aminomethyl]thiophen-2-carboxanilid
ASK #33805	
Chemical Abstract Service Nr.	30097-06-4
Formelstamm	(C ₅ -H ₅ -N-O ₄ -S) ₂ ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	177.1784
Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tidiacic
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	1,3-Thiazolidin-2,4-dicarbonsäure
ASK #33806	
Chemical Abstract Service Nr.	30986-62-0
Formelstamm	C ₅ -H ₇ -N-O ₄ -S . C ₆ -H ₁₄ -N ₄ -O ₂
Molgewicht	351.3793
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tidiacic-Arginin
International Nonproprietary Name	INN.L15,L6
2. Bezeichnung	1,3-Thiazolidin-2,4-dicarbonsäure-L-Arginin-Salz (1:1)
ASK #33807	
Chemical Abstract Service Nr.	114-33-0
Molgewicht	136.1512
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Methylnicotinamid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)

ASK #33808	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methylpyridin-3-carboxamid
	Chemical Abstract Service Nr.	30925-07-6
	Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -N ₂ -O ₄ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺ . 2 Cl-H
	Molgewicht	313.2224
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ Cl ₂ N ₂ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Cystindihydrochlorid
ASK #33809	International Nonproprietary Name	(INN.L44)
	2. Bezeichnung	L-Cystindihydrochlorid
	Zitat Bezeichnung 2	EINECS
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	L-Cystinhydrochlorid; E 921 ' ; Cystinhydrochlorid; L-Cysteindisulfid-dihydrochlorid; (2R,2'R)-3,3'-Disulfandiylbis(2-aminopropansäure)-hydrochlorid (1:2)
ASK #33810	Chemical Abstract Service Nr.	379270-38-9
	Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₉ -N ₆ -O ₅ -P . C ₄ -H ₄ -O ₄
	Molgewicht	592.5381
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ N ₆ O ₉ P
	Vorzugsbezeichnung	Tenofoviralfenamidfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
ASK #33811	2. Bezeichnung	Propan-2-yl{ <i>N</i> -[<i>(S)</i> -{[(<i>2R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy}methyl)phenoxyphosphinoyl]-L-alaninat}-(<i>2E</i>)-but-2-endioat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tenofovir-alafenamid-monofumarat; Isopropyl[<i>(S)</i> -2-[[<i>(S)</i> -{[(<i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yloxy]methyl}(phenoxy)phosphoryl]amino}propanoat]-fumarat (1:1)
ASK #33813	Chemical Abstract Service Nr.	123123-68-2
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₃₄ -N ₂ -O ₇₀ -S ₁₆) ¹⁶⁻ 16H ⁺
	Molgewicht	2035.6973
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₀ N ₂ O ₇₀ S ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Aprosulat
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
ASK #33813	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(Propan-1,3-diyl)bis[2,3,5,6-tetra- <i>O</i> -sulfo-4- <i>O</i> -(2,3,4,6-tetra- <i>O</i> -sulfo- -D-galactopyranosyl)-D-gluconamid]
	Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₆ -N ₅ -O ₈) ³⁻ 3H ⁺
	Molgewicht	419.4302
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₉ N ₅ O ₈
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis{2-[(carboxymethyl)(methylcarbamoylmethyl)amino]ethyl}glycin

Chemical Abstract Service Nr. 120041-08-9

Formelstamm (C17-H29-N4-O7)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 404.4586

Bruttoformel C₁₇H₃₂N₄O₇

2. Bezeichnung *rac*-{10-[(2*R*)-2-Hydroxypropyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triessigsäure

ASK #33816

Chemical Abstract Service Nr. 88649-88-1

Vorzugsbezeichnung Cadexomer

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung carboxymethylated microspheres produced by reaction of partially hydrolysed starch with epichlorhydrin; slowly degradable by amylase (with a half-life of more than 120 minutes); Each cadexomer name is followed by a number referring to the mean diameter in micrometer of the microspheres: e.g. cadexomer 110, 200. The method of determining this parameter is approved by the competent national authority.

ASK #33819

Chemical Abstract Service Nr. 120373-36-6

Formelstamm (C22-H37-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 382.5341

Bruttoformel C₂₂H₃₈O₅

Vorzugsbezeichnung Unoproston

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung (Z)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-(3-oxodecyl)cyclopentyl]hept-5-ensäure

ASK #33820

Formelstamm (C23-H28-N3-O11)5⁻ Ca²⁺ 3H⁺

Molgewicht 565.5837

Bruttoformel C₂₃H₃₁CaN₃O₁₁

Vorzugsbezeichnung Caloxetsäure

International Nonproprietary Name INN.L43

2. Bezeichnung Trihydrogen[(4*S*)-4-(4-ethoxybenzyl)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl)-3,6,9-triazaundecandioat(5-)]calciat(3-)

ASK #33821

Chemical Abstract Service Nr. 153924-80-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 207230-20-4

Formelstamm (C23-H28-N3-O11)5⁻ Ca²⁺ 3Na⁺

Molgewicht 631.5292

Bruttoformel C₂₃H₂₈CaN₃Na₃O₁₁

Vorzugsbezeichnung Trinatriumcaloxetat

International Nonproprietary Name (INN.L43)

2. Bezeichnung Trinatrium[(4*S*)-4-(4-ethoxybenzyl)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl)-3,6,9-triazaundecandioat(5-)]calciat(3-)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Caloxetsäure-Trinatriumsalz
ASK #33822	
Chemical Abstract Service Nr.	51742-87-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	147368-43-2
Molgewicht	378.3122
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ F ₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	(+)-Mefloquin
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	(S)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(R)-piperidin-2-yl]methanol

ASK #33823	
Chemical Abstract Service Nr.	51742-86-0
Formelstamm	C17-H16-F6-N2-O . Cl-H
Molgewicht	414.7731
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClF ₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	(+)-Mefloquinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	(S)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(R)-piperidin-2-yl]methanol-hydrochlorid

ASK #33825	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13463-43-9
Formelstamm	Fe2+ (O4-S)2 ⁻ . x H2-O
Molgewicht	357.8636
Bruttoformel	FeO ₄ S
2. Bezeichnung	Eisen()-sulfat x H ₂ O [FeSO ₄ -Gehalt gemäß Ph.Eur. 86,0-90,0 % (x = 0,94-1,37), gemäß USP 86,0-89,0 % (x = 1,04-1,37), gemäß Ph.Int. 80,0-90,0 % (x = 0,94-2,11)]
3. Bezeichnung	Getrocknetes Eisen()-sulfat ((mit Angabe der Restfeuchte, der Zusammensetzung oder der referenzierten Pharmakopöe))
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista; EAB5.7,6.0,7.0+2,8.0,9.0(2007-2018)/2340
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Eisen(II)-sulfat-x-Wasser; Ferrosulfat, getrocknetes [80,52-84,89 % FeSO]; Getrocknetes Ferrosulfat [80,52-84,89 % FeSO]; Eisen(II)-sulfat, getrocknetes; Eisen(II)-sulfat-Sesquihydrat [80,0-90,0 % FeSO]

ASK #33826	
2. Bezeichnung	Myroxylon-balsamum-var.balsamum-Rindenbalsam
3. Bezeichnung	Tolubalsam
Zitat Bezeichnung 3	Hager2008; Ph.Eur.2008,6.0/1596; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1596; Ph.Eur.2005,5.0/1596

ASK #33827	
Chemical Abstract Service Nr.	195140-65-9
Formelstamm	C17-H19-N-O3 . (C14-H10-Cl2-N-O2) ⁻ H+
Molgewicht	581.4863

	Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₀ Cl ₂ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Morphin-Diclofenac
	International Nonproprietary Name	(INN.L13)
	2. Bezeichnung	[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diol-Salz (1:1)
ASK #33831	Chemical Abstract Service Nr.	503605-66-1
	Formelstamm	C6552-H10080-N1740-O2052-S46
	Molgewicht	148000
	Vorzugsbezeichnung	Adecatumumab
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human antigen 17-1A)(human monoclonal MT201 1-chain), disulfide with human monoclonal MT201 1-chain, dimer
ASK #33832	Chemical Abstract Service Nr.	67346-49-0
	Molgewicht	344.4049
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Arformoterol
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	2'-Hydroxy-5'-[(<i>R</i>)-1-hydroxy-2-[(<i>R</i>)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]formanilid
ASK #33833	Chemical Abstract Service Nr.	136470-65-0
	Molgewicht	444.4809
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Banoxantron
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	1,4-Bis[[2-(dimethylazino)ethyl]amino]-5,8-dihydroxyanthracen-9,10-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,4-Bis({2-[(dimethyl)(oxo)-lambda(5)-amino]ethyl}amino)-5,8-dihydroxy-9,10-anthrachinon
ASK #33834	Chemical Abstract Service Nr.	195533-53-0
	Molgewicht	371.255
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₇ F ₆ NO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Batabulin
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	2,3,4,5,6-Pentafluor- <i>N</i> -(3-fluor-4-methoxyphenyl)benzolsulfonamid
ASK #33835	Chemical Abstract Service Nr.	144348-08-3

	Molgewicht	391.4249
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₇ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Binodenoson
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	1-(6-Amino-2-{2-[(<i>E</i>)-cyclohexylmethyliden]hydrazinyl}-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-1-desoxy- β -D-ribofuranose
ASK #33836		
	Chemical Abstract Service Nr.	428863-50-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1132819-27-2; 339184-10-0
	Molgewicht	47800
	Bruttoformel	C ₂₁₁₅ H ₃₂₅₂ N ₅₅₆ O ₆₇₃ S ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Certolizumab pegol
	International Nonproprietary Name	INN.L59:Corr.CN
	Zitat Bezeichnung 1	eINN.L52; eINN.L59:Corr.CN; eINNv.L90; CAS; eINNv.L97:Corr.CN
	2. Bezeichnung	[H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYVFT DYGMNWVRQA PGKGLEWMGW INTYIGEPY ADSVKGRFTF SLDTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCARGY RSYAMDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTWSN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHCAA [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQNVG TNVAWYQKP GKAPKALIYS ASFLYSGVPY RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNIYPLTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, 22,96:145,201:221,214':23',88':134',194'-Pentakis(disulfid), S-[(3 <i>RS</i>)-1-(3-[[2-(<i>N</i> ² , <i>N</i> ⁶ -bis[(-methylpoly(oxyethylen) _n -oxy]carbonyl)-L-lysinamido)ethyl]amino)-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl]-substituiert an Cys227, n = ca. 450
ASK #33837		
	Chemical Abstract Service Nr.	82059-50-5
	Molgewicht	382.4528
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dextofisopam
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-ethyl-7,8-dimethoxy-4-methyl-5 <i>H</i> -2,3-benzodiazepin
ASK #33838		
	Chemical Abstract Service Nr.	149838-23-3
	Molgewicht	247.2053
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ N ₃ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Doranidazol
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-(2-Nitroimidazol-1-ylmethoxy)butan-1,2,4-triol
ASK #33839		
	Chemical Abstract Service Nr.	381683-92-7

	Formelstamm	(C ₃₉ H ₃₂ Cl ₃ N ₂ O ₅ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	748.1137
	Bruttoformel	C ₃₉ H ₃₃ Cl ₃ N ₂ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Ecopladib
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	4-(2-{5-Chlor-2-[2-(3,4-dichlorbenzylsulfonamido)ethyl]-1-(diphenylmethyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}ethoxy)benzoesäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-[2-(1-Benzhydryl-5-chlor-2-{2-[(3,4-dichlorbenzylsulfonyl)amino]ethyl}indol-3-yl)ethoxy]benzoesäure
ASK #33840	Chemical Abstract Service Nr.	104746-04-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1246196-39-3
	Molgewicht	254.2839
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eslicarbazepin
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	Zitat Bezeichnung 1	IGS; Pharmavista; ROMP2017
	2. Bezeichnung	(10 <i>S</i>)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>S</i>)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid; (<i>S</i>)-10-Monohydroxy-dihydrocarbamazepin; (<i>S</i>)-Licarbazepin; (<i>S</i>)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenz[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid
ASK #33841	Chemical Abstract Service Nr.	119618-22-3
	Molgewicht	357.4864
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Esoxybutynin
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	[4-(Diethylamino)but-2-in-1-yl][(S)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #33842	Chemical Abstract Service Nr.	170105-16-5
	Molgewicht	319.4002
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Imidafenacin
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	4-(2-Methylimidazol-1-yl)-2,2-diphenylbutanamid
ASK #33843	Chemical Abstract Service Nr.	357613-86-6

Formelstamm	C6850-H10656-N1824-O2106-S50
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Lumiliximab
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human immunoglobulin E receptor type II) (human- <i>Macaca irus</i> monoclonal IDEC-152 1-chain), disulfide with human- <i>Macaca irus</i> monoclonal IDEC-152 -chain, dimer
ASK #33844	
Chemical Abstract Service Nr.	147116-67-4
Molgewicht	468.6728
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Maropitant
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	CAS; (USAN); EUTCT; IGS; ATCvet; MeSH
2. Bezeichnung	(2S,3S)-N-[(5- <i>tert</i> -Butyl-2-methoxyphenyl)methyl]-2-(diphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2S,3S)-2-Benzhydrylchinuclidin-3-yl](5- <i>tert</i> -butyl-2-methoxybenzyl)azan; (2S,3S)-2-Benzhydryl-N-(5- <i>tert</i> -butyl-2-methoxybenzyl)chinuclidin-3-amin; (2S,3S)-N-(5- <i>tert</i> -Butyl-2-methoxybenzyl)-2-(diphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-amin
ASK #33845	
Chemical Abstract Service Nr.	366017-09-6
Molgewicht	468.4709
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₃ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mubritinib
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-{4-[4-(2-[(<i>E</i>)-2-[4-(Trifluormethyl)phenyl]ethenyl)-1,3-oxazol-4-ylmethoxy]phenyl]butyl}-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol
ASK #33846	
Chemical Abstract Service Nr.	446022-33-9
Formelstamm	(C20-H23-N5-O6-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	463.5074
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pelitrexol
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	(2S)-2-(5-{2-[(6S)-2-Amino-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]ethyl}-4-methylthiophen-2-carboxamido)pentandisäure
ASK #33847	
Chemical Abstract Service Nr.	443144-26-1

	Molgewicht	376.4267
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ FN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Pruvanserin
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	7-{4-[2-(4-Fluorphenyl)ethyl]piperazin-1-ylcarbonyl}-1 <i>H</i> -indol-3-carbonitril
ASK #33848	Chemical Abstract Service Nr.	196597-26-9
	Molgewicht	259.3434
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ramelteon
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(8 <i>S</i>)-1,2,7,8-Tetrahydro-6 <i>H</i> -indeno[5,4- <i>b</i>]furan-8-yl]ethyl}propanamid
ASK #33849	Chemical Abstract Service Nr.	347396-82-1
	Formelstamm	C2158-H3282-N562-O681-S12
	Molgewicht	48400
	Vorzugsbezeichnung	Ranibizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #33850	Chemical Abstract Service Nr.	218298-21-6
	Molgewicht	528.4616
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ F ₄ N ₈ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Razaxaban
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	2. Bezeichnung	1-(3-Amino-1,2-benzoxazol-5-yl)-4'-[2-(dimethylaminomethyl)imidazol-1-yl]-2'-fluor-3-(trifluormethyl)pyrazol-5-carboxanilid
ASK #33851	Chemical Abstract Service Nr.	304853-42-7
	Molgewicht	297.3748
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₃ OS
	Vorzugsbezeichnung	Tanaproget
	International Nonproprietary Name	INN.L52
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	5-(4,4-Dimethyl-2-sulfanylidene-1,4-dihydro-2 <i>H</i> -3,1-benzoxazin-6-yl)-1-methylpyrrol-2-carbonitril
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(4,4-Dimethyl-2-thioxo-1,4-dihydro-2 <i>H</i> -3,1-benzoxazin-6-yl)-1-methylpyrrol-2-carbonitril
ASK #33852		

Chemical Abstract Service Nr.	287714-30-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	197922-42-2
Molgewicht	3752.0825
Bruttoformel	C ₁₆₄ H ₂₅₂ N ₄₄ O ₅₅ S
Vorzugsbezeichnung	Teduglutid
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	His-Gly-Asp-Gly-Ser-Phe-Ser-Asp-Glu-Met-Asn-Thr-Ile-Leu-Asp-Asn-Leu-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Asn-Trp-Leu-Ile-Gln-Thr-Lys-Ile-Thr-Asp
ASK #33853	
Chemical Abstract Service Nr.	375823-41-9
Formelstamm	C6428-H9976-N1720-O2018-S42
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tocilizumab
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human interleukin 6 receptor)(human-mouse monoclonal MRA heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal MRA -chain, dimer
ASK #33854	
Chemical Abstract Service Nr.	159811-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1146962-23-3
Molgewicht	433.5824
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ulipristal
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN; CAS; ATC; MeSH; MAR2012; KEGG.D09567; IGS
2. Bezeichnung	11 -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17-hydroxy-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CDB 3236; Uliprisnil
ASK #33855	
Chemical Abstract Service Nr.	502496-16-4
Formelstamm	C6414-H9934-N1718-O2010-S40
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Urtioxazumab
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	immunoglobulin, anti-(<i>Escherichia coli</i> Shiga-like toxin II B subunit)(human-mouse hybridoma HuVTm1.1 -chain V-D-J region), disulfur with human-mouse hybridoma HuVTm1.1 -chain V-J region, dimer
ASK #33856	
Chemical Abstract Service Nr.	380886-95-3

Molgewicht	326.3483
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Valtorcitabin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	[1,2-Didesoxy-1-(4-amino-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-1-yl)- -L- <i>erythro</i> -pentofuranos-3- <i>O</i> -yl][(S)-2-amino-3-methylbutanoat]
ASK #33857	
Chemical Abstract Service Nr.	652153-01-0
Vorzugsbezeichnung	Zanolimumab
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human antigen CD4), heavy chain disulfide with the -chain of human monoclonal antibody 6G5.2, dimer
ASK #33858	
Chemical Abstract Service Nr.	566906-50-1
Formelstamm	(C25-H23-Cl-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	481.9944
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Beminafil
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(4-[[[(3-Chlor-4-methoxyphenyl)methyl]amino][1]benzothieno[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2-yl)cyclohexan-1-carbonsäure
ASK #33859	
Chemical Abstract Service Nr.	465540-87-8
Formelstamm	C1253-H1949-N351-O356-S13 . C729-H1102-N209-O261-S15 . C24-H31-N6-O4
Molgewicht	45500
Bruttoformel	C ₂₀₀₆ H ₃₀₈₂ N ₅₆ O ₆₂₁ S ₂₈
Vorzugsbezeichnung	Taneptacogin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	[A]IVGGKVC(A7S A12S)PKG EC(A12S A7S)PWQVLLLV NGAQLC(A26S A42S)GGTL INTIWVVSAA H(A41N C3CO)C(A42S A26S)FDKIKI RRVAQVIIPS TYVPGTTNHD IALLRLHQPV VLTDHVVPLC(A110S B135S) LPERTFSERT LAFVRFSLVS GWGQLLD RGA TALELMVLNV PRM ITEYMFC(A177S A158S)AGY SDGSKDSC(A188S A216S)KG DS(A192O C3)GGPHATHY RGTWYLTGIV SWGQGC(A216S A188S)ATVG H [B]Ala-Asn-Ala-Phe-Leu-Gla-Gla-Leu-Arg-Pro-Gly-Ser-Leu-Gla-Arg-Gla-Cys(B17S B22S)-Lys-Gla-Gla-Gln-Cys(B22S B17S)-Ser-Phe-Gla-Gla-A ASSPC(B55S B70S)QNGGS C(B61S B50S)KDQLQSYIC(B70S B55S) FC(B72S B81S)LPAFEGRN C(B81S B72S)ETHKDDQLI C(B91S B1 YC(B102S B91S)SDHTGTKR SC(B112S B98S)RC(B114S B127S)HEGYSL LADGVSC(B127S B114S)TPT VEYPC(B135S A110S)GKIPI LE [C]PPR(C3CO A41N)(C3 A192O) (glycosyliert an N A170, S B52, S B60, N B145)
ASK #33860	
Chemical Abstract Service Nr.	275371-94-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	870151-88-5
Molgewicht	3339.7095

Bruttoformel	C ₁₅₂ H ₂₃₂ N ₄₀ O ₄₅
Vorzugsbezeichnung	Taspoglutid
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -(2-{ <i>N</i> -[2-(L-Histidinamido)-2-methylpropanoyl]-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-glutaminy-L-alanyl-L- -
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	His-Aib-alpha-Glu-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-alpha-Asp-Val-Ser-Ser-Tyr-Leu-alpha-Glu-Gly-Gln-Ala-Ala-Lys-alpha-Glu-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Val-Lys-Aib-Arg-NH

ASK #33861

Formelstamm	C152-H232-N40-O45 . x(C2-H4-O2)
Vorzugsbezeichnung	Taspoglutidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -(2-{ <i>N</i> -[2-(L-Histidinamido)-2-methylpropanoyl]-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-glutaminy-L- (1:x)

ASK #33863

Formelstamm	(C22-H23-Cl-N2-O8 . Cl-H)x . (C22-H24-N2-O8 . Cl-H)y . (andere Tetracyclin-Derivate), x = 0,895-1,000, y = 0,000-0,080, z = 0,000-0,050
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid - (4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid (x:y)
3. Bezeichnung	Chlortetracyclinhydrochlorid (Ph.Eur.) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Chlortetracyclinhydrochlorid *; Chlortetracyclinhydrochlorid - Tetracyclinhydrochlorid (1:x)

ASK #33864

Chemical Abstract Service Nr.	1391-36-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	65454-15-1
Formelstamm	(C89-H123-N23-O25-S3)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	2013.2789
Bruttoformel	C ₈₉ H ₁₂₅ N ₂₃ O ₂₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Lancovutid
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -[<i>N</i> -[<i>N</i> -{L-Cysteinyl-(1 <i>S</i> 18 <i>S</i>)-L-lysyl-L-glutaminy-L-cysteinyl-(4 <i>S</i> 14 <i>S</i>)-L-cysteinyl-(5 <i>S</i> 11 <i>S</i>)-3-amino-L-alanyl-(6 <i>N</i> ⁶ 19 <i>N</i> ⁶)-L-phenylalanylglycyl-L-prolyl-L-phenylalanyl]-(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-amino-3-sulfanylbuto-

ASK #33865

Chemical Abstract Service Nr.	1553-34-0
Formelstamm	C20-H23-N-S . Cl-H
Molgewicht	345.9293

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNS
Vorzugsbezeichnung	Metixenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	1-Methyl-3-(9 <i>H</i> -thioxanthen-9-ylmethyl)piperidin-hydrochlorid
ASK #33869	
Chemical Abstract Service Nr.	608141-41-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	666854-78-0
Molgewicht	460.5002
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Apremilast
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(1 <i>S</i>)-1-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-2-(methansulfonyl)ethyl]-1,3-dioxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-4-yl}acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #33870	
Chemical Abstract Service Nr.	174022-42-5
Formelstamm	(C36-H54-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	584.8262
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Bevirimat
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	3 -(3-Carboxy-3-methylbutanoyloxy)lup-20(29)-en-28-säure
ASK #33871	
Formelstamm	(C36-H54-O6)2 ⁻ 2(C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	975.2534
Bruttoformel	C ₅₀ H ₉₀ N ₂ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Bevirimat-Dimeglumin
International Nonproprietary Name	INN.L58,L6
2. Bezeichnung	3 -(3-Carboxy-3-methylbutanoyloxy)lup-20(29)-en-28-säure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)
ASK #33873	
Formelstamm	(C11-H20-O2)x . (C5-H8-O3)y . (C4-H6-O2)z
2. Bezeichnung	Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-(2-hydroxyethyl)acrylat-co-methylacrylat] (x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
ASK #33876	
Chemical Abstract Service Nr.	207623-20-9
Formelstamm	(C236-H280-N70-O133-P23-S23)23 ⁻ 23H ⁺
Molgewicht	7698.2118
Bruttoformel	C ₂₃₆ H ₃₀₃ N ₇₀ O ₁₃₃ P ₂₃ S ₂₃

International Nonproprietary Name	INN.L60
---	---------

ASK #33877

Molgewicht 8203.7938

Vorzugsbezeichnung Agatolimod-Tricosanatrium

[illegible]

Chemical Abstract Service Nr. 771-50-6

Molgewicht 161.1574

2. Bezeichnung Indol-3-carbonsäure

Chemical Abstract Service Nr. 94213-24-8

Molgewicht 256.0914

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_7\text{Cl}_2\text{N}_5$

2. Bezeichnung (2,3-Dichlorphenyl)[(E)-(diaminomethyliden)hydrazinyliden]acetonitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2,3-Dichlorphenyl)[(E)-(diaminomethyliden)hydrazono]acetonitril

Chemical Abstract Service Nr. 94213-23-7

Molgewicht	256.0914
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_7\text{Cl}_2\text{N}_5$

2. Bezeichnung (2,3-Dichlorphenyl)[(Z)-(diaminomethyliden)hydrazinyliden]acetonitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2,3-Dichlorphenyl)[(Z)-(diaminomethyliden)hydrazono]acetonitril

Chemical Abstract Service Nr. 661463-79-2

Molgewicht	258.0609
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_5\text{Cl}_2\text{N}_3\text{O}_2$

2. Bezeichnung 6-(2,3-Dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

ASK #33883

Chemical Abstract Service Nr. 50-45-3

Formelstamm (C7-H3-Cl2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 191.0115

Bruttoformel C₇H₄Cl₂O₂

2. Bezeichnung 2,3-Dichlorbenzoesäure

ASK #33884

Chemical Abstract Service Nr. 252186-79-1

Molgewicht 429.0876

Bruttoformel C₁₆H₉Cl₄N₅O

2. Bezeichnung *N*-[5-Amino-6-(2,3-dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-3-yl]-2,3-dichlorbenzamid

ASK #33885

Chemical Abstract Service Nr. 252186-78-0

Molgewicht 257.0761

Bruttoformel C₉H₆Cl₂N₄O

2. Bezeichnung 3-Amino-6-(2,3-dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-5(4*H*)-on

ASK #33886

Chemical Abstract Service Nr. 26774-88-9

Formelstamm (C8-H10-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 153.1784

Bruttoformel C₈H₁₁NO₂

2. Bezeichnung (*R*)-(Amino)(cyclohexa-1,4-dienyl)essigsäure

ASK #33887

Formelstamm (C16-H18-N3-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 365.4042

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅S

2. Bezeichnung (5*R*,6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-5,8-dioxo-5⁴-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #33888

Formelstamm (C16-H18-N3-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 365.4042

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅S

2. Bezeichnung (5*S*,6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-5,8-dioxo-5⁴-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #33889

Chemical Abstract Service Nr. 215172-75-1

Formelstamm (C16-H16-N3-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 363.3883

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₅S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(2-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung		(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(2-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #33890		
Chemical Abstract Service Nr.	37051-00-6	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37760-96-6	
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₀ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	351.4206	
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₃ O ₄ S	
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(cyclohex-1-en-1-yl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure	
3. Bezeichnung	7 <i>R</i> -7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(cyclohex-1-en-1-yl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure	
ASK #33892		
Chemical Abstract Service Nr.	88270-91-1	
Molgewicht	318.323	
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₂ O ₇	
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-6-Amino-4 <i>a</i> ,7,9-trihydroxy-2-methyl-8-(methylamino)decahydro-2 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on	
ASK #33893		
Molgewicht	352.3807	
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₈ N ₂ O ₈	
2. Bezeichnung	3,5-Didesoxy-3,5-bis(methylamino)-1- <i>O</i> -[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-3,3,4-trihydroxy-6-methyloxan-2-yl]- <i>epi</i> -inositol	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	3,5-Didesoxy-3,5-bis(methylamino)-1- <i>O</i> -[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-3,3,4-trihydroxy-6-methyltetrahydropyran-2-yl]- <i>epi</i> -inositol	
ASK #33894		
Molgewicht	348.349	
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ N ₂ O ₈	
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-3,4 <i>a</i> ,7,9-Tetrahydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on	
ASK #33895		
Chemical Abstract Service Nr.	5534-13-4	
Molgewicht	448.5243	
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ FO ₆	
Vorzugsbezeichnung	Betamethason-17-propionat	
International Nonproprietary Name	(INN.L5)	
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propanoat	
ASK #33896		
Molgewicht	392.8914	
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClFO ₃	
2. Bezeichnung	21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-16-methylpregna-1,4,16-trien-3,20-dion	
ASK #33897		
Chemical Abstract Service Nr.	25122-52-5	
Molgewicht	466.97	

Bruttoformel $C_{25}H_{32}ClFO_5$
2. Bezeichnung (21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propanoat

ASK #33898

Chemical Abstract Service Nr. 25120-99-4

Molgewicht 468.9859

Bruttoformel $C_{25}H_{34}ClFO_5$

2. Bezeichnung (21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-yl)propanoat

ASK #33899

Molgewicht 432.9801

Bruttoformel $C_{25}H_{33}ClO_4$

2. Bezeichnung (21-Chlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propanoat

ASK #33900

Formelstamm $(C_{22}H_{26}F-O_4)^- H^+$

Molgewicht 374.4458

Bruttoformel $C_{22}H_{27}FO_4$

2. Bezeichnung (E)-9-Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxopregna-1,4,17(20)-trien-21-säure

ASK #33901

Chemical Abstract Service Nr. 4351-48-8

Molgewicht 432.5249

Bruttoformel $C_{25}H_{33}FO_5$

2. Bezeichnung (9-Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propanoat

ASK #33902

Chemical Abstract Service Nr. 15423-80-0

Molgewicht 526.6147

Bruttoformel $C_{26}H_{35}FO_8S$

2. Bezeichnung [9-Fluor-11 -hydroxy-21-(methansulfonyloxy)-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl]propanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (9-Fluor-11beta-hydroxy-21-mesyloxy-16beta-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propionat

ASK #33903

Molgewicht 448.9547

Bruttoformel $C_{25}H_{30}ClFO_4$

2. Bezeichnung (17R)-4'-Chlor-5'-ethyl-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-2',3'-dihydrospro[androst[1,4]dien-17,2'-furan]-3,3'-dion

ASK #33904

Chemical Abstract Service Nr. 75883-07-7

Molgewicht 448.5243

Bruttoformel $C_{25}H_{33}FO_6$

Vorzugsbezeichnung Betamethason-21-propionat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)propanoat

ASK #33905

Chemical Abstract Service Nr. 640-68-6

Formelstamm (C₅H₁₀N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 117.1463

Bruttoformel C₅H₁₁NO₂

2. Bezeichnung (R)-2-Amino-3-methylbutansäure

3. Bezeichnung D-Valin

ASK #33906

Chemical Abstract Service Nr. 125-65-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11023-32-8; 17107-35-6

Molgewicht 378.5024

Bruttoformel C₂₂H₃₄O₅

Vorzugsbezeichnung Pleuromulin

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 CAS

ASK #33907

Chemical Abstract Service Nr. 133787-61-8

Molgewicht 465.6889

Bruttoformel C₂₆H₄₃NO₄S

2. Bezeichnung [(3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl]{2-[(1-amino-2-methylpropan-2-yl)sulfanyl]acetat}

ASK #33908

Molgewicht 580.8194

Bruttoformel C₃₁H₅₂N₂O₆S

2. Bezeichnung [(3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl]{2-{1-[(R)-2-amino-3-methylbutanamido]-2-methylpropan-2-ylsulfinyl}acetat}

ASK #33909

Molgewicht 663.951

Bruttoformel C₃₆H₆₁N₃O₆S

2. Bezeichnung [(3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl]{2-{1-[(R)-2-[(R)-2-amino-3-methylbutanamido]-3-methylbutanamido]-2-methylpropan-2-ylsulfinyl}acetat}

ASK #33910

Chemical Abstract Service Nr. 684286-46-2

Molgewicht 490.6156

Bruttoformel C₂₄H₃₄N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung cis-Glimepirid

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung 3-Ethyl-N-{2-[4-(((1S,4S)-4-methylcyclohexyl)carbamoyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl)-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydro-1H-pyrrrol-1-carboxamid

ASK #33911

Chemical Abstract Service Nr. 119018-29-0
Molgewicht 351.4206
Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₄S
2. Bezeichnung 3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-*N*-[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid

ASK #33912

Chemical Abstract Service Nr. 119018-30-3
Molgewicht 409.4567
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O₆S
2. Bezeichnung Methyl({4-[2-(3-ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}carbamate)

ASK #33913

Molgewicht 490.6156
Bruttoformel C₂₄H₃₄N₄O₅S
2. Bezeichnung 3-Ethyl-*N*-{2-[3-({[(1*r*,4*r*)-4-methylcyclohexyl]carbamoyl}sulfamoyl)phenyl]ethyl}-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-{3-[2-(3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}-3-(trans-4-methylcyclohexyl)harnstoff

ASK #33914

Molgewicht 351.4206
Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₄S
2. Bezeichnung 3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-*N*-[2-(3-sulfamoylphenyl)ethyl]-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid

ASK #33915

Molgewicht 409.4567
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O₆S
2. Bezeichnung Methyl({2-[2-(3-ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}carbamate)

ASK #33916

Molgewicht 423.4833
Bruttoformel C₁₉H₂₅N₃O₆S
2. Bezeichnung Methyl(*N*-{4-[2-(3-ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}-*N*-methylcarbamate)

ASK #33917

Molgewicht 484.5679
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₄O₅S
2. Bezeichnung 1-{4-[2-(3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}-3-(*p*-tolyl)harnstoff

ASK #33918

Molgewicht 490.6156
Bruttoformel C₂₄H₃₄N₄O₅S
2. Bezeichnung 3-Ethyl-*N*-{2-[2-({[(1*r*,4*r*)-4-methylcyclohexyl]carbamoyl}sulfamoyl)phenyl]ethyl}-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-{2-[2-(3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}-3-(trans-4-methylcyclohexyl)harnstoff

ASK #33919

Chemical Abstract Service Nr. 41176-98-1
Molgewicht 339.453
Bruttoformel $C_{16}H_{25}N_3O_3S$
2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)-*N*-{[(1*r*,4*r*)-4-methylcyclohexyl]carbamoyl}benzolsulfonamid

ASK #33920

Chemical Abstract Service Nr. 287980-84-1
Molgewicht 226.234
Bruttoformel $C_{12}H_{10}N_4O$
2. Bezeichnung 4-Methyl-5*H*-dipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6(11*H*)-on

ASK #33921

Chemical Abstract Service Nr. 133627-17-5
Molgewicht 254.2872
Bruttoformel $C_{14}H_{14}N_4O$
2. Bezeichnung 11-Ethyl-4-methyl-5*H*-dipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6(11*H*)-on

ASK #33922

Chemical Abstract Service Nr. 287980-85-2
Molgewicht 268.3137
Bruttoformel $C_{15}H_{16}N_4O$
2. Bezeichnung 4-Methyl-11-propyl-5*H*-dipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6(11*H*)-on

ASK #33923

Formelstamm (C19-H19-N3-O6-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 419.4515
Bruttoformel $C_{19}H_{21}N_3O_6S$
2. Bezeichnung (4*S*)-2-[(Carboxy)(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #33924

Chemical Abstract Service Nr. 1136-45-4
Formelstamm (C11-H8-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 203.1941
Bruttoformel $C_{11}H_9NO_3$
2. Bezeichnung 5-Methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #33925

Formelstamm (C18-H20-N3-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 375.442
Bruttoformel $C_{18}H_{21}N_3O_4S$
2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-5,5-Dimethyl-2-[(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)methyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #33926

Chemical Abstract Service Nr. 5053-35-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 105255-92-3

Formelstamm	(C19-H18-N3-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	417.5019
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₃ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbothiosäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)penam-3-carbothiosäure

ASK #33927

Formelstamm	(C19-H17-N3-O5-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	401.4363
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,7 <i>aR</i>)-2,2-Dimethyl-5-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-yl)-2,3,7,7 <i>a</i> -tetrahydroimidazo[5,1- <i>b</i>][1,3]thiazol-3,7-dicarbonsäure

ASK #33928

Chemical Abstract Service Nr.	18704-54-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18704-80-8

Formelstamm	(C27-H28-N5-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	599.6785
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ N ₅ O ₇ S ₂

2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
-----------------------	--

ASK #33929

Formelstamm	(C27-H29-N5-O8-S2)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	617.6937
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ N ₅ O ₈ S ₂

2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-Carboxy-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]-2-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
-----------------------	---

ASK #33930

Chemical Abstract Service Nr.	81886-51-3
Molgewicht	288.2803
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ FN ₆ O
2. Bezeichnung	2-(4-Fluorphenyl)-1,3-bis(1- <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #33931

Chemical Abstract Service Nr.	1174406-04-2
Molgewicht	225.1948
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ F ₂ N ₃ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(6 <i>R</i>)-4,6-Difluor-6-(1- <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)cyclohexa-1,4-dien-1-yl]ethanon

ASK #33932

Chemical Abstract Service Nr. 131918-61-1
Molgewicht 416.6365
Bruttoformel C₂₇H₄₄O₃
Vorzugsbezeichnung Paricalcitol
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 MAR33; USAN
2. Bezeichnung (7*E*,22*E*)-19-Nor-9,10-secoergosta-5,7,22-trien-1 ,3 ,25-triol

ASK #33933

Chemical Abstract Service Nr. 6856-27-5
Molgewicht 356.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄
2. Bezeichnung (6 -Hydroxy-3-oxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-yl)acetat

ASK #33934

Chemical Abstract Service Nr. 438244-27-0
Molgewicht 354.4394
Bruttoformel C₂₂H₂₆O₄
2. Bezeichnung (3,6-Dioxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-yl)acetat

ASK #33935

Chemical Abstract Service Nr. 16860-43-8
Molgewicht 324.3737
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃
2. Bezeichnung 4-Butyl-4-hydroxy-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #33938

Chemical Abstract Service Nr. 333754-36-2
Molgewicht 881.9793
Bruttoformel C₄₆H₆₀FN₃O₁₃
Vorzugsbezeichnung Tesetaxel
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung {4-Acetyloxy-13 -[(2*R*,3*S*)-3-[(*tert*-butoxycarbonyl)amino]-3-(3-fluorpyridin-2-yl)-2-hydroxypropanoyloxy]-9 ,10 -[(1*S*)-2-(dimethylamino)ethan-1,1-diylbis(oxy)]-5 ,20-epoxy-1-hydroxytax-11-en-2 -yl}ber

ASK #33939

Chemical Abstract Service Nr. 977-32-2
Molgewicht 342.4718
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₃
2. Bezeichnung (3-Oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl)propionat

ASK #33940

Chemical Abstract Service Nr. 25862-97-9

	Molgewicht	342.4718
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₃
	2. Bezeichnung	(3-Oxoandrosta-4,6-dien-17 -yl)propionat
ASK #33943	Chemical Abstract Service Nr.	1960461-99-7
	Bruttoformel	C ₇₉₈ H ₁₂₅₇ N ₂₂₅ O ₂₃₈ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Tengonermin
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; FDA-SRS; Pharmavista; CAS
	2. Bezeichnung	CNGRCGVRS SRTPSDKPVA HVVANPQAEG QLQWLNRRAN ALLANGVELR DNQLVVPSEG LYLIYSQVLF KGQGCPSTHV LLTHTISRIA VSYQTKVNLL SAIKSPCQRE TPEGAEAKPW YEPIYLGGVF QLEKGDRLSA EINRPDYLDF AESGQVYFGI IAL, 1,5:75,107-Bis(disulfid), nicht-kovalentes Trimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cys(1S-->5S)-Asn-Gly-Arg-Cys(5S-->1S)-Gly-(1-157)-Tumornekrosefaktor vom Menschen; [CD13-Antigen (human)-Ligand-Hexapeptid (1-6)]-[Tumornekrosefaktor (human, lösliche Form) (7-163)]-Fusionsprotein-Trimer, hergestellt mit <i>Escherichia coli</i> : L-Cysteinyl-L-asparaginyglycyl-L-arginyl-L-cysteinylglycyl (1-6, CNGRCG, Human-CD13-Antigen-Ligand)-Tumornekrosefaktor (human, lösliche Form) (7-163), nicht-kovalentes Trimer, hergestellt mit <i>Escherichia coli</i>
ASK #33944	Formelstamm	C21-H23-N3-O2 . C3-H6-O3
	Molgewicht	439.5042
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Panobinostatlactat
	International Nonproprietary Name	(INN.L58)
	2. Bezeichnung	{(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-[4-({[2-(2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]amino)methyl}phenyl]prop-2-enamid}(2-hydroxypropanoat) (1:1)
ASK #33945	Formelstamm	C21-H23-N3-O2 . C3-H6-O3 . H2-O
	Molgewicht	457.5194
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Panobinostatlactat 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L58)
	2. Bezeichnung	{(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-[4-({[2-(2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]amino)methyl}phenyl]prop-2-enamid}(2-hydroxypropanoat) (1:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-(4-{[2-(2-methylindol-3-yl)ethyl]aminomethyl}phenyl)acrylamid-lactat (1:1) 1 HO
ASK #33946	Chemical Abstract Service Nr.	1443-54-5
	Formelstamm	C22-H28-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	372.9315
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O

Vorzugsbezeichnung	Fentanylhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]propanamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(1-Phenethyl-4-piperidyl)propananilid-hydrochlorid
ASK #33947	
Molgewicht	675.3376
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ I ₂ NO ₄
2. Bezeichnung	[4-(2-Diethylaminoethoxy)-3,5-diiodphenyl][2-(1-methoxybutyl)-1-benzofuran-3-yl]methanon
ASK #33948	
Formelstamm	(C24-H28-N5-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	563.6464
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₅ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
ASK #33949	
Chemical Abstract Service Nr.	5537-71-3
Formelstamm	(C10-H8-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	175.184
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(1 <i>R</i>)-1-Cyanethyl]benzoesäure
ASK #33950	
Chemical Abstract Service Nr.	79368-95-9
Formelstamm	(C18-H18-N5-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	481.5028
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₅ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(ethoxycarbonylmethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-vinyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(ethoxycarbonylmethoxyimino)acetamido]-3-vinyl-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #33951	
Chemical Abstract Service Nr.	18704-55-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18704-81-9
Formelstamm	(C27-H27-Cl-N5-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	634.1235
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ ClN ₅ O ₇ S ₂

2.
Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-((2*S*,5*R*,6*R*)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido
ASK #33953

Chemical Abstract Service Nr. 620-71-3
Molgewicht 149.1897
Bruttoformel C₉H₁₁NO
2. Bezeichnung *N*-Phenylpropanamid
3. Bezeichnung Propionanilid

ASK #33954

Chemical Abstract Service Nr. 799279-80-4
Molgewicht 244.1204
Bruttoformel C₁₀H₁₁Cl₂N₃
Vorzugsbezeichnung Sofiniclin
International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung (1*S*,5*S*)-3-(5,6-Dichlorpyridin-3-yl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptan
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*S*,5*S*)-3-(5,6-Dichlor-3-pyridyl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptan

ASK #33955

Chemical Abstract Service Nr. 876170-44-4
Formelstamm C10-H11-Cl2-N3 . C6-H6-O3-S
Molgewicht 402.2955
Bruttoformel C₁₆H₁₇Cl₂N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Sofiniclinbesilat
International Nonproprietary Name (INN.L62.v.L22)
2. Bezeichnung (1*S*,5*S*)-3-(5,6-Dichlorpyridin-3-yl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptan-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*S*,5*S*)-3-(5,6-Dichlor-3-pyridyl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptan-benzolsulfonat (1:1)

ASK #33957

Chemical Abstract Service Nr. 85956-22-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 111184-48-6; 143289-89-8
Molgewicht 406.5125
Bruttoformel C₂₃H₃₄O₆
2. Bezeichnung [(1*S*,3*S*,7*S*,8*S*,8*aR*)-3-Hydroxy-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-7-methyl-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl][(2*S*)-2-methylbutanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1*S*,3*S*,7*S*,8*S*,8*aR*)-3-Hydroxy-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-7-methyl-1,2,3,7,8,8a-hexahydro-1-naphthyl][(S)-2-methylbutanoat]

ASK #33958

Chemical Abstract Service Nr. 122892-31-3
Formelstamm C20-H26-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht 394.8924
Bruttoformel C₂₀H₂₇ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Itopridhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung *N*-({4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl)methyl}-3,4-dimethoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #33959

Chemical Abstract Service Nr. 124-40-3

Molgewicht 45.0837

Bruttoformel C₂H₇N

2. Bezeichnung *N*-Methylmethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethylazan

ASK #33960

Chemical Abstract Service Nr. 134071-44-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 113770-69-7

Molgewicht 483.3649

Bruttoformel C₂₁H₂₀Cl₂N₂O₅S

2. Bezeichnung [(2*RS*,4*RS*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethyl](4-methylbenzolsulfonat)

ASK #33961

Chemical Abstract Service Nr. 374816-32-7

Formelstamm (C13-H13-N-O6)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 281.2613

Bruttoformel C₁₃H₁₅NO₆

2. Bezeichnung 4-[[[(1*S*)-1-Carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]amino]-4-oxobutansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[[[(1*S*)-1-Carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]amino]-4-oxobutansäure; *N*-Succinyl-*L*-tyrosin; *N*-(3-Carboxypropanoyl)-*L*-tyrosin; (S)-2-(3-Carboxypropanamido)-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure; *N*-Hydrogensuccinyltyrosin

ASK #33962

Chemical Abstract Service Nr. 566-76-7

Molgewicht 286.3655

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₃

2. Bezeichnung 3,16 -Dihydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17-on

ASK #33963

Chemical Abstract Service Nr. 15370-49-7

Molgewicht 286.3655

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-17-oxa-17a-homoestra-1,3,5(10)-trien-17a-on

ASK #33964

Chemical Abstract Service Nr.	496050-39-6
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -F ₃ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	370.386
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ F ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Pemaglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(2S)-4-[(2-Methylphenyl)sulfanyl]-2-[4-(trifluormethyl)phenoxy]butansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-4-(o-Tolylsulfanyl)-2-[4-(trifluormethyl)phenoxy]butansäure

ASK #33965

Chemical Abstract Service Nr.	114460-21-8
Formelstamm	2(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ Ca ²⁺ . x H ₂ O
Bruttoformel	C ₄ H ₆ CaO ₄
2. Bezeichnung	Essigsäure-Calciumsalz x H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumacetat x H ₂ O

ASK #33966

Chemical Abstract Service Nr.	4660-26-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	36398-15-9
Molgewicht	442.4187
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	(4S,4aR,5R,12aS)-4-Dimethylamino-3,5,10,11,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,12-dioxo-1,4,4a,5,12,12a-hexahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #33967

Chemical Abstract Service Nr.	393101-41-2
Molgewicht	853.9046
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₅ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Milataxel
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(4-Acetyloxy-2 -benzoyloxy-5 ,20-epoxy-1,10 -dihydroxy-9-oxo-7-propanoyloxy-3 -tax-11-en-13 -yl)[(2R,3R)-3-tert-butoxycarbonylamino-3-(furan-2-yl)-2-hydroxypropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,10beta-dihydroxy-9-oxo-7-propionyloxy-3xi-tax-11-en-13alpha-yl)[(2R,3R)-3-tert-butoxycarbonylamino-3-(2-furyl)-2-hydroxypropanoat]

ASK #33969

Chemical Abstract Service Nr.	341028-37-3
--------------------------------------	-------------

	Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₄ -N-O-S) ⁺ Cl ⁻
	Molgewicht	267.7744
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ ClNOS
	Vorzugsbezeichnung	Alagebriumchlorid
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	2. Bezeichnung	4,5-Dimethyl-3-(2-oxo-2-phenylethyl)-1,3-thiazoliumchlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4,5-Dimethyl-3-phenacyl-1,3-thiazoliumchlorid
ASK #33970	Chemical Abstract Service Nr.	215529-47-8
	Formelstamm	(C ₃₁ -H ₃₆ -N ₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	527.6572
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Bamirastin
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	2. Bezeichnung	2-[6-({3-[4-(Diphenylmethoxy)piperidin-1-yl]propyl}amino)imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-2-yl]-2-methylpropansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(6-{[3-(4-Benzhydroxyloxy-piperidino)propyl]amino}imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-2-yl)-2-methylpropansäure
ASK #33971	Chemical Abstract Service Nr.	290296-68-3
	Molgewicht	565.5499
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ F ₆ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Befetupitant
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	2. Bezeichnung	2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]- <i>N</i> ,2-dimethyl- <i>N</i> -[4-(2-methylphenyl)-6-(morpholin-4-yl)pyridin-3-yl]propanamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]- <i>N</i> ,2-dimethyl- <i>N</i> -[6-morpholino-4-(<i>o</i> -tolyl)-3-pyridyl]propanamid
ASK #33972	Chemical Abstract Service Nr.	256411-32-2
	Molgewicht	433.4996
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Belotecan
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-4-Ethyl-4-hydroxy-11-{2-[(propan-2-yl)amino]ethyl}-1- <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i> ,12 <i>H</i>)-dion
ASK #33973	Chemical Abstract Service Nr.	569351-91-3
	Molgewicht	522.3922

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ BrN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dasantafil
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	7-[(3-Brom-4-methoxyphenyl)methyl]-1-ethyl-8-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxycyclopentyl]amino]-3-(2-hydroxyethyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-(3-Brom-4-methoxybenzyl)-1-ethyl-8-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxycyclopentyl]amino]-3-(2-hydroxyethyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #33974	
Chemical Abstract Service Nr.	211448-85-0
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₃ -N ₅ -O ₂₁ -P ₄) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	773.3229
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ N ₅ O ₂₁ P ₄
Vorzugsbezeichnung	Denufosol
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	2'-Desoxycytidin(5')tetraphospho(5')uridin
ASK #33975	
Chemical Abstract Service Nr.	481658-94-0
Molgewicht	674.7102
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₃ F ₃ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dirlotapid
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(<i>S</i>)-2-[(Benzyl)(methyl)amino]-2-oxo-1-phenylethyl]-1-methyl-5-[4'-(trifluormethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido]-1 <i>H</i> -indol-2-carboxamid
ASK #33976	
Chemical Abstract Service Nr.	569658-80-6
Formelstamm	C ₆₄ H ₁₆ -H ₉₉ 24-N ₁₇ 32-O ₁₉ 82-S ₄₄
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Exbivirumab
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	immunoglobulin G, anti-(hepatitis B surface antigen)(human monoclonal 19.79.5 heavy chain), disulfide with human monoclonal 19.79.5 chain, dimer
ASK #33977	
Chemical Abstract Service Nr.	134183-95-2
Molgewicht	445.6133
Bruttoformel	C ₁₆ H ₆ Cl ₃ F ₃ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Famprnil
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	2-[5-Chlor-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-4,5-dicarbonitril
ASK #33978	
Chemical Abstract Service Nr.	213998-46-0

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 287980-51-2

Formelstamm (C53-H69-Cl-N2-O14)2+ 2Cl⁻

Molgewicht 1064.479

Bruttoformel C₅₃H₆₉Cl₃N₂O₁₄

Vorzugsbezeichnung Gantacuriumchlorid

International
Nonproprietary
Name INN.L53

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-{3-[(2*Z*)-2-Chlor-4-{3-[(1*S*,2*R*)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]propoxy}-4-oxobut-2-enoyloxy]propyl}-6,7-dimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl}propan-2-yl acetate
ASK #33979

Chemical Abstract Service Nr. 476181-74-5

Formelstamm C6530-H10068-N1752-O2026-S44

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Golimumab

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-(human tumor necrosis factor α) (human monoclonal CNTO 148 1-chain), disulfide with human monoclonal CNTO 148 2-chain, dimer
ASK #33980

Chemical Abstract Service Nr. 81267-65-4

Molgewicht 240.254

Bruttoformel C₁₅H₁₂O₃

Vorzugsbezeichnung Idronoxil

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung 3-(4-Hydroxyphenyl)-2*H*-chromen-7-ol
ASK #33981

Chemical Abstract Service Nr. 204205-90-3

Molgewicht 389.8343

Bruttoformel C₂₂H₁₆ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Indibulin

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorbenzyl)-1*H*-indol-3-yl]-2-oxo-*N*-(pyridin-4-yl)acetamid
ASK #33982

Chemical Abstract Service Nr. 215808-49-4

Molgewicht 792.8727

Bruttoformel C₄₄H₄₈N₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Lemuteporfin

International Nonproprietary Name INN.L53

Zitat Bezeichnung 1 CAS

ASK #33983	2. Bezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-Bis(2-hydroxyethyl)[2 ³ ,2 ⁴ -bis(methoxycarbonyl)-3,7,13,18-tetramethyl-17-vinyl-2 ⁴ ,3-dihydrobenzo[<i>b</i>]porphyrin-8,12-dipropanoat]
	Chemical Abstract Service Nr.	569658-79-3
	Formelstamm	C6598-H10232-N1788-O2060-S46
	Molgewicht	149000
	Vorzugsbezeichnung	Libivirumab
International Nonproprietary Name INN.L53		
ASK #33984	2. Bezeichnung	immunoglobulin G, anti-(hepatitis B surface antigen)(human monoclonal 17.1.41 heavy chain), disulfide with human monoclonal 17.1.41 -chain, dimer
	Chemical Abstract Service Nr.	186040-50-6
	Molgewicht	971.9942
	Bruttoformel	C ₅₁ H ₅₇ NO ₁₈
	Vorzugsbezeichnung	Paclitaxelceribat
International Nonproprietary Name INN.L53		
ASK #33985	2. Bezeichnung	{4,10 -Di(acetyloxy)-2 -benzoyloxy-7 -[(<i>RS</i>)-2,3-dihydroxypropoxycarbonyloxy]-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl}[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{4,10beta-Diacetoxy-2alpha-benzoyloxy-7beta-[(<i>RS</i>)-2,3-dihydroxypropoxycarbonyloxy]-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl}[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #33986	Chemical Abstract Service Nr.	144912-63-0
	Formelstamm	(C9-H11-N2-O5-P)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	260.1837
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₂ O ₅ P
	Vorzugsbezeichnung	Perzinfotel
International Nonproprietary Name INN.L53		
ASK #33986	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	[2-(8,9-Dioxo-2,6-diazabicyclo[5.2.0]non-1(7)-en-2-yl)ethyl]phosphonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(6,7-Dioxo-2,3,4,5,6,7-hexahydro-1H-cyclobuta[<i>b</i>][1,4]diazepin-1-yl)ethyl]phosphonsäure
ASK #33986	Chemical Abstract Service Nr.	150322-43-3
	Molgewicht	373.4411
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ FNO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Prasugrel
	International Nonproprietary Name	INN.L53

Zitat Bezeichnung 1	ATC-DE; Pharmavista; GlnAS; AdisInsight; BAN; NCI.Thesaurus; (USPF43.1(2017)); ROMP2023; ATC; MAR2017; DrugInfo; FDA-SRS; ChemSpider; MeSH; ChemIDplus; PubChem; IGS; AAN; (USAN); CAS; EUTCT; (JAN); GSBL
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{5-[(1 <i>R</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl}acetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl-acetat; (<i>RS</i>)-{5-[2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-6,7-dihydro-4 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl}acetat; (<i>RS</i>)-Essigsäure-5-[2-cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-ylester; {5-[(1 <i>RS</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl}acetat; acetic acid 5-[2-cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl ester

ASK #33987

Andere Chemical Abstract Service Nr.	61789-91-1
2. Bezeichnung	Simmondsia-chinensis-Samenwachs, raffiniert
3. Bezeichnung	Raffiniertes Jojobawachs
Zitat Bezeichnung 3	DAC2004,2005

ASK #33994

Chemical Abstract Service Nr.	147254-64-6
Molgewicht	420.1893
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ BrFN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ranirestat
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-2'--(4-Brom-2-fluorbenzyl)-1',2',3',4'-tetrahydrospiro[pyrrolidin-3,4'-pyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin]-1',2,3',5-tetron

ASK #33995

Chemical Abstract Service Nr.	313348-27-5
Molgewicht	390.354
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Regadenoson
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	1-(6-Amino-9- <i>-D</i> -ribofuranosyl-9 <i>H</i> -purin-2-yl)- <i>N</i> -methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid

ASK #33996

Chemical Abstract Service Nr.	266359-83-5
Molgewicht	283.3864
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Reparixin
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N</i> -(Methansulfonyl)-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2-(4-Isobutylphenyl)- <i>N</i> -mesylpropanamid

ASK #33997

Chemical Abstract Service Nr.	199463-33-7
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	362.4432
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₄
Vorzugsbezeichnung	Revaprazan
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Fluorphenyl)-4,5-dimethyl-6-[(<i>RS</i>)-1-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]pyrimidin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Fluorphenyl){4,5-dimethyl-6-[(<i>RS</i>)-1-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]pyrimidin-2-yl}azan
ASK #33998	
Chemical Abstract Service Nr.	255734-04-4
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₆ -N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	373.4428
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Ritobegron
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[4-(2-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl)-2,5-dimethylphenoxy]essigsäure
ASK #33999	
Chemical Abstract Service Nr.	220991-32-2
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₂ -F ₄ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	327.2735
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ F ₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Robenacoxib
International Nonproprietary Name	INN.L53
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	[5-Ethyl-2-(2,3,5,6-tetrafluoranilino)phenyl]essigsäure
ASK #34000	
Chemical Abstract Service Nr.	156722-18-8
Molgewicht	374.5137
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Rostafuroxin
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	17 -(Furan-3-yl)-5 ,14 -androstan-3 ,14,17-triol
ASK #34001	
Chemical Abstract Service Nr.	110299-05-3
Molgewicht	376.4103
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Selodenoson
International Nonproprietary Name	INN.L53

2. Bezeichnung 1-(6-Cyclopentylamino-9*H*-purin-9-yl)-1-desoxy-*N*-ethyl- -D-ribofuranuronamid
ASK #34002

Chemical Abstract Service Nr. 387867-13-2

Molgewicht 562.703

Bruttoformel C₃₁H₄₂N₆O₄

Vorzugsbezeichnung Tandutinib

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung 4-{6-Methoxy-7-[3-(piperidin-1-yl)propoxy]chinazolin-4-yl}-*N*-{4-[(propan-2-yl)oxy]phenyl}piperazin-1-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4'-Isopropoxy-4-[6-methoxy-7-(3-piperidinopropoxy)chinazolin-4-yl]piperazin-1-carboxanilid

ASK #34003

Chemical Abstract Service Nr. 372151-71-8

Formelstamm (C80-H103-Cl2-N11-O27-P)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 1755.6349

Bruttoformel C₈₀H₁₀₆Cl₂N₁₁O₂₇P

Vorzugsbezeichnung Telavancin

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (1*R*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-7-Carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-14²-[2-*O*-(3-[[2-(decylamino)ethyl]amino]-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -L-*lyxo*-hexopyranosyl)- -D-glucopyranosyloxy]-11,17,22³,22³

ASK #34004

Chemical Abstract Service Nr. 251562-00-2

Molgewicht 5036.5637

Bruttoformel C₂₃₅H₃₄₁N₅₇O₆₇

Vorzugsbezeichnung Tifuvirtid

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-L-tryptophyl-L-glutaminy-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L- -glutamyl-L-glutaminy-L-lysyl-L-isoleucyl-L-threonyl-L-alanyl-L-leucyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-glutaminy-L-alanyl-L-glutaminy-L-isoleucyl-L-gluta

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Trp-Gln-Glu-Trp-Glu-Gln-Lys-Ile-Thr-Ala-Leu-Leu-Glu-Gln-Ala-Gln-Ile-Gln-Gln-Glu-Lys-Asn-Glu-Tyr-Glu-Leu-Gln-Lys-Leu-Asp-Lys-Trp-Ala-Ser-Leu-Trp-Glu-Trp-Phe-NH

ASK #34005

Chemical Abstract Service Nr. 260980-89-0

Molgewicht 403.234

Bruttoformel C₁₃H₁₁F₆N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Topilutamid

International Nonproprietary Name INN.L53

ASK #34006

2. Bezeichnung (RS)-2-Hydroxy-2-methyl-N-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-(trifluoracetamido)propanamid

Chemical Abstract Service Nr. 186139-09-3

Formelstamm (C37-H71-N4-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 685.0564

Bruttoformel C₃₇H₇₂N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Trodusquemin

International Nonproprietary Name INN.L53

ASK #34007

2. Bezeichnung [(24R)-3 -[[(3-((4-((3-Aminopropyl)amino)butyl)amino)propyl)amino]-7 -hydroxy-5 -cholestan-24-yl]hydrogensulfat

Chemical Abstract Service Nr. 476413-07-7

Formelstamm C6470-H9971-N1712-O2007-S42-(90)Y

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung (⁹⁰Y)Yttriumtacetuzumab tetraxetan

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung {(⁹⁰Y)Yttrium[4,7,10-tris(acetato- O)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl- N¹, N⁴, N⁷, N¹⁰]acetyl}-immunoglobulin G1, anti-(human -fetoprotein)(human-mouse monoclonal hAFP-31 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal hAFP-31 -chain, dimer

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Yttrium((90)Y)tacetuzumab

ASK #34008

Chemical Abstract Service Nr. 332348-12-6

Formelstamm 2(C1875-H2936-N491-O577-S19)

Molgewicht 78900

Bruttoformel C₃₇₅₀H₅₈₇₂N₉₈₂O₁₁₅₄S₃₈

Vorzugsbezeichnung Abatacept

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung [A]MGVLLTQRTL LSLVLALLFP SMASMAMHVA QPAVVLAASSR GIASFVC(47S 118S)EYA SPGKATEVRV TVLRQADSQV TEVC(74S 92S)AATYMM GNELTFLDSS IC(92S 74S)TGTSSGNQ VNLTIQGLRA MDTGLYIC(118S 47S)KV ELMYPPPYL GIGNGTQIYV IDPEPC(A146S B146S)PDSD QEPKSSDKTH TSPPSPAPEL LGGSSVFLFP PKPKDTLMIS RTEVTC(197S 257S)VVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKC(257S 197S)KVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTC(303S 361S)LVKGFFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS C(361S 303S)SVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [B]MGVLLTQRTL LSLVLALLFP SMASMAMHVA QPAVVLAASSR GIASFVC(47S 118S)EYA SPGKATEVRV TVLRQADSQV TEVC(74S 92S)AATYMM GNELTFLDSS IC(92S 74S)TGTSSGNQ VNLTIQGLRA MDTGLYIC(118S 47S)KV ELMYPPPYL GIGNGTQIYV IDPEPC(B146S A146S)PDSD QEPKSSDKTH TSPPSPAPEL LGGSSVFLFP PKPKDTLMIS RTEVTC(197S 257S)VVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKC(257S 197S)KVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTC(303S 361S)LVKGFFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS C(361S 303S)SVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK (glycosyliert an N 102, N 134, N 233)

ASK #34009

Chemical Abstract Service Nr. 420784-05-0

Molgewicht	105000
Bruttoformel	C ₄₄₉₀ H ₆₈₁₄ N ₁₁₉₆ O ₁₂₉₈ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Alglucosidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L78:Corr.CN,MF
Zitat Bezeichnung 1	USAN[data:errors]; EUCTR; CAS[data:errors]; ChemIDplus; ICTRP; EUTCT; MeSH; MAR2013; USMI14; KEGG.D03207; BAN; Pharmavista; ATC; VFA:Gentec
2. Bezeichnung	QQGASRPGPR DAQAHPRPR AVPTQCDVPP NSRFDCA PDK AITQEQCEAR GCCYIPAKQG LQGAQMGPW CFFPPSYPSY KLENLSSEM GYTATLTRTT PTFPPKDILT LRLDVMMETE NRLHFTIKDP ANRRYEVPLE TPRVHSRAPS PLYSVEFSEE PFGVIVHRQL DGRVLLNTTV APLFFADQFL QLSTSLPSQY ITGLAEHLSP LMLSTSWTRI TLWNRDLAPT PGANLYGSHP FYLALEDGGS AHGVFLLNSN AMDVVLQPSP ALSWRSTGGI LDVYIFLGPE PKSJVQQYLD VVGYPFMPY WGLGFHLRW GYSSTAIRQ VVENMTRAHF PLDVQWNDLD YMDSRRDFTF NKDGRDFPA MVQELHQGGR RYMMIVDP AI SSSGPAGSYR PYDEGLRRGV FITNETGQPL IGKVWPGSTA FPDFTNPTAL AWWEDMVAEF HDQVPFDGMW IDMNEPSNFI RGS EDGCPNN ELENPPYVPG VVG GTLQAAT ICASSHQFLS THYNLHNLYG L TEA IASHRA LVKARGTRPF VISRSTFAGH GRYAGHWTGD VWSSWEQLAS SVPEILQFNL LGVPLVGADV CGFLGNTSEE LCVRW TQLGA FYFPMRNHNS LLSLPQEPYS FSEPAQQAMR KALTTRYALL PHLYTLFHQA HVAGETVARP LFLEFPKDSS TWTVDHQLLW GEALLITPVL QAGKAEVTGY FPLGTWYDLQ TVPIEALGSL PPPPAAPREP AIHSEGQWVT LPAPLDTINV HLRAGYIPL QGPGLTTTES RQQPMALAVA LTKGGEARGE LFWDDGESLE VLERGAYTQV IFLARNNTIV NELVRVTSEG AGLQLQKVTV LGVATAPQQV LSNGVPVS NF TYPDTKVLD ICV SLLMGEQ FLVSWC, 26,53:36,52:47,71:477,502:591,602:882,896-Hexakis(disulfid), potentiell Asn-M ⁴ -glycosyliert an N84, N177, N334, N414, N596, N826 und N869, (Gln1>Glp)-modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Präpro-alpha-glucosidase (lysosomal, human)-(57-952)-Peptid-[199-Arginin-223-Histidin-780-Isoleucin]-Variante; Alglucosidase alpha; Aglucosidase alfa [häufiger Druckfehler/frequent misprint]; Präpro-alpha-glucosidase (lysosomal, human)-(57-952)-Peptid-[199-Arginin-223-Histidin]-Variante
ASK #34010	
Chemical Abstract Service Nr.	506433-25-6
Molgewicht	6231.1295
Bruttoformel	C ₂₈₂ H ₄₁₂ N ₇₄ O ₇₅ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Depelestat
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	Glu-Ala-Cys(3S 53S)-Asn-Leu-Pro-Ile-Val-Arg-Gly-Pro-Cys(12S 36S)-Ile-Ala-Phe-Phe-Pro-Arg-Trp-Ala-Phe-Asp-Ala-Val-Lys-Gly-Lys-Cys(28S 49S)-Val-Leu-Phe-Pro-Tyr-Gly-Gly-Cys(36S 12S)-Gln-C
ASK #34011	
Chemical Abstract Service Nr.	457913-93-8
Molgewicht	40500
Bruttoformel	C ₁₈₂₇ H ₂₇₈₅ N ₄₉₃ O ₅₃₀ S ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Ismomultin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	YKLCVYYTSW SQYREGDGSC FPDALDRFLC THIIYSFANI SNDHIDTWEW NDVTLYGMLN TLKNRNP NLK TLLSVGGWNF GSQRFSKIAS NTQSRRTFIK SVPPFLRTHG FDGLDLAWLY PGR RDKQHFT TLIKEMKAEF IKEAQPGKKQ LLLSAALSAG KVTIDSSYDI AKISQHLDFI SIMTYDFHGA WRGTTGHHSP LFRGQEDASP DRFSNTDYAV GYMLRLGAPA SKLVMGIPTF GRSFTLASSE TGVGAPISGP GIPGRFTKEA GTLAYEICD FLRGATVHRI LGQQVPYATK GNQWVGYYDDQ ESVKSKVQYL KDRQLAGAMV WALDLDDFQG SFCGQDLRFP LTNAIKDALA AT (glycosyliert an N 39)
ASK #34012	

Chemical Abstract Service Nr.	117276-75-2
Formelstamm	2(C1073-H1673-N286-O343-S14)
Molgewicht	49032.7702
Bruttoformel	C ₂₁₄₆ H ₃₃₄₆ N ₅₇₂ O ₆₈₆ S ₂₈
Vorzugsbezeichnung	Lanimostim
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[A]SEYC(4S 87S)SHMIGS GHLQSLQRLI DSQMETSC(A28S B28S)QI TFEFVDQEQL KDPVC(45S 136S)YLKKA FLLVQDIMED TMRFRDNTNPN AIAIVQLQEL SLRLKSC(87S 4S)FTK DYEEHDKAC(99S 143S)V RTFYETPLQL LEKVKNVFNE TKNLLDKDWN IFSKNC(136S 45S)NNSF AEC(143S 99S)SSQDVVT KPDCNCLYPK AIPSSDPASV SPHQPLAPSM APVAGLTWED SEGTEGSSLL PGEQPLHTVD PGS AKQRP [B]SEYC(4S 87S)SHMIGS GHLQSLQRLI DSQMETSC(B28S A28S)QI TFEFVDQEQL KDPVC(45S 136S)YLKKA FLLVQDIMED TMRFRDNTNPN AIAIVQLQEL SLRLKSC(87S 4S)FTK DYEEHDKAC(99S 143S)V RTFYETPLQL LEKVKNVFNE TKNLLDKDWN IFSKNC(136S 45S)NNSF AEC(143S 99S)SSQDVVT KPDCNCLYPK AIPSSDPASV SPHQPLAPSM APVAGLTWED SEGTEGSSLL PGEQPLHTVD PGS AKQRP
ASK #34013	
Chemical Abstract Service Nr.	478166-15-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	433977-72-1
Formelstamm	C331-H512-N94-O101-S7 . C1231-H1961-N371-O384-S20 (Protein-Anteil)
Molgewicht	36391.9285
Bruttoformel	C ₁₅₆₂ H ₂₄₇₃ N ₄₆₅ O ₄₈₅ S ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Mecaserminrinfabat
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[A]GPETLCGAEL VDALQFVCGD RGFYFNKPTG YGSSRRAPQ TGIVDECCFR SCDLRRLEMY CAPLKPAKSA, 6,48:18,61:47,52-Tris(disulfid), hergestellt mit rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen [B]GASSAGLGPV VRCEPCDARA LAQCAPPNAV CAELVREPGC GCCLTCALSE GQPCGIYTER CGSGLRCQPS PDEARPLQAL LDGRGLCVNA SAVSRLRAYL LPAPPAGNA SESEEDRSAG SVESPSVSST HRVSDPKFHP LHSKIIIIKK GHAKDSQRYK VDYESQSTDT QNFSSSESKRE TEYGPCRREM EDTLNHLKFL NVLSPRGVHI PNCDKKGfYK KKQCRPSKGR KRGFCWCVDK YGQPLPGYTT KGKEDVHCYS MQSK, 186,213:224,235:237,258-Tris(disulfid), Asn89,Asn109,Asn172- <i>N</i> ⁴ -glykosyliert mit Oligosacchariden, Thr168,Ser174-Bis(phosphat), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #34014	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1668-19-5; 20917-31-1
Molgewicht	279.3761
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Doxepin ' ((gemäß INN))
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	3-(Dibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-11(6 <i>H</i>)-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin, <i>E/Z</i> -Gemisch (x:y); Doxepin gem. Ph.Eur.-Spezifikationen für Doxepinhydrochlorid ist mit ASK-Nr. 00764-5 zu codieren
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E/Z</i>)-Doxepin (x:y)
ASK #34015	

Chemical Abstract Service Nr.	1229-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20917-44-6
Formelstamm	C19-H21-N-O . Cl-H
Molgewicht	315.8371
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	(<i>E/Z</i>)-Doxepinhydrochlorid (x:y)
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	3-(Dibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-11(6 <i>H</i>)-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid, <i>E/Z</i> -Gemisch (x:y) [Doxepinhydrochlorid nac hPh.Eur. ist ein (<i>E</i>)/(<i>Z</i>)-Isomerengemisch mit 13,0-18,5 % (<i>Z</i>)-Isomer und mit ASK-Nr. 02618-6 zu codieren.]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-11-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #34019

Chemical Abstract Service Nr.	507453-82-9
Formelstamm	C965-H1473-N268-O288-S15 . C89-H162-N25-O24-S
Molgewicht	23916.0756
Bruttoformel	C ₁₀₅₄ H ₁₆₃₅ N ₂₉₃ O ₃₁₂ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Mirococept
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[A]MQC(3S 46S)NAPEWLP FARPTNLTDE FEFPIGTYLN YEC(33S 59S)RPGYSGR PFSIIC(46S 3S)LKNS VWTGAKDRC(59S 33S)R RKSC(64S 105S)RNPPDP VNGMVHVIKG IQFGSQIKYS C(91S 121S)TKGYRLIGS SSATC(105S 64S)IISGD TVIWDNETPI C(121S 91S)DRIPC(126S 175S)GLPP TITNGDFIST NRENFHYGSV VTYRC(155S 192S)NPGSG GRKVFELVGE PSYIC(175S 126S)TSNDD QVGIWSGPAP QC(192S 155S)IIPNKC(A198S B17S) [B] <i>N</i> -Tetradecanoyl-GSSKSPSKKK KKKPGDC-(B17S A198S)-NH ₂

ASK #34020

Chemical Abstract Service Nr.	203066-49-3
Formelstamm	C50-H44-N6-O13 [CH2-CH2-O] _x
Vorzugsbezeichnung	Pegamotecan
International Nonproprietary Name	INN.L53
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Bis[(4 <i>S</i>)-4-ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1- <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl][(2 <i>S</i> ,2' <i>S</i>)-2,2'-[2,2'-[poly(ethylenedioxy)]diacetamido}dipropanoat]

ASK #34021

Chemical Abstract Service Nr.	204658-47-9
Formelstamm	(C1363-H2093-N355-O423-S10) ₂
Molgewicht	61100
Bruttoformel	C ₂₇₂₆ H ₄₁₈₆ N ₇₁₀ O ₈₄₆ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Torapsel

International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[A]QATEYEYLDY DFLPETEPPE MLRNSTDTP LTGPGTPEST TVEPAARPHT C(A51S B51S)PPC(A54S B54S)PAPEAL GAPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(86S 146S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(146S 86S)KVS N KALVPPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TC(192S 250S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(250S 192S) SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [B]QATEYEYLDY DFLPETEPPE MLRNSTDTP LTGPGTPEST TVEPAARPHT C(B51S A51S)PPC(B54S A54S)PAPEAL GAPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(86S 146S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(146S 86S)KVS N KALVPPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TC(192S 250S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(250S 192S) SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK

ASK #34024

Chemical Abstract Service Nr.	185055-67-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	197796-29-5; 552298-94-9
Molgewicht	433.7548
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ ClFeN ₃
Vorzugsbezeichnung	Ferroquin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-Chlor- <i>N</i> -({2-[(dimethylamino)methyl]ferrocen-1-yl)methyl}chinolin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-[[[(7-Chlor-4-chinoly)amino]methyl]ferrocen-1-ylmethyl](dimethyl)azan; (2-[[[(7-Chlorchinolin-4-yl)amino]methyl]ferrocen-1-yl)- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin

ASK #34028

Chemical Abstract Service Nr.	625115-55-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	911138-23-3
Molgewicht	422.4157
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ FN ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Methyl[<i>N</i> -(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)- <i>N</i> -methylcarbam
Zitat Bezeichnung 2	GlnAS
3. Bezeichnung	Riociguat
Zitat Bezeichnung 3	ChemIDplus; JAN; EAB10.4(2021-2023)/3078; USAN; KEGG.D09572; ICTRP; CAS; EP10.4(2021-2023); MeSH; EUCR; EUTCT; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; USNCT
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Methyl[{4,6-diamino-2-[1-(2-fluorbenzyl)-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl}(methyl)carbam]; Methyl[{4,6-diamino-2-[1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl}(methyl)carbam]

ASK #34029

Chemical Abstract Service Nr.	274693-27-5
Molgewicht	522.568
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ F ₂ N ₆ O ₄ S
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-(7-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(3,4-Difluorphenyl)cyclopropyl]amino]-5-propylsulfanyl-3 <i>H</i> -[1,2,3]triazolo[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-3-yl)-5-(2-hydroxyethoxy)cyclopentan-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
3. Bezeichnung	Ticagrelor
Zitat Bezeichnung 3	CAS; EP10.4,11.0(2021-2023); FDA-SRS; GlnAS; EUTCT; EAB10.4(2021)/3087

ASK #34030

Chemical Abstract Service Nr.	149709-62-6
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₂₈ -N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	411.4908
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Sacubitril
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	MAR2015; KEGG; USAN; AAN; EUTCT; Pharmavista; CAS; JAN
2. Bezeichnung	4-[[[(2S,4R)-1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[[[(2S,4R)-1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobuttersäure; 3-[[[(2S,4R)-1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-(ethoxycarbonyl)pentan-2-yl]carbamoyl]propansäure; Sacubitrilat-1-ethyl; 3-[[[(2S,4R)-1-(Biphenyl-4-yl)-4-(ethoxycarbonyl)pentan-2-yl]carbamoyl]propansäure

ASK #34031

Chemical Abstract Service Nr.	1369773-39-6
Formelstamm	2(C ₂₄ -H ₂₈ -N-O ₅) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	861.0436
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₆ CaN ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Sacubitril-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	4-[[[(2S,4R)-1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure-Calciumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[[[(2S,4R)-1-(Biphenyl-4-yl)-4-(ethoxycarbonyl)pentan-2-yl]carbamoyl]propansäure-Calciumsalz (2:1); Sacubitril-Calcium; Calciumbis(4-[[[(2S,4R)-1-(4-biphenyl)-5-ethoxy-4-methyl-5-oxo-2-pentanylamino]-4-oxobutanoat)

ASK #34035

3. Bezeichnung Myxomatose-Vektorvirus mit Rabbit-Haemorrhagic-Disease-Virus-Anteil, Stamm 009, lebend

ASK #34037

Chemical Abstract Service Nr.	65589-70-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51555-26-1; 53307-10-1; 8048-52-0
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₄ -N ₃) ⁺ Cl ⁻ . x C ₁₃ -H ₁₁ -N ₃ . x Cl-H, x = ca. 0,5
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃
2. Bezeichnung	3,6-Diamino-10-methylacridin-10-iumchlorid-Acridin-3,6-diamin-hydrochlorid (1:1)-Gemisch (ca. 1,25:1 bis 2:1)

3. Bezeichnung	Acriflaviniummonochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.6,5,0,6.0:gestrichen(2004-2008)/2043; Hager2016; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Gemisch von 3,6-Diamino-10-methylacridinium-chlorid und 3,6-Diaminoacridin-hydrochlorid; Neutrales Acriflaviniumchlorid; Acriflavin; Trypaflavin [Farbwerke Hoechst AG; Hoechst AG: 1918-1998] ; Acriflaviniumchlorid ; Acriflaviniummonochlorid (Ph.Eur.); 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid-3,6-Diaminoacridinhydrochlorid-Gemisch
ASK #34038	
Molgewicht	511.0522
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Loperamidoxid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1729; Ph.Eur.2005,5.0/1729; Ph.Eur.2002,4.06/1729
2. Bezeichnung	<i>trans</i> -4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxy-1-oxo-1 ⁵ -piperidino]- <i>N,N</i> -dimethyl-2,2-diphenylbutanamid 1 H ₂ O
ASK #34039	
Chemical Abstract Service Nr.	123938-60-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	565229-24-5
Formelstamm	w C ₆ -H ₁₄ -O ₆ . x C ₆ -H ₁₂ -O ₅ . y C ₆ -H ₁₀ -O ₄ . z C(6n)-H(14n-2m)-O(6n-m), m, n = 1, 2, 3, ...
2. Bezeichnung	D-Glucitol, 1,4-Anhydro-D-glucitol, D-Mannitol, hydrierte Disaccharide und Oligosaccharide, isomere Anhydrohexitole und deren oligomere Ether in wässriger Lösung, Gehalt: 68,0-85,0 % (m/m) wasserfreie Substanz mit mindestens 25,0 % D-Glucitol (Sorbitol) und mindestens 15,0 % 1,4-Anhydro-D-glucitol (1,4-Sorbitan) in der wasserfreien Substanz [andere Gehalte: ASK-Nr. 21566-5]
3. Bezeichnung	Lösung von partiell dehydratisiertem Sorbitol (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	D-Mannitol-D-Glucitol-Sorbitan-höhere Polyole-Gemisch (0-6% / 25-40% / 20-30% / 12,5-19%); Sorbitol, partiell dehydratisiert, Lösung in Wasser; D-Mannitol-D-Glucitol-Sorbitan-höhere Polyole-Gemisch; Polysorb 85/70/00 (Sorbitol/Sorbitan); Lösung von partiell dehydratisiertem Sorbitol; Sorbitol, Lösung von partiell dehydratisiertem; D-Mannitol-D-Glucitol-Sorbitan-höhere-Polyole-Gemisch (0-6% / 25-40% / 20-30% / 12,5-19%); Sorbitol-Sorbitan-Lösung
ASK #34040	
2. Bezeichnung	Pinus-pinaster- und/oder Pinus massoniana-Terpentinöl
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Terpentinöl
Zitat Bezeichnung 3	EAB8.2,9.0+4(2014-2017)/1627
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Terpentinöl vom Strandkiefer-Typ; Pinus-pinaster-Terpentinöl
ASK #34048	
Chemical Abstract Service Nr.	6901-13-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11039-25-1; 490-24-4
Molgewicht	399.437
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₆
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(7 <i>S</i> ,7 <i>bS</i> ,10 <i>aS</i>)-1,2,3,9-Tetramethoxy-8-oxo-5,6,7,7 <i>b</i> ,8,10 <i>a</i> -hexahydrobenzo[<i>a</i>]cyclopenta[3,4]cyclobuta[1,2- <i>c</i>][7]annulen-7-yl]acetamid

ASK #34049

Chemical Abstract Service Nr. 26838-05-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 121734-17-6; 136106-56-4; 36409-57-1
Formelstamm (C16-H28-O7-S)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 410.4339
Bruttoformel C₁₆H₂₈Na₂O₇S
2. Bezeichnung 3-Dodecyloxycarbonyl-2/3-sulfopropansäure-Dinatriumsalz

ASK #34050

Chemical Abstract Service Nr. 28518-51-6
Formelstamm (C16-H28-O7-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 366.4702
Bruttoformel C₁₆H₃₀O₇S
2. Bezeichnung 3-Dodecyloxycarbonyl-2/3-sulfopropansäure

ASK #34052

Formelstamm (C11-H18-O2)_x-(C5-H6-O3)_y-(C4-H4-O2)_z
2. Bezeichnung Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-(2-hydroxyethyl)acrylat-co-vinylacetat] (x:y:z)

ASK #34053

Chemical Abstract Service Nr. 49751-51-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 131602-21-6
Molgewicht 321.37
Bruttoformel C₁₃H₂₇N₃O₆
2. Bezeichnung 2-Desoxy-4-*O*-(3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-L-streptamin

ASK #34054

Chemical Abstract Service Nr. 36889-16-4
Molgewicht 496.5524
Bruttoformel C₂₀H₄₀N₄O₁₀
2. Bezeichnung 6-*O*-(6-Amino-6,7-didesoxy-*D*-glycero- -*D*-gluco-heptopyranosyl)-2-desoxy-4-*O*-(3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-L-streptamin
3. Bezeichnung Gentamicin B₁

ASK #34055

Chemical Abstract Service Nr. 51846-97-0
Molgewicht 481.5411
Bruttoformel C₁₉H₃₉N₅O₉
2. Bezeichnung 2-Desoxy-4-*O*-(3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-6-*O*-(2,6-diamino-2,6-didesoxy- -*D*-glucopyranosyl)-L-streptamin

ASK #34056

Chemical Abstract Service Nr. 2037-48-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 101742-77-2; 103189-57-7
Molgewicht 162.187
Bruttoformel C₆H₁₄N₂O₃

2. Bezeichnung	1,3-Diamino-1,2,3-tridesoxy- <i>myo</i> -inositol
3. Bezeichnung	2-Desoxystreptamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	1,3-Diamino-1,2,3-tridesoxy-scylo-inositol; (1S,2r,3R,4S,6R)-4,6-Diaminocyclohexan-1,2,3-triol

ASK #34057

Chemical Abstract Service Nr.	121-71-1
Molgewicht	136.1479
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	1-(3-Hydroxyphenyl)ethanon
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #34058

Chemical Abstract Service Nr.	14321-27-8
Molgewicht	135.2062
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzylethanamin
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Benzyl(ethyl)azan

ASK #34059

Chemical Abstract Service Nr.	42146-10-1
Molgewicht	269.3383
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₂
2. Bezeichnung	2-[(Benzyl)(ethyl)amino]-1-(3-hydroxyphenyl)ethanon
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.Syn

ASK #34060

Molgewicht	577.7443
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₂ F ₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fluphenazinnonanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)nonanoat

ASK #34061

Chemical Abstract Service Nr.	22316-24-1
Molgewicht	266.2946
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	1-Methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepin-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion

ASK #34062

Chemical Abstract Service Nr.	22316-16-1
--------------------------------------	------------

	Molgewicht	314.7662
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	7-Chlor-1,3-dimethyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepin-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
ASK #34063		
	Molgewicht	328.7928
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	7-Chlor-1,3,3-trimethyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepin-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
ASK #34064		
	Chemical Abstract Service Nr.	75524-13-9
	Molgewicht	274.7454
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ ClN ₂ O
	2. Bezeichnung	2'-Anilino-4'-chlor- <i>N</i> -methylacetanilid
ASK #34065		
	Molgewicht	332.7815
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClN ₂ O ₃
	2. Bezeichnung	Methyl{2-[(2-anilino-4-chlorphenyl)(methyl)carbamoyl]acetat}
ASK #34066		
	Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₁ -Cl ₄ -N ₂ -O) ⁺ (H-O) ⁻
	Molgewicht	524.2664
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ Cl ₄ N ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-3-[2-(4-chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazoliumhydroxid
ASK #34067		
	Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₁ -Cl ₄ -N ₂ -O) ⁺ (N-O ₃) ⁻
	Molgewicht	569.2639
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₁ Cl ₄ N ₃ O ₄
	2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-3-[2-(4-chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazoliumnitrat
ASK #34068		
	Chemical Abstract Service Nr.	57935-65-6
	Molgewicht	454.3596
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ BrN ₃ O ₂
	2. Bezeichnung	[(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-4,7-Dimethyl-4,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -octahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)
	3. Bezeichnung	(1,6-Dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)
ASK #34070		
	Chemical Abstract Service Nr.	24149-05-1
	Molgewicht	264.4461
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ O
	2. Bezeichnung	(9 <i>Z</i> ,12 <i>Z</i> ,15 <i>Z</i>)-Octadeca-9,12,15-trien-1-ol
ASK #34071		

Chemical Abstract Service Nr. 506-43-4
Molgewicht 266.462
Bruttoformel C₁₈H₃₄O
2. Bezeichnung (9Z,12Z)-Octadeca-9,12-dien-1-ol

ASK #34072

Chemical Abstract Service Nr. 64-20-0
Formelstamm (C₄-H₁₂-N)⁺ Br⁻
Molgewicht 154.0488
Bruttoformel C₄H₁₂BrN
2. Bezeichnung N,N,N-Trimethylmethanaminiumbromid
Zitat Bezeichnung 2 GSBL.Syn; EAB-R.CN; UBA-WGK.Syn; IGS.Syn
3. Bezeichnung Tetramethylammoniumbromid
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.0-9.0(2005-2017)R; ROMP2018; IGS; UBA-WGK; GESTIS; GSBL; EINECS; LB
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym tetramethylazanium bromide

ASK #34073

Chemical Abstract Service Nr. 56-93-9
Formelstamm (C₁₀-H₁₆-N)⁺ Cl⁻
Molgewicht 185.6937
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClN
2. Bezeichnung Benzyl(trimethyl)ammoniumchlorid

ASK #34074

Chemical Abstract Service Nr. 5343-92-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 91049-43-3
Molgewicht 104.1476
Bruttoformel C₅H₁₂O₂
2. Bezeichnung Pentan-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,2-Pentandiol

ASK #34075

Chemical Abstract Service Nr. 207300-80-9
Formelstamm (C₂₄-H₄₂-N-O₆)⁻ Na⁺ 2 H₂O
Molgewicht 523.6351
Bruttoformel C₂₆H₄₂NNaO₆
2. Bezeichnung N-(3,7,12-Trihydroxy-24-oxo-5- β -cholan-24-yl)glycin-Natriumsalz 2 H₂O
3. Bezeichnung Glycocholsäure-Natriumsalz 2 H₂O

ASK #34077

Chemical Abstract Service Nr. 110026-03-4

Formelstamm (C₂₆H₄₄N-O₆-S)⁻ Na⁺ . H₂O

Molgewicht 539.7007

Bruttoformel C₂₆H₄₄NNaO₆S

2. Bezeichnung 2-(3 ,12 -Dihydroxy-24-oxo-5 -cholan-24-ylamino)ethansulfonsäure-Natriumsalz 1 H₂O

3. Bezeichnung Taurodesoxycholsäure-Natriumsalz 1 H₂O

ASK #34078

Chemical Abstract Service Nr. 590368-25-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1191101-18-4

Molgewicht 629.8105

Bruttoformel C₃₂H₄₇N₅O₆S

Vorzugsbezeichnung Upamostat

International Nonproprietary Name INN.L71:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; MeSH; Diss.Froiep:Kiel,2013; ChemIDplus; CAS

2. Bezeichnung Ethyl(4-{{(2S)-3-{3-[(Z)-N-hydroxycarbamimidoyl]phenyl}-2-[2,4,6-tri(propan-2-yl)benzolsulfonamido]propanoyl}piperazin-1-carboxylat) [Korrektur: (E) in den INN-Listen ist in (Z) zu ändern, siehe Pat.WO2006/056448]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr.]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(alpha)-(2,4,6-Triisopropylphenylsulfonyl)-3-(hydroxyamidino)-L-phenylalanin-4-(ethoxycarbonyl)piperazid

ASK #34079

Chemical Abstract Service Nr. 888701-04-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1191101-19-5

Formelstamm C₃₂H₄₇N₅O₆-S . H₂O₄-S

Molgewicht 727.889

Bruttoformel C₃₂H₄₉N₅O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Upamostatsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L71:Corr.CN)

2. Bezeichnung Ethyl(4-{{(2S)-3-{3-[(Z)-N-hydroxycarbamimidoyl]phenyl}-2-[2,4,6-tri(propan-2-yl)benzolsulfonamido]propanoyl}piperazin-1-carboxylat)-sulfat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[korr.])

ASK #34080

Chemical Abstract Service Nr. 1672-46-4

Molgewicht 390.5131

Bruttoformel C₂₃H₃₄O₅

2. Bezeichnung 3 ,12 ,14-Trihydroxy-5 -card-20(22)-enolid

ASK #34081

Chemical Abstract Service Nr. 26572-96-3

	Molgewicht	865.0118
	Bruttoformel	C ₄₅ H ₆₈ O ₁₆
	2. Bezeichnung	3 -[3,4-Di- <i>O</i> -acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #34082		
	Chemical Abstract Service Nr.	31539-05-6
	Molgewicht	911.0803
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₄ O ₁₇
	2. Bezeichnung	3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #34083		
	Chemical Abstract Service Nr.	52589-12-5
	Molgewicht	796.9379
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₄ O ₁₅
	2. Bezeichnung	3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14,16 -trihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #34084		
	Chemical Abstract Service Nr.	5352-63-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	100634-15-9; 33568-94-4
	Molgewicht	520.6549
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ O ₈
	2. Bezeichnung	3 -(-D-Digitoxopyranosyloxy)-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #34085		
	Chemical Abstract Service Nr.	5297-05-2
	Molgewicht	650.7967
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₄ O ₁₁
	2. Bezeichnung	3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #34086		
	Molgewicht	780.9385
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₄ O ₁₄
	2. Bezeichnung	3 -[-D-Boivinopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #34087		
	Chemical Abstract Service Nr.	857526-06-8
	Molgewicht	388.5005
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₄
	2. Bezeichnung	4,4'-[2,2'-[(Hexan-1,6-diyl)diamino]diethyl]bis(benzol-1,2-diol)
ASK #34088		
	Molgewicht	370.5283
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ N ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]phenol
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #34089

Molgewicht 370.5283

Bruttoformel $C_{23}H_{34}N_2O_2$

2. Bezeichnung 2-Methoxy-5-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]phenol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34090

Molgewicht 725.0141

Bruttoformel $C_{45}H_{64}N_4O_4$

2. Bezeichnung 4,4'-Methylenbis[5-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34091

Molgewicht 725.0141

Bruttoformel $C_{45}H_{64}N_4O_4$

2. Bezeichnung 3,5'-Methylenbis[4-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol]

ASK #34092

Molgewicht 390.9467

Bruttoformel $C_{22}H_{31}ClN_2O_2$

2. Bezeichnung 4-Chlor-5-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34093

Chemical Abstract Service Nr. 180339-27-9

Molgewicht 354.4394

Bruttoformel $C_{22}H_{26}O_4$

2. Bezeichnung Bis(2-phenylethyl)hexandioat

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bis(2-phenylethyl)adipat

ASK #34094

Chemical Abstract Service Nr. 86480-27-5

Molgewicht 384.5548

Bruttoformel $C_{24}H_{36}N_2O_2$

2. Bezeichnung *N*-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-*N'*-(2-phenylethyl)hexan-1,6-diamin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-*N,N'*-(hexan-1,6-diyl)-*N'*-phenethylbis(azan)

ASK #34095

Chemical Abstract Service Nr. 850481-05-9

Molgewicht 324.5029

Bruttoformel	$C_{22}H_{32}N_2$
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-phenylethyl)hexan-1,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N,N'-(Hexan-1,6-diyl)-N,N'-bis(phenethyl)bis(azan)

ASK #34096

Molgewicht	352.4699
Bruttoformel	$C_{22}H_{28}N_2O_2$
2. Bezeichnung	1-{6-[(2-Phenylethyl)amino]hexyl}-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-5,6-dion
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dopexaminaminochrom

ASK #34097

Molgewicht	352.4699
Bruttoformel	$C_{22}H_{28}N_2O_2$
2. Bezeichnung	1-{6-[(2-Phenylethyl)amino]hexyl}-1 <i>H</i> -indol-5,6-diol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #34098

Chemical Abstract Service Nr.	84023-58-5
Formelstamm	(C13-H15-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	251.2784
Bruttoformel	$C_{13}H_{17}NO_4$
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-[[(<i>S</i>)-1-Carboxyethyl]amino]-4-phenylbutansäure
3. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanin

ASK #34099

Formelstamm	(C18-H22-N2-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	348.3936
Bruttoformel	$C_{18}H_{24}N_2O_5$
2. Bezeichnung	1-{ <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-D-alanyl]-L-prolin

ASK #34100

Chemical Abstract Service Nr.	192118-19-7
Formelstamm	(C18-H22-N2-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	348.3936
Bruttoformel	$C_{18}H_{24}N_2O_5$
2. Bezeichnung	1-{ <i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-D-alanyl]-L-prolin

ASK #34101

Chemical Abstract Service Nr.	76391-23-6
Formelstamm	(C18-H22-N2-O5)2 ⁻ 2H ⁺

Molgewicht 348.3936
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅
2. Bezeichnung 1-{*N*-[(*R*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl}-L-prolin

ASK #34102

Formelstamm (C₁₈H₂₁N₂O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 330.3783

Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O₄

2. Bezeichnung (*S*)-2-[(3*S*,8*aR*)-3-Methyl-1,4-dioxoperhydropyrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutansäure

ASK #34103

Formelstamm (C₂₃H₂₉N₃O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 445.5087

Bruttoformel C₂₃H₃₁N₃O₆

2. Bezeichnung *N*-[(*S*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl-L-prolyl-L-prolin

ASK #34104

Chemical Abstract Service Nr. 92088-58-9

Molgewicht 388.4408

Bruttoformel C₁₈H₂₀N₄O₄S

2. Bezeichnung Methyl{[(amino){[2-(2-methoxyacetamido)-4-(phenylsulfanyl)phenyl]imino}methyl]carbamat}

ASK #34105

Chemical Abstract Service Nr. 92114-71-1

Molgewicht 270.3495

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂OS

2. Bezeichnung 2-Methoxymethyl-5-(phenylsulfanyl)benzimidazol

ASK #34106

Chemical Abstract Service Nr. 18113-18-3

Molgewicht 154.1632

Bruttoformel C₈H₁₀O₃

2. Bezeichnung 2,5-Dimethoxyphenol

ASK #34107

Chemical Abstract Service Nr. 213476-12-1

Molgewicht 385.3609

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃O₃S

2. Bezeichnung 2-[3-Methyl-1-oxo-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-1⁵-pyridin-2-ylmethylsulfinyl]benzimidazol

3. Bezeichnung 2-[(1*H*-Benzimidazol-2-sulfinyl)methyl]-3-methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-1-oxid

ASK #34108

Chemical Abstract Service Nr. 131926-99-3

Molgewicht 385.3609

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃O₃S

- 2. Bezeichnung** *rac*-2-[(*R*)-[[3-Methyl-1-oxido-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methyl]sulfinyl]-1 *H*-benzimidazol
- 3. Bezeichnung** 2-[[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methansulfonyl]-1 *H*-benzimidazol

ASK #34109

Chemical Abstract Service Nr. 103577-40-8

Molgewicht 353.3621

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃OS

- 2. Bezeichnung** 2-[[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methylsulfonyl]-1 *H*-benzimidazol

ASK #34110

Chemical Abstract Service Nr. 499-61-6

Molgewicht 167.162

Bruttoformel C₈H₉NO₃

- 2. Bezeichnung** 2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanon

- 3. Bezeichnung** Noradrenalon

ASK #34111

Molgewicht 183.2044

Bruttoformel C₉H₁₃NO₃

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

ASK #34112

Chemical Abstract Service Nr. 63074-07-7

Molgewicht 184.2355

Bruttoformel C₉H₁₆N₂O₂

- 2. Bezeichnung** (Piperazin-1-yl)(oxolan-2-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Piperazin-1-yl)(tetrahydrofuran-2-yl)methanon

ASK #34113

Chemical Abstract Service Nr. 547730-06-3

Molgewicht 282.3355

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₄

- 2. Bezeichnung** (Piperazin-1,4-diyl)bis[(oxolan-2-yl)methanon]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Piperazin-1,4-diyl)bis[(tetrahydrofuran-2-yl)methanon]

ASK #34114

Formelstamm (C₈H₁₃O₂S₃)⁻ H⁺

Molgewicht 238.3906

Bruttoformel C₈H₁₄O₂S₃

- 2. Bezeichnung** 5-(1,2,3-Trithian-4-yl)pentansäure

ASK #34115

Formelstamm (C₈H₁₄O-S₂)_n H₂O

2. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypoly[sulfandiyl(8-oxo-3-sulfanyloctan-1,8-diyl)]

ASK #34116

Chemical Abstract Service Nr.	357166-29-1
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₉ N ₅ O ₆) ²⁻ 2Na ⁺ · 7 H ₂ O
Molgewicht	597.4813
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₅ Na ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Dinatrium-Heptahydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; EAB7.7,8.0(2013-2014)/2637
2. Bezeichnung	N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Natriumsalz (1:2) 7 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. Pemetrexed-Dinatrium-7-Wasser; Pemetrexed-Dinatriumsalz-Heptahydrat;
Synonym	Dinatrium[(2S)-2-[[4-[2-(2-amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]amino]pentandioat]-Heptahydrat; Pemetrexed-Dinatrium 7 HO; (2S)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Dinatriumsalz 7 HO; N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Dinatriumsalz 7 HO

ASK #34119

Chemical Abstract Service Nr.	19375-89-4
Molgewicht	254.2474
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ N ₆ O
2. Bezeichnung	2,7-Diamino-6-phenylpteridin-4-ol

ASK #34120

Chemical Abstract Service Nr.	19152-93-3
Molgewicht	254.2474
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ N ₆ O
2. Bezeichnung	2,4-Diamino-6-phenylpteridin-7-ol

ASK #34121

Chemical Abstract Service Nr.	140-29-4
Molgewicht	117.1479
Bruttoformel	C ₈ H ₇ N
2. Bezeichnung	Phenylacetoneitril

ASK #34122

Chemical Abstract Service Nr.	7529-16-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	160168-20-7
Molgewicht	111.1418
Bruttoformel	C ₆ H ₉ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-Ethenylpyrrolidin-2-on
3. Bezeichnung	5-Ethenylpyrrolidin-2-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Vinyl-2-pyrrolidon; (5RS)-5-Ethenylpyrrolidin-2-on; 5-Vinylpyrrolidin-2-on

ASK #34123

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1379504-35-4
Formelstamm (C₆H₁₀N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 129.157
Bruttoformel C₆H₁₁NO₂
2. Bezeichnung (2E)-2-(2-Aminoethyl)but-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (E)-2-(2-Aminoethyl)but-2-ensäure

ASK #34124

Chemical Abstract Service Nr. 71107-19-2
Molgewicht 154.1665
Bruttoformel C₇H₁₀N₂O₂
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,5-) -5-Ethenyl-2-oxopyrrolidin-3-carboxamid
3. Bezeichnung 5-Ethenyl-2-oxopyrrolidin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2-Oxo-5-vinylpyrrolidin-3-carboxamid

ASK #34125

Chemical Abstract Service Nr. 1378466-25-1
Formelstamm (C₇H₉N-O₄)₂⁻ 2H⁺
Molgewicht 173.1665
Bruttoformel C₇H₁₁NO₄
2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Aminobut-3-en-1-yl]propandisäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-[(2RS)-2-Aminobut-3-enyl]propandisäure; (RS)-3-Aminopent-4-en-1,1-dicarbonsäure; *rac*-(3*R*)-3-Aminopent-4-en-1,1-dicarbonsäure

ASK #34126

Chemical Abstract Service Nr. 775-33-7
Molgewicht 179.2588
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO
2. Bezeichnung 2-(4-Methoxyphenyl)-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [2-(4-Methoxyphenyl)ethyl](dimethyl)azan

ASK #34127

Chemical Abstract Service Nr. 323176-93-8

	Molgewicht	251.3214
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ NO ₃
	2. Bezeichnung	Ethyl[3-dimethylamino-2-(4-methoxyphenyl)propanoat]
ASK #34128		
	Chemical Abstract Service Nr.	93413-77-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	149289-31-6
	Molgewicht	249.3486
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₂
	2. Bezeichnung	1-[2-Amino-1-(4-methoxyphenyl)ethyl]cyclohexan-1-ol
ASK #34129		
	Chemical Abstract Service Nr.	149289-30-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	130198-38-8
	Molgewicht	263.3752
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
	2. Bezeichnung	1-[1-(4-Methoxyphenyl)-2-(methylamino)ethyl]cyclohexan-1-ol
ASK #34130		
	Chemical Abstract Service Nr.	93413-70-8
	Molgewicht	275.3859
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
	2. Bezeichnung	5-(4-Methoxyphenyl)-3-methyl-1-oxa-3-azaspiro[5.5]undecan
ASK #34131		
	Chemical Abstract Service Nr.	93413-57-1
	Molgewicht	259.3865
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO
	2. Bezeichnung	2-(Cyclohex-1-en-1-yl)-2-(4-methoxyphenyl)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	[2-(Cyclohex-1-en-1-yl)-2-(4-methoxyphenyl)ethyl](dimethyl)azan
ASK #34132		
	Molgewicht	261.4024
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NO
	2. Bezeichnung	2-Cyclohexyl-2-(4-methoxyphenyl)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	[2-Cyclohexyl-2-(4-methoxyphenyl)ethyl](dimethyl)azan
ASK #34133		
	Molgewicht	383.5237
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ NO ₃
	2. Bezeichnung	1-[1-(4-Methoxyphenyl)-2-[[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]amino]ethyl]cyclohexan-1-ol
ASK #34134		

Chemical Abstract Service Nr.	85118-33-8
Formelstamm	C6-H8-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	176.6009
Bruttoformel	C ₆ H ₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gaboxadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	4,5,6,7-Tetrahydro[1,2]oxazolo[5,4-c]pyridin-3-ol-hydrochlorid
ASK #34137	
Chemical Abstract Service Nr.	103597-45-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1202656-45-8; 126269-45-2; 165670-11-1; 184484-30-8; 192209-76-0; 215809-89-5; 737758-68-8
Molgewicht	658.8747
Bruttoformel	C ₄₁ H ₅₀ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bisotrizol
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	MAR2017; Pharmavista; Orph.Desig.:EU/3/05/262; IGS; GlnAS; GSBL
2. Bezeichnung	2,2'-Methylenbis[6-(2 <i>H</i> -benzotriazol-2-yl)-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenol]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	MBBT; 2,2'-Methylenbis[6-(2 <i>H</i> -benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenol]; Bis[3-(2 <i>H</i> -benzotriazol-2-yl)-2-hydroxy-5-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenyl]methan; 2,2'-Methylenbis[6-(2 <i>H</i> -benzotriazol-2-yl)-4-(2,4,4-trimethyl-2-pentanyl)phenol]; Bis[2-hydroxy-5-tert-octyl-3-(benzotriazol-2-yl)phenyl]methan
ASK #34138	
Chemical Abstract Service Nr.	209783-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	442532-99-2
Molgewicht	376.4085
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Entinostat
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(Pyridin-3-yl)methyl][{(4-[(2-aminophenyl)carbamoyl]phenyl)methyl}carbamat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34142	
Chemical Abstract Service Nr.	668270-12-0
Molgewicht	472.5422
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Linagliptin

International Nonproprietary Name		INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN	
2. Bezeichnung	8-[(3 <i>R</i>)-3-Aminopiperidin-1-yl]-7-(but-2-in-1-yl)-3-methyl-1-[(4-methylchinazolin-2-yl)methyl]-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #34144		
Chemical Abstract Service Nr.	138531-07-4	
Formelstamm	(C126-H237-N26-O22) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	2469.3989	
Bruttoformel	C ₁₂₆ H ₂₃₈ N ₂₆ O ₂₂	
Vorzugsbezeichnung	Sinapultid	
International Nonproprietary Name		INN.L40
2. Bezeichnung	L-Lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysyl-	
ASK #34146		
Chemical Abstract Service Nr.	1219692-42-8	
Formelstamm	(C12-H6-N2-O8-S)4 ⁻ 2Sr2+ . 9 H2O	
Molgewicht	675.6272	
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ N ₂ O ₈ SSr ₂	
Vorzugsbezeichnung	Distrontiumranelat 9 H ₂ O	
International Nonproprietary Name		(INN.L36)
2. Bezeichnung	5-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-carboxymethyl-4-cyanthiophen-2-carbonsäure-Distrontiumsalsalz 9 H ₂ O	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	N-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)iminodiessigsäure-Distrontiumsalsalz 9 HO; Distrontiumranelat-Nonahydrat; [(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyanthiophen-2-yl)azandiyl]diessigsäure-Distrontiumsalsalz 9 HO; Ranelinsäure-Distrontiumsalsalz 9 HO	
ASK #34147		
Chemical Abstract Service Nr.	674773-15-0	
Formelstamm	(C12-H6-N2-O8-S)4 ⁻ 2Sr2+ . 8 H2O	
Molgewicht	657.6119	
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ N ₂ O ₈ SSr ₂	
Vorzugsbezeichnung	Distrontiumranelat 8 H ₂ O	
International Nonproprietary Name		(INN.L36)
2. Bezeichnung	5-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-(carboxymethyl)-4-cyanthiophen-2-carbonsäure-Distrontiumsalsalz 8 H ₂ O	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Distrontiumranelat-Octahydrat; [(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyanthiophen-2-yl)azandiyl]diessigsäure-Distrontiumsalsalz 8 HO; N-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)iminodiessigsäure-Distrontiumsalsalz 8 HO; Ranelinsäure-Distrontiumsalsalz 8 HO	
ASK #34150		

Chemical Abstract Service Nr.	654671-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1253056-03-9
Formelstamm	C16-H15-F6-N5-O . H3-O4-P . H2-O
Molgewicht	523.3241
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ F ₆ N ₅ O ₅ P
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-phosphat (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Sitagliptinphosphat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista; EAB8.7,9.0+1,10.0(2016-2020)/2778
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-phosphat-Monohydrat; Sitagliptinphosphatmonohydrat; sitagliptin phosphate 1 HO; Sitagliptinmonophosphatmonohydrat; (3 <i>R</i>)-3-Amino-1-(3-trifluormethyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7-yl)-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-phosphat (1:1) 1 HO; Sitagliptinphosphat 1 HO

ASK #34153

Chemical Abstract Service Nr.	402957-28-2
Molgewicht	679.8493
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₃ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Telaprevir
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>aR</i> ,6 <i>aS</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Cyclohexyl-2-(pyrazin-2-carboxamido)acetamido]-3,3-dimethylbutanoyl]- <i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-1-[(cyclopropyl)amino]-1,2-dioxohexan-3-yl]octahydrocyclopenta[<i>c</i>]pyrrol-1-carboxamid

ASK #34154

Chemical Abstract Service Nr.	1135-24-6
Formelstamm	(C10-H9-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	194.184
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	3-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)prop-2-ensäure
3. Bezeichnung	Ferulasäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)acrylsäure

ASK #34155

Chemical Abstract Service Nr.	475-20-7
--------------------------------------	----------

	Molgewicht	204.3511
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-3,3,7-Trimethyl-8-methylidetricyclo[5.4.0.0 ^{2,9}]undecan
ASK #34156		
	Chemical Abstract Service Nr.	2623-23-6
	Molgewicht	198.3019
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₂
	2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexyl]acetat
ASK #34157		
	Chemical Abstract Service Nr.	111-86-4
	Molgewicht	129.2432
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₉ N
	2. Bezeichnung	Octan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Octylazan
ASK #34158		
	Chemical Abstract Service Nr.	89-81-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	6091-52-7
	Molgewicht	152.2334
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O
	2. Bezeichnung	3-Methyl-6-(propan-2-yl)cyclohex-2-en-1-on
ASK #34159		
	Chemical Abstract Service Nr.	4630-07-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	20479-02-1
	Molgewicht	204.3511
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>aS</i>)-1,8a-Dimethyl-7-(prop-1-en-2-yl)-1,2,3,5,6,7,8,8a-octahydronaphthalin
ASK #34160		
	Chemical Abstract Service Nr.	61337-87-9
	Molgewicht	265.3529
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃
	Vorzugsbezeichnung	Esmirtazapin
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	(14 <i>bS</i>)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14 <i>b</i> -hexahydropyrazino[2,1- <i>a</i>]pyrido[2,3- <i>c</i>][2]benzazepin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>S</i>)-Mirtazapin
ASK #34161		
	Chemical Abstract Service Nr.	680993-85-5

Formelstamm	C17-H19-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht	381.425
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Esmirtazapinmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	(14bS)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydropyrazino[2,1-a]pyrido[2,3-c][2]benzazepin-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-Mirtazapinmaleat
ASK #34163	
Chemical Abstract Service Nr.	389574-19-0
Formelstamm	C20-H20-F-N-O3-S . Cl-H
Molgewicht	409.902
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ ClFNO ₃ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{5-[(1 <i>R</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-2-yl}acetat-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Prasugrelhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.0,11.0(2020-2023)/3040; RÖMP2023; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	5-[(1 <i>RS</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-2-ylacetat-hydrochlorid; 5-[2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-2-yl-acetathydrochlorid (1:1); {5-[(1 <i>RS</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-2-yl}acetat-hydrochlorid
ASK #34164	
Chemical Abstract Service Nr.	128517-07-7
Molgewicht	540.6958
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Romidepsin
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,16 <i>E</i> ,21 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-Ethyliden]-4,21-di(propan-2-yl)-2-oxa-12,13-dithia-5,8,20,23-tetraazabicyclo[8.7.6]tricos-16-en-3,6,9,19,22-penton
ASK #34168	
Chemical Abstract Service Nr.	112144-90-8
Formelstamm	(99m)Tc+ 6(C6-H11-N-O) Cl ⁻
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₆ ClN ₆ O ₆ Tc
Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)sestamibichlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(OC-6-11)-Hexakis[1-(isocyan- C)-2-methoxy-2-methylpropan](^{99m} Tc)technetium(1+)-chlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(99m)Tc]Technetium-Sestamibi-Injektionslösung

ASK #34169

Chemical Abstract Service Nr.	139570-93-7
Molgewicht	1893.0144
Bruttoformel	C ₉₁ H ₁₁₇ N ₁₉ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Zoptarelindoxorubicin
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>N</i> ⁶ -[5-(2-((2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L- <i>lyxo</i> -hexopyranosyl)oxy]-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[6]N(6)-(4-Carboxybutanoyl)-[6-D-lysin]gonadoliberin-[6]4'-doxorubicin-14-O-ester

ASK #34172

Chemical Abstract Service Nr.	36011-13-9
Formelstamm	(131)I-Na-O3
Bruttoformel	INaO ₃
2. Bezeichnung	(¹³¹ I)Iodsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natrium[(¹³¹ I)iodat]

ASK #34173

Molgewicht	278.3468
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Diethylcarbamoyl)- <i>N</i> -(4-ethoxyphenyl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Acetyl-1-(4-ethoxyphenyl)-3,3-diethylharnstoff

ASK #34174

Chemical Abstract Service Nr.	124412-58-4
Molgewicht	763.9528
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₉ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	16-Hydroxy-6- <i>O</i> -methylerythromycin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-3-(hydroxymethyl)-7-methoxy-5,7,9,11,13-pentamethyl-6-[3,4,6-tri
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	16-Hydroxyclarithromycin; 6-O-Methylerythromycin F; Clarithromycin F; 2-Demethyl-2-(hydroxymethyl)-6-O-methylerythromycin A; 16-Hydroxy-6-O-methylerythromycin A

ASK #34175

Chemical Abstract	123967-58-8
--------------------------	-------------

Service Nr.	
Molgewicht	761.9799
Bruttoformel	C ₃₉ H ₇₁ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	4",6-Di- <i>O</i> -methylethromycin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3,4-di- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(din
ASK #34176	
Chemical Abstract Service Nr.	127182-43-8
Molgewicht	748.9414
Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₈ N ₂ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Demethylclarithromycin-9-(<i>E</i>)-oxim
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-10-[(<i>E</i>)-hydroxyimino]-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4
ASK #34177	
Chemical Abstract Service Nr.	127252-80-6
Molgewicht	776.9946
Bruttoformel	C ₃₉ H ₇₂ N ₂ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Clarithromycin-9-[(<i>Z</i>)- <i>O</i> -methyloxim]
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-10-[(<i>Z</i>)-methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4
ASK #34178	
Chemical Abstract Service Nr.	127253-05-8
Molgewicht	762.968
Bruttoformel	C ₃₈ H ₇₀ N ₂ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Clarithromycin-9-(<i>Z</i>)-oxim
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-10-[(<i>Z</i>)-hydroxyimino]-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4
ASK #34179	

Chemical Abstract Service Nr.	144604-03-5
Molgewicht	729.9381
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₇ NO ₁₂
Vorzugsbezeichnung	(10 <i>E</i>)-10,11-Anhydroclarithromycin
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-13-hydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-
ASK #34180	
Chemical Abstract Service Nr.	182415-09-4
Molgewicht	409.9086
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piclozotan
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	3-Chlor-4-[4-(1',2',3',6'-tetrahydro[2,4'-bipyridin]-1'-yl)butyl]-1,4-benzoxazepin-5(4 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Chlor-4-(4-{3',6'-dihydro-2'H-[2,4'-bipyridyl]-1'-yl}butyl)-1,4-benzoxazepin-5(4H)-on
ASK #34181	
Chemical Abstract Service Nr.	340131-30-8
Formelstamm	C23-H24-Cl-N3-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	482.8304
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ Cl ₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piclozotandihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	3-Chlor-4-[4-(1',2',3',6'-tetrahydro[2,4'-bipyridin]-1'-yl)butyl]-1,4-benzoxazepin-5(4 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Chlor-4-(4-{3',6'-dihydro-2'H-[2,4'-bipyridyl]-1'-yl}butyl)-1,4-benzoxazepin-5(4H)-on-dihydrochlorid
ASK #34182	
Formelstamm	C23-H24-Cl-N3-O2 . 2 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	518.861
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ Cl ₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piclozotandihydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	3-Chlor-4-[4-(1',2',3',6'-tetrahydro[2,4'-bipyridin]-1'-yl)butyl]-1,4-benzoxazepin-5(4 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Chlor-4-(4-{3',6'-dihydro-2'H-[2,4'-bipyridyl]-1'-yl}butyl)-1,4-benzoxazepin-5(4H)-on-dihydrochlorid 2 HO
ASK #34183	

Chemical Abstract Service Nr.	182415-13-0
Formelstamm	C23-H24-Cl-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	446.3695
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piclozotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	3-Chlor-4-[4-(1',2',3',6'-tetrahydro[2,4'-bipyridin]-1'-yl)butyl]-1,4-benzoxazepin-5(4 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Chlor-4-(4-{3',6'-dihydro-2'H-[2,4'-bipyridyl]-1'-yl}butyl)-1,4-benzoxazepin-5(4H)-on-hydrochlorid

ASK #34184

Chemical Abstract Service Nr.	453562-69-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	894356-47-9
Molgewicht	373.4509
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Motesanib
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3,3-Dimethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-6-yl)-2-[[pyridin-4-yl)methyl]amino}pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #34185

Chemical Abstract Service Nr.	857876-30-3
Formelstamm	C22-H23-N5-O . 2 H3-O4-P
Molgewicht	569.4413
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₅ O ₉ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Motesanibbis(phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3,3-Dimethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-6-yl)-2-[[pyridin-4-yl)methyl]amino}pyridin-3-carboxamid-phosphat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #34186

Chemical Abstract Service Nr.	20262-76-4
Formelstamm	(C27-H31-N2-O7-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	582.664
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ N ₂ NaO ₇ S ₂
2. Bezeichnung	4-[(4-Diethylaminophenyl)(4-diethylazaniumylidencyclohexa-2,5-dienyliden)methyl]-6-hydroxy-3-sulfobenzolsulfonat-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Patentblau- -Natriumsalz

ASK #34188

Chemical Abstract Service Nr.	219672-50-1
--------------------------------------	-------------

ASK #34192

Molgewicht	343.4168
-------------------	----------

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin

ASK #34193

Molgewicht	359.4162
-------------------	----------

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]acetamid

ASK #34194Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{35}\text{NaO}_2$

3. Bezeichnung Natriumstearat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Palmitinsäure-Stearinsäure-Fettsäure-Gemisch-Natriumsalz; Natriumstearat *

ASK #34195

Formelstamm C37-H67-N-O12 . C18-H36-O2

Molgewicht 1002.4046

Bruttoformel $C_{55}H_{103}NO_{14}$

Vorzugsbezeichnung Berythromycinstearat

**International
Nonproprietary Name** (INN.L18)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*R*,14*R*)-4-(2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-trideoxy-3-(dimethylamino)-2-methoxy-2-methyl-β-D-glucopyranosyloxy]-2,3,4,5-tetrahydro-2H-pyran-2-one (1:1)

ASK #34196

Formelstamm C36-H65-N-O13 . C18-H36-O2

Molgewicht 1004.3774

Bruttoformel $C_{54}H_{101}NO_{15}$

Vorzugsbezeichnung Erythromycin C-stearat

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- - <i>D</i> -xylo-
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- <i>alpha</i> - <i>L</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- <i>beta</i> - <i>D</i> -
ASK #34197	
Formelstamm	C37-H67-N-O12 . C12-H22-O12
Molgewicht	1076.2233
Bruttoformel	C ₄₉ H ₈₉ NO ₂₄
Vorzugsbezeichnung	Berythromycinlactobionat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-
ASK #34198	
Formelstamm	C36-H65-N-O13 . C12-H22-O12
Molgewicht	1078.1961
Bruttoformel	C ₄₈ H ₈₇ NO ₂₅
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin C-lactobionat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L</i> - <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -xylo-
ASK #34199	
Chemical Abstract Service Nr.	302962-49-8
Molgewicht	488.0055
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClN ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dasatinib
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; FDA-SRS; GlnAS; Chempider; NCI.Dict; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-1,3-thiazol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Chempider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-Chlor-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-6'-methyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid
ASK #34200	
Chemical Abstract Service Nr.	863127-77-9

Molgewicht	506.0208
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClN ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dasatinib-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L56); (INNv.L94)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-1,3-thiazol-5-carboxamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dasatinib 1 HO; 2'-Chlor-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-6'-methyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid 1 HO

ASK #34201

Chemical Abstract Service Nr.	119673-08-4
Molgewicht	669.5517
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₄ Cl ₂ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Becatecarin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	1,11-Dichlor-6-[2-(diethylamino)ethyl]-12-(4- <i>O</i> -methyl- -D-glucopyranosyl)-12,13-dihydroindolo[2,3- <i>a</i>]pyrrolo[3,4- <i>c</i>]carbazol-5,7(6 <i>H</i>)-dion

ASK #34202

Chemical Abstract Service Nr.	1405-53-4
Formelstamm	C46-H77-N-O17 . x C39-H65-N-O14 . y C45-H75-N-O17 . z C46-H79-N-O17 . (1+x+y+z) H3-O4-P
Molgewicht	1014.0953
Bruttoformel	C ₄₆ H ₈₀ NO ₂₁ P
Vorzugsbezeichnung	Tylosinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	(Ph.Eur.4.6,5.0+4,6.0,7.0(2002-2011)/1661)
2. Bezeichnung	{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1H-benzothiazol-6-ylidene} [Tylosin A, Tylosin], {(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1H-benzothiazol-6-ylidene} [Tylosin B, Desmycosin], {(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1H-benzothiazol-6-ylidene} [Tylosin C, Macrocin] und {(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1H-benzothiazol-6-ylidene} [Tylosin D, Relomycin], Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe der Tylosine A-D: 0,95-1,00], Phosphate (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tylosin A, Tylosin B, Tylosin C und Relomycin, Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe: 0,95-1,00], Phosphate (1:1)

ASK #34204

Chemical Abstract Service Nr.	401925-43-7
Molgewicht	533.7413
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₇ NO ₄

Vorzugsbezeichnung	Celivaron
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(2-butyl-3-{4-[3-(dibutylamino)propyl]benzoyl}-1-benzofuran-5-carboxylat)
ASK #34205	
Chemical Abstract Service Nr.	752253-75-1
Formelstamm	C34-H47-N-O4 . C4-H4-O4
Molgewicht	649.8134
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₁ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Celivaronfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(2-butyl-3-{4-[3-(dibutylamino)propyl]benzoyl}-1-benzofuran-5-carboxylat)-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)
ASK #34206	
Chemical Abstract Service Nr.	412950-08-4
Molgewicht	735.805
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₈ F ₅ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rilapladib
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-(2-[(2,3-Difluorphenyl)methyl]sulfanyl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-1-yl)- <i>N</i> -[1-(2-methoxyethyl)piperidin-4-yl]- <i>N</i> -{[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl}acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[2-(2,3-Difluorbenzylsulfanyl)-4-oxo-1,4-dihydro-1-chinoly]- <i>N</i> -[1-(2-methoxyethyl)-4-piperidyl]- <i>N</i> -{[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl}acetamid
ASK #34207	
Chemical Abstract Service Nr.	461443-59-4
Formelstamm	(C33-H42-N3-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	577.711
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₃ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Aplaviroc
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	4-[4-((3 <i>R</i>)-1-Butyl-3-[(<i>R</i>)-cyclohexyl(hydroxy)methyl]-2,5-dioxo-1,4,9-triazaspiro[5.5]undecan-9-yl)methyl]phenoxy]benzoesäure
ASK #34208	
Chemical Abstract Service Nr.	461023-63-2
Formelstamm	(C33-H42-N3-O6) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	614.172
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₄ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Aplavirohydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	4-[4-((3 <i>R</i>)-1-Butyl-3-[(<i>R</i>)-cyclohexyl(hydroxy)methyl]-2,5-dioxo-1,4,9-triazaspiro[5.5]undecan-9-yl)methyl]phenoxy]benzoesäure-hydrochlorid

ASK #34209

Chemical Abstract Service Nr.	585543-15-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1201684-97-0
Molgewicht	383.4591
Bruttoformel	$C_{22}H_{26}FN_3O_2$
Vorzugsbezeichnung	Losmapimod
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	6-[5-(Cyclopropylcarbamoyl)-3-fluor-2-methylphenyl]- <i>N</i> -(2,2-dimethylpropyl)pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #34212

Chemical Abstract Service Nr.	7439-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	110123-48-3; 14762-71-1
Molgewicht	138.9055
Bruttoformel	La
3. Bezeichnung	Lanthan

ASK #34213

Chemical Abstract Service Nr.	54451-24-0
Molgewicht	529.8988
Bruttoformel	$C_3La_2O_9$
2. Bezeichnung	Kohlensäure-Lanthan(3+)-salz x H_2O
3. Bezeichnung	Lanthan()-carbonat x H_2O

ASK #34220

Chemical Abstract Service Nr.	17140-81-7
Molgewicht	256.1723
Bruttoformel	$C_8H_6N_4O_5$
Vorzugsbezeichnung	Nitrofurantoin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	1-[(5-Nitrofuran-2-ylmethyliden)amino]imidazolidin-2,4-dion 1 H_2O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nitrofurantoin 1 HO

ASK #34223

Chemical Abstract Service Nr.	604802-70-2
Bruttoformel	$C_{809}H_{1301}N_{229}O_{240}S_5$
Vorzugsbezeichnung	Epoetin zeta
International Nonproprietary Name	INN.L54

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGOAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTTLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLLYTGEA C(161S 7S)RTGD (glycosyliert an N 24, N 38, N 83, S 126), MW: ca. 30,4 kDa (62 % Protein, 38 % Kohlenwasserstoffe)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-165-Erythropoietin vom Menschen (clone B03XA01) [glycoform zeta]
ASK #34225	
Chemical Abstract Service Nr.	868049-49-4
Molgewicht	386.4415
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Olodaterol
International Nonproprietary Name	INN.L67.CN-corr
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10145; EUTCT; MeSH; (JAN); CAS
2. Bezeichnung	6-Hydroxy-8-((1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxyphenyl)-2-methylpropan-2-yl]amino]ethyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-3(4 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
ASK #34226	
Chemical Abstract Service Nr.	869477-96-3
Formelstamm	C21-H26-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	422.9025
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Olodaterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	6-Hydroxy-8-((1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxyphenyl)-2-methylpropan-2-yl]amino]ethyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-3(4 <i>H</i>)-on-hydrochlorid (1:1)
ASK #34228	
Chemical Abstract Service Nr.	612548-45-5
Formelstamm	C19-H32-N2-O5 . C6-H14-N4-O2
Molgewicht	542.6687
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₆ N ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Perindopril-Arginin
International Nonproprietary Name	(INN.L25,L6)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-1-{ <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]- <i>L</i> -alanyl]octahydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure- <i>L</i> -Arginin-Komplex (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-1-[(<i>S</i>)-2-[(<i>S</i>)-1-(Ethoxycarbonyl)butylamino]propanoyl]octahydroindol-2-carbonsäure-(<i>S</i>)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-Komplex (1:1)
ASK #34235	
Formelstamm	C82-H103-Cl-N18-O16 . x(C2-H3-O2) ⁻ xH ⁺ . y H2-O
Vorzugsbezeichnung	Degarelixacetat (1:x) y H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L48)

2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-D-phenylalanyl (1:x) y H ₂ O
ASK #34236	
Chemical Abstract Service Nr.	199739-10-1
Molgewicht	664.8927
Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₇ FN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Paliperidonpalmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(9 <i>R</i>)-3-{2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-methyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-9-yl]hexadecanoat
ASK #34243	
Chemical Abstract Service Nr.	117570-53-3
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.2907
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vadimezan
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ICTRP; EUTCT; ChemIDplus; EUCTR; PubChem; CAS; ChEBI
2. Bezeichnung	(5,6-Dimethyl-9-oxo-9 <i>H</i> -xanthen-4-yl)essigsäure
ASK #34244	
Chemical Abstract Service Nr.	129095-08-5
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₃ -O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	304.2725
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vadimezan-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	(5,6-Dimethyl-9-oxo-9 <i>H</i> -xanthen-4-yl)essigsäure-Natriumsalz
ASK #34245	
Chemical Abstract Service Nr.	441798-33-0
Molgewicht	588.2729
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ Br ₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Macitentan
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr.CN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[5-(4-Bromphenyl)-6-{2-[(5-brompyrimidin-2-yl)oxy]ethoxy}pyrimidin-4-yl]- <i>N</i> -propylschwefelsäurediamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34246	
Chemical Abstract Service Nr.	444811-40-9
Formelstamm	Cl ₂ -(223)Ra (relative Molmasse: 293,9245)
Molgewicht	293.9244

Bruttoformel	Cl ₂ Ra
2. Bezeichnung	(²²³ Ra)Radiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Radium-223-dichlorid; ((223)Ra)Radiumdichlorid
ASK #34247	
Chemical Abstract Service Nr.	477600-75-2
Molgewicht	312.3696
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Tofacitinib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; KEGG.D09970; USNCT; ChemIDplus; MeSH; EUTCT; EUCTR; MAR2014; ROMP2014; CAS; ICTRP; JANM; USAN
2. Bezeichnung	3-((3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-3-[methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl)-3-oxopropionitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ROMP2014
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tasocitinib; (3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-(Cyanacetyl)- <i>N</i> ,4-dimethyl- <i>N</i> -(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)piperidin-3-amin; (3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-3-[methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-beta-oxopiperidin-1-propionitril
ASK #34248	
Chemical Abstract Service Nr.	540737-29-9
Formelstamm	C16-H20-N6-O . C6-H8-O7
Molgewicht	504.4931
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tofacitinibcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	3-((3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-3-[methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl)-3-oxopropionitril-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tofacitinib-citrat; (3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-(Cyanacetyl)- <i>N</i> ,4-dimethyl- <i>N</i> -(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)piperidin-3-amin-monocitrat; Tasocitinibcitrat; 3-((3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-3-[methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl)-3-oxopropionitril-citrat (1:1)
ASK #34250	
Chemical Abstract Service Nr.	354813-19-7
Molgewicht	411.5404
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Balicatib
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[(Cyanomethyl)carbamoyl]cyclohexan-1-yl}-4-(4-propylpiperazin-1-yl)benzamid
ASK #34251	

	Formelstamm	C23-H33-N5-O2 . C4-H4-O4
	Molgewicht	527.6126
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ N ₅ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Balicatibmaleat (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L54)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[(Cyanmethyl)carbamoyl]cyclohexan-1-yl}-4-(4-propylpiperazin-1-yl)benzamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #34252		
	Chemical Abstract Service Nr.	572924-54-0
	Molgewicht	990.2061
	Bruttoformel	C ₅₃ H ₈₄ NO ₁₄ P
	Vorzugsbezeichnung	Ridaforolimus
	International Nonproprietary Name	INN.L69:Corr
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-[(2 <i>R</i>)-2-[(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>E</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>E</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,26 <i>R</i> ,27 <i>R</i> ,34 <i>aS</i>)-9,27-Dihydroxy-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-1,5,11,28,29-pentaoxo-1,4,5,6,9,10,11,12,13,14-dimethylphosphinat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Deforolimus; [(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-[(2 <i>R</i>)-2-[(7 <i>E</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>E</i> ,19 <i>E</i> -3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,21 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,27 <i>R</i> ,34 <i>aS</i>)-23,27-Epoxy-9,27-dihydroxy-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-1,5,11,28,29-pentaoxo-3,4,5,6,9,10,11,12,13,14-dimethylphosphinat
ASK #34259		
	Chemical Abstract Service Nr.	1000120-98-8
	Formelstamm	(C230-H305-N67-O122-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺
	Molgewicht	7177.1457
	Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₂₄ N ₆₇ O ₁₂₂ P ₁₉ S ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Mipomersen
	International Nonproprietary Name	INN.L61
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')
	Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
ASK #34260		
	Chemical Abstract Service Nr.	629167-92-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	810707-52-9
	Formelstamm	(C230-H305-N67-O122-P19-S19)19 ⁻ 19Na ⁺

Chemical Abstract Service Nr. 14913-33-8

Andere Chemical Abstract Service Nr.	82847-81-2
Molgewicht	300.051
Bruttoformel	$\text{Cl}_2\text{H}_6\text{N}_2\text{Pt}$
2. Bezeichnung	(<i>SP-4-1</i>)-Diammindichloroplatin()
3. Bezeichnung	Transplatin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	trans-Diamminplatin(II)-chlorid; trans-Diammindichloroplatin(II)

ASK #34268

Chemical Abstract Service Nr.	4546-70-7
Molgewicht	266.2566
Bruttoformel	$\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_6\text{O}_3$
2. Bezeichnung	1-(2,6-Diamino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-2-desoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranose
3. Bezeichnung	1-(2,6-Diamino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-2-desoxy- -D-ribofuranose

ASK #34269

Chemical Abstract Service Nr.	24757-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	24757-89-9
Molgewicht	281.2679
Bruttoformel	$\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{N}_5\text{O}_4$
2. Bezeichnung	1-(6-Amino-2-methoxy-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-2-desoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranose
3. Bezeichnung	1-(6-Amino-2-methoxy-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-2-desoxy- -D-ribofuranose

ASK #34270

Chemical Abstract Service Nr.	1839-18-5
Molgewicht	169.5718
Bruttoformel	$\text{C}_5\text{H}_4\text{ClN}_5$
2. Bezeichnung	2-Chlor-9 <i>H</i> -purin-6-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Chlor-9 <i>H</i> -purin-6-ylazan

ASK #34271

Chemical Abstract Service Nr.	5542-92-7
Molgewicht	285.687
Bruttoformel	$\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{ClN}_5\text{O}_3$
2. Bezeichnung	1-(6-Amino-2-chlor-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-2-desoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranose
3. Bezeichnung	1-(6-Amino-2-chlor-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-2-desoxy- -D-ribofuranose

ASK #34272

Chemical Abstract Service Nr.	619-55-6
Molgewicht	135.1632
Bruttoformel	$\text{C}_8\text{H}_9\text{NO}$

2. Bezeichnung 4-Methylbenzamid

ASK #34273

Chemical Abstract Service Nr. 99-75-2

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel $C_9H_{10}O_2$

2. Bezeichnung Methyl(4-methylbenzoat)

ASK #34274

Molgewicht 377.0717

Bruttoformel $C_{13}H_{15}Br_2NO_2$

2. Bezeichnung 2,4-Dibrom-6-[[[(1*r*,4*r*)-4-hydroxycyclohexylimino]methyl]phenol

ASK #34275

Chemical Abstract Service Nr. 104163-70-4

Molgewicht 379.0876

Bruttoformel $C_{13}H_{17}Br_2NO_2$

2. Bezeichnung 2,4-Dibrom-6-[[[(1*s*,4*s*)-4-hydroxycyclohexylimino]methyl]phenol

ASK #34276

Chemical Abstract Service Nr. 90-59-5

Molgewicht 279.9135

Bruttoformel $C_7H_4Br_2O_2$

2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-2-hydroxybenzaldehyd

ASK #34277

Chemical Abstract Service Nr. 118-79-6

Molgewicht 330.7994

Bruttoformel $C_6H_3Br_3O$

2. Bezeichnung 2,4,6-Tribromphenol

ASK #34278

Chemical Abstract Service Nr. 20927-53-1

Molgewicht 270.7136

Bruttoformel $C_{15}H_{11}ClN_2O$

2. Bezeichnung 6-Chlor-1-methyl-4-phenylchinazolin-2(1*H*)-on

ASK #34279

Chemical Abstract Service Nr. 31269-33-7

Molgewicht 284.7402

Bruttoformel $C_{16}H_{13}ClN_2O$

2. Bezeichnung 7-Chlor-2-methoxy-5-phenyl-3*H*-1,4-benzodiazepin

ASK #34280

Chemical Abstract Service Nr. 92-91-1

Molgewicht 196.2445

Bruttoformel C₁₄H₁₂O
2. Bezeichnung 1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)ethanon

ASK #34281

Molgewicht 297.4146

Bruttoformel C₁₈H₁₉NOS

2. Bezeichnung 2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-1-(morpholin-2-yl)ethanthion

ASK #34282

Chemical Abstract Service Nr. 95058-85-8

Molgewicht 263.1982

Bruttoformel C₉H₁₁F₂N₃O₄

2. Bezeichnung 4-Amino-1-(2-desoxy-2,2-difluor- β -D-ribofuranosyl)pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #34283

Chemical Abstract Service Nr. 14367-46-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 98717-17-0

Molgewicht 193.2854

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-Ethyl-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (+/-)-*N*-Ethyl-*p*-methoxyamphetamin; *p*-Methoxyethylamfetamin; PMEAs; Ethyl[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amin; *N*-Ethyl-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-amin; *p*-Methoxy-*N*-ethylamphetamin

ASK #34284

Chemical Abstract Service Nr. 14367-47-6

Molgewicht 265.3911

Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₂

2. Bezeichnung 4-[(Ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]butan-1-ol

ASK #34285

Chemical Abstract Service Nr. 69788-75-6

Molgewicht 272.7247

Bruttoformel C₁₃H₁₇ClO₄

2. Bezeichnung (4-Chlorbutyl)(3,4-dimethoxybenzoat)

ASK #34286

Molgewicht 336.123

Bruttoformel C₁₁H₁₃IO₄

2. Bezeichnung (4-Iodbutyl)(3,4-dihydroxybenzoat)

ASK #34287

Chemical Abstract Service Nr. 63547-24-0

Molgewicht 274.3349

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₃S

2. Bezeichnung 2-[(Diphenylmethyl)sulfinyl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(Benzhydrylsulfinyl)essigsäure

ASK #34288

Chemical Abstract Service Nr. 118779-53-6
Molgewicht 289.3495
Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₃S
2. Bezeichnung 2-[(Diphenylmethyl)sulfonyl]acetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(Benzhydrylsulfonyl)acetamid

ASK #34289

Chemical Abstract Service Nr. 63547-25-1
Molgewicht 288.3614
Bruttoformel C₁₆H₁₆O₃S
2. Bezeichnung Methyl{2-[(diphenylmethyl)sulfinyl]acetat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methyl[2-(benzhydrylsulfinyl)acetat]

ASK #34290

Chemical Abstract Service Nr. 98523-85-4
Molgewicht 444.5174
Bruttoformel C₂₅H₃₂O₇
2. Bezeichnung (17-Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11 ,21-diyl)diacetat

ASK #34291

Chemical Abstract Service Nr. 20423-99-8
Molgewicht 344.4446
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₄
Vorzugsbezeichnung Deprodon
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #34292

Chemical Abstract Service Nr. 4380-55-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 64501-69-5
Molgewicht 384.4654
Bruttoformel C₂₃H₂₈O₅
2. Bezeichnung (17-Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4,9(11)-trien-21-yl)acetat

ASK #34293

Chemical Abstract Service Nr. 2051-95-8
Formelstamm (C10-H9-O3)⁻ H⁺

Molgewicht	178.1846
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₃
2. Bezeichnung	4-Oxo-4-phenylbutansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3-Benzoylpropansäure

ASK #34294

Chemical Abstract Service Nr.	529-34-0
Molgewicht	146.1858
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	3,4-Dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,2,3,4-Tetrahydronaphthalin-1-on

ASK #34295

Chemical Abstract Service Nr.	4441-63-8
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₇ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	170.2487
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	4-Cyclohexylbutansäure

ASK #34296

Molgewicht	416.5503
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ O ₅
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbut-3-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbut-3-enoat)

ASK #34297

Chemical Abstract Service Nr.	14234-28-7
Formelstamm	(132)Te
Molgewicht	133.9115
Bruttoformel	Te
2. Bezeichnung	(¹³² Te)Tellur
3. Bezeichnung	Tellur-132

ASK #34298

Chemical Abstract Service Nr.	17632-41-6
Molgewicht	318.4735
Bruttoformel	Cl ₃ H ₃ NPt
2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-2)-Ammintrichloroplatinat(1-)

ASK #34299

Chemical Abstract Service Nr.	13965-91-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	172542-66-4
Molgewicht	336.896
Bruttoformel	Cl ₄ Pt
2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-1)-Tetrachloroplatinat(2-)
ASK #34300	
Chemical Abstract Service Nr.	54699-91-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	137637-10-6
Molgewicht	321.1581
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ Cl ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-4,5-dihydro-1,4-benzodiazepin-2,3(1 <i>H</i>)-dion
ASK #34301	
Chemical Abstract Service Nr.	93955-15-8
Molgewicht	303.1428
Bruttoformel	C ₁₅ H ₈ Cl ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	6-Chlor-4-(2-chlorphenyl)chinazolin-2-carbaldehyd
ASK #34302	
Molgewicht	323.174
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,4 ⁵ -benzodiazepin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #34303	
Chemical Abstract Service Nr.	38092-89-6
Molgewicht	324.8471
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ ClN ₂
2. Bezeichnung	8-Chlor-11-(1-methylpiperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin
ASK #34304	
Chemical Abstract Service Nr.	125743-80-8
Molgewicht	402.8896
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClFN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl[4-[(11 <i>R</i>)-8-chlor-11-fluor-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yl]piperidin-1-carboxylat]
3. Bezeichnung	Ethyl[4-(8-chlor-11-fluor-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yl)piperidin-1-carboxylat]
ASK #34305	
Chemical Abstract Service Nr.	67009-40-9
Molgewicht	317.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO ₄
2. Bezeichnung	(6 ,7 -Epoxy-8-ethyl-9-nortropan-3 -yl)[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
ASK #34306	
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₂₆ -N-O ₄) ⁺ Br ⁻

Molgewicht 412.318
Bruttoformel C₁₉H₂₆BrNO₄
2. Bezeichnung (8*r*)-6 ,7 -Epoxy-8-ethyl-3 -[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropaniumbromid
Zitat Bezeichnung 2 Config:MCLCE9(1994)v242.1,p193-200; Config:JACSAT(2010)v132.40,p14191-14202; Config:ARZNAD(1985)v35.1A,p217-228
ASK #34307

Formelstamm (C₁₉H₂₄N-O₃)⁺ Br⁻
Molgewicht 394.3028
Bruttoformel C₁₉H₂₄BrNO₃
2. Bezeichnung (8*s*)-6 ,7 -Epoxy-8-ethyl-3 -(2-phenylprop-2-enoyloxy)tropaniumbromid
Zitat Bezeichnung 2 Config:ARZNAD(1985)v35.1A,p217-228; Config:JACSAT(2010)v132.40,p14191-14202; Config:MCLCE9(1994)v242.1,p193-200
ASK #34308

Chemical Abstract Service Nr. 113402-31-6
Molgewicht 319.3587
Bruttoformel C₂₂H₁₃N₃
2. Bezeichnung 4,4',4''-Methantriyiltris(benzonitril)

ASK #34309
Chemical Abstract Service Nr. 112809-52-6
Molgewicht 285.3027
Bruttoformel C₁₇H₁₁N₅
2. Bezeichnung 4,4'-(4*H*-1,2,4-Triazol-4-ylmethylen)bis(benzonitril)

ASK #34312

Chemical Abstract Service Nr. 90503-06-3
Molgewicht 764.9839
Bruttoformel C₃₈H₇₂N₂O₁₃
2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylazinoyl)- -
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Azithromycin-3'-N-oxid

ASK #34313

Chemical Abstract Service Nr. 765927-71-7
Molgewicht 748.9414
Bruttoformel C₃₇H₆₈N₂O₁₃

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-(3,4,6-tridesoxy-3-formamido- -D-xylo-
ASK #34316

Chemical Abstract Service Nr. 654-62-6
Molgewicht 319.2813
Bruttoformel $C_7H_8F_3N_3O_4S_2$
2. Bezeichnung 4-Amino-6-(trifluormethyl)benzol-1,3-disulfonamid

ASK #34317

Chemical Abstract Service Nr. 248282-07-7
Formelstamm $(C_{19}H_{16}ClN_2O_3)^- Na^+$
Molgewicht 378.7847
Bruttoformel $C_{19}H_{16}ClN_2NaO_3$
Vorzugsbezeichnung Laquinimod-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L47)

2. Bezeichnung 5-Chlor-*N*-ethyl-4-hydroxy-1-methyl-2-oxo-*N*-phenyl-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid-Natriumsalz

ASK #34318

Chemical Abstract Service Nr. 474-60-2
Molgewicht 402.696
Bruttoformel $C_{28}H_{50}O$
2. Bezeichnung 5 -Campestan-3 -ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Campestanol

ASK #34341

Chemical Abstract Service Nr. 169758-66-1
Molgewicht 318.3858
Bruttoformel $C_{18}H_{23}FN_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Robalzotan
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Dicyclobutylamino-8-fluor-3,4-dihydro-2*H*-chromen-5-carboxamid

ASK #34342

Formelstamm $C_{18}H_{23}F-N_2O_2 \cdot C_4H_6O_6$
Molgewicht 468.4727
Bruttoformel $C_{22}H_{29}FN_2O_8$
Vorzugsbezeichnung Robalzotan[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Dicyclobutylamino-8-fluor-3,4-dihydro-2*H*-chromen-5-carboxamid-[(*R,R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #34343

Chemical Abstract Service Nr. 177255-04-8
Formelstamm $C_{18}H_{23}F-N_2O_2 \cdot C_4H_6O_6 \cdot H_2O$
Molgewicht 486.4879

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Robalzotan[(<i>R,R</i>)-tartrat] 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Dicyclobutylamino-8-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-5-carboxamid-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1 H ₂ O
ASK #34344	
Chemical Abstract Service Nr.	483369-58-0
Molgewicht	373.3716
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ F ₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Denagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-3,3-bis(4-fluorphenyl)propanoyl]-4-fluorpyrrolidin-2-carbonitril
ASK #34345	
Chemical Abstract Service Nr.	811432-66-3
Formelstamm	C20-H18-F3-N3-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	545.5733
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Denagliptintosilat
International Nonproprietary Name	INN.L56,v.L18
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-3,3-bis(4-fluorphenyl)propanoyl]-4-fluorpyrrolidin-2-carbonitril-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
ASK #34346	
Chemical Abstract Service Nr.	518048-05-0
Molgewicht	444.4163
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ FN ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Raltegravir
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Fluorphenyl)methyl]-5-hydroxy-1-methyl-2-[2-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamido)propan-2-yl]-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34347	
Chemical Abstract Service Nr.	871038-72-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	925701-81-1
Formelstamm	(C20-H20-F-N6-O5) ⁻ K ⁺
Molgewicht	482.5067
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ FKN ₆ O ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Fluorphenyl)methyl]-5-hydroxy-1-methyl-2-[2-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamido)propan-2-yl]-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-carboxamid-Kaliumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Raltegravir-Kalium

Zitat Bezeichnung 3 RÖMP2024; EAB10.0,11.0(2020-2023)/2887

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym N-(4-Fluorbenzyl)-5-hydroxy-1-methyl-2-[2-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamido)propan-2-yl]-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-carboxamid-Kaliumsalz;
Kalium-4-[[[(4-fluorphenyl)methyl]carbamoyl]-1-methyl-2-[2-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamid)propan-2-yl]-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-5-olat

ASK #34350

Chemical Abstract Service Nr. 13410-01-0

Formelstamm $2\text{Na}^+ (\text{O}_4\text{-Se})^{2-}$

Molgewicht 188.9371

Bruttoformel $\text{Na}_2\text{O}_4\text{Se}$

2. Bezeichnung Natriumselenat

ASK #34352

Formelstamm $(\text{C}_8\text{-H}_8\text{-N-O}_2)^- \text{H}^+ \cdot \text{H}_2\text{-O}$

Molgewicht 169.1778

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_9\text{NO}_2$

2. Bezeichnung 4-(Aminomethyl)benzoesäure 1 H_2O

ASK #34353

Vorzugsbezeichnung Macrogol-x-(mono/di)(palmitat/stearat) ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des Macrogol-Anteils))

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)(hexadecanoat/octadecanoat)

ASK #34368

Formelstamm $\text{Al}^{3+} \cdot x(\text{H-O})^- \cdot 3-x(\text{C}_{18}\text{-H}_{35}\text{-O}_2)^-$ und Homologe, $x = \text{ca. } 0,5$

Molgewicht 1488.3169

Bruttoformel $\text{C}_{90}\text{H}_{176}\text{Al}_2\text{O}_{11}$

2. Bezeichnung Aluminium-hydroxid-dioctadecanoat, Aluminium-trioctadecanoat und kleinere Mengen homologer Aluminium-fettalkanoate, Gemisch

3. Bezeichnung Aluminiumhydroxiddistearat-Aluminiumtristearat-Gemisch

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

Synonym Aluminium(di/tri)stearat

ASK #34372

Chemical Abstract Service Nr. 594-05-8

Formelstamm $(^{14}\text{C})\text{-H}_4\text{-N}_2\text{-O}$

Molgewicht 62.0478

Bruttoformel $\text{CH}_4\text{N}_2\text{O}$

2. Bezeichnung (^{14}C) Harnstoff

ASK #34373

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)isostearat

ASK #34374

Chemical Abstract Service Nr. 614-60-8

Formelstamm $(\text{C}_9\text{-H}_7\text{-O}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 164.158
Bruttoformel C₉H₈O₃
2. Bezeichnung (E)-3-(2-Hydroxyphenyl)prop-2-ensäure

ASK #34375

Chemical Abstract Service Nr. 7400-08-0

Formelstamm (C₉H₇O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 164.158

Bruttoformel C₉H₈O₃

2. Bezeichnung 3-(4-Hydroxyphenyl)prop-2-ensäure

ASK #34377

Chemical Abstract Service Nr. 19054-57-0

Formelstamm (C₄H₇O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 126.0864

Bruttoformel C₄H₇NaO₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxybutansäure-Natriumsalz

ASK #34378

Chemical Abstract Service Nr. 52286-59-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 212055-74-8; 324018-82-8; 75139-46-7

Molgewicht 947.1539

Bruttoformel C₄₈H₈₂O₁₈

2. Bezeichnung [20-(-D-Glucopyranosyloxy)-3 ,12 -dihydroxydammar-24-en-6 -yl]-2-O-(-L-rhamnopyranosyl)- -D-glucopyranosid

3. Bezeichnung Ginsenosid Re

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; CAS

ASK #34379

Chemical Abstract Service Nr. 16326-32-2

Molgewicht 292.4562

Bruttoformel C₁₉H₃₂O₂

2. Bezeichnung Methyl[(Z,Z,Z)-octadeca-6,9,12-trienoat]

ASK #34380

Chemical Abstract Service Nr. 27013-91-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104748-88-1; 123350-57-2; 1391-87-3; 1399-69-5; 144190-43-2; 29302-47-4; 30883-34-2; 52038-08-1; 56779-31-8; 60454-64-0

Formelstamm (C₄₁H₆₅O₁₂)⁻ H⁺

Molgewicht 750.9555

Bruttoformel C₄₁H₆₆O₁₂

2. Bezeichnung 23-Hydroxy-3 -(-L-rhamnopyranosyl-(1 2)- -L-arabinopyranosyloxy)olean-12-en-28-säure

3. Bezeichnung -Hederin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; CAS; Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R

ASK #34381

Chemical Abstract Service Nr.	465-92-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15420-98-1
Molgewicht	332.4339
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₄
2. Bezeichnung	(2aS,2a ¹ R,5aS,6R,7R,8aR)-6-[2-(Furan-3-yl)ethyl]-6-hydroxy-2a,5a,7-trimethyldecahydro-2H-naphtho[1,8-bc]furan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Marrubiin
ASK #34382	
Chemical Abstract Service Nr.	71-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51259-80-4; 7438-31-5
Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₇ N ₂ O ₂ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	264.3197
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thiopental-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Ethyl-5-[(2 <i>R</i>)-pentan-2-yl]-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz
ASK #34383	
Chemical Abstract Service Nr.	120-94-5
Molgewicht	85.1475
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ N
2. Bezeichnung	1-Methylpyrrolidin
ASK #34384	
Chemical Abstract Service Nr.	700361-47-3
Formelstamm	C ₂₂ H ₁₈ N ₆ . Cl-H
Molgewicht	402.8795
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ ClN ₆
Vorzugsbezeichnung	Rilpivirinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-[(4-{4-[(<i>E</i>)-2-Cyanethenyl]-2,6-dimethylanilino}pyrimidin-2-yl)amino]benzonitril-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rilpivirinmonohydrochlorid; 4-[[4-({4-[(<i>E</i>)-2-Cyanvinyl]-2,6-dimethylphenyl}amino)-2-pyrimidinyl]amino]benzonitrilhydrochlorid (1:1)
ASK #34385	
Formelstamm	(C ₈ -H ₇ -O ₃ -S) _x Ky Na _(x-y)

Vorzugsbezeichnung	Tolvamer-Kalium-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	Poly[1-(4-sulfophenyl)ethylen]-Kalium-Natriumsalz
ASK #34388	
Chemical Abstract Service Nr.	220847-86-9
Molgewicht	604.9518
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₂ Cl ₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valategrast
International Nonproprietary Name	INN.L55
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl]((2S)-2-(2-chlor-6-methylbenzamido)-3-[4-(2,6-dichlorbenzamido)phenyl]propanoat}
ASK #34389	
Chemical Abstract Service Nr.	828271-96-1
Formelstamm	C30-H32-Cl3-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	641.4127
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ Cl ₄ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valategrasthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl]((2S)-2-(2-chlor-6-methylbenzamido)-3-[4-(2,6-dichlorbenzamido)phenyl]propanoat}-hydrochlorid
ASK #34390	
Chemical Abstract Service Nr.	949100-39-4
Molgewicht	2880.2752
Bruttoformel	C ₁₂₀ H ₁₉₉ N ₄₅ O ₃₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Delcasertib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A]Cys(A1S B1S)-Ser-Phe-Asn-Ser-Tyr-Glu-Leu-Gly-Ser-Leu [B]Cys(B1S A1S)-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg
ASK #34391	
Formelstamm	C120-H199-N45-O34-S2 . 7(C2-H4-O2)
Molgewicht	3300.6389
Bruttoformel	C ₁₃₄ H ₂₂₇ N ₄₅ O ₄₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Delcasertibheptaacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	[A]Cys(A1S B1S)-Ser-Phe-Asn-Ser-Tyr-Glu-Leu-Gly-Ser-Leu [B]Cys(B1S A1S)-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-heptaacetat
ASK #34392	
Chemical Abstract Service Nr.	1146887-67-3
Formelstamm	(C242-H283-N91-O127-P24-S24)24 ⁻ 24H ⁺

	Molgewicht	8035.4908
	Bruttoformel	C ₂₄₂ H ₃₀₇ N ₉₁ O ₁₂₇ P ₂₄ S ₂₄
	Vorzugsbezeichnung	Aganirsen
	International Nonproprietary Name	INN.L64.CN-corr
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-P</i> -Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thio
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34393	Chemical Abstract Service Nr.	472960-22-8
	Molgewicht	85700
	Bruttoformel	C ₃₇₉₆ H ₅₉₃₇ N ₁₀₁₅ O ₁₁₄₃ S ₅₀
	Vorzugsbezeichnung	Albinterferon alfa-2b
	International Nonproprietary Name	INN.L59
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; AdisInsight; IMGT/mAb-DB; ICTRP; CGHLAW(2008)v6.6,p701-706; USAN; EMEA/H/C/2166; ChemIDplus; USNCT; EUCTR; KEGG; NCI.Thesaurus
	2. Bezeichnung	DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTTECCQ AADKAACLLP KLDELRDGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPKAEFAE VSKLVDLT K VHTCCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFQNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCKKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCF AE EGKKLVAASQ AALGLCDLPQ THSLGSRRTL MLLAQMRIS LFSCLKDRHD FGFPQEEFGN QFQKAETIPV LHEMIQQIFN LFSTKDSSAA WDETLLDKFY TELYQQLNDL EACVIQGVGV TETPLMKEDS ILAVRKYFQR ITLYLKEKKY SPCAWEVVRA EIMRSFSLST NLQESLRSKE, 53,62:75,91:90,101:124,169:168,177:200,246:245,253:265,279:278,289:316,361:360,369:392,438:437,448:461,477:476,487:514,559:558,567:586,683:614,723-Nonadecakis(disulfid), glycosyliert an Asn318- <i>N</i> ⁴ und Thr691- <i>O</i> ³ , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Hefezellen von <i>Saccharomyces cerevisiae</i>
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Humanserumalbumin (1-585)-Interferon alpha 2b (2-166)-Peptid (586-750)-Fusionsprotein, glycosyliert, aus rekombinanter Hefe; Rekombinantes Humanserumalbumin-Interferon-alpha-Fusionsprotein; Albumin-Interferon alpha-2b; Albinterferon; DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTC(53S-->62S)VADESAE NC(62S-->53S)DKSLHTLF GDKLC(75S-->91S)TVATL RETYGEMADC(90S-->101S) C(91S-->75S)AKQEPERNE C(101S-->90S)FLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMC(124S-->169S)TAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTEC(168S-->177S)C(169S-->124S)Q AADKAAC(177S-->168S)LLP KLDELRDGK ASSAKQRLKC(200S-->246S) ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPKAEFAE VSKLVDLT K VHTC(245S-->253S)C(246S-->200S)HGD LEC(253S-->245S)ADDRADL AKYIC(265S-->279S)ENQDS ISSKLKEC(278S-->289S)C(279S-->265S)E KPILLEKSHC(289S-->278S)I AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVC(316S-->361S)KNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC(360S-->369S) C(361S-->316S)AAADPHEC(369S-->360S)Y AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NC(392S-->438S)ELFEQLGE YKFQNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKC(437S-->448S)C(438S-->392S)KH PEAKRMP(448S-->437S)AE DYLSVVLNQL C(461S-->477S)VLHEKTPVS DRVTKC(476S-->487S)C(477S-->461S)TES LVNRRPC(487S-->476S)FSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADIC(514S-->559S)TLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKC(558S-->567S)C(559S-->514S)K ADDKETC(567S-->558S)FAE EGKKLVAASQ AALGLC(586S-->683S)DLPQ THSLGSRRTL MLLAQMRIS LFSC(614S-->723S)LKDRHD FGFPQEEFGN QFQKAETIPV LHEMIQQIFN LFSTKDSSAA WDETLLDKFY TELYQQLNDL EAC(683S-->586S)VIQGVGV TETPLMKEDS ILAVRKYFQR ITLYLKEKKY SPC(723S-->614S)AWEVVRA EIMRSFSLST NLQESLRSKE (glycosyliert an N 318, T 691); Albumin-Interferon alfa; alb-IFN; rHA-rIFNalpha; Alb-IFNA2 R23 (608)
ASK #34394	Chemical Abstract Service Nr.	3432-99-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	14948-92-6; 23284-08-4; 39939-22-5; 42578-82-5

Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₁ -N ₇ -O ₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	457.4399
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Folitixorin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(6a <i>RS</i>)-3-Amino-1-oxo-1,4,5,6,6a,7,8,9-octahydroimidazo[1,5- <i>f</i>]pteridin-8-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure
ASK #34395	
Chemical Abstract Service Nr.	133978-75-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₁ -N ₇ -O ₆) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	495.502
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ CaN ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Folitixorin-Calcium
International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(6a <i>RS</i>)-3-Amino-1-oxo-1,4,5,6,6a,7,8,9-octahydroimidazo[1,5- <i>f</i>]pteridin-8-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)
ASK #34396	
Chemical Abstract Service Nr.	370893-06-4
Molgewicht	557.5224
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ BrN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ancriviroc
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	{4-[(<i>Z</i>)-(4-Bromphenyl)(ethoxyimino)methyl]-4'-methyl[1,4'-bipiperidin]-1'-yl}(2,4-dimethyl-1-oxo-1 ⁵ -pyridin-3-yl)methanon
ASK #34397	
Chemical Abstract Service Nr.	330784-47-9
Molgewicht	483.9506
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ ClN ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Avanafil
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	4-[[[3-Chlor-4-methoxyphenyl)methyl]amino]-2-[(2 <i>S</i>)-2-(hydroxymethyl)pyrrolidin-1-yl]- <i>N</i> -[(pyrimidin-2-yl)methyl]pyrimidin-5-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(3-Chlor-4-methoxybenzyl)amino]-2-[(<i>S</i>)-2-(hydroxymethyl)pyrrolidin-1-yl]- <i>N</i> -(pyrimidin-2-ylmethyl)pyrimidin-5-carboxamid
ASK #34398	
Chemical Abstract Service Nr.	524067-21-8
Molgewicht	344.5307
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Becocalcidiol

International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-5-(2-((1 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,4 <i>E</i> ,7 <i>aR</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-Butan-2-yl]-7 <i>a</i> -methyl-2,3,5,6,7,7 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -inden-4(3 <i>aH</i>)-yliden)ethyliden)-2-methylidencyclohexan-1,3-diol
ASK #34399	
Chemical Abstract Service Nr.	187393-00-6
Molgewicht	627.8128
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Bemotrizinol
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	2,2'-[6-(4-Methoxyphenyl)-1,3,5-triazin-2,4-diyl]bis[5-(2-ethylhexyloxy)phenol]
ASK #34400	
Chemical Abstract Service Nr.	537694-98-7
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Besilesomab
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human CEA (carcinoembryonic antigen)-related antigen)(mouse monoclonal BW 250/183 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal BW 250/183 -chain, dimer
ASK #34401	
Chemical Abstract Service Nr.	147497-64-1
Molgewicht	370.4852
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Davasaicin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	2-[4-(2-Aminoethoxy)-3-methoxyphenyl]- <i>N</i> -[3-(3,4-dimethylphenyl)propyl]acetamid
ASK #34402	
Chemical Abstract Service Nr.	239101-33-8
Formelstamm	(C11-H10-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	253.2743
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Deferitrin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-(2,4-Dihydroxyphenyl)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-carbonsäure
ASK #34403	
Chemical Abstract Service Nr.	474641-19-5
Formelstamm	C16-H16-(2)H7-N-O
Molgewicht	252.4036
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Deutolperison

International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Methyl-1-{4-[(² H ₃)methyl](2,3,5,6- ² H ₄)phenyl}-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on
ASK #34404	
Chemical Abstract Service Nr.	381683-94-9
Formelstamm	(C ₄₀ -H ₃₄ -Cl ₃ -N ₂ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	746.1409
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₅ Cl ₃ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Efipladib
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	4-[3-(5-Chlor-2-{2-[(3,4-dichlorphenyl)methansulfonamido]ethyl}-1-diphenylmethyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)propyl]benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[3-(5-Chlor-2-{2-[(3,4-dichlorbenzyl)sulfonylamino]ethyl}-1-diphenylmethyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)propyl]benzoesäure
ASK #34405	
Chemical Abstract Service Nr.	220998-10-7
Molgewicht	522.0351
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Elomotecan
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-9-Chlor-5-ethyl-5-hydroxy-10-methyl-12-[(4-methylpiperidin-1-yl)methyl]-1,5-dihydrooxepino[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,15(4 <i>H</i> ,13 <i>H</i>)-dion
ASK #34406	
Chemical Abstract Service Nr.	473727-83-2
Molgewicht	397.4244
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Navarixin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N</i> -dimethyl-3-[(2-{[(<i>R</i>)-1-(5-methylfuran-2-yl)propyl]amino}-3,4-dioxocyclobut-1-en-1-yl)amino]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34407	
Chemical Abstract Service Nr.	862464-58-2
Molgewicht	415.4397
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Navarixin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N</i> -dimethyl-3-[(2-{[(<i>R</i>)-1-(5-methylfuran-2-yl)propyl]amino}-3,4-dioxocyclobut-1-en-1-yl)amino]benzamid 1 H ₂ O
ASK #34409	

Chemical Abstract Service Nr.	329744-44-7
Molgewicht	542.5726
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ F ₃ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Embeconazol
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>E</i>)-4-[(2 <i>r</i> ,5 <i>r</i>)-5-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-(2,4-Difluorphenyl)-3-hydroxy-4-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-ylsulfanyl]-1,3-dioxan-2-yl]buta-1,3-dien-1-yl]-3-fluorbenzonitril
ASK #34410	
Chemical Abstract Service Nr.	209799-67-7
Molgewicht	266.2533
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Forodesin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	7-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3,4-Dihydroxy-5-(hydroxymethyl)pyrrolidin-2-yl]-1 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4(5 <i>H</i>)-on
ASK #34412	
Chemical Abstract Service Nr.	479198-61-3
Molgewicht	18216.5261
Bruttoformel	C ₈₀₁ H ₁₂₆₄ N ₂₁₂ O ₂₅₂ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Iboctadekin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	YFGKLESKLS VIRNLNDQVL FIDQGNRPLF EDMTSDCRD NAPRTIFIIS MYKDSQPRGM AVTISVKCEK ISTLSCENKI ISFKEMNPPD NIKDTKSDII FFQRSVPGHD NKMQFESSY EGYFLACEKE RDLFKLILKK EDELGDRSIM FTVQNE
ASK #34413	
Chemical Abstract Service Nr.	54845-95-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	320.4663
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Icomucret
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,8 <i>Z</i> ,11 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>S</i>)-15-Hydroxyicosa-5,8,11,13-tetraensäure
ASK #34414	
Chemical Abstract Service Nr.	336113-53-2
Molgewicht	517.0616
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ispinesib
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Aminopropyl)- <i>N</i> -[(1 <i>R</i>)-1-(3-benzyl-7-chlor-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-2-yl)-2-methylpropyl]-4-methylbenzamid
ASK #34415	

Chemical Abstract Service Nr.	82059-51-6
Molgewicht	382.4528
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Levotofisopam
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(5S)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-ethyl-7,8-dimethoxy-4-methyl-5 <i>H</i> -2,3-benzodiazepin
ASK #34416	
Chemical Abstract Service Nr.	476436-68-7
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₅ O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	422.4703
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Naveglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(2S)-2-Methoxy-3-{4-[3-(4-phenoxyphenoxy)propoxy]phenyl}propansäure
ASK #34417	
Chemical Abstract Service Nr.	331744-64-0
Formelstamm	(C ₃₀ H ₂₉ N ₂ O ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	530.5684
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Peliglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Methoxyphenoxycarbonyl)- <i>N</i> -[(1S)-1-{4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]phenyl}ethyl]glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{(4-Methoxyphenoxycarbonyl)[(S)-1-{4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]phenyl}ethyl]amino}essigsäure
ASK #34418	
Chemical Abstract Service Nr.	354-92-7
Molgewicht	238.0268
Bruttoformel	C ₄ F ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Perflisobutan
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	1,1,1,2,3,3,3-Heptafluor-2-(trifluormethyl)propan
ASK #34419	
Chemical Abstract Service Nr.	146464-95-1
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₁ N ₇ O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	477.4726
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₇ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Pralatrexat

International Nonproprietary Name INN.L54	
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[1-(2,4-Diaminopteridin-6-yl)pent-4-in-2-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-{4-[1-(2,4-Diaminopteridin-6-yl)pent-4-in-2-yl]benzamido}pentandisäure
ASK #34420	
Chemical Abstract Service Nr.	575458-75-2
Molgewicht	27006.7412
Bruttoformel	C ₁₁₈₄ H ₁₈₄₄ N ₃₃₀ O ₃₅₀ S ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Radotermin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	[A]PLATRQGKRP SKNLKARC(18S 84S)SR KALHVNFKDM GWDDWIIAPL EYEAFHC(47S 116S)EGL C(51S 118S)EFPLRSHLE PTNHAVIQTL MNSMDPESTP PTC(A83S B83S)C(84S 18S)VPTRLSPISILFIDSA NNVVYKQYED MVVESC(116S 47S)GC(118S 51S)R [B]PLATRQGKRP SKNLKARC(18S 84S)SR KALHVNFKDM GWDDWIIAPL EYEAFHC(47S 116S)EGL C(51S 118S)EFPLRSHLE PTNHAVIQTL MNSMDPESTP PTC(B83S A83S)C(84S 18S)VPTRLSPISILFIDSA NNVVYKQYED MVVESC(116S 47S)GC(118S 51S)R
ASK #34421	
Chemical Abstract Service Nr.	565451-13-0
Molgewicht	0
Bruttoformel	C ₆₃₂₀ H ₉₇₉₄ N ₁₇₀₂ O ₁₉₉₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Raxibacumab
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	MABSCP(2009) v1.6, p531-538; USNCT; CAS; ATC; DrugBank; Pharmavista; Orph.Desig.:EU/3/14/1352; PubChem; KEGG; ICTRP; USAN; IMGT/mAb-DB; AdisInsight; ChemIDplus; ROMP2016; MeSH; Orph.Desig.:FDA-2003-12-11; MAR2016
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARQI WGRFEYWGRG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCSGSSSNIG SNTVNWYQQL PGTAPKLLIY SNNQRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCA AWDDSLNGVV FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LPPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'] (22-96,144-200,261-321,367-425), [L,L'] (22-89,138-197), [H-H'] (226-226',229-229'), [H-L,H'-L'] (220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit gentechnisch veränderten Maus-Myelom-Zellen
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	monoklonales humanes Immunglobulin G1-lambda gegen Protektives Antigen (PA) des Milzbrand-Erregers Bacillus anthracis
ASK #34422	
Chemical Abstract Service Nr.	361442-04-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1339955-48-4
Molgewicht	315.41
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N ₃ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Saxagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; PubChem; CAS; (USAN); AdisInsight; MeSH; AAN; ATC; GlnAS; Pharmavista; FDA-SRS; MAR2018; BAN; NCI.Thesaurus; EUTCT; ChemIDplus; KEGG
2. Bezeichnung	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-Amino(3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril; Saxagliptin (wasserfrei)
ASK #34423	
Chemical Abstract Service Nr.	149682-77-9
Formelstamm	(C ₉ -H ₂₀ -B-N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	214.0698
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ BN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Talabostat
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	{{(2 <i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-methylbutanoyl]pyrrolidin-2-yl}boronsäure
ASK #34424	
Chemical Abstract Service Nr.	441765-98-6
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₄ -N ₂ -O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	256.2551
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Talaglumetad
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Aminopropanamido]bicyclo[3.1.0]hexan-2,6-dicarbonsäure
ASK #34425	
Chemical Abstract Service Nr.	521079-87-8
Formelstamm	C ₆₅₄₈ -H ₁₀₁₂₂ -N ₁₇₃₀ -O ₂₀₃₄ -S ₄₄
Molgewicht	51400
Vorzugsbezeichnung	Tefibazumab
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(<i>Staphylococcus aureus</i> protein ClfA(clumping factor A))(human- <i>Mus musculus</i> monoclonal Aurexis heavy chain), disulfide with human- <i>Mus musculus</i> monoclonal Aurexis -chain, dimer
ASK #34426	
Chemical Abstract Service Nr.	120313-91-9
Molgewicht	52200
Bruttoformel	C ₂₂₃₀ H ₃₃₅₇ N ₆₃₃ O ₇₁₈ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Thrombomodulin alfa

International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	APAEPQPGGS QC(12S 17S)VEHDC(17S 12S)FAL YPGPATFLNA SQIC(34S 149S)DGLRGH LMTVRSSVAA DVISLLLNGD GGVGRRRLWI GLQLPPGC(78S 115S)GD PKRLGPLRGF QWVTGDNNTS YSRWARLDLN GAPLC(115S 78S)GPLC(119S 140S)V AVSAAEATVP SEPIWEEQQC(140S 119S) EVKADGFLC(149S 34S)E FHFPPATC(157S 206S)RPL AVEPGAAAAA VSITYGTPFA ARGADFPALP VGSSAAVAPL GLQLMC(206S 157S)TAPP GAVQGHWARE APGAWDC(227S 238S)SVE NGGC(234S 247S)EHAC(238S 227S)NA IPGAPRC(247S 234S)QC(249S 262S)P AGAALQADGR SC(262S 249S)TASATQSC(270S 278S) NDLC(274S 290S)EHFC(278S 270S)VP NPDQPGSYSC(290S 274S) MC(292S 305S)ETGYRLAA DQHRC(305S 292S)EDVDD C(311S 322S)ILEPSPC(318S 331S)PQ RC(322S 311S)VNTQGGFE C(331S 318S)HC(333S 344S)YPNYDLV DGE(344S 333S)VEPVDP C(351S 360S)FRANC(356S 370S)EYQC(360S 351S) QPLNQTSYLC(370S 356S) VC(372S 386S)AEGFAPIP HEPHRC(386S 372S)QMFC(390S 395S) NQTAC(395S 390S)PADC(399S 407S)D PNTQASC(407S 399S)EC(409S 421S)P EGYILDDGFI C(421S 409S)TDIDEC(427S 437S)ENG GFC(433S 446S)SGVC(437S 427S)HNL PGTFEC(446S 433S)IC(448S 462S)GP DSALVRHIGT DC(462S 448S)DSGKVDGG DSGSGEPPPS PTPGSTLTTP AVGLVHSG (glycosyliert an N 29, N 97, N 98, S 287, N 364, N 391, S 474, S 480, T 482, S 485, T 486, T 488)

ASK #34427

Chemical Abstract Service Nr.	533927-56-9
Molgewicht	1752.1068
Bruttoformel	C ₈₆ H ₁₃₄ N ₂₀ O ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Atilmotin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	N,N,N-Trimethyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-tyrosylglycyl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-glutaminy-L-arginyl-L-leucyl-L-lysynamid-[1]N-ium-[9]5-at

ASK #34428

Chemical Abstract Service Nr.	635715-01-4
Formelstamm	C6518-H10002-N1738-O2036-S42
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Inotuzumab ozogamicin
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	Anti-(CD22 (Antigen), human)-Immunglobulin G4-G544-Schwerkette (Mensch-Maus, monoklonal)-G544- -Kette (Mensch-Maus, monoklonal)-Disulfid-Dimer, substituiert an N ⁶ von L-Lysyl-Resten mit 4-[4-(N-{3-[(2-{(1R,8S,13E)-8-[(4,6-Didesoxy-4-[[[(2,6-didesoxy-4-S-{4-[(6-desoxy-3-O-methyl- -L-mannopyranosyl)oxy]-3-iod-5,6-dimethoxy-2-methylbenzoyl)-4-thio- -D-ribo-hexopyranosyl)oxy]amino]-2-

ASK #34430

Chemical Abstract Service Nr.	93384-43-1
Molgewicht	148171.4934
Bruttoformel	C ₆₇₀₈ H ₁₀₃₅₉ N ₁₇₂₉ O ₁₉₉₅ S ₃₂
2. Bezeichnung	[L] 2 PFVKNQFNY KDPVNGVDIA YIKIPNAGQM QPVKAFKIHN KIWVIPERDT FTNPEEGDLN PPPEAKQVPV SYYDSTYLST DNEKDNLYKG VTKLFERIYS TDLGRMLLTS IVRGIPFWGG STIDTELKVI DTNCINVIQP DGSYRSEELN LVIIGPSADI IQFECKSFGH EVLNLTRNGY GSTQYIRFSP DFTFGFEESL EVDTNPLLGA GKFDTPAVT LAHELIHAGH RLYGIAINPN RVFKVNTNAY YEMSGLEVSV EELRTFGGHD AKFIDSLQEN EFRLYYYNKF KDIASLTNKA KSIVGTTASL QYMKNVFKEK YLLSEDTSGK FSVDKLKFDK LYKMLTEIYT EDNFVKFFKV LNRKTYLNFD KAVFKINIVP KVNITYDGF NLRNTNLAAN FNGQNTINN MNFTKLKNFT GLFEFYKLLC VRGIITSK 438 [H] 449 AL NDLCIKVNNW DLFFSPSEDN FTNDLNKGEE ITSDTNIEAA EENISLDLIQ QYYLTFFNFDN EPENISIENL SSDIIGQLEL MPNIERFPNG KKYELDKYTM FHYLRAQEFE HGKSRIALTN SVNEALLNPS RVYTFSSDY VKKVNKATEA AMFLGWVEQL VYDFTDETSE VSTTDKIADI TIIPYIGPA LNIGNMLYKD DFGALIFSG AVILLEFIPE IAIPVLGTFA LVSYIANKVL TVQTIDNALS KRNEKWDEVY KYIVTNWLAK VNTQIDLIRK KMKEALENQA EATKAIINYQ YNQYTEEEKN NINFNIDDLs

SKLNE SINKA MININKFLNQ CSVSYLMNSM IPYGVKRLD FDSLKDALL KYIYDNRGTL IGQVDRKDK VNNTLSTDIP FQLSKYVDNQ RLLSTFTEYI KNIINTSILN LRYESNHLID LSRYASKINI GSKVNFDPID KNQIQLFNLE SSKIEVILKN AIVYNSMYEN FSTSFWIRIP KYFNSISLNN EYTIINC MEN NSGWKVSLNY GEIWT LQDT QEIKQRVVFK YSQMINISDY INRWIFVTIT NNRLNNSKIY INGR LIDQKP ISNLGNIHAS NNIMFKLDGC RDTHRYIWIK YFNLFDKELN EKEIKDLYDN QSN SGILKDF WGDY LQYDKP YYMLNLYDPN KYVDVNNVGI RGYMYLKGPR GSVMTTNIYL NSSLYRGTKF IIKKYASGNK DNIVRNNDRV YINVVKNKE YRLATNASQA GVEKILSALE IPDVGNLSQV VVMKSKNDQG ITNKCKMNLQ DNNGNDIGFI GFHQFN NIAK LVASNWYNRQ IERSSRTLGC SWEFIPVDDG WGERPL 1296, 430,454:1235,1280-Bis(disulfid), hergestellt durch Bakterien-Kulturen von *Clostridium botulinum* des Serotyps A mit posttranslationaler Umwandlung durch Abspaltung des N-terminalen Initiator-Aminosäurerestes Met, Spaltung zwischen K438 und T439 durch endogene bakterielle Proteasen und üblicherweise teilweisen oder vollständigen Abbau des nativen N-terminalen (439-448)-Peptids TK SLDKGYNK der H-Kette [gemäß den drei USAN Statements für Daxibotulinumtoxin A, Evabotulinumtoxin A und Incobotulinumtoxin A identische Struktur]

3.	Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion (Ph.Eur.), frei von Komplexproteinen
Bezeichnung	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion, frei von Komplexproteinen; Botulin A; Clostridium botulinum Neurotoxin Typ A (frei von Komplexproteinen); Bontoxilysin A
ASK #34431	
Formelstamm	2Y3+ (O9-Si3)6 ⁻
Molgewicht	406.0628
Bruttoformel	O ₉ Si ₃ Y ₂
2. Bezeichnung	Yttriummetasilicat
ASK #34439	
Chemical Abstract Service Nr.	26590-05-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	108464-53-5; 118338-81-1; 136109-41-6; 147025-97-6; 152478-31-4; 217643-22-6; 60120-33-4; 61164-12-3; 61164-15-6; 66251-80-7
Formelstamm	[(C8-H16-Cl-N)x . (C3-H5-N-O)y]z
2. Bezeichnung	Poly[<i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(prop-2-en-1-yl)prop-2-en-1-aminiumchlorid-co-prop-2-enamid]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polyquaternium-7
ASK #34440	
Vorzugsbezeichnung	Macrogolisostearat x ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des EO-Gesamtanteils))
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -isostearoyloxypoly(oxyethylen)-x
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-x-isostearat
ASK #34441	
Formelstamm	(C14-H11-N4-O2-S) ⁻ Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	358.3481
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaquinoxalin-Natrium 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(chinoxalin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(Chinoxalin-2-yl)sulfanilamid-Natriumsalz 2 HO
ASK #34442	

Chemical Abstract Service Nr. 18672-70-3

Formelstamm $2(\text{C}_2\text{H}_7\text{N}-\text{O}_4\text{P})^- \text{Ca}^{2+}$

Molgewicht 320.1881

Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_{14}\text{CaN}_2\text{O}_8\text{P}_2$

2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz (2:1)

ASK #34445

Chemical Abstract Service Nr. 380636-75-9

Formelstamm $(\text{C}_{80}\text{H}_{103}\text{Cl}_2\text{N}_{11}\text{O}_{27}\text{P})^{3-} 3\text{H}^+ \cdot \text{Cl}-\text{H}$

Molgewicht 1792.0958

Bruttoformel $\text{C}_{80}\text{H}_{107}\text{Cl}_3\text{N}_{11}\text{O}_{27}\text{P}$

Vorzugsbezeichnung Telavancinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L53)

2. Bezeichnung (1*R*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-7-Carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-14²-[2-*O*-(3-[[2-(decylamino)ethyl]amino]-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-lyxo-hexopyranosyl)- -*D*-glucopyranosyloxy]-11,17,22³,22³

ASK #34448

Chemical Abstract Service Nr. 173424-77-6

Molgewicht 307.7755

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{14}\text{ClN}_3\text{O}_5\text{S}_2$

Vorzugsbezeichnung Laromustin

International Nonproprietary Name INN.L60

2. Bezeichnung 2-(2-Chlorethyl)-1,2-bis(methansulfonyl)-*N*-methylhydrazincarboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34449

Chemical Abstract Service Nr. 2075815-42-6

2. Bezeichnung 6-*O*-(2-Amino-2-desoxy-4-*O*-phosphono- -*D*-glucopyranosyl)-2-amino-2-desoxy-*D*-glucopyranose, substituiert an N², O³, N^{2'} und O^{3'} mit Fettacyl-, (3*R*)-3-Hydroxyfettacyl- oder (3*R*)-3-(Fettacyloxy)fettacyl-Resten, aus *Salmonella minnesota*

3. Bezeichnung Monophosphoryllipid A

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

Synonym MPL; MPL A; Monophosphoryllipid A aus *Salmonella minnesota*

ASK #34452

Chemical Abstract Service Nr. 163000-63-3

Formelstamm $(\text{C}_{13}\text{H}_{23}\text{N}_2\text{O}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 256.3413

Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung Neboglamin

International Nonproprietary Name INN.L47

ASK #34453	2. Bezeichnung	(4S)-4-Amino-5-[(4,4-dimethylcyclohexyl)amino]-5-oxopentansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Nebostinel
	Chemical Abstract Service Nr.	755037-03-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1219951-07-1; 1370461-45-2
	Molgewicht	482.8154
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ ClF ₄ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Regorafenib
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; ICTRP; ChemSpider; MeSH; ChemIDplus; EUTCT; USAN; ATC; EUCTR; Pharmavista; (JAN); MAR2014; USNCT; ROMP2023; KEGG.D10138; PubChem
	2. Bezeichnung	4-[4-({[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]-N-methylpyridin-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN; ROMP2023
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3'-Fluorsorafenib; 1-[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-{2-fluor-4-[2-(methylcarbamoyl)pyridin-4-yloxy]phenyl}harnstoff; 4-[4-({[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]-N-methyl-2-pyridincarboxamid
	Chemical Abstract Service Nr.	516-21-2
	Molgewicht	251.7154
ASK #34454	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN ₅
	Vorzugsbezeichnung	Cycloguanil
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI13
	2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-6,6-dimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin
	Chemical Abstract Service Nr.	335619-18-6
	Molgewicht	446.5399
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Inakalant
	International Nonproprietary Name	INN.L57
	2. Bezeichnung	tert-Butyl[(2-{7-[(2S)-3-(4-cyanphenoxy)-2-hydroxypropyl]-9-oxa-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl}ethyl)carbamat]
	Chemical Abstract Service Nr.	6623-10-5
ASK #34456	Andere Chemical Abstract Service Nr.	108798-63-6
	Molgewicht	181.3177
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₃ N

2. Bezeichnung [1,1'-Bi(cyclohexan)]-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1,1'-Bi(cyclohexyl)]-4-ylazan

ASK #34462

Chemical Abstract Service Nr. 556816-16-1
Molgewicht 246.084
Bruttoformel $\text{H}_2\text{NaO}_4\text{P}$
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Mononatriumsalz 7 H_2O
3. Bezeichnung Natriumdihydrogenphosphat 7 H_2O

ASK #34468

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8063-14-7
2. Bezeichnung Cannabis-sativa-Triebspitzen der blühenden weiblichen Pflanzen, getrocknet, ganz oder zerkleinert, mit Angabe des Gehalts an Cannabinoiden und Cannabinoid-Carbonsäuren, berechnet als Δ^9 -Tetrahydrocannabinol (THC) und Cannabidiol (CBD)
Zitat Bezeichnung 2 DAB.def
3. Bezeichnung Cannabisblüten (DAB)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cannabisblüten

ASK #34469

Molgewicht 381.8306
Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{16}\text{ClNO}_5\text{S}$
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[2-(4-chlor-3-sulfamoylbenzoyl)benzoat]

ASK #34470

Chemical Abstract Service Nr. 16289-13-7
Molgewicht 294.1328
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_9\text{Cl}_2\text{NO}_2$
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-3-hydroxy-2*H*-isoindol-1(3*H*)-on

ASK #34471

Molgewicht 380.8459
Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{17}\text{ClN}_2\text{O}_4\text{S}$
2. Bezeichnung *rac*-2-Chlor-5-[(1*R*)-3-oxo-1-(propan-2-yloxy)-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #34472

Chemical Abstract Service Nr. 496775-61-2
Formelstamm $(\text{C}_{25}\text{H}_{21}\text{N}_4\text{O}_4)^- \text{H}^+$
Molgewicht 442.4666
Bruttoformel $\text{C}_{25}\text{H}_{22}\text{N}_4\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung Eltrombopag
International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 3'-{*N*-(4*Z*)-[1-(3,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-5-oxo-1*H*-pyrazol-4(5*H*)-yliden]hydrazinyl}-2'-hydroxy[1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure
ASK #34473

Chemical Abstract Service Nr. 496775-62-3

Formelstamm (C₂₅H₂₁N₄O₄)⁻ H⁺ . 2(C₂H₇N-O)

Molgewicht 564.6327

Bruttoformel C₂₉H₃₆N₆O₆

Vorzugsbezeichnung Eltrombopagdi(olamin)

International Nonproprietary Name INN.L56,v.L22

2. Bezeichnung 3'-{*N*-[(4*Z*)-1-(3,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-5-oxo-1*H*-pyrazol-4(5*H*)-yliden]hydrazinyl}-2'-hydroxy[1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure - 2-Aminoethan-1-ol (1:2)
ASK #34476

Formelstamm C₅₂H₇₄N₁₆O₁₅S₂ . 2(C₂H₄O₂) . 5 H₂O

Molgewicht 1437.5525

Bruttoformel C₅₆H₈₂N₁₆O₁₉S₂

Vorzugsbezeichnung Terlipressindiacetat-Pentahydrat

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid-acetat (1:2) 5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Terlipressindiacetat 5 HO

ASK #34477

Molgewicht 577.7143

Bruttoformel C₃₂H₄₃N₅O₅

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

ASK #34478

Chemical Abstract Service Nr. 149647-78-9

Molgewicht 264.3202

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Vorinostat

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung *N*-Hydroxy-*N*-phenyloctandiamid

ASK #34479

Formelstamm (C₅H₈N₅O₃S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 251.2867

Bruttoformel C₅H₉N₅O₃S₂

2. Bezeichnung 2-(4,6-Diamino-1,3,5-triazin-2-ylsulfanyl)ethansulfonsäure

ASK #34480

Chemical Abstract Service Nr. 52438-85-4

Molgewicht 387.4669

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅

Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	11 ,17,21-Trihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion 1.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Prednisolon 1.5 HO

ASK #34481

Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₆ -Cl ₂ -N-O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	450.2688
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₇ Cl ₂ NO ₆

2. Bezeichnung 2-{2-[1-(3,4-Dichlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]acetyloxy}essigsäure

ASK #34482

Chemical Abstract Service Nr.	76812-64-1
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₅ -Cl-N-O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	471.93
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ ClNO ₆
2. Bezeichnung	2-{2-[6- <i>tert</i> -Butyl-1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetyloxy}essigsäure

ASK #34483

Chemical Abstract Service Nr.	75302-98-6
Molgewicht	471.93
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Acemetacin- <i>tert</i> -Butyl
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	<i>tert</i> -Butyl(2-{2-[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetyloxy}acetat)

ASK #34484

Formelstamm	(C ₂₂ -H ₁₇ -Cl-N-O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	459.8332
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ ClNO ₈
2. Bezeichnung	2-(2-{2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetyloxy}acetyloxy)essigsäure

ASK #34485

Chemical Abstract Service Nr.	21956-47-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23018-08-8
Molgewicht	289.3694
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34486

Chemical Abstract Service Nr.	16985-05-0
Molgewicht	277.3172

Bruttoformel C₁₈H₁₅NO₂
2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-(4-Hydroxyphenyl)(pyridin-2-yl)methyl]phenol

ASK #34487

Chemical Abstract Service Nr. 72901-16-7

Molgewicht 319.3539

Bruttoformel C₂₀H₁₇NO₃

2. Bezeichnung {4-[(4-Hydroxyphenyl)(pyridin-2-yl)methyl]phenyl}acetat

ASK #34488

Chemical Abstract Service Nr. 111664-35-8

Molgewicht 361.3906

Bruttoformel C₂₂H₁₉NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2-[(*R*)-[4-(Acetyloxy)phenyl](pyridin-2-yl)methyl]phenyl)acetat

ASK #34489

Chemical Abstract Service Nr. 65872-41-5

Formelstamm (C₆H₆N₃O₃S)⁻ H⁺

Molgewicht 201.2031

Bruttoformel C₆H₇N₃O₃S

2. Bezeichnung (2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)essigsäure

ASK #34490

Chemical Abstract Service Nr. 103296-32-8

Molgewicht 297.3733

Bruttoformel C₁₃H₁₉N₃O₃S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #34491

Chemical Abstract Service Nr. 97164-57-3

Molgewicht 480.5611

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₆O₅S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #34492

Chemical Abstract Service Nr. 104301-63-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104691-35-2

Molgewicht 242.255

Bruttoformel C₈H₁₀N₄O₃S

2. Bezeichnung (2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-methoxyimino-*N*-(2-oxoethyl)acetamid

ASK #34493

Molgewicht 663.7489

2.
Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-{2-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-e

ASK #34494

Molgewicht 796.38

2.
Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxamido]

ASK #34496

Andere Chemical Abstract Service Nr. 144070-76-8

Molgewicht	310.3654
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{19}\text{H}_{19}\text{FN}_2\text{O}$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(4-Fluorphenyl)-1-[3-(methylamino)propyl]-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril

ASK #34497

Chemical Abstract Service Nr. 64372-56-1

Molgewicht	342.4072
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{23}\text{FN}_2\text{O}_2$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carboxamid

ASK #34498

Chemical Abstract Service Nr. 411221-53-9

Molgewicht	340.3913
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{21}\text{FN}_2\text{O}_2$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,3*RS*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril

ASK #34499

Chemical Abstract Service Nr. 372941-54-3

Molgewicht	338.3755
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{19}\text{FN}_2\text{O}_2$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril

ASK #34500

Chemical Abstract Service Nr. 52818-63-0

Molgewicht	214.2631
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{13}H_{14}N_2O$

2. Bezeichnung *N*-(4-Methoxybenzyl)pyridin-2-amin

ASK #34501

Chemical Abstract Service Nr. 27244-64-0

Formelstamm (C₉H₁₀N-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 213.1873
Bruttoformel C₉H₁₁NO₅
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(2,4,5-trihydroxyphenyl)propansäure

ASK #34502

Chemical Abstract Service Nr. 7636-26-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4214-13-5
Formelstamm (C₁₀H₁₂N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 211.2145
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄
2. Bezeichnung 2-Amino-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)propansäure

ASK #34503

Chemical Abstract Service Nr. 5796-17-8
Formelstamm (C₉H₁₀N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 197.1879
Bruttoformel C₉H₁₁NO₄
2. Bezeichnung (R)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)propansäure

ASK #34508

Chemical Abstract Service Nr. 71610-00-9
Molgewicht 831.9006
Bruttoformel C₄₅H₅₃NO₁₄
2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]{{(2R,3S)-2-hydroxy-3-[(2E)-2-methylbut-2-enamido]-3-phenylpropanoat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Cephalomannin

ASK #34509

Chemical Abstract Service Nr. 105454-04-4
Molgewicht 853.9061
Bruttoformel C₄₇H₅₁NO₁₄
2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7-Epipaclitaxel

ASK #34510

Chemical Abstract Service Nr. 27548-93-2
Molgewicht 586.6268
Bruttoformel C₃₁H₃₈O₁₁
2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 ,13 -trihydroxy-9-oxotax-11-en-2 -yl]benzoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Baccatin III
ASK #34511	
Chemical Abstract Service Nr.	153415-45-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	156400-99-6; 296253-03-7
Molgewicht	847.9431
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₇ NO ₁₄
2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-hexanamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Paclitaxel C
ASK #34512	
Chemical Abstract Service Nr.	219783-77-4
Molgewicht	879.9434
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₃ NO ₁₄
2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-hydroxy-3-phenyl-3-[(2 <i>E</i>)-3-phenylprop-2-enamido]propanoat]
ASK #34513	
Chemical Abstract Service Nr.	78454-17-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	111149-94-1; 135501-18-7; 176702-78-6
Molgewicht	811.8695
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₉ NO ₁₃
2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 ,10 -trihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #34514	
Chemical Abstract Service Nr.	78432-77-6
Molgewicht	811.8695
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₉ NO ₁₃
2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 ,10 -trihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #34515	
Chemical Abstract Service Nr.	153083-53-5
Molgewicht	861.9697
Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₉ NO ₁₄
2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-hydroxy-3-(<i>N</i> -methylhexanamido)-3-phenylpropanoat]
ASK #34516	
Chemical Abstract Service Nr.	173101-54-7
Molgewicht	831.9006
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₃ NO ₁₄
2. Bezeichnung	{4,10 -Bis(acetyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-2 -[(2 <i>E</i>)-2-methylbut-2-enoyloxy]-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #34517	
Chemical Abstract Service Nr.	150547-36-7
Molgewicht	831.9006

	Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₃ NO ₁₄
	2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]((2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-hydroxy-3-[(2 <i>E</i>)-2-methylbut-2-enamido]-3-phenylpropanoat]
ASK #34518	Molgewicht	1079.1488
	Bruttoformel	C ₆₁ H ₆₂ N ₂ O ₁₆
	2. Bezeichnung	{4-(Acetyloxy)-10 -[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoyloxy]-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl}[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #34519	Molgewicht	895.9428
	Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₃ NO ₁₅
	2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxo-10 -(3-oxobutanoyloxy)tax-11-en-13 -yl]((2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #34520	Chemical Abstract Service Nr.	148930-55-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	176702-79-7
	Molgewicht	968.167
	Bruttoformel	C ₅₃ H ₆₅ NO ₁₄ Si
	2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7 -(triethylsilyloxy)tax-11-en-13 -yl]((2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #34521	Chemical Abstract Service Nr.	92950-39-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	113799-74-9
	Molgewicht	895.9428
	Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₃ NO ₁₅
	2. Bezeichnung	[4,7 ,10 -Tris(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]((2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #34522	Molgewicht	871.9214
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₃ NO ₁₅
	2. Bezeichnung	[5 ,10 -Bis(acetyloxy)-20-(benzoyloxy)-1,2 ,4,7 -tetrahydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]((2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
ASK #34523	Molgewicht	572.7128
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ N ₂ O ₇ S
	2. Bezeichnung	5-[(2 <i>R</i>)-2-{Bis[2-(2-ethoxyphenoxy)ethyl]amino}propyl]-2-methoxybenzolsulfonamid
ASK #34524	Chemical Abstract Service Nr.	112101-81-2
	Molgewicht	244.3106
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
	2. Bezeichnung	5-[(2 <i>R</i>)-2-Aminopropyl]-2-methoxybenzolsulfonamid
ASK #34525	Molgewicht	364.4592
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₂ O ₄ S

2. Bezeichnung 2-Methoxy-5-[(2*R*)-2-[(2-phenoxyethyl)amino]propyl]benzolsulfonamid

ASK #34526

Molgewicht 394.4851

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₂O₅S

2. Bezeichnung 2-Methoxy-5-[(2*R*)-2-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propyl]benzolsulfonamid

ASK #34527

Chemical Abstract Service Nr. 105764-07-6

Molgewicht 215.2264

Bruttoformel C₈H₉NO₄S

2. Bezeichnung 5-Formyl-2-methoxybenzolsulfonamid

ASK #34528

Chemical Abstract Service Nr. 6781-17-5

Molgewicht 181.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂

2. Bezeichnung 2-(2-Ethoxyphenoxy)ethanamin

ASK #34529

Chemical Abstract Service Nr. 3259-03-8

Molgewicht 245.113

Bruttoformel C₁₀H₁₃BrO₂

2. Bezeichnung 1-(2-Bromethoxy)-2-ethoxybenzol

ASK #34530

Chemical Abstract Service Nr. 106138-88-9

Molgewicht 408.5117

Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂O₅S

2. Bezeichnung 5-[(2*S*)-2-[[2-(2-Ethoxyphenoxy)ethyl]amino]propyl]-2-methoxybenzolsulfonamid

ASK #34531

Molgewicht 329.4333

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₃

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-[2-(2-Ethoxyphenoxy)ethyl]-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-amin

ASK #34532

Chemical Abstract Service Nr. 152628-02-9

Molgewicht 304.3889

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₄

2. Bezeichnung 1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1 *H*,3' *H*-[2,5'-bibenzimidazol]

ASK #34533

Formelstamm (C₃₃H₂₉N₄O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 514.6169

Bruttoformel C₃₃H₃₀N₄O₂

2. Bezeichnung 4'-[(1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1*H*,1'*H*-[2,5'-bibenzimidazol]-1'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carbonsäure

ASK #34534

Chemical Abstract Service Nr. 144702-26-1

Molgewicht 570.7232

Bruttoformel C₃₇H₃₈N₄O₂

2. Bezeichnung *tert*-Butyl{4'-[(1,7'-dimethyl-2'-propyl-1*H*,3'*H*-[2,5'-bibenzimidazol]-3'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carboxylat}

ASK #34535

Molgewicht 328.4452

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₃

2. Bezeichnung 10 ,17-Dihydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #34536

Molgewicht 344.4446

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₄

2. Bezeichnung 10 -Hydroperoxy-17-hydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #34537

Chemical Abstract Service Nr. 1162-60-3

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-7 -methyl-19-nor-10 ,17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #34538

Chemical Abstract Service Nr. 32297-45-3

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-3-on

ASK #34539

Chemical Abstract Service Nr. 105186-33-2

Molgewicht 358.5143

Bruttoformel C₂₃H₃₄O₃

2. Bezeichnung 3,3-Dimethoxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-17-ol

ASK #34540

Chemical Abstract Service Nr. 549-84-8

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₃

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

ASK #34541

Chemical Abstract Service Nr. 131-03-3

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₃

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxy-20 -yohimban-16 -carboxylat)
ASK #34542

Chemical Abstract Service Nr. 483-10-3

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_3$

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

ASK #34543

Chemical Abstract Service Nr. 84-37-7

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_3$

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxy-3 -yohimban-16 -carboxylat)

ASK #34546

Chemical Abstract Service Nr. 50439-68-4

Molgewicht 368.4693

Bruttoformel $C_{22}H_{28}N_2O_3$

2. Bezeichnung (*E*)-Methyl[16-(methoxymethylen)corynan-17-olat]

ASK #34547

Chemical Abstract Service Nr. 9004-83-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 110453-36-6

Molgewicht 290.505

Bruttoformel $C_{16}H_{34}O_2S$

2. Bezeichnung -[2-(*tert*-Dodecylsulfanyl)ethyl]- -hydroxypoly(oxyethan-1,2-diyl)

ASK #34548

Chemical Abstract Service Nr. 480449-70-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 876652-15-2

Molgewicht 548.0575

Bruttoformel $C_{24}H_{30}ClN_7O_4S$

Vorzugsbezeichnung Edoxaban

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[(1*R*,2*S*,5*S*)-2-[[[5-Chlorpyridin-2-yl]oxamoyl]amino]-5-(dimethylcarbamoyl)cyclohexyl]-5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamid;
N-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(*N,N*-dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid

ASK #34549

480449-71-6

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm C24-H30-Cl-N7-O4-S . C7-H8-O3-S

Molgewicht 720.2591

Bruttoformel C₃₁H₃₈ClN₇O₇S₂

Vorzugsbezeichnung Edoxabantosilat

**International
Nonproprietary Name** (INN.L61,v.L18)

2. Bezeichnung *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(*N,N*-dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1);
N-{(1*R*,2*S*,5*S*)-2-[(5-Chlorpyridin-2-yl)oxamoylamino]-5-(dimethylcarbamoyl)cyclohexan-1-yl}-5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #34550

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1229194-11-9

Formelstamm C24-H30-Cl-N7-O4-S . C7-H8-O3-S . H2-O

Molgewicht 738.2744

Bruttoformel C₃₁H₃₈ClN₇O₇S₂

Vorzugsbezeichnung Edoxabantosilat 1 H₂O

**International
Nonproprietary Name** (INN.L61,v.L18)

2. Bezeichnung *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{(1*R*,2*S*,5*S*)-2-[(5-Chlorpyridin-2-yl)oxamoylamino]-5-(dimethylcarbamoyl)cyclohexan-1-yl}-5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1) 1 HO

ASK #34553

Formelstamm C18-H21-N-O3 . Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 371.8557

Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Hydrocodonhydrochlorid 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid 2 H₂O

ASK #34554

**Chemical Abstract
Service Nr.** 820211-82-3

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 133249-66-8; 133877-01-7

Molgewicht 5999.1082

Bruttoformel C₂₅₄H₄₁₆N₇₂O₇₅S₁₀

Vorzugsbezeichnung	Tiprelestat
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; AdisInsight; Pharmavista; Orph.Desig.:FDA-2012-12-28; ChemIDplus
2. Bezeichnung	AQEPVKGPVS TKPGSCPIIL IRCAMLNPPN RCLKDTCPCG IKKCCEGSCG MACFVPQ, 16,45:23,49:32,44:38,53-Tetrakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Hefezellen von <i>Ha Ogataea angusta</i> , <i>Pichia angusta</i>)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Antileukoprotease; Antileukoproteinase; H-Ala-Gln-Glu-Pro-Val-Lys-Gly-Pro-Val-Ser-Thr-Lys-Pro-Gly-Ser-Cys-Pro-Ile-Ile-Leu-Ile-Arg-Cys-Ala-Met-Leu-Asn-Pro-Pro-Asn-Arg-Cys-Leu-Lys-Asp-Thr-Asp-Cys-Pro-Gly-Ile-Lys-Lys-Cys-Cys-Glu-Gly-S(16)-S(45),S(23)-S(49),S(32)-S(44),S(38)-S(53); Elafin, human, gentechnisch hergestellt; Elafin; rekombinantes humanes Elafin; Elafin, human, rekombinant; Trappin-2
ASK #34555	
Chemical Abstract Service Nr.	99489-94-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1314115-34-8; 132187-81-6
Formelstamm	(C113-H179-N35-O31-S4)(C143-H229-N39-O43-S4)
Molgewicht	5962.9501
Bruttoformel	C ₂₅₆ H ₄₀₈ N ₇₄ O ₇₄ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Serelaxin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; CAS; USAN; MeSH; ChemIDplus
2. Bezeichnung	[A] 5-Oxo-L-prolyl-L-leucyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-alanyl-L-leucyl-L-alanyl-L-asparaginyll-L-lysyl-L-cysteinyl-L-cysteinyl-L-histidyl-L-valylglycyl-L-cysteinyl-L-threonyl-L-lysyl-L-arginyl-L-seryl-L-leucyl-L-alanyl-L-arginyl-L-[B] L- -Aspartyl-L-seryl-L-tryptophyl-L-methionyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-valyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-cysteinylglycyl-L-arginyl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-valyl-L-arginyl-L-alanyl-L-glutamyl-L-isoleucyl-L-[A](10-15),[A-B](11-11',24-23')-Tris(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von <i>Escherichia coli</i> (Stamm W3110tonA)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	H2 Relaxin, human; rhRlx; [A]Glp-Leu-Tyr-Ser-Ala-Leu-Ala-Asn-Lys-Cys-Cys-His-Val-Gly-Cys-Thr-Lys-Arg-Ser-Leu-Ala-Arg-Phe-Cys [B]Asp-Ser-Trp-Met-Glu-Glu-Val-Ile-Lys-Leu-Cys-Gly-Arg-Glu-Leu-Val-Arg-Ala-Gln-Ile-Ala-Ile-Cys-Gly-Met-Ser-Thr-Trp-Ser, A10,A15:A11,B11:A24,B23-Tris(disulfid) [A1: Glp = 5-Oxo-L-prolyl (L-Pyroglutamy)]; [A]QLYSALANKC CHVGCTKRSL ARFC [B]DSWMEEVIKL CGRELVRAQI AICGMSTWS, A10,A15:A11,B11:A24,B23-Tris(disulfid), [A1-(5-Oxo-L-prolin)]-modifiziert; Relaxin vom Menschen, rekombinant; [A]XLYSALANKC CHVGCTKRSL ARFC [B]DSWMEEVIKL CGRELVRAQI AICGMSTWS, A10,A15:A11,B11:A24,B23-Tris(disulfid), [A1]X = 5-Oxo-L-prolyl; Relaxin II (human); rekombinantes humanes Relaxin; Relaxin H2, human; hRlx; Relaxin 2 (human); Relaxin H2; Relaxin; hRlx-2
ASK #34556	
Chemical Abstract Service Nr.	845264-92-8
Molgewicht	70700
Bruttoformel	C ₃₁₀₄ H ₄₇₈₈ N ₈₅₆ O ₉₅₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Atacicept
International Nonproprietary Name	INN.L57

2. Bezeichnung

[A]AMRSC(5S 18S)PEEQY WDPLLGTC(18S 5S)MS C(21S 33S)KTIC(25S 37S)NHQSQ RTC(33S 21S)AAFC(37S 25S)RSL SC(42S 57S)RKEQGKFY
DHLLRDC(57S 42S)ISC(60S 71S)ASIC(64S 75S)GQHPKQ C(71S 60S)AYFC(75S 64S)ENKLR SEPKSSDKTH TC(A92S B92S)PPC(A95S B95S)PAPEA EGAPSVFLFP PKPKDTLMIS
RTPEVTC(127S 187S)VVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKC(187S 127S)KVS NKALPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS
RDELTKNQVS LTC(233S 291S)LVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS C(291S 233S)SVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK
[B]AMRSC(5S 18S)PEEQY WDPLLGTC(18S 5S)MS C(21S 33S)KTIC(25S 37S)NHQSQ RTC(33S 21S)AAFC(37S 25S)RSL SC(42S 57S)RKEQGKFY
DHLLRDC(57S 42S)ISC(60S 71S)ASIC(64S 75S)GQHPKQ C(71S 60S)AYFC(75S 64S)ENKLR SEPKSSDKTH TC(B92S A92S)PPC(B95S A95S)PAPEA EGAPSVFLFP PKPKDTLMIS
RTPEVTC(127S 187S)VVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKC(187S 127S)KVS NKALPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS
RDELTKNQVS LTC(233S 291S)LVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS C(291S 233S)SVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK (glycosyliert an
N A163, N B163)

ASK #34557

Chemical Abstract Service Nr. 88-46-0**Formelstamm** (C6-H5-O5-S)⁻ H⁺**Molgewicht** 190.1738**Bruttoformel** C₆H₅O₅S**2. Bezeichnung** 2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure

ASK #34558

Chemical Abstract Service Nr. 151-41-7**Formelstamm** (C12-H25-O4-S)⁻ H⁺**Molgewicht** 266.3974**Bruttoformel** C₁₂H₂₆O₄S**2. Bezeichnung** Dodecylhydrogensulfat

ASK #34559

Chemical Abstract Service Nr. 41359-72-2**Molgewicht** 383.5237**Bruttoformel** C₂₄H₃₃NO₃**2. Bezeichnung** [2-(Diethylamino)ethyl]{2-[(naphthalin-2-yl)methyl]-3-(oxolan-2-yl)propanoat}**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** [2-(Diethylamino)ethyl]{2-[(naphthalin-2-yl)methyl]-3-(tetrahydrofuran-2-yl)propanoat}

ASK #34560

Chemical Abstract Service Nr. 86-48-6**Formelstamm** (C11-H7-O3)⁻ H⁺**Molgewicht** 188.1794**Bruttoformel** C₁₁H₈O₃**2. Bezeichnung** 1-Hydroxynaphthalin-2-carbonsäure

ASK #34561

Molgewicht 440.6994**Bruttoformel** C₂₇H₅₂O₄**2. Bezeichnung** (1/2-Hydroxypropan-2/1-yl/Propan-1,2-diyl)[dodecanoat/bis(dodecanoat)] - (1/2-Hydroxypropan-2/1-yl/Propan-1,2-diyl)[(mono/bis)decanoat/hexadecanoat/octanoat/tetradecanoat]**3. Bezeichnung** Propylenglycoldilaurat (Ph.Eur.) ((mindestens 70% Diester, höchstens 30% Monoester))

ASK #34562

2. Bezeichnung (1/2-Hydroxypropan-2/1-yl/Propan-1,2-diyl)[dodecanoat/bis(dodecanoat)] - (1/2-Hydroxypropan-2/1-yl/Propan-1,2-diyl)[(mono/bis)decanoat/hexadecanoat/octanoat/tetradecanoat] (duplicated name 34562)

3. Bezeichnung Propylenglycolmonolaurat (Ph.Eur.) ((Typ I: 45% - 70% Monoester, 30% - 55% Diester; Typ II: mindestens 90% Monoester, höchstens 10% Diester))

ASK #34564

Andere Chemical Abstract Service Nr. 99283-10-0

Molgewicht 14473.3492

Bruttoformel $C_{639}H_{1003}N_{171}O_{196}S_8$

2. Bezeichnung APARSPSPST QPWEHVNAIQ EARRLLNLSR DTAAEMNETV EVISEMFDLQ EPTCLQTRLE LYKQGLRGSL TKLKGPLTMM ASHYKQHCPP TPETSCATQI ITFESFKENL KDFLLVIPFD
CWEPVQE, 54,96:88,121-Bis(disulfid), produziert von rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen, konzentrierte Lösung o.w.A., Ph.Eur.: unterhalb von -65 °C zu lagernde, klare, farblose Flüssigkeit

3. Bezeichnung Konzentrierte Molgramostim-Lösung (Ph.Eur.)

ASK #34565

Chemical Abstract Service Nr. 216447-62-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 203632-93-3; 548774-04-5

Formelstamm 2(C6-H13-N-O5) . H2-O4-S . 2(Cl-Na)

Molgewicht 573.3063

Bruttoformel $C_{12}H_{28}Cl_2N_2Na_2O_{14}S$

2. Bezeichnung 2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-sulfat-Natriumchlorid (2:1:2)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Glucosaminsulfat-Natriumchlorid

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3+6,8.0,9.0+5+6+7+8,10.0(2012-2020)/2447

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Bis(2-amino-2-desoxy-D-glucopyranose)-sulfat-bis(natriumchlorid); Diglucosaminsulfat-Natriumchlorid (1:2); Glucosaminhemisulfat-Natriumchlorid (1:1)

ASK #34572

Formelstamm 9(C6-H14-N2-O2) . 9(C9-H8-O4) . C2-H5-N-O2

2. Bezeichnung rac-(2R)-2,6-Diaminohexansäure-2-(acetyloxy)benzoat - Glycin (9:1)

3. Bezeichnung DL-Lysinacetylsalicylat - Glycin (9:1)

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

Synonym rac-(2R)-2,6-Diaminohexansäure-2-(acetyloxy)benzoat (1:1) - Glycin (9:1); DL-Lysin-2-(acetyloxy)benzoat (1:1) - Glycin (9:1)

ASK #34576

Chemical Abstract Service Nr. 944-73-0

Molgewicht 196.1634

Bruttoformel $C_7H_8N_4O_3$

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-1H-purin-2,6,8(3H,7H,9H)-trion

ASK #34577

2. Bezeichnung Honigbiene

Zitat Bezeichnung 2 Hager2008; HAB34

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Honigbiene für homöopathische Zubereitungen

ASK #34582

Chemical Abstract Service Nr. 96-31-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 475470-59-8

Molgewicht 88.1084

Bruttoformel $C_3H_8N_2O$

2. Bezeichnung 1,3-Dimethylharnstoff

ASK #34583

2. Bezeichnung *N*-[2-(Carboxymethoxy)ethyl]-*N*-[2-(cocosfettsäurenamido)ethyl]glycin-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dinatriumcocoamphodiacetat

ASK #34584

Chemical Abstract Service Nr. 137767-55-6

Molgewicht 234.2909

Bruttoformel $C_{14}H_{18}O_3$

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Stiripentol

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung (1*E*)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-4,4-dimethylpent-1-en-3-ol

ASK #34585

Chemical Abstract Service Nr. 53531-01-4

Molgewicht 338.3987

Bruttoformel $C_{17}H_{26}N_2O_5$

2. Bezeichnung Ethyl{4-[(2,3,4-trimethoxyphenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}

ASK #34586

Chemical Abstract Service Nr. 93152-26-2

Molgewicht 280.3627

Bruttoformel $C_{15}H_{24}N_2O_3$

2. Bezeichnung 1-Methyl-4-[(2,3,4-trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #34587

Chemical Abstract Service Nr. 152542-00-2

Molgewicht 413.4851

Bruttoformel $C_{23}H_{28}FN_3O_3$

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(4-Fluor-2-hydroxybenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #34588

Chemical Abstract Service Nr. 158697-67-7

Molgewicht 415.4762

Bruttoformel $C_{23}H_{27}F_2N_3O_2$

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(2,4-Difluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #34589

Molgewicht 454.494

Bruttoformel $C_{24}H_{27}FN_4O_4$

2. Bezeichnung [2-(2-Methyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-3-yl)ethyl][4-(6-fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-carboxylat]

ASK #34590

Molgewicht 615.7127

Bruttoformel $C_{35}H_{39}F_2N_5O_3$

2. Bezeichnung 3-[2-(4-{4-Fluor-2-[4-(6-fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]benzoyl}piperidin-1-yl)ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydropyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #34591

Molgewicht 388.3414

Bruttoformel $C_{14}H_{16}N_{10}O_4$

2. Bezeichnung 2-Amino-7-({2-[(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethoxy)methyl}-1,7-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #34592

Chemical Abstract Service Nr. 166762-90-9

Molgewicht 388.3414

Bruttoformel $C_{14}H_{16}N_{10}O_4$

2. Bezeichnung 9,9'-[Ethylenbis(oxymethylen)]bis(2-amino-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on)

ASK #34594

Chemical Abstract Service Nr. 3056-33-5

Molgewicht 235.1995

Bruttoformel $C_9H_9N_5O_3$

2. Bezeichnung *N*-(9-Acetyl-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,9-Diacetylguanin

ASK #34595

Chemical Abstract Service Nr. 91702-60-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 124708-21-0; 125572-81-8

Molgewicht 309.278

Bruttoformel $C_{12}H_{15}N_5O_5$

2. Bezeichnung [2-{[2-(Acetylamino)-6-oxo-1,6-dihydro-7*H*-purin-7-yl]methoxy}ethyl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,7-Diacetylaciclovir

ASK #34596

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel $C_9H_{13}N_5O_4$

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methoxy]methyl-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #34597

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₄

2. Bezeichnung 9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]-2-[(hydroxymethyl)amino]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #34598

Chemical Abstract Service Nr. 23169-33-7

Molgewicht 195.1787

Bruttoformel C₇H₉N₅O₂

2. Bezeichnung 2-Amino-9-(2-hydroxyethyl)-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #34600

Chemical Abstract Service Nr. 455-14-1

Molgewicht 161.1245

Bruttoformel C₇H₆F₃N

2. Bezeichnung 4-(Trifluormethyl)anilin

ASK #34601

Chemical Abstract Service Nr. 61643-23-0

Molgewicht 270.2073

Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₂

2. Bezeichnung 5-Methyl-*N*-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-oxazol-4-carboxamid

ASK #34602

Chemical Abstract Service Nr. 42831-50-5

Formelstamm (C₅H₄N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 127.0981

Bruttoformel C₅H₅NO₃

2. Bezeichnung 5-Methyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #34604

Chemical Abstract Service Nr. 208401-20-1

Molgewicht 270.2073

Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₂

2. Bezeichnung 3-Methyl-*N*-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-oxazol-4-carboxamid

ASK #34605

Molgewicht 270.2073

Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₂

2. Bezeichnung 5-Methyl-*N*-[2-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-oxazol-4-carboxamid

ASK #34606

Chemical Abstract Service Nr. 724429-16-7

Molgewicht 216.2359

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 5-Methyl-*N*-(4-methylphenyl)-1,2-oxazol-4-carboxamid

ASK #34607

Chemical Abstract Service Nr. 24522-30-3

Molgewicht 228.1706

Bruttoformel $C_{10}H_7F_3N_2O$

2. Bezeichnung 2-Cyan-*N*-[4-(trifluormethyl)phenyl]acetamid

ASK #34608

Formelstamm $(C_{15}H_{10}ClI_3N_4O_4)^- H^+$

Molgewicht 685.4186

Bruttoformel $C_{15}H_{11}ClI_3NO_4$

2. Bezeichnung (*S*)-2-Amino-3-[4-(3-chlor-4-hydroxy-5-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure

ASK #34609

Chemical Abstract Service Nr. 67-30-1

Formelstamm $(C_{14}H_7I_4O_4)^- H^+$

Molgewicht 747.8288

Bruttoformel $C_{14}H_8I_4O_4$

2. Bezeichnung [4-(4-Hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]essigsäure

ASK #34610

Chemical Abstract Service Nr. 1041-01-6

Formelstamm $(C_{15}H_{12}I_2N_4O_4)^- H^+$

Molgewicht 525.077

Bruttoformel $C_{15}H_{13}I_2NO_4$

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxyphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure

ASK #34611

Formelstamm $(C_{21}H_{12}I_6N_5O_5)^- H^+$

Molgewicht 1120.7584

Bruttoformel $C_{21}H_{13}I_6NO_5$

2. Bezeichnung (*S*)-2-Amino-3-{4-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenoxy]-3,5-diiodphenyl}propansäure

ASK #34612

Molgewicht 746.8871

Bruttoformel $C_{15}H_{13}I_4NO_2$

2. Bezeichnung 2-[4-(3,5-Diiod-4-methoxyphenoxy)-3,5-diiodphenyl]ethanamin

ASK #34613

Chemical Abstract Service Nr. 155172-12-6

Molgewicht 281.3523

Bruttoformel $C_{17}H_{19}N_3O$

2. Bezeichnung 2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydropyrazino[2,1-*a*]pyrido[2,3-*c*][2]benzazepin-2-oxid

ASK #34614

Chemical Abstract Service Nr. 61337-89-1

Molgewicht 283.3681

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₃ O
2. Bezeichnung	[2-(4-Methyl-2-phenylpiperazin-1-yl)pyridin-3-yl]methanol

ASK #34615

Chemical Abstract Service Nr.	191546-96-0
Molgewicht	279.3364
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₃ O
2. Bezeichnung	2-Methyl-3,4,10,14b-tetrahydropyrazino[2,1- <i>a</i>]pyrido[2,3- <i>c</i>][2]benzazepin-1(2 <i>H</i>)-on

ASK #34616

Chemical Abstract Service Nr.	61337-68-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	125426-16-6
Molgewicht	251.3263
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃
2. Bezeichnung	1,2,3,4,10,14b-Hexahydropyrazino[2,1- <i>a</i>]pyrido[2,3- <i>c</i>][2]benzazepin

ASK #34619

Chemical Abstract Service Nr.	191546-94-8
Molgewicht	267.3687
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₃
2. Bezeichnung	4-Methyl-1-(3-methylpyridin-2-yl)-2-phenylpiperazin

ASK #34620

Chemical Abstract Service Nr.	191546-97-1
Molgewicht	279.3364
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₃ O
2. Bezeichnung	2-Methyl-1,2,3,4-tetrahydropyrazino[2,1- <i>a</i>]pyrido[2,3- <i>c</i>][2]benzazepin-10(14 <i>bH</i>)-on

ASK #34621

Chemical Abstract Service Nr.	151213-15-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₀ -F ₂ -N ₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	389.3959
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₂ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6,8-difluor-7-[(4 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4 <i>aS</i> -cis)-1-Cyclopropyl-6,8-difluor-1,4-dihydro-7-(octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl)-4-oxo-3-chinolincarbonsäure; 1-Cyclopropyl-7-[(<i>S</i> , <i>S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-6,8-difluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #34622

Chemical Abstract Service Nr.	1029364-73-5
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₆ -N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	413.4669

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6,8-dimethoxy-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-6,8-dimethoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #34623	
Chemical Abstract Service Nr.	1029364-75-7
Formelstamm	(C22-H25-F-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	415.4579
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ FN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-8-ethoxy-6-fluor-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-8-ethoxy-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #34624	
Chemical Abstract Service Nr.	1029364-77-9
Formelstamm	(C21-H23-F-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	401.4314
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ FN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-8-fluor-6-methoxy-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-8-fluor-6-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #34625	
Chemical Abstract Service Nr.	721970-36-1
Formelstamm	(C20-H21-F-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	387.4048
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ FN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-8-hydroxy-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-6-fluor-8-hydroxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #34626	
Molgewicht	343.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₅
2. Bezeichnung	10 -Hydroxynaloxon
ASK #34627	
Chemical Abstract Service Nr.	70866-64-7

Molgewicht 341.4009
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄
2. Bezeichnung 3-*O*-Methylnaloxon

ASK #34629

Chemical Abstract Service Nr. 5596-07-6
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂
Vorzugsbezeichnung (*R*)-Norfenefrin
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 3-[(*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*R*)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol

ASK #34630

Molgewicht 257.3276
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₂
2. Bezeichnung Benzylphenylephrin

ASK #34631

Chemical Abstract Service Nr. 56917-44-3
Molgewicht 255.3117
Bruttoformel C₁₆H₁₇NO₂
2. Bezeichnung 2-[(Benzyl)(methyl)amino]-1-(3-hydroxyphenyl)ethanon

ASK #34632

Formelstamm C14-H26-N2-O7 . H2-O4-S . 4 H2-O
Molgewicht 504.505
Bruttoformel C₁₄H₂₈N₂O₁₁S
2. Bezeichnung (2*R*,4*R*,4a*S*,5a*R*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9a*R*,10a*S*)-2-Methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4,4a,7,9-tetrol-sulfat (1:1) 4 H₂O

ASK #34633

Chemical Abstract Service Nr. 29430-22-6
Molgewicht 414.6206
Bruttoformel C₂₇H₄₂O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteronoctanoat
International Nonproprietary Name INN.L3,L24
2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yloctanoat

ASK #34634

Chemical Abstract Service Nr. 57525-67-4
Molgewicht 428.6472
Bruttoformel C₂₈H₄₄O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteronnonanoat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

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

ASK #34635

Chemical Abstract Service Nr. 29430-26-0

Molgewicht 454.6844

Bruttoformel $C_{30}H_{46}O_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteron(undec-10-enoat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (3-Oxoandrost-4-en-17 -yl)(undec-10-enoat)

ASK #34636

Chemical Abstract Service Nr. 219296-37-4

Molgewicht 442.6737

Bruttoformel $C_{29}H_{46}O_3$

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

ASK #34637

Molgewicht 386.5674

Bruttoformel $C_{25}H_{38}O_3$

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(4-methylpentanoat)

ASK #34639

Chemical Abstract Service Nr. 850607-58-8

Formelstamm (C₂₄-H₂₉-N₂)⁺ Br⁻

Molgewicht 425.4045

Bruttoformel C₂₄H₂₉BrN₂

Vorzugsbezeichnung Darotropiumbromid

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung 3 -(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8-methyltropan-8-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1R,3r,5S)-3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid;
(1R,3r,5S)-3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-iumbromid

ASK #34641

Chemical Abstract Service Nr. 82854-37-3

Molgewicht 786.7277

Bruttoformel $C_{35}H_{46}O_{20}$

2. Bezeichnung {[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]- -D-glucopyranosyl-(1 6)-[-L-rhamnopyranosyl-(1 3)]- -D-glucopyranosid-4-O-yl}[3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Echinacosid

ASK #34642

Chemical Abstract Service Nr. 75917-90-7

Molgewicht 247.3758
Bruttoformel C₁₆H₂₅NO
2. Bezeichnung (2*E*,4*E*,8*Z*,10*E*)-*N*-(2-Methylpropyl)dodeca-2,4,8,10-tetraenamid

ASK #34644

Chemical Abstract Service Nr. 701977-09-5
Molgewicht 515.9545
Bruttoformel C₂₇H₂₅ClF₃N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Taranabant
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*,3*S*)-4-(4-Chlorphenyl)-3-(3-cyanphenyl)butan-2-yl]-2-methyl-2-[[5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]oxy]propanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34648

Chemical Abstract Service Nr. 116-48-3
Formelstamm (C7-H9-N2-O5-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 266.2947
Bruttoformel C₇H₁₀N₂O₅S₂
2. Bezeichnung (4-Aminobenzolsulfonamido)methansulfonsäure

ASK #34650

Molgewicht 96.0189
Bruttoformel AlH₃O₃
3. Bezeichnung Wasserhaltiges Aluminiumhydroxid zur Adsorption
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1664; Ph.Eur.2002,4.08/1664; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1664

ASK #34651

3. Bezeichnung Anti-T-Lymphozyten-Immunglobulin vom Tier zur Anwendung am Menschen ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1928; Ph.Eur.2008,6.0/1928; Ph.Eur.2002,4.08/1928

ASK #34652

Chemical Abstract Service Nr. 6171-48-8
Molgewicht 286.4085
Bruttoformel C₁₉H₂₆O₂
2. Bezeichnung 4-Methylestra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Methylestradiol

ASK #34653

Chemical Abstract Service Nr. 1777-89-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 509-58-0
Molgewicht 315.3636
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₄

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 ,10-diol

ASK #34654

Chemical Abstract Service Nr. 4829-46-3

Molgewicht 315.3636

Bruttoformel $C_{18}H_{21}NO_4$

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 ,14-diol

ASK #34655

Molgewicht 582.686

Bruttoformel $C_{35}H_{38}N_2O_6$

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-2-(4,5 -epoxy-6 -hydroxy-17-methylmorphin-7-en-3-yloxy)-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol

ASK #34656

Chemical Abstract Service Nr. 8001-23-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84988-98-7

2. Bezeichnung Carthamus-tinctorius-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Färberdistelöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2088; Ph.Eur.2002,4.08/2088; Ph.Eur.2005,5.0/2088

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Färberdistelöl, raffiniert

ASK #34657

Molgewicht 216.2789

Bruttoformel $C_{13}H_{16}N_2O$

2. Bezeichnung 4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-carbonitril

ASK #34658

Chemical Abstract Service Nr. 2484-30-2

Molgewicht 286.4085

Bruttoformel $C_{19}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyandrosta-4,6-dien-3-on

ASK #34659

Chemical Abstract Service Nr. 57144-06-6

Molgewicht 300.4351

Bruttoformel $C_{20}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung 3-Methoxyandrosta-3,5-dien-17-on

ASK #34660

Chemical Abstract Service Nr. 870262-90-1

Molgewicht 479.9769

Bruttoformel $C_{22}H_{26}ClN_3O_5S$

Vorzugsbezeichnung Letaxaban

International Nonproprietary Name INN.L66

	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	1-{1-[(2 <i>S</i>)-3-(6-Chlornaphthalin-2-sulfonyl)-2-hydroxypropanoyl]piperidin-4-yl}tetrahydropyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #34661		
	Chemical Abstract Service Nr.	59751-72-3
	Molgewicht	463.5688
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₁ N ₅ O ₇
	2. Bezeichnung	2-Desoxy-[3-desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl-(1 6)]-[2,6-diamino-2,3,4,6,7-pentadesoxy- -L- <i>lyxo</i> -heptopyranosyl-(1 4)]-D-streptamin
	3. Bezeichnung	Gentamicin C _{2a}
ASK #34662		
	Chemical Abstract Service Nr.	24811-93-6
	Molgewicht	221.2955
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₂
	2. Bezeichnung	Ethyl(3-dimethylamino-2-phenylpropanoat)
ASK #34663		
	3. Bezeichnung	Humane Knochenspongiosa ((allogen, avital))
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Knochenspongiosa vom Menschen
ASK #34664		
	3. Bezeichnung	Humane Knochenkortikalis ((allogen, avital; mit Angaben zur Haltbarmachung))
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Röhrenknochengewebe vom Menschen
ASK #34665		
	2. Bezeichnung	Hüllschicht aus humanem kollagenem Bindegewebe (Faszie) ((allogen, avital))
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Bindegewebe aus Faszie vom Menschen, kollagen
ASK #34666		
	3. Bezeichnung	Humane Amnionmembran aus Plazenta ((allogen, avital; mit Angaben zur Haltbarmachung))
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Membran aus Eihaut vom Menschen
ASK #34667		
	2. Bezeichnung	Bindegewebe der Haut vom Menschen ((allogen, avital))
ASK #34668		
	Chemical Abstract Service Nr.	134834-12-1
	Molgewicht	841.4656
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₃ ClN ₂ O ₁₄
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-10-[(<i>E</i>)-(2-Chlorethoxy)methoxyimino]-4-(2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6

ASK #34669

Molgewicht 853.0459

Bruttoformel C₄₁H₇₆N₂O₁₆

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-((*E*)-[2-(hydroxymethoxy)ethoxy]methoxyimino)-3,5,7,9,11,13-hexamethoxy-1,2,4,6-tetraoxa-8-phenanthrene

ASK #34671

Chemical Abstract Service Nr. 3647-71-0

Molgewicht 211.3022

Bruttoformel C₁₅H₁₇N

Vorzugsbezeichnung Benethamin

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-phenylethanamin

ASK #34675

Chemical Abstract Service Nr. 433937-93-0

Molgewicht 496.8916

Bruttoformel C₂₂H₂₃ClF₂N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Atecegatranmetoxil

International Nonproprietary Name INN.L67

2. Bezeichnung (2*S*)-1-((*R*)-[3-Chlor-5-(difluormethoxy)phenyl]hydroxyacetyl)-*N*-({4-[(*Z*)-*N*-methoxycarbamimidoyl]phenyl)methyl)azetidin-2-carboxamid

ASK #34676

Chemical Abstract Service Nr. 631916-97-7

Formelstamm C22-H23-Cl-F2-N4-O5 . C6-H6-O3-S

Molgewicht 655.0667

Bruttoformel C₂₈H₂₉ClF₂N₄O₈S

Vorzugsbezeichnung Atecegatranmetoxilbesilat

International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L22)

2. Bezeichnung (2*S*)-1-((*R*)-[3-Chlor-5-(difluormethoxy)phenyl]hydroxyacetyl)-*N*-({4-[(*Z*)-*N*-methoxycarbamimidoyl]phenyl)methyl)azetidin-2-carboxamid-benzolsulfonat (1:1)

ASK #34677

Chemical Abstract Service Nr. 3922-74-5

Molgewicht 271.3541

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Amoxydramin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-dimethylethanaminoxid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazanoxid

ASK #34681

775351-65-0

Molgewicht	155.2009
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Imeglimin
International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USEPACompTox; EUTCT; ChemSpider; USNCT; CAS; AdisInsight; FDA-SRS; USEPA-ACToR; PubChem; EUCTR; NCI.Thesaurus; Pharmavista; ChemIDplus; ICTRP; GlnAS
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i>)- <i>N</i> ² , <i>N</i> ⁶ ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin [und Tautomere: (6 <i>R</i>)- <i>N</i> ² , <i>N</i> ⁶ ,6-Trimethyl-3,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin, (6 <i>R</i>)- <i>N</i> ⁴ , <i>N</i> ⁴ ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin, (6 <i>R</i>)-4-Imino- <i>N,N</i> ,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin und (4 <i>R</i>)-6-Imino- <i>N,N</i> ,4-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin]
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i>)-4-Imino- <i>N,N</i> ,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin; (+)-(<i>R</i>)-4-Imino- <i>N,N</i> ,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin; (6 <i>R</i>)- <i>N,N</i> ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin [fehlerhaft; richtig wäre: (6 <i>R</i>)- <i>N</i> (4). <i>N</i> (4).6-... oder (6 <i>S</i>)- <i>N</i> (2). <i>N</i> (2).6-...]; <i>N</i> '(1). <i>N</i> '(3)-[(1 <i>R</i>)-ethane-1,1-diyl]metformin

Chemical Abstract Service Nr.	775351-61-6
Formelstamm	C6-H13-N5 . Cl-H
Molgewicht	191.6619
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Imegliminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82:Corr.CN)
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i>)- <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁶ ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid (1:1) [und Tautomere: (6 <i>R</i>)- <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁶ ,6-Trimethyl-3,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid, (6 <i>R</i>)- <i>N</i> ⁴ , <i>N</i> ⁴ ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid, (6 <i>R</i>)-4-Imino- <i>N</i> , <i>N</i> ,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin-hydrochlorid und (4 <i>R</i>)-6-Imino- <i>N</i> , <i>N</i> ,4-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin-hydrochlorid]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i>)- <i>N</i> , <i>N</i> ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid [fehlerhaft; richtig wäre: (6 <i>R</i>)- <i>N</i> (4), <i>N</i> (4),6-... oder (6 <i>S</i>)- <i>N</i> (2), <i>N</i> (2),6-...]; <i>N</i> '(1), <i>N</i> '(3)-(1 <i>R</i>)-ethane-1,1-div[[Imetformin-hydrochlorid: (+)-(<i>R</i>)-4-Imino- <i>N</i> , <i>N</i> ,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin-hydrochlorid

[illegible]

ASK #34693

Formelstamm	C111-H149-N27-O28 . x(C2-H4-O2)
Vorzugsbezeichnung	Edratidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	Glycyl-L-tyrosyl-L-tyrosyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tryptophyl-L-isoleucyl-L-arginyl-L-glutamyl-L-prolyl-L-prolylglycyl-L-lysylglycyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L-isoleucylglycin-acetat (1:x)
ASK #34694	
Chemical Abstract Service Nr.	143-02-2
Formelstamm	(C16-H33-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	322.5038
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₄ O ₄ S
2. Bezeichnung	Hexadecylhydrogensulfat
ASK #34695	
Chemical Abstract Service Nr.	1838-19-3
Molgewicht	267.4931
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₇ N
2. Bezeichnung	Octadec-9-en-1-amin
ASK #34697	
Chemical Abstract Service Nr.	526-99-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139369-63-4; 576-41-0; 64626-02-4; 65185-53-7; 685-74-5; 709038-76-6; 850991-82-1
Formelstamm	(C6-H8-O8) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	210.1388
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₈
2. Bezeichnung	Galactarsäure
ASK #34698	
Chemical Abstract Service Nr.	85-57-4
Formelstamm	(C14-H9-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	242.2268
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	2-(4-Hydroxybenzoyl)benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hibenzat
ASK #34703	
Chemical Abstract Service Nr.	284490-13-7
Formelstamm	C11-H14-N4-O4 . Cl-H
Molgewicht	302.7142
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Forodesinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung 7-[(2*S*,3*S*,4*R*,5*R*)-3,4-Dihydroxy-5-(hydroxymethyl)pyrrolidin-2-yl]-1*H*-pyrrolo[3,2-*d*]pyrimidin-4(5*H*)-on-hydrochlorid

ASK #34706

Chemical Abstract Service Nr. 543906-09-8

Molgewicht 313.3908

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Mavoglurant

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; Pharmavista; USAN; PubChem; CAS; MeSH; ChemIDplus; EUCTR

2. Bezeichnung Methyl{(3*aR*,4*S*,7*aR*)-4-hydroxy-4-[2-(3-methylphenyl)ethinyl]octahydro-1*H*-indol-1-carboxylat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl-(3*aR*,4*S*,7*aR*)-4-hydroxy-4-[2-(3-methylphenyl)ethinyl]octahydro-1*H*-indol-1-carboxylat;
Methyl{(3*aR*,4*S*,7*aR*)-4-hydroxy-4-[(3-methylphenyl)ethinyl]octahydroindol-1-carboxylat}

ASK #34707

Chemical Abstract Service Nr. 1048016-09-6

Molgewicht 27236.9622

Bruttoformel C₁₂₁₄H₁₈₉₀N₃₃₈O₃₄₈S₁₄

Vorzugsbezeichnung Ocriplasmin

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung [A]APSFDC(A6S B105S)GKPK VEPKKC(A16S B5S)PGR [B]VVGGC(B5S A16S)VAHP SWPWQVSLRT RFGMHFC(27S 43S)GGT LISPEWVLT AHC(43S 27S)LEKSPRP SSKVILGAH QEVNLEPHVQ EIEVSRLFLE PTRKDIALLK LSSPAVITDK VIPAC(B105S A6S)LPSPN YVADRTEC(119S 186S)F ITGWGETQGT FGAGLLKEAQ LPVIENKVC(149S 165S)N RYEFLNGRVQ STELC(165S 149S)AGHLA GGTDSC(176S 204S)QGDS GGPLVC(186S 119S)FEKD KYILQGVTSW GLGC(204S 176S)ARPNKP GVVYVRVSRFV TWIEGVMRNN

Zitat Bezeichnung 2 CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mikroplasmin, human rekombinant; 543-APSFDC(548S-->666S)GK PQVEPKKC(558S-->566S)PG R-561 562-VVGGC(566S-->558S)VAHP HSWPWQVSLR TRFGMHFC(588S-->604S)GG TLISPEWVLT AAHC(604S-->588S)LEKSPR PSSYKVLGA HQEVNLEPHV QEIEVSRLFLE EPTRKDIALK KLSSPAVITD KVIPAC(666S-->548S)LPSP NYVVADRTEC(680S-->747S) FITGWGETQGT TFGAGLLKEA QLPVIENKVC(710S-->726S) NRYEFLNGRV QSTELC(726S-->710S)AGHL AGGTDSC(737S-->765S)QGD SGGPLVC(747S-->680S)FEK DKYILQGVTS WGLGC(765S-->737S)ARPNK PGVVYVRVSRF VTWIEGVMRN N-791

ASK #34708

Chemical Abstract Service Nr. 161973-10-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 202742-32-3; 302841-07-2; 320416-93-1; 371759-50-1; 372519-57-8; 376628-34-1; 502497-87-2; 870780-01-1; 922731-05-3

Formelstamm 2(C17-H18-N3-O3-S)⁻ Mg2+

Molgewicht 713.1212

Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂

Vorzugsbezeichnung	Esomeprazol-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	5-Methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1- <i>H</i> -benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #34711	
Chemical Abstract Service Nr.	786701-13-1
Molgewicht	404.465
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Emicerfont
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-[1-[1-(4-Methoxy-2-methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydro-1- <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-4-yl]-1- <i>H</i> -pyrazol-3-yl]imidazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34713	
Chemical Abstract Service Nr.	62621-13-0
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-D-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[4-D-Serin]Leuprorelin; [4-D-Serin,6-D-leucin,9-(<i>N</i> -ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica)
ASK #34714	
Chemical Abstract Service Nr.	112642-11-2
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-D-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-D-Histidin,6-D-leucin,9-(<i>N</i> -ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica); [2-D-Histidin]Leuprorelin
ASK #34715	
Chemical Abstract Service Nr.	54785-87-4
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[6-L-Leucin]Leuprorelin; [6-L-Leucin,9-(<i>N</i> -ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica)
ASK #34716	
Molgewicht	1251.4349
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₆ N ₁₆ O ₁₃
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl- <i>O</i> -acetyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[4-(O-Acetyl-L-serin),6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica); [4-(O-Acetyl-L-serin)]Leuporelin; Leuporelin-[4]3-O-acetat
ASK #34717	
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-D-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[3-D-Tryptophan]Leuporelin; [3-D-Tryptophan,6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica); [3]D-Leuporelin
ASK #34718	
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-D-histidyl-L-tryptophyl-D-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2]D,[4]D-Leuporelin; [2-D-Histidin,4-D-serin,6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica); [2-D-Histidin,4-D-Serin]Leuporelin
ASK #34719	
Chemical Abstract Service Nr.	112710-57-3
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-D-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[5-D-Tyrosin]Leuporelin; [5]D-Leuporelin; [5-D-tyrosin,6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica)
ASK #34720	
Chemical Abstract Service Nr.	112710-58-4
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-D-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[7]D-Leuporelin; [7-D-Leucin]Leuporelin; [6-D-Leucin,7-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica)
ASK #34721	
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-D-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1]D-Leuporelin; [1-(5-Oxo-D-prolin),6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica); [1-(5-Oxo-D-prolin)]Leuporelin
ASK #34722	
Molgewicht	1260.445

Bruttoformel C₆₂H₈₅N₁₇O₁₂

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-*N*⁶-(1*H*-pyrazol-1-carboximidoyl)-L-ornithyl-*N*-ethyl-L-prolinamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [6-D-Leucin,8-[N(5)-(1*H*-pyrazol-1-carboximidoyl)-L-ornithin],9-(*N*-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (*Sus scrofa domestica*); [8]omega-Desamino-[8]omega-(1*H*-pyrazol-1-yl)leuprorelin; [8-[5-N-[Imino(1*H*-pyrazol-1-yl)methyl]-L-ornithin]]Leuprorelin

ASK #34723

Molgewicht 1191.383

Bruttoformel C₅₉H₈₂N₁₆O₁₁

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-2-aminoprop-2-enoyl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-*N*-ethyl-L-prolinamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4]2,3-Didehydroleuprorelin; [4-Dehydroalanin]Leuprorelin; N-[2-(5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophanamido)prop-2-enoyl]-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-*N*-ethyl-L-prolinamid; [4-(Dehydroalanin),6-D-leucin,9-(*N*-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (*Sus scrofa domestica*)

ASK #34724

Chemical Abstract Service Nr. 80469-10-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 343974-15-2

Molgewicht 1203.4767

Bruttoformel C₅₆H₉₈N₁₆O₁₃

2. Bezeichnung (2*S*)-4-Amino-2-[(2*S*,3*R*)-2-[(2*S*)-4-amino-2-(6-methyloctanamido)butanamido]-3-hydroxybutanamido]-*N*-{[(3*S*,6*S*,9*S*,12*S*,15*R*,18*S*,21*S*)-6,9,18-tris(2-aminoethyl)-15-benzyl-12-[(2*S*)-butan-2-yl]-3-[(1*R*)-1-hydroxy-2-methyl-2-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)]amino}methansulfonsäure

3. Bezeichnung Polymyxin I₁

Zitat Bezeichnung 3 CAS

ASK #34727

Chemical Abstract Service Nr. 117-38-4

Formelstamm (C₁₂H₁₄N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 297.3302

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O₄S

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

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sulfamidopyrin; Antipyrinylaminomethansulfonsäure; 4-*N*-Demethylmetamizol

ASK #34729

Chemical Abstract Service Nr. 19716-16-6

Molgewicht 1371.585

Bruttoformel $C_{72}H_{90}N_{16}O_{12}$

2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginy-L-glutaminy-L-tryptophyl-L-valyl-L-ornithyl-L-leucyl-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-tryptophyl-D-tryptophyl)

3. Bezeichnung Tyrocidin D

ASK #34730

Chemical Abstract Service Nr. 19659-41-7

Molgewicht 1254.4769

Bruttoformel $C_{66}H_{87}N_{13}O_{12}$

2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginy-L-glutaminy-L-phenylalanyl-L-valyl-L-ornithyl-L-leucyl-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-D-phenylalanyl)

3. Bezeichnung Tyrocidin E

ASK #34734

Chemical Abstract Service Nr. 145858-52-2

Formelstamm 2(C17-H13-Cl-N4) . 3(C4-H4-O4)

Molgewicht 965.7463

Bruttoformel $C_{46}H_{38}Cl_2N_8O_{12}$

Vorzugsbezeichnung Liarozolsesquifumarat

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung 5-[[3-Chlorphenyl](1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1*H*-benzimidazol [(2*E*)-but-2-endioat] (2:3)

ASK #34735

Formelstamm C102-H172-N36-O32-S7 . x(C2-H4-O2)

Vorzugsbezeichnung Ziconotidacetat (1:x)

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung Cys(1*S* 16*S*)-Lys-Gly-Lys-Gly-Ala-Lys-Cys(8*S* 20*S*)-Ser-Arg-Leu-Met-Tyr-Asp-Cys(15*S* 25*S*)-Cys(16*S* 1*S*)-Thr-Gly-Ser-Cys(20*S* 8*S*)-Arg-Ser-Gly-Lys-Cys(25*S* 15*S*)-NH₂-acetat (1:x)

ASK #34736

Formelstamm C34-H65-N3-O5-S . 2(C3-H6-O3)

Molgewicht 808.1179

Bruttoformel $C_{40}H_{77}N_3O_{11}S$

Vorzugsbezeichnung Squalaminbis[(*S*)-lactat]

International Nonproprietary Name (INN.L50)

2. Bezeichnung {(24*R*)-3-[3-(4-Aminobutylamino)propylamino]-7-hydroxy-5-cholestan-24-yl}hydrogensulfat-[(2*S*)-2-hydroxypropanoat] (1:2)

ASK #34737

Chemical Abstract Service Nr. 6138-79-0

Formelstamm C19-H22-N2 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 332.8676

Bruttoformel $C_{19}H_{23}ClN_2$

Vorzugsbezeichnung	Triprolidinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(1 <i>E</i>)-2-[3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(4-methylphenyl)prop-1-en-1-yl]pyridin-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-2-[3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(p-tolyl)prop-1-en-1-yl]pyridin-hydrochlorid 1 HO; Triprolidinhydrochlorid 1 HO
ASK #34738	
Chemical Abstract Service Nr.	56-34-8
Formelstamm	(C ₈ -H ₂₀ -N)+ Cl ⁻
Molgewicht	165.7041
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Tetrylammoniumchlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Triethylethanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetraethylammoniumchlorid
ASK #34747	
Chemical Abstract Service Nr.	781661-94-7
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₉ -N ₄ -O ₃)+ Br ⁻
Molgewicht	443.2939
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ BrN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sepantroniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	1-(2-Methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-2-yl)methyl]-4,9-dihydro-1 <i>H</i> -naphtho[2,3- <i>d</i>]imidazol-3-iumbromid
ASK #34755	
Chemical Abstract Service Nr.	7775-09-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11096-45-0; 38869-73-7; 38869-74-8
Molgewicht	106.441
Bruttoformel	ClNaO ₃
2. Bezeichnung	Natriumchlorat
Zitat Bezeichnung 2	ROMP10
ASK #34760	
Chemical Abstract Service Nr.	113467-48-4
Molgewicht	712.0983
Bruttoformel	C ₄₁ H ₈₁ N ₃ O ₆
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-methylbutanamido]-2-desoxy- -D-glucopyranosyl}- <i>N</i> -octadecyldodecanamid
ASK #34762	
2. Bezeichnung	Serum vom Rinderfetus ((mit Angabe des Monats))
ASK #34763	

2. Bezeichnung Serumprotein vom Pferd

ASK #34764

2. Bezeichnung Serumprotein vom Rind

ASK #34765

2. Bezeichnung Serumprotein vom Schwein

ASK #34766

2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol - Hexadecyl-D-glucopyranosid - Octadecan-1-ol - Octadecyl-D-glucopyranosid (w:x:y:z)

ASK #34767

Chemical Abstract Service Nr. 54549-27-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123000-26-0; 41444-51-3

Molgewicht 404.5812

Bruttoformel $C_{22}H_{44}O_6$

2. Bezeichnung Hexadecyl-D-glucopyranosid

ASK #34768

Chemical Abstract Service Nr. 27836-65-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6801-87-2

Molgewicht 432.6343

Bruttoformel $C_{24}H_{48}O_6$

2. Bezeichnung Octadecyl-D-glucopyranosid

ASK #34771

Chemical Abstract Service Nr. 52080-72-5

Formelstamm $4(C6-H11-O7)^- 6(C3-H5-O3)^- 5Ca^{2+}$

Molgewicht 1515.3994

Bruttoformel $C_{42}H_{74}Ca_5O_{46}$

2. Bezeichnung Calciumdi-D-gluconat-Calciumbis[*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat] (2:3)

3. Bezeichnung Calcium-D-gluconat-Calciumlactat (2:3)

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

Synonym Calciumlactogluconat (3:2); Calciumgluconolactat (2:3)

ASK #34775

Chemical Abstract Service Nr. 53124-00-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 113894-92-1; 156681-27-5; 177529-86-1; 185829-55-4

2. Bezeichnung Poly-*O*-(2-hydroxypropyl)stärkepoly-*O,O'*-(hydrogenphosphat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 1442

ASK #34777

Chemical Abstract Service Nr. 84720-88-7

Molgewicht 49000

Bruttoformel $C_{2191}H_{3451}N_{583}O_{656}S_{18}$

Vorzugsbezeichnung	Antithrombin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	HGSPVDIC(8S 128S)TA KPRDIPMNPM C(21S 95S)IYRSPEKKA TEDEGSEQKI PEATNRRVWE LSKANSRFAT TFYQHLADSK NDNDNIFLSP LSISTAFAMT KLGAC(95S 21S)NDTLQ QLMEVFKFDT ISEKTSQIH FFFAKLNC(128S 8S)RL YRKANKSSKL VSANRLFGDK SLTFNETYQD ISELVYGAKL QPLDFKENAE QSRAAINKWV SNKTEGRITD VIPSEAINEL TVLVLVNTIY FKGLWKSFS PENTRKELFY KADGESC(247S 430S)SAS MMYQEGKFRY RRVAEGTQVL ELPFKGDDIT MVLILPKPEK SLAKVEKELT PEVLQEWLDE LEEMMLVVHM PRFRIEDGFS LKEQLQDMGL VDLFSPEKSK LPGIVAEGRD DLYVSDAFHK AFLEVNEEGS EAAASTAVVI AGRSLNPNRV TFKANRPFLV FIREVPLNTI IFMGRVANPC(430S 247S) VK (glycosyliert an N 96, N 135, N 155, N 192)

ASK #34778

Chemical Abstract Service Nr.	503612-47-3
Molgewicht	459.4971
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Apixaban
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	1-(4-Methoxyphenyl)-7-oxo-6-[4-(2-oxopiperidin-1-yl)phenyl]-4,5,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>c</i>]pyridin-3-carboxamid

ASK #34779

Chemical Abstract Service Nr.	287405-51-0
Molgewicht	414.4964
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Apratastat
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-4-[4-(4-hydroxybut-2-in-1-yloxy)benzolsulfonyl]-2,2-dimethylthiomorpholin-3-carboxamid

ASK #34780

Chemical Abstract Service Nr.	583057-48-1
Molgewicht	437.7699
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ Cl ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Arasertaconazol
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i>)-2-[(7-Chlor-1-benzothiophen-3-yl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol

ASK #34781

Chemical Abstract Service Nr.	648895-38-9
Formelstamm	C6466-H10018-N1734-O2026-S44
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Bapineuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human -amyloid)(human-mouse monoclonal heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal light chain, dimer

ASK #34782

Chemical Abstract Service Nr.	706808-37-9
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	79100
Bruttoformel	C ₃₅₀₈ H ₅₄₄₀ N ₉₂₂ O ₁₀₉₆ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Belatacept
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	MHVAQPAVVL ASSRGIASFV CEYASPGKYT EVRVTVLRQA DSQVTEVCAA TYMMGNELTF LDDSICTGTS SGNQVNLTIQ GLRAMDTGLY ICKVELMYPP PYEGIGNGT QIYVIDPEPC PDSDQEPKSS DKTHTSPPSP APELLGGSSV FLFPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK, 21,92:48,66:171,231:277,335-Tetrakis(disulfid)-120,120'-Disulfid-Dimer, [76,76',108,108',129,129',139,139',207,207']Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #34783

Chemical Abstract Service Nr.	64881-21-6
Molgewicht	181.1918
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Caricotamid
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	1-(2-Amino-2-oxoethyl)-1,4-dihydropyridin-3-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Carbamoylmethyl)-1,4-dihydropyridin-3-carboxamid

ASK #34784

Chemical Abstract Service Nr.	509077-98-9
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Catumaxomab
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G2a, anti-(human antigen 17-1A)(mouse monoclonal Ho-3/TP-A-01/TPBs01 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal Ho-3/TP-A-01/TPBs01 light chain, disulfide with immunoglobulin G2b anti-(human CD3(antigen))(rat monoclonal 26/ /6-1.2/TPBs01 heavy chain), disulfide with rat monoclonal 26/ /6-1.2/TPBs01 light chain

ASK #34785

Chemical Abstract Service Nr.	444069-80-1
Molgewicht	21113.689
Bruttoformel	C ₉₄₅ H ₁₄₈₂ N ₂₆₆ O ₂₇₈ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Dapiclermin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	AFTEHSPLTP HRRDLASRSI WLARKIRSDL TALTESYVKH QGLNKNINLD SADGMPVAST DRWSELTEAE RLQENLQAYR TFHVLLARLL EDQQVHFTPT EGDHFQAIHT LLLQVAAFAY QIEELMILLE YKIPRNEADG MPINVGDGGL FEKKLWGLKV LQELSQWTVR SIHDLRFISS HQTG

ASK #34786

Chemical Abstract Service Nr.	292634-27-6
Molgewicht	216.2789
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Dianiclin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(5a <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,10a <i>R</i>)-5a,6,9,10-Tetrahydro-7 <i>H</i> ,11 <i>H</i> -8,10a-methanopyrido[2',3':5,6]pyrano[2,3- <i>d</i>]azepin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #34787	
Chemical Abstract Service Nr.	203737-93-3
Molgewicht	360.4904
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Istaroxim
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	3-[(2-Aminoethoxy)imino]-5 -androstan-6,17-dion
ASK #34788	
Chemical Abstract Service Nr.	509077-99-0
Vorzugsbezeichnung	Ertumaxomab
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G2a, anti-(human neu (receptor))(mouse monoclonal 2502A/TP-A-02/TPBs03 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal 2502A/TP-A-02/TPBs03 light chain, disulfide with immunoglobulin G2b anti-(human CD3 (antigen))(rat monoclonal 26/ /6-1.2/TPBs03 heavy chain), bidisulfide with rat monoclonal 26/ /6-1.2/TPBs03 light chain
ASK #34790	
Chemical Abstract Service Nr.	138530-95-7
Molgewicht	369.3615
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Levolansoprazol
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	2-[(<i>S</i>)-{[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methan}sulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol
ASK #34791	
Chemical Abstract Service Nr.	658052-09-6
Formelstamm	C6748-H10408-N1800-O2092-S52
Vorzugsbezeichnung	Mapatumumab
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human cytokine receptor DR4 (death receptor 4))(human monoclonal TRM-1 heavy chain), disulfide with human monoclonal TRM-1 -chain, dimer
ASK #34792	
Chemical Abstract Service Nr.	274925-86-9
Molgewicht	273.2408

	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Nebicapon
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	1-(3,4-Dihydroxy-5-nitrophenyl)-2-phenylethan-1-on
ASK #34793	Chemical Abstract Service Nr.	679818-59-8
	Formelstamm	C6480-H10022-N1742-O2020-S44
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Ofatumumab
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human CD20 (antigen))(human monoclonal HuMax-CD20 heavy chain), disulfide with human monoclonal HuMax-CD20 -chain, dimer
ASK #34794	Chemical Abstract Service Nr.	274679-00-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	444881-28-1
	Molgewicht	715.1035
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ N ₄ O ₆ Pd
	Vorzugsbezeichnung	Padoporfin
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-2)-Hydrogen{3-[(2 ² <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>S</i>)-12-acetyl-7-ethyl-2 ² -methoxycarbonyl-3,8,13,17-tetramethyl-2 ¹ -oxo-2 ¹ ,2 ² ,7,8,17,18-hexahydrocyclopenta[<i>a</i>]porphyrin-18-yl]propanoato(3-)- ⁴ <i>N</i> ²¹ , <i>N</i> ²² , <i>N</i> ²³ , <i>N</i> ²⁴
ASK #34795	Chemical Abstract Service Nr.	595566-61-3
	Formelstamm	C6462-H9996-N1728-O2028-S54
	Vorzugsbezeichnung	Pagibaximab
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(<i>Staphylococcus epidermidis</i> lipoteichoic acid)(human-mouse monoclonal heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal -chain, dimer
ASK #34796	Chemical Abstract Service Nr.	625095-60-5
	Molgewicht	423.7906
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClN ₅ O ₄ P
	Vorzugsbezeichnung	Pradefovir
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-[[2-(6-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)ethoxy]methyl]-4-(3-chlorphenyl)-1,3,2 ⁵ -dioxaphosphinan-2-on
ASK #34797	Chemical Abstract Service Nr.	215174-50-8

	Molgewicht	394.442
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Rimacalib
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[(1 <i>S</i>)-1-(2-Fluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)ethyl]-1,2-oxazol-5-yl}morpholin-4-carboximidamid
ASK #34798	Chemical Abstract Service Nr.	15585-43-0
	Molgewicht	162.2316
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Rivaniclin
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)- <i>N</i> -Methyl-4-(pyridin-3-yl)but-3-en-1-amin
ASK #34799	Chemical Abstract Service Nr.	256382-08-8
	Molgewicht	450.5882
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Rivenprost
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	Methyl(4-{2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxy-4-[3-(methoxymethyl)phenyl]but-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]ethylsulfanyl}butanoat)
ASK #34800	Chemical Abstract Service Nr.	357336-74-4
	Molgewicht	232.2272
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ F ₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Seletracetam
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(4 <i>S</i>)-4-(2,2-Difluorethenyl)-2-oxopyrrolidin-1-yl]butanamid
ASK #34801	Chemical Abstract Service Nr.	288104-79-0
	Molgewicht	522.2649
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ BrCl ₂ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Surinabant
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	5-(4-Bromphenyl)-1-(2,4-dichlorphenyl)-4-ethyl- <i>N</i> -(piperidin-1-yl)-1- <i>H</i> -pyrazol-3-carboxamid
ASK #34802	Chemical Abstract Service Nr.	192658-64-3
	Molgewicht	606.8401
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₈ N ₆ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Tasidotin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-L-valyl-L-valyl- <i>N</i> -methyl-L-valyl-L-prolyl- <i>N</i> - <i>tert</i> -butyl-L-prolinamid
ASK #34803	
Chemical Abstract Service Nr.	21919-05-1
Molgewicht	252.1836
Bruttoformel	C ₉ H ₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tretazicar
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	5-(Aziridin-1-yl)-2,4-dinitrobenzamid
ASK #34804	
Chemical Abstract Service Nr.	268203-93-6
Molgewicht	516.6561
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Udenafil
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-(1-Methyl-7-oxo-3-propyl-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)- <i>N</i> -{2-[(2 <i>R</i>)-1-methylpyrrolidin-2-yl]ethyl}-4-propoxybenzolsulfonamid
ASK #34805	
Chemical Abstract Service Nr.	640281-90-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	642075-49-8
Molgewicht	356.3743
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Valopicitabin
International Nonproprietary Name	INN.L55
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2'- <i>C</i> -Methyl-3'- <i>O</i> -L-valylcytidin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-Amino-3-methylbuttersäure-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-(4-amino-2-oxo-2 <i>H</i> -pyrimidin-1-yl)-4-hydroxy-2-hydroxymethyl-4-methyltetrahydrofuran-3-ylester; 3'- <i>O</i> -(<i>L</i> -Valyl)-2'- <i>C</i> -methylcytidin; Val-mCyd; 2'- <i>C</i> -Methyl-3'- <i>O</i> -valylcytidin
ASK #34806	
Chemical Abstract Service Nr.	558480-40-3
Formelstamm	C6434-H9942-N1706-O2040-S52
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Volociximab

International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G4, anti-(human $\alpha 1$ integrin)(human-mouse clone p200-M heavy chain), disulfide with human-mouse clone p200-M κ -chain, dimer
ASK #34807	
Chemical Abstract Service Nr.	219680-11-2
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₉ F-N ₅ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	401.3916
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ FN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Zabofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-7-(8-methoxyimino-2,6-diazaspiro[3.4]octan-6-yl)-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #34808	
Chemical Abstract Service Nr.	667901-13-5
Formelstamm	C ₆₅ H ₁₂ N ₁₀ O ₇ S ₄
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Zalutumumab
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human epidermal growth factor receptor)(human monoclonal 2F8 heavy chain), disulfide with human monoclonal 2F8 κ -chain, dimer
ASK #34812	
Chemical Abstract Service Nr.	449811-01-2
Molgewicht	406.3833
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pamapimod
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	6-(2,4-Difluorphenoxy)-2-[(1,5-dihydroxypentan-3-yl)amino]-8-methylpyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on
ASK #34814	
Chemical Abstract Service Nr.	768394-99-6
Molgewicht	809.9597
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₀ FN ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Canosimib
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-{(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(3 <i>S</i>)-3-(4-Fluorphenyl)-3-hydroxypropyl]-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxoazetidin-1-yl}phenyl)methyl]- <i>N</i> '-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-2,3,4,5,6-pentahydroxyhexyl]dodecandiamid
ASK #34815	
Chemical Abstract Service Nr.	845273-93-0
Vorzugsbezeichnung	Sevelamercarbonat
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	Poly[(chlormethyl)oxiran- <i>co</i> -(prop-2-en-1-amin)]-carbonat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Poly[allylazan-co-(chlormethyl)oxiran]-carbonat (1:x)
ASK #34816	
Chemical Abstract Service Nr.	15250-41-6
Molgewicht	306.2692
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]
ASK #34817	
Chemical Abstract Service Nr.	75459-34-6
Molgewicht	304.2997
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₄ O ₆
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-amino-2-oxoethyl)- <i>N,N</i> -[(2 <i>S</i>)-propan-1,2-diyl]bis(glycin)
ASK #34818	
Chemical Abstract Service Nr.	120418-77-1
Molgewicht	286.2844
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Amino-2-oxoethyl)- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-(3,5-dioxopiperazin-1-yl)propan-2-yl]glycin
ASK #34819	
Chemical Abstract Service Nr.	120418-76-0
Molgewicht	286.2844
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Amino-2-oxoethyl)- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-2-(3,5-dioxopiperazin-1-yl)propyl]glycin
ASK #34826	
Chemical Abstract Service Nr.	90106-49-3
2. Bezeichnung	Salvia-lavandulifolia-Krautöl, durch Wasserdampfdestillation gewonnenes ätherisches Öl aus den in der Blütezeit geernteten oberirdischen Teilen
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Spanisches Salbeiöl
Zitat Bezeichnung 3	Hager2014; Pharmavista; DAC1999-2004,2005; EAB6.2,7.0,8.0(2008-2017)/1849; ROMP2016
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Salvia-lavandulifolia-Blätteröl'; Salbeiöl, spanisches
ASK #34829	
Chemical Abstract Service Nr.	106-28-5
Molgewicht	222.3663
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ O
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,6 <i>E</i>)-3,7,11-Trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-ol
3. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,6 <i>E</i>)-Farnesol
ASK #34830	
Chemical Abstract Service Nr.	70-49-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	644-87-1

Formelstamm	(C4-H4-O4-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	150.153
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Sulfanylbutandisäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Thioäpfelsäure

ASK #34831

Chemical Abstract Service Nr.	402-45-9
Molgewicht	162.1092
Bruttoformel	C ₇ H ₅ F ₃ O
2. Bezeichnung	4-(Trifluormethyl)phenol

ASK #34832

Chemical Abstract Service Nr.	207300-91-2
Formelstamm	(C6-H13-O3-S) ⁻ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	206.2357
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Hexan-1-sulfonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumhexansulfonat-Monohydrat

ASK #34833

Formelstamm	(C20-H21-N7-O7)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	517.403
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₇ Na ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumlevofolinat
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-({[(6 <i>S</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl]methyl}amino)benzoyl]-L-glutaminsäure-Natriumsalz (1:2)

ASK #34836

Chemical Abstract Service Nr.	473921-12-9
Molgewicht	310.3504
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lersivirin
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	5-[3,5-Diethyl-1-(2-hydroxyethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yloxy]benzol-1,3-dicarbonitril

ASK #34837

Chemical Abstract Service Nr.	74381-53-6
Formelstamm	C59-H84-N16-O12 . C2-H4-O2
Molgewicht	1269.4502

Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₈ N ₁₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Leuprorelinmonoacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Oxo-PHWSYDLLRP-NHCH (.) CHCOOH; 5-Oxo-Pro-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NH-CH (.) CHCOOH; Leuprolidmonoacetat
ASK #34838	
Formelstamm	C59-H84-N16-O12 . x C2-H4-O2 . y H2-O
Vorzugsbezeichnung	Leuprorelinacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x) y H ₂ O, Spezifikation abweichend von Ph.Eur. [siehe ASK-Nr. 23026-4]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Oxo-PHWSYDLLRP-NHCH (.) x CHCOOH (.) y HO; Leuprolidacetat (1:x) y HO; Leuprorelinacetat-Hydrat (1:x:y); 5-Oxo-Pro-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NH-CH (.) x CHCOOH (.) y HO
ASK #34839	
Chemical Abstract Service Nr.	844439-96-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	886983-20-6
Molgewicht	6103.972
Bruttoformel	C ₂₇₄ H ₄₁₁ N ₆₅ O ₈₁ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin degludec
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro- <i>N</i> ⁶ -[<i>N</i> -(15-carboxypentadecanoyl)-L- -glutamyl]Lys, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)
ASK #34846	
Chemical Abstract Service Nr.	827318-97-8
Molgewicht	474.5548
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Danusertib
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-[(2 <i>R</i>)-2-Methoxy-2-phenylacetyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrazol-3-yl}-4-(4-methylpiperazin-1-yl)benzamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34847	
Chemical Abstract Service Nr.	442201-24-3
Molgewicht	522.5879
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Remogliflozinatabonat
International Nonproprietary Name	INN.L60
2. Bezeichnung	Ethyl{[5-methyl-1-(propan-2-yl)-4-[[4-(propan-2-yloxy)phenyl]methyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl]- -D-glucopyranosid-6-yl}carbonat

ASK #34848	
Chemical Abstract Service Nr.	917389-32-3
Formelstamm	(C29-H27-F4-N4-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	572.5506
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ F ₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Letermovir
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	{{(4 <i>S</i>)-8-Fluor-2-[4-(3-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydrochinazolin-4-yl}essigsäure

ASK #34851

Chemical Abstract Service Nr.	1445179-97-4
Molgewicht	3822.4438
Bruttoformel	C ₁₆₄ H ₂₈₆ N ₆₆ O ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Brimapitid
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	D- -Aspartyl-D-glutaminy-D-seryl-D-arginyl-D-prolyl-D-valyl-D-glutaminy-D-prolyl-D-phenylalanyl-D-leucyl-D-asparaginy-D-leucyl-D-threonyl-D-threonyl-D-prolyl-D-arginyl-D-lysyl-D-prolyl-D-arginyl-D-prolyl-D-pro
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #34853

Formelstamm	[C5-H8-O2 . (C5-H8-O2)2 . (C9-H18-Cl-N-O2)0.2]99.65 . (C6-H8-O2)0.25 . (H-Na-O)0.1
2. Bezeichnung	Poly{ethyl(prop-2-enoat)-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl](2-methylprop-2-enoat)chlorid} - (2 <i>E</i> ,4 <i>E</i>)-Hexa-2,4-diensäure - Natriumhydroxid (99.65:0.25:0.1)
3. Bezeichnung	Ammoniummethacrylat-Copolymer (Typ B) - (2 <i>E</i> ,4 <i>E</i>)-Hexa-2,4-diensäure - Natriumhydroxid (99.65:0.25:0.1)

ASK #34854

Chemical Abstract Service Nr.	952517-38-3
Formelstamm	C19-H20-Cl-N3-O4-S . C3-H8-O
Molgewicht	481.9928
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Piragliatin - Propan-2-ol (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[3-Chlor-4-(methansulfonyl)phenyl]-3-[(1*R*)-3-oxocyclopentan-1-yl]-*N*-(pyrazin-2-yl)propanamid - Propan-2-ol (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-2-(3-Chlor-4-mesyphenyl)-3-[(R)-3-oxocyclopentyl]-N-(pyrazin-2-yl)propanamid - Propan-2-ol (1:1)

ASK #34855

Chemical Abstract Service Nr. 571170-77-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 895565-43-2

Formelstamm (C₂₁-H₁₈-Cl-F-N-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 435.8963

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClFNO₄S

Vorzugsbezeichnung Laropiprant

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung {(3*R*)-4-[(4-Chlorphenyl)methyl]-7-fluor-5-methansulfonyl-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[*b*]indol-3-yl}essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34857

Formelstamm (C₁₁-H₁₈-O₂)_x-(C₄-H₄-O₂)_y

2. Bezeichnung Poly[ethenylacetat-*co*-(2-ethylhexyl)prop-2-enoat] (y:x)

3. Bezeichnung Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-*co*-vinylacetat] (x:y)

ASK #34859

Chemical Abstract Service Nr. 332013-26-0

Formelstamm C₂₀-H₁₆-Cl-N₅-O₃ . C-H₄-O₃-S

Molgewicht 505.9314

Bruttoformel C₂₁H₂₀ClN₅O₆S

Vorzugsbezeichnung Telatinibmesilat

International Nonproprietary Name INN.L58,v.L18

2. Bezeichnung 4-[[4-(4-Chloranilino)furo[2,3-*d*]pyridazin-7-yloxy)methyl]-*N*-methylpyridin-2-carboxamid-methansulfonat (1:1)

ASK #34860

Chemical Abstract Service Nr. 85-17-6

Molgewicht 262.2663

Bruttoformel C₈H₁₈N₆O₄

2. Bezeichnung 1,1'-[(1*R*,2*S*,3*S*,4*R*,5*R*,6*S*)-2,4,5,6-Tetrahydroxycyclohexan-1,3-diyl]bis(guanidin)

ASK #34861

Chemical Abstract Service Nr. 26086-49-7

Molgewicht 567.5905

Bruttoformel C₂₁H₄₁N₇O₁₁

2.
Bezeichnung 1,1'-{(1*R*,2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,6*S*)-4-[(2*S*,3*R*,4*S*,5*S*)-3-(2-Desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyloxy)-4-hydroxymethyl-5-methyloxolan-2-yloxy]-2,5,6-trihydroxycyclohexan-1,3-diyl}bis(guanidin)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-{(1*R*,2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,6*S*)-4-[(2*S*,3*R*,4*S*,5*S*)-3-(2-Desoxy-2-methylamino- α -L-glucopyranosyloxy)-4-hydroxymethyl-5-methyltetrahydrofuran-2-yloxy]-2,5,6-trihydroxycyclohexan-1,3-diyl}bis(guanidin)
 ASK #34862
Chemical Abstract Service Nr. 29047-73-2
Molgewicht 745.7305
Bruttoformel C₂₇H₅₁N₇O₁₇

2.
Bezeichnung 1,1'-{[(1*S*,2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-2,4,5-Trihydroxy-6-(-D-mannopyranosyl-(1 4)-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-5-desoxy-3-*C*-hydroxymethyl- -L-lyxofuranosyloxy)cyclohexan-1,3-diyl}bis(guanidin)
 ASK #34864
Chemical Abstract Service Nr. 696-40-2
Molgewicht 233.0496
Bruttoformel C₇H₈IN
2. Bezeichnung (3-Iodphenyl)methanamin

ASK #34865
Chemical Abstract Service Nr. 126456-43-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 164906-51-8
Molgewicht 149.1897
Bruttoformel C₉H₁₁NO
2. Bezeichnung (1*S*,2*R*)-1-Amino-2,3-dihydro-1*H*-inden-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1*S*,2*R*)-1-Aminoindan-2-ol

ASK #34866
Chemical Abstract Service Nr. 150323-38-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 184875-01-2
Molgewicht 522.6789
Bruttoformel C₃₀H₄₂N₄O₄
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-{[(1*S*,2*R*)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino}-5-oxopentyl]-*N*-*tert*-butylpiperazin-2-carboxamid

ASK #34867
Chemical Abstract Service Nr. 360558-79-8
Molgewicht 613.7895
Bruttoformel C₃₆H₄₇N₅O₄
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*R*,4*R*)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-{[(1*S*,2*R*)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino}-5-oxopentyl]-*N*-*tert*-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid

ASK #34868
Molgewicht 464.5997
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₄O₃

2. Bezeichnung (2S)-1-[[[(2S,4R)-4-Benzyl-5-oxoxolan-2-yl]methyl]-N-tert-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S)-1-[[[(2S,4R)-4-Benzyl-5-oxotetrahydrofuran-2-yl]methyl]-N-tert-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid

ASK #34869

Molgewicht 860.0911

Bruttoformel C₅₁H₆₅N₅O₇

2. Bezeichnung (2S)-1,4-Bis[(2S,4R)-4-benzyl-2-hydroxy-5-[[[(1S,2R)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1H-inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]-N-tert-butylpiperazin-2-carboxamid

ASK #34872

Chemical Abstract Service Nr. 154212-61-0

Formelstamm (C14-H22-N3-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 313.4157

Bruttoformel C₁₄H₂₃N₃O₃S

2. Bezeichnung N-[(Methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}carbamoyl]-L-valin

ASK #34873

Chemical Abstract Service Nr. 765875-58-9

Molgewicht 524.6748

Bruttoformel C₂₈H₃₆N₄O₄S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-1,6-diphenyl-5-(L-valinamido)hexan-2-yl]carbamat}

ASK #34874

Molgewicht 467.5805

Bruttoformel C₂₅H₂₉N₃O₄S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{[(2S,3S,5S)-5-acetamido-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamat}

ASK #34875

Chemical Abstract Service Nr. 144142-33-6

Molgewicht 566.6916

Bruttoformel C₂₈H₃₀N₄O₅S₂

2. Bezeichnung Bis[(1,3-thiazol-5-yl)methyl]{N,N'-[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2,5-diyl]bis(carbamate)}

ASK #34876

Chemical Abstract Service Nr. 176655-56-4

Molgewicht 736.9436

Bruttoformel C₃₇H₄₈N₆O₆S₂

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-1-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-ol}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-5-[(2S)-2-[[[2-(2-hydroxypropan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl](methyl)carbonyl]amino]-3-methylbutanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamate}

ASK #34877

Molgewicht 550.6691

Bruttoformel C₂₉H₃₄N₄O₅S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][{(2S,3S,5S)-5-[(4S)-2,5-dioxo-4-(propan-2-yl)imidazolidin-1-yl]-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat]

ASK #34878

Molgewicht 752.943

Bruttoformel C₃₇H₄₈N₆O₇S₂

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-1-[2-(2-hydroperoxypropan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat]

ASK #34879

Molgewicht 576.6633

Bruttoformel C₃₀H₃₂N₄O₆S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][(4S,5S)-4-benzyl-5-[(2S)-2-[(4S)-2,5-dioxo-4-(propan-2-yl)imidazolidin-1-yl]-3-phenylpropyl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-carboxylat]

ASK #34880

Chemical Abstract Service Nr. 165315-26-4

Molgewicht 706.9176

Bruttoformel C₃₆H₄₆N₆O₅S₂

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-1-(2-ethyl-1,3-thiazol-4-yl)-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][{(2S,3S,5S)-5-[(2S)-2-[(2-ethyl-1,3-thiazol-4-yl)methyl](methyl)carbamoyl]amino)-3-methylbutanamido]-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat]

ASK #34881

Chemical Abstract Service Nr. 162849-95-8

Molgewicht 525.6596

Bruttoformel C₂₈H₃₅N₃O₅S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][{(2S,3S,5S)-5-[(*tert*-butoxycarbonyl)amino]-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat]

ASK #34882

Molgewicht 525.6596

Bruttoformel C₂₈H₃₅N₃O₅S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][{(2S,3S,5S)-3-hydroxy-5-[(2-methylpropoxycarbonyl)amino]-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat]

ASK #34883

Chemical Abstract Service Nr. 256328-82-2

Molgewicht 605.7906

Bruttoformel C₃₃H₄₃N₅O₄S

2. Bezeichnung *N'*-[(2S)-1-[(4S,5S)-4-Benzyl-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl]-3-phenylpropan-2-yl]-*N*²-[(methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl)methyl]carbamoyl]-L-valinamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S)-N-[(2S)-1-[(4S,5S)-4-Benzyl-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl]-3-phenylpropan-2-yl]-3-methyl-2-[(methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl)methyl]carbamoyl]amino)butanamid

ASK #34884

Molgewicht 369.522

Bruttoformel C₁₈H₃₁N₃O₃S

2. Bezeichnung (2-Methylpropyl)-*N*-[(methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl)methyl]carbamoyl]-L-valinat

ASK #34885

Chemical Abstract Service Nr. 202816-62-4

Molgewicht	720.9442
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₆ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8S,9S,11S)-8,11-dibenzyl-9-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-oiat}}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl](((2S,4S,5S)-4-hydroxy-5-[(2S)-3-methyl-2-[[[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]amino]butanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamat)

ASK #34886

Molgewicht	720.9442
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₆ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8S,10 <i>R</i> ,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-oiat}}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl](((2S,3 <i>R</i> ,5S)-3-hydroxy-5-[(2S)-3-methyl-2-[[[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]amino]butanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamat)

ASK #34887

Molgewicht	877.0818
Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₂ N ₆ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	Bis[(1,3-thiazol-5-yl)methyl][(3S,4S,6S,10S,12S,13S)-3,6,10,13-tetrabenzyl-4,12-dihydroxy-8-oxo-2,7,9,14-tetraazapentadecan-1,15-dioat]

ASK #34888

Molgewicht	720.9442
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₆ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-oiat}}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl](((2S,3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-hydroxy-5-[(2S)-3-methyl-2-[[[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]amino]butanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamat)

ASK #34889

Molgewicht	720.9442
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₆ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8 <i>R</i> ,10S,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-oiat}}

ASK #34890

Molgewicht	976.2128
Bruttoformel	C ₅₂ H ₆₁ N ₇ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	Bis[(1,3-thiazol-5-yl)methyl][(3 <i>R</i> ,4S,6S,10S,13S,15S,16S)-3,6,13,16-tetrabenzyl-4,15-dihydroxy-8,11-dioxo-10-(propan-2-yl)-2,7,9,12,17-pentaazaoctadecan-1,18-dioat]

ASK #34891

Molgewicht	875.1968
Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₆ N ₈ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> ^{<i>l</i>} , <i>N</i> ^{<i>l'</i>} -[(2S,3S,5S)-3-Hydroxy-1,6-diphenylhexan-2,5-diyl]- <i>N</i> ^{<i>l'</i>} , <i>N</i> ^{<i>l'</i>} -bis[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]bis(L-valinamid)

ASK #34892

Molgewicht	1016.3447
Bruttoformel	C ₅₁ H ₆₉ N ₉ O ₇ S ₃
2. Bezeichnung	{{(5S,8S,10S,11S)-8,11-Dibenzyl-2-methyl-3,6,13-trioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-15-(1,3-thiazol-5-yl)-14-oxa-2,4,7,12-tetraazapentadecan-10-yl]- <i>N</i> -[[[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-

ASK #34900

Formelstamm	C74-H100-Cl-N15-O14 . C2-H-F3-O2
Molgewicht	1573.1543
Bruttoformel	C ₇₆ H ₁₀₁ ClF ₃ N ₁₅ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Teverelixtriflutat
International Nonproprietary Name	INN.L35,v.L64
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>N</i> ⁶ -carbamoyl-D-lysyl-L-leucyl- <i>N</i> ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid-trifluoracetat (1:1)

ASK #34911

Formelstamm	2(C4-H5-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺ Fe2 ⁺ . 4 H2-O
Molgewicht	524.1903
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ FeN ₃ O ₁₂
2. Bezeichnung	DL-Asparaginsäure-Eisen()-Salz (2:1) 4 H ₂ O
3. Bezeichnung	Eisen()-hydrogen-DL-aspartat-Tetrahydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Eisen(II)-hydrogen-DL-aspartat 4 HO

ASK #34912

Formelstamm	C72-H96-Cl-N17-O14 . C2-H4-O2
Molgewicht	1519.1431
Bruttoformel	C ₇₄ H ₁₀₀ ClN ₁₇ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Ozarelixacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl- <i>N</i> -methyl-L-tyrosyl-D-homocitrullyl-L-norleucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:1)

ASK #34916

Chemical Abstract Service Nr.	18748-98-6
Molgewicht	342.6748
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₆ OSi
2. Bezeichnung	Trimethyl(octadecyloxy)silan

ASK #34917

Chemical Abstract Service Nr.	867346-61-0
Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	290.7863
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Procainhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Procainhydrochlorid 1 HO

ASK #34920

Chemical Abstract Service Nr.	94055-76-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	160114-29-4
Formelstamm	(C16-H26-N-O4-S)+ (C7-H7-O3-S) ⁻
Molgewicht	499.6406
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ NO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Suplatastosilat
International Nonproprietary Name	INN.L65.Corr
Zitat Bezeichnung 1	IGS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-[4-[(2 <i>R</i>)-3-Ethoxy-2-hydroxypropoxy]anilino]-3-oxopropyl)dimethylsulfanium(4-methylbenzolsulfonat)

ASK #34921

Chemical Abstract Service Nr.	524684-52-4
Molgewicht	271.2432
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Prinaberel
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	7-Ethenyl-2-(3-fluor-4-hydroxyphenyl)-1,3-benzoxazol-5-ol

ASK #34924

Chemical Abstract Service Nr.	243984-11-4
Molgewicht	361.8162
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ ClFNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Resatorvid
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	Ethyl{[(6 <i>R</i>)-6-[(2-chlor-4-fluorphenyl)sulfamoyl]cyclohex-1-en-1-carboxylat}

ASK #34925

Chemical Abstract Service Nr.	253128-41-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	441045-16-5
Molgewicht	729.8966
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₉ NO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Eribulin
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS

2. Bezeichnung (1²S,1³S,1⁴*R*,1⁵*R*,3²*R*,3⁴*R*,3⁶S,6²S,6⁵S,9²S,9^{3a}*R*,9^{4a}*R*,9⁵S,9^{5a}S,9⁷*R*,9^{9a}S,9^{10a}*R*,9^{10b}S)-1⁵-[(2*S*)-3-Amino-2-hydroxypropyl]-9²,9⁵-epoxy-1⁴-methoxy-3⁴-methyl-3³,6³-bis(methyliden)-1²,1³,1⁴,1⁵,3³,3⁴,3⁵,3⁶,6

ASK #34926

Chemical Abstract Service Nr.	441045-17-6
Formelstamm	C40-H59-N-O11 . C-H4-O3-S
Molgewicht	826.0022
Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₃ NO ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Eribulinmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L59,v.L18)
2. Bezeichnung	(1 ² S,1 ³ S,1 ⁴ R,1 ⁵ R,3 ² R,3 ⁴ R,3 ⁶ S,6 ² S,6 ⁵ S,9 ² S,9 ^{3a} R,9 ^{4a} R,9 ⁵ S,9 ^{5a} S,9 ⁷ R,9 ^{9a} S,9 ^{10a} R,9 ^{10b} S)-1 ⁵ -[(2S)-3-Amino-2-hydroxypropyl]-9 ² ,9 ⁵ -epoxy-1 ⁴ -methoxy-3 ⁴ -methyl-3 ³ ,6 ³ -bis(methyliden)-1 ² ,1 ³ ,1 ⁴ ,1 ⁵ ,3 ³ ,3 ⁴ ,3 ⁵ (1:1)

ASK #34928

Formelstamm	C16-H25-N-O3 . H3-O4-P
Molgewicht	377.3698
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₈ NO ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Axomadolphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1,3-diol-phosphat (1:1)

ASK #34929

Formelstamm	C16-H25-N-O3 . H3-O4-P . H2-O
Molgewicht	395.3851
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₈ NO ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Axomadolphosphat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1,3-diol-phosphat (1:1) 1 H ₂ O

ASK #34939

Formelstamm	(C18-H14-N-O3) ⁻ H ⁺ . C2-H7-N-O
Molgewicht	354.3997
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxaprozin-Olamin
International Nonproprietary Name	INN.L14,v.L22
2. Bezeichnung	3-(4,5-Diphenyl-1,3-oxazol-2-yl)propansäure-2-Aminoethan-1-ol-Salz (1:1)

ASK #34942

Chemical Abstract Service Nr.	375815-87-5
Formelstamm	C13-H13-N3 . C4-H6-O6
Molgewicht	361.3493
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Vareniclintartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L51)

	2. Bezeichnung	7,8,9,10-Tetrahydro-6 <i>H</i> -6,10-methanopyrazino[2,3- <i>h</i>][3]benzazepin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6,10-Methano-7,8,9,10-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrazino[2,3- <i>h</i>][3]benzazepin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #34943	Chemical Abstract Service Nr.	854107-55-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1352632-69-9
	Molgewicht	460.9736
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClN ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Ponesimod
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i> ,5 <i>Z</i>)-5-({3-Chlor-4-[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropoxy]phenyl)methyliden)-3-(2-methylphenyl)-2-propylimino-1,3-thiazolidin-4-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34944	Chemical Abstract Service Nr.	320367-13-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	827033-10-3
	Molgewicht	4858.4904
	Bruttoformel	C ₂₁₅ H ₃₄₇ N ₆₁ O ₆₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Lixisenatid
	International Nonproprietary Name	INN.L61
	2. Bezeichnung	His-Gly- -Glu-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser- -Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Met- -Glu- -Glu- -Glu-Ala-Val-Arg-Leu-Phe-Ile- -Glu-Trp-Leu-Lys-Asn-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Ser-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-N
ASK #34946	Chemical Abstract Service Nr.	860642-69-9
	Molgewicht	555.5269
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ F ₇ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Serlopitant
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	Zitat Bezeichnung 1	MeSH; KEGG; ICTRP; EUTCT; Pharmavista; PubChem; CAS; ChemIDplus; USAN; EUCTR
	2. Bezeichnung	3-((3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>aS</i>)-5-((1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)-4-(4-fluorphenyl)octahydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)cyclopent-2-en-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-[(3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>aS</i>)-5-((1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)-4-(4-fluorphenyl)octahydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)cyclopent-2-en-1-on
ASK #34947	Chemical Abstract Service Nr.	850649-61-5
	Molgewicht	339.3916

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alogliptin
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	2-({6-[(3 <i>R</i>)-3-Aminopiperidin-1-yl]-3-methyl-2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)methyl}benzonitril
ASK #34948	
Chemical Abstract Service Nr.	850649-62-6
Formelstamm	C18-H21-N5-O2 . C7-H6-O2
Molgewicht	461.513
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Alogliptinbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	2-({6-[(3 <i>R</i>)-3-Aminopiperidin-1-yl]-3-methyl-2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)methyl}benzonitril-benzoat (1:1)
ASK #34951	
Chemical Abstract Service Nr.	203632-94-4
Formelstamm	2(C6-H13-N-O5) . H2-O4-S . 2(Cl-K)
Molgewicht	605.5233
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ Cl ₂ K ₂ N ₂ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glucosaminhemisulfat-Kaliumchlorid (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	[2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose-sulfat (2:1)] - Kaliumchlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-2-desoxy-beta-D-glucopyranose-sulfat - Kaliumchlorid (2:1:2)
ASK #34953	
Molgewicht	346.3331
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-Cyclohexan-1,2-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,2-Cyclohexandinitrilotetraessigsäure
ASK #34954	
Chemical Abstract Service Nr.	804518-03-4
Formelstamm	C25-H29-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	471.9764
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Milveterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-Hydroxy-5-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[[2-(4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-phenylethyl]amino)phenyl]ethyl]amino}ethyl]phenyl}formamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2'-Hydroxy-5'-[(R)-1-hydroxy-2-[[2-(4-[(R)-2-hydroxy-2-phenylethyl]amino)phenyl]ethyl]amino}ethyl]formanilid-hydrochlorid
ASK #34955		
	Chemical Abstract Service Nr.	813466-08-9
	Formelstamm	C13-H13-(123)I-N2-O2
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ IN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	(R)-4-[(¹²³ I)Iod]metomidat
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	Methyl{1-[(1 R)-1-{4-[(¹²³ I)iod]phenyl}ethyl]-1 H-imidazol-5-carboxylat}
ASK #34957		
	Chemical Abstract Service Nr.	503068-34-6
	Molgewicht	486.4285
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ Cl ₂ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Vilanterol
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	USNCT; EUCTR; KEGG.D09696; MAR2012; USAN; CAS; ICTRP; ATC; (JAN); MeSH
	2. Bezeichnung	4-[(1 R)-2-[(6-{2-[(2,6-Dichlorphenyl)methoxy]ethoxy}hexyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-((R)-2-[6-[2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)ethoxy]hexylamino]-1-hydroxyethyl)-2-(hydroxymethyl)phenol
ASK #34958		
	Chemical Abstract Service Nr.	503070-59-5
	Formelstamm	C24-H33-Cl2-N-O5 . C15-H12-O2
	Molgewicht	710.6831
	Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₅ Cl ₂ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Vilanterol[(2E)-2,3-diphenylprop-2-enoat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	4-[(1 R)-2-[(6-{2-[(2,6-Dichlorphenyl)methoxy]ethoxy}hexyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-[(2E)-2,3-diphenylprop-2-enoat] (1:1)
ASK #34962		
	Chemical Abstract Service Nr.	774531-07-6
	Formelstamm	(C53-H79-N4-O51-S8)9 ⁻ 9H ⁺
	Molgewicht	1853.782
	Bruttoformel	C ₅₃ H ₈₈ N ₄ O ₅₁ S ₈
	Vorzugsbezeichnung	Idrabioparinux
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Methyl{[2-desoxy-3,4-di- <i>O</i> -methyl-2-(6-{5-[(3a <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-2-oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]pentanamido}hexanamido)-6- <i>O</i> -sulfo- - <i>D</i> -glucopyranosyl]}-(1 4)-(2,3-di- <i>O</i> -methyl- - <i>D</i> -glucopyranu
ASK #34963	
Chemical Abstract Service Nr.	405159-59-3
Formelstamm	(C53-H79-N4-O51-S8)9 ⁻ 9Na ⁺
Molgewicht	2051.6185
Bruttoformel	C ₅₃ H ₇₉ N ₄ Na ₉ O ₅₁ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Idrabiotaparinux-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	Methyl{[2-desoxy-3,4-di- <i>O</i> -methyl-2-(6-{5-[(3a <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-2-oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]pentanamido}hexanamido)-6- <i>O</i> -sulfo- - <i>D</i> -glucopyranosyl]}-(1 4)-(2,3-di- <i>O</i> -methyl- - <i>D</i> -glucopyranu
ASK #34964	
Chemical Abstract Service Nr.	865854-05-3
Molgewicht	334.3917
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tideglusib
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-Benzyl-2-(naphthalin-1-yl)-1,2,4-thiadiazolidin-3,5-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34965	
Chemical Abstract Service Nr.	946075-13-4
Formelstamm	(C35-H35-F2-N8-O5-S)+ (H-O4-S) ⁻
Molgewicht	814.8354
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ F ₂ N ₈ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Isavuconazoniumhydrogensulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-({methyl[3-({[(methylamino)acetyl]oxy)methyl}pyridin-2-yl]carbamoyl}oxy)ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumhydrogensulfat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[1-[<i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[3-[2-(methylamino)acetoxymethyl]pyridin-2-yl]carbamoyloxy]ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumhydrogensulfat 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-({methyl[3-({[(methylamino)acetyl]oxy)methyl}pyridin-2-yl]carbamoyl}oxy)ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumhydrogensulfat (1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-[<i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[3-[2-(methylamino)acetyloxy]methyl]pyridin-2-yl]carbamoyloxy]ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumhydrogensulfat) Isavuconazonium-Sulfat; (2-[(1-[1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium-4-yl)ethoxy]carbonyl](methyl)amino)-3-pyridinyl)methyl- <i>N</i> -methylglycinathydrogensulfat

Isavuconazoniumsulfat

ASK #34967

Chemical Abstract Service Nr. 62572-93-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 134116-41-9

Molgewicht 239.3107

Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-(Hydroxymethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #34968

Molgewicht 325.443

Bruttoformel C₁₈H₃₁NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-{4-[(2-propoxyethoxy)methyl]phenoxy}propan-2-ol

ASK #34969

Chemical Abstract Service Nr. 1225195-70-9

Molgewicht 430.5802

Bruttoformel C₂₅H₃₈N₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[Methylenbis(4,1-phenylenoxy)]bis{3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol}

ASK #34970

Chemical Abstract Service Nr. 1225195-71-0

Molgewicht 460.6062

Bruttoformel C₂₆H₄₀N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[Oxybis(methylen-4,1-phenylenoxy)]bis{3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol}

ASK #34971

Chemical Abstract Service Nr. 1217245-60-7

Molgewicht 307.4278

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₃

2. Bezeichnung *N*-(Propan-2-yl)-3-(4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)prop-2-en-1-amin

ASK #34972

Molgewicht 325.443

Bruttoformel C₁₈H₃₁NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-2-(4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)propan-1-ol

ASK #34973

Chemical Abstract Service Nr. 1215342-36-1

Molgewicht 355.469

Bruttoformel C₁₉H₃₃NO₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[4-([2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methoxy)methyl]phenoxy]propan-2-ol

ASK #34974

Molgewicht 297.3468

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₅

2. Bezeichnung *rac*-(2-Hydroxyethyl)(4-((2*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)benzoat)

ASK #34975

Chemical Abstract Service Nr. 109791-18-6

Molgewicht 283.3633

Bruttoformel C₁₅H₂₅NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-{4-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #34978

Molgewicht 284.3481

Bruttoformel C₁₅H₂₄O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(4-[[2-(Propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)propan-1,2-diol

ASK #34979

Chemical Abstract Service Nr. 864544-37-6

Molgewicht 339.4266

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₅

2. Bezeichnung *rac*-[2-(Propan-2-yloxy)ethyl](4-((2*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)benzoat)

ASK #34980

Chemical Abstract Service Nr. 177034-57-0

Molgewicht 210.2695

Bruttoformel C₁₂H₁₈O₃

2. Bezeichnung 4-[[2-(Propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenol

ASK #34981

Molgewicht 311.4165

Bruttoformel C₁₇H₂₉NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-{4-[(2-Ethoxyethoxy)methyl]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #34982

Molgewicht 431.565

Bruttoformel C₂₅H₃₇NO₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-{4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)methyl]phenoxy}propan-2-ol

ASK #34983

Chemical Abstract Service Nr. 72570-70-8

Formelstamm (C₁₃-H₁₈-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 253.2943

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₄

2. Bezeichnung *rac*-4-((2*R*)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)benzoesäure

ASK #34984

Molgewicht 297.3899

Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-{4-[(2-Methoxyethoxy)methyl]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #34993

Chemical Abstract Service Nr. 31857-31-5
Molgewicht 112.1331
Bruttoformel $C_4H_8N_4$
2. Bezeichnung 2-Cyan-1,3-dimethylguanidin

ASK #34994

Chemical Abstract Service Nr. 74886-59-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 220719-43-7
Molgewicht 314.4335
Bruttoformel $C_{10}H_{18}N_8S_2$
2. Bezeichnung 1,1'-[Disulfandiy]bis(ethan-2,1-diyl)]bis(2-cyan-3-methylguanidin)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-(Disulfandiyldiethylen)bis(2-cyan-3-methylguanidin)

ASK #34995

Chemical Abstract Service Nr. 80304-45-6
Molgewicht 126.1564
Bruttoformel $C_6H_{10}N_2O$
2. Bezeichnung (5-Ethyl-1*H*-imidazol-4-yl)methanol

ASK #34996

Chemical Abstract Service Nr. 38585-67-0
Molgewicht 171.2632
Bruttoformel $C_7H_{13}N_3S$
2. Bezeichnung 2-[(5-Methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethanamin

ASK #34997

Chemical Abstract Service Nr. 5391-39-9
Molgewicht 128.1292
Bruttoformel $C_5H_8N_2O_2$
2. Bezeichnung 1-Acetylimidazolidin-2-on

ASK #34998

Molgewicht 272.1305
Bruttoformel $C_{11}H_{11}Cl_2N_3O$
2. Bezeichnung 1-{2-[(2,6-Dichlorphenyl)imino]imidazolidin-1-yl}ethanon

ASK #34999

Chemical Abstract Service Nr. 608-31-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51225-19-5
Molgewicht 162.0166
Bruttoformel $C_6H_5Cl_2N$
2. Bezeichnung 2,6-Dichloranilin

ASK #35000

3. Bezeichnung Clostridium sordellii, Toxoid

ASK #35001

3. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A, alpha Toxoid

Zitat Bezeichnung 3 DSMZ

ASK #35002

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 655, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35004

2. Bezeichnung Humanes kollagenes Bindegewebe aus Sehnen mit oder ohne Knochenansätze ((allogen, avital; mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sehnenbindegewebe mit oder ohne Knochenansätze vom Menschen, kollagen

ASK #35012

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Outer-membrane-protein-Antigen

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35013

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm WSLB 3012, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35014

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Toxoid Apx I

Zitat Bezeichnung 3 DSMZ

ASK #35015

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Toxoid Apx II

Zitat Bezeichnung 3 DSMZ

ASK #35016

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Toxoid Apx III

ASK #35019

3. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus Typ 1, Stamm C-86 (zytopathogen), inaktiviert

Zitat Bezeichnung 3 ICTV

ASK #35022

3. Bezeichnung Aujeszky-Virus, Stamm NIA3-783 gE- TK-, lebend

ASK #35023

3. Bezeichnung Aujeszky-Virus, Stamm Bartha K/61 gE-, lebend

ASK #35027

3. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm RB94, lebend

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Bovines Respiratorisches Syncytialvirus, Stamm RB94, lebend

ASK #35029

3. Bezeichnung Aujeszky-Virus, Stamm Begonia gE- TK-, lebend

ASK #35030

3. Bezeichnung Infektiöse Hühneranämie-Virus, Stamm 26P4, lebend

ASK #35031

3. Bezeichnung Infektiöse Hühneranämie-Virus, Stamm Cux-1, lebend

ASK #35037

2. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, Stamm 92B, lebend

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35038

2. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, Stamm B-C2, lebend

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35040

2. Bezeichnung Borrelia afzelii, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35041

2. Bezeichnung Borrelia burgdorferi sensu stricto, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35042

2. Bezeichnung Borrelia garinii, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35043

3. Bezeichnung Chlamydia felis, Stamm 905, lebend

ASK #35044

3. Bezeichnung Chlamydia abortus, Stamm ts 1B, lebend

Zitat Bezeichnung 3 DSMZ

ASK #35052

2. Bezeichnung Eimeria acervulina, Stamm HP, lebend

ASK #35053

2. Bezeichnung Eimeria brunetti, Stamm HP, lebend

ASK #35055

2. Bezeichnung Eimeria maxima MFP, lebend

ASK #35056

2. Bezeichnung Eimeria mitis, Stamm HP, lebend

ASK #35057

2. Bezeichnung Eimeria necatrix, Stamm HP, lebend

ASK #35058

2. Bezeichnung Eimeria praecox, Stamm HP, lebend

ASK #35059

2. Bezeichnung Eimeria tenella, Stamm HP, lebend

ASK #35062

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm B-7, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35063

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm IM 950, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35065

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Stamm M2, Serotyp 2, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35066

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm Se-9, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35071

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F11

ASK #35072

3. Bezeichnung Escherichia coli, Flagellartoxin (FT), inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Escherichia-coli-Flagellartoxinantigen

ASK #35074

3. Bezeichnung Escherichia coli, LT Toxoid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Escherichia-coli-Enterotoxin, hitzelabil, inaktiviert

ASK #35075

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O101, Stamm NADC 1471 (Fimbrienantigen F5), inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Escherichia coli, Stamm NADC 1471, O101 mit Fimbrienantigen 5 (Fimbrienantigen K99), inaktiviert

ASK #35077

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O101 (Fimbrienantigen 41), inaktiviert

ASK #35078

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O101:K99 (Fimbrienantigen F5), inaktiviert

ASK #35079

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O117 (Y-Antigen), inaktiviert

ASK #35080

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O78 (31 A-Antigen), inaktiviert

ASK #35081

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Escherichia coli O78:80 B

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Gammaglobuline mit spezifischen Antikörpertitern gegen Escherichia coli 78:80 B

ASK #35083

2. Bezeichnung Avibacterium paragallinarum, Serotyp B, Stamm Spross, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35084

2. Bezeichnung Avibacterium paragallinarum, Serotyp C, Stamm H-18, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35085

2. Bezeichnung Hämophilus parasuis, Serotyp 5, Stamm 4800, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35086

3. Bezeichnung Histophilus somni, Stamm Bailie, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 3 NCBI

ASK #35087

2. Bezeichnung Hühnerherpesvirus, Serotyp 1, Stamm CVI-988 (zellassoziiert), lebend

ASK #35091

2. Bezeichnung Hühnerpockenvirus, Stamm HP-B, lebend

ASK #35092

2. Bezeichnung Immunglobulin G gegen Escherichia coli F5 (K99)

ASK #35094

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Actinobacillus equuli, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immunserum vom Pferd gegen Actinobacillus equuli

ASK #35096

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Escherichia coli, equine

ASK #35100

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A7, Stamm S1078/81, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35103

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm 249G, inaktiviert

ASK #35104

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm 4-91, lebend

ASK #35105

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm CR88121, lebend

ASK #35106

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm D274, inaktiviert

ASK #35107

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm D274, lebend

ASK #35108

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm Massachusetts H120, lebend

ASK #35110

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Typ Massachusetts, Stamm M41, inaktiviert

ASK #35111

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm V217, lebend

ASK #35112

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm Massachusetts Ma5, lebend

ASK #35113

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm 228E, lebend

ASK #35114

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm Cu-1M, lebend

ASK #35115

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm D78, inaktiviert

ASK #35116

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm D78, lebend

ASK #35117

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm GM97, lebend

ASK #35118

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm LC75, lebend

ASK #35120

2. Bezeichnung Infektiöse Laryngotracheitis-Virus, Stamm Serva, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35123

2. Bezeichnung Lawsonia intracellularis, Stamm MS B3903, lebend

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35124

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A9, Stamm S994/77, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35125

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Canicola, Stamm 16070, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35126

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Canicola, Stamm Virbac CBS, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35127

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 656, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35128

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm 16069, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35129

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm Virbac IS3, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35130

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Serovar Canicola, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35132

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Leptospira interrogans, Serotyp icterohaemorrhagiae, inaktiviert

ASK #35135

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm NL1009, Kapselantigen

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Kapselantigen von Mannheimia haemolytica Serotyp A1, Stamm NL1009

ASK #35137

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm NL1009, Leukotoxoid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Leukotoxoid von Mannheimia haemolytica Serotyp A1, Stamm NL1009

ASK #35140

2. Bezeichnung Microsporium canis, Stamm CCM 8211, inaktiviert

ASK #35141

2. Bezeichnung Microsporium canis var. distortum, Stamm 120, inaktiviert

ASK #35142

2. Bezeichnung Microsporium canis var. obesum, Stamm 1311, inaktiviert

ASK #35143

2. Bezeichnung Microsporium canis, Stamm 1393, inaktiviert

ASK #35144

2. Bezeichnung Nannizzia gypsea, Stamm 59, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Microsporium gypseum, Stamm 59, inaktiviert

ASK #35145

2. Bezeichnung Mycoplasma gallisepticum, Stamm MG 6/85, lebend

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35146

2. Bezeichnung Mycoplasma gallisepticum, Stamm R-980, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35147

2. Bezeichnung Mycoplasma gallisepticum, Stamm S 6, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35148

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35149

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm 11, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35150

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm J, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35151

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm NL 1042, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35152

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm P-5722-3, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35155

2. Bezeichnung Nerz-Enteritis-Virus, Stamm E mink F1, inaktiviert

ASK #35156

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm C2, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35157

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Clone 30, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35158

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Clone 30, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35159

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm La Sota, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35160

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Ulster 2C, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35161

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Ulster 2C, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35162

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm VG/GA, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35163

2. Bezeichnung Omega-Interferon felinen Ursprungs, rekombinant

ASK #35164

2. Bezeichnung Ornithobacterium rhinotracheale, Serotyp A, Stamm B3263/91, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35165

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Mannheimia haemolytica, equine

ASK #35167

2. Bezeichnung Bovines Parainfluenzavirus 3, Stamm RLB 103, lebend

ASK #35168

2. Bezeichnung Parapoxvirus ovis, Stamm D1701, inaktiviert

ASK #35169

2. Bezeichnung Moschusenten-Parvovirus, Stamm GM, inaktiviert

ASK #35170

2. Bezeichnung Pasteurella multocida, Serotyp D, rekombinantes Toxin

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35171

2. Bezeichnung Pasteurella multocida, Protein dO

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35173

2. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Syncytialvirus, Stamm EV 908, inaktiviert

3. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm EV 908, inaktiviert

ASK #35175

2. Bezeichnung Bibersteinia trehalosi, Serotyp T3, Stamm S1109/84, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35178

2. Bezeichnung Tauben-Paramyxovirus 1, Stamm P201, inaktiviert

ASK #35184

3. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Choleraesuis, doppelt attenuierte Mutante, R-Form, Hypoxanthin auxotroph, lebend

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Salmonella choleraesuis, doppelt attenuierte Mutante, R-Form, Hypoxanthin auxotroph, lebend

ASK #35186

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Enteritidis, Stamm 441/014 Adenin-Histidin-auxotroph, lebend

ASK #35187

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Enteritidis, Stamm Sm24/Rif12/Ssq, lebend

ASK #35189

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Typhimurium, Stamm DT104, inaktiviert

ASK #35191

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Typhimurium, Stamm Nal2/Rif9/Rtt, lebend

ASK #35192

2. Bezeichnung Streptococcus equi, Stamm TW928, Deletionsmutante, lebend

ASK #35195

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Tetanustoxin

ASK #35196

2. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Syncytialvirus, Stamm 375, lebend

3. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm 375, lebend

ASK #35197

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm Pasteur RIV, inaktiviert

ASK #35198

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm SAD B19, lebend

ASK #35200

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm SAD Vnukovo-32, inaktiviert

ASK #35201

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm SAG2, lebend

ASK #35202

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm VP 12, inaktiviert
ASK #35203

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm G52 (Pasteur), inaktiviert
ASK #35205

2. Bezeichnung Trichophyton equinum, Stamm 381, inaktiviert
ASK #35206

2. Bezeichnung Trichophyton equinum, Stamm CCM F-787, lebend
ASK #35207

2. Bezeichnung Trichophyton mentagrophytes, Stamm 1032, inaktiviert
ASK #35208

2. Bezeichnung Trichophyton sarkisovii, Stamm 551, inaktiviert
ASK #35209

2. Bezeichnung Trichophyton verrucosum, Stamm 410, inaktiviert
ASK #35210

2. Bezeichnung Trichophyton verrucosum, Stamm LTF 130, lebend
ASK #35211

2. Bezeichnung Trichophyton verrucosum, Stamm TV-M-310, lebend
ASK #35212

2. Bezeichnung Hämorrhagische Enteritis-Virus der Puten, Stamm Domermuth, lebend
ASK #35214

2. Bezeichnung Parvovirushepatitis-Virus, Stamm Hoekstra, lebend
ASK #35216

2. Bezeichnung Yersinia ruckeri, Stamm Hagerman (Typ I), inaktiviert
ASK #35217

2. Bezeichnung Aviäres Reovirus, Stamm 1133, lebend
ASK #35218

2. Bezeichnung Aviäres Reovirus, Stamm 1733, inaktiviert
ASK #35219

2. Bezeichnung Aviäres Reovirus, Stamm 2408, inaktiviert
ASK #35223

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm 800, inaktiviert
ASK #35224

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm CR1, inaktiviert
ASK #35225

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm Hansen, lebend
ASK #35226

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm Mebus, inaktiviert
ASK #35230

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm Difivac gE-, inaktiviert
ASK #35231

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm Difivac gE-, lebend
ASK #35232

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm GK/D gE-, inaktiviert

ASK #35233

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm GK/D gE-, lebend

ASK #35235

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus 1, Stamm Oregon C24V, lebend

ASK #35236

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Stamm Holland, inaktiviert

ASK #35237

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Stamm 1005/78, inaktiviert

ASK #35238

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Stamm Lincoln, lebend

ASK #35239

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Stamm Rol, inaktiviert

ASK #35240

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Serotyp G6P5, Stamm UK-Compton, inaktiviert

ASK #35242

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm 6309 (nicht zytopathisch), inaktiviert

ASK #35243

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm 5960 (zytopathisch), inaktiviert

ASK #35245

2. Bezeichnung Canines Adenovirus 2, Stamm Manhattan, lebend

ASK #35246

2. Bezeichnung Canines Adenovirus 2, Stamm DK13, lebend

ASK #35247

2. Bezeichnung Canines Herpesvirus 1, Stamm F205, Glycoproteine

ASK #35250

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Stamm Cornell, lebend

ASK #35251

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Stamm Manhattan, lebend

ASK #35252

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Stamm NL-CPI-5, lebend

ASK #35253

2. Bezeichnung Canines Parvovirus 2b, Stamm CPV39, lebend

ASK #35254

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm 154, lebend

ASK #35255

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm CAG2, lebend

ASK #35256

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm 780916, lebend

ASK #35257

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm NL-35-D, lebend

ASK #35260

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm BA5, lebend
ASK #35261

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm Lederle VR 128, lebend
ASK #35262

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm Onderstepoort, lebend
ASK #35264

2. Bezeichnung Felines Calicivirus, Stamm 255, inaktiviert
ASK #35265

2. Bezeichnung Equine Arteritis-Virus, Stamm Bucyrus, inaktiviert
ASK #35267

2. Bezeichnung Equines Herpesvirus 1, Stamm 438/77, inaktiviert
ASK #35270

2. Bezeichnung Equines Herpesvirus 1, Stamm RAC-H, lebend
ASK #35272

2. Bezeichnung Equines Herpesvirus 4, Stamm 405/76, inaktiviert
ASK #35273

2. Bezeichnung Chlamydia felis, Stamm Cello, inaktiviert
ASK #35274

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm CDVU 39, lebend
ASK #35276

2. Bezeichnung Felines Calicivirus, Stamm F9, lebend
ASK #35280

2. Bezeichnung Felines Calicivirus, Stamm 431, inaktiviert
ASK #35281

2. Bezeichnung Felines Calicivirus, Stamm G1, inaktiviert
ASK #35287

2. Bezeichnung Feline Infektiöse Peritonitis-Virus, Stamm DF2-ts, lebend
ASK #35289

2. Bezeichnung Feline Leukämie-Virus, Oberflächenantigen p45
ASK #35290

2. Bezeichnung Feline Leukämie-Virus, Stamm 61E, inaktiviert
ASK #35291

2. Bezeichnung Feline Leukämie-Virus, Stamm Kawakami-Theilen, gp70 antigen
ASK #35293

2. Bezeichnung Kanarienvogelpockenvirus, Stamm vCP97, das die env- und gag-Gene des FeLV-A exprimiert, lebend
ASK #35294

2. Bezeichnung Feline Panleukopenie-Virus, Stamm Schneeopard, lebend
ASK #35295

2. Bezeichnung Feline Panleukopenie-Virus, Stamm CU4, inaktiviert
ASK #35296

2. Bezeichnung Feline Panleukopenie-Virus, Stamm LR72, lebend
ASK #35297

2. Bezeichnung Feline Panleukopenie-Virus, Stamm MW-1, lebend

ASK #35298

2. Bezeichnung Felines Panleukopenievirus, Stamm PLI IV, lebend

ASK #35299

2. Bezeichnung Felines Herpesvirus, Stamm FVRm, lebend

ASK #35300

2. Bezeichnung Felines Herpesvirus, Stamm F2, lebend

ASK #35301

2. Bezeichnung Felines Herpesvirus, Stamm 605, inaktiviert

ASK #35302

2. Bezeichnung Felines Herpesvirus, Stamm G2620A, lebend

ASK #35303

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm 014, inaktiviert

ASK #35304

2. Bezeichnung Influenzavirus A/H3N8, Stamm A/equine-2/Newmarket/2/93, inaktiviert

ASK #35305

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/Equine/1 Newmarket 77, inaktiviert

ASK #35308

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/Equine/2 Borlänge 91, inaktiviert

ASK #35311

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm K22, inaktiviert

ASK #35315

2. Bezeichnung Influenza A/equi-2/Newmarket/2/93 (H3N8)-Rekombinante des Kanarienvirus Stamm vCP1533, lebend

3. Bezeichnung Kanarienvirus, Stamm vCP3011, das das Hämagglutinin-Gen von Pferdeinfluenzastamm A/eq/Richmond/1/07 (H3N8) exprimiert, lebend

ASK #35318

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm NADL-2, inaktiviert

ASK #35319

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A2, Stamm S1126/92, inaktiviert

ASK #35320

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm vHVT013-69 (zellassoziiert), das das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus exprimiert, lebend

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Putenherpesvirus, Stamm vHVT013-69 lebend, rekombinant

ASK #35322

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A6, Stamm S1084/81, inaktiviert

ASK #35329

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm S-80, inaktiviert

ASK #35330

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm P120, inaktiviert

ASK #35331

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm ATCC VR 2332 (Genotyp 2), lebend

ASK #35332

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm DV, lebend

ASK #35336

2. Bezeichnung Aviäres Metapneumovirus, Stamm BUT1 #8544, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm BUT1 8544, inaktiviert

ASK #35338

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm Clone K, lebend

ASK #35339

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm PL21, lebend

ASK #35340

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm VCO3, inaktiviert

ASK #35341

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm VCO3, lebend

ASK #35342

2. Bezeichnung Bibersteinia trehalosi, Serotyp T4, Stamm S1085/81, inaktiviert

ASK #35343

2. Bezeichnung Bibersteinia trehalosi, Serotyp T10, Stamm S1075/81, inaktiviert

ASK #35344

2. Bezeichnung Bibersteinia trehalosi, Serotyp T15, Stamm S1105/84, inaktiviert

ASK #35345

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 657, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35346

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 658, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35347

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 1048, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35359

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Salmonella enterica, subsp. enterica, Serovare Dublin, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immunserum vom Pferd gegen Salmonella dublin, hyperimmunisiert

ASK #35360

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Salmonella enteritidis, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immunserum vom Pferd gegen Salmonella enteritidis, hyperimmunisiert

ASK #35361

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Salmonella typhimurium, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immunserum vom Pferd gegen Salmonella typhimurium, hyperimmunisiert

ASK #35362

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Salmonella rostock, equine
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Immuneserum vom Pferd gegen Salmonella rostock, hyperimmunisiert

ASK #35363

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Streptococcus pneumoniae, equine

ASK #35364

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Streptococcus equi ssp. zooepidemicus, equine

ASK #35366

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen felines Panleukopenie-Virus

ASK #35367

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen felines Herpesvirus

ASK #35368

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Calicivirus, Stamm 255

ASK #35369

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Calicivirus, Stamm 2024

ASK #35372

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F41

ASK #35378

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/Equine/2 Kentucky 1/98, inaktiviert

ASK #35381

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Klon 13-1, lebend

ASK #35389

2. Bezeichnung Eimeria acervulina, Stamm 003, lebend

ASK #35390

2. Bezeichnung Eimeria maxima, Stamm 013, lebend

ASK #35391

2. Bezeichnung Eimeria mitis, Stamm 006, lebend

ASK #35392

2. Bezeichnung Eimeria praecox, Stamm 007, lebend

ASK #35395

3. Bezeichnung Tauben-Paramyxovirus 1, Stamm 988M-ca, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Aviäres Paramyxovirus 1, Stamm 988M-ca, lebend

ASK #35397

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Stamm Ca-12-000, inaktiviert

ASK #35398

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Icterohaemorrhagiae, Stamm 820K, inaktiviert

ASK #35400

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm Winterfield 2512, lebend

ASK #35401

2. Bezeichnung Egg Drop Syndrom 1976-Virus, Stamm BC14, inaktiviert

ASK #35405

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm NDV_CLS, lebend

ASK #35411

2. Bezeichnung Egg Drop Syndrom-Virus (EDS76), Stamm V127, inaktiviert

ASK #35414

2. Bezeichnung Avibacterium paragallinarum, Serotyp A, Stamm 083, inaktiviert

ASK #35416

2. Bezeichnung Mycobacterium bovis, Stamm AN5, gereinigtes Proteinderivat

ASK #35421

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm KY1203 (nicht zytopathogen), inaktiviert

ASK #35422

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm 11/94, lebend

ASK #35426

2. Bezeichnung Myxomatose-Virus, Stamm CAMP V-219, lebend

ASK #35427

2. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Stamm CAMP V-351, inaktiviert

ASK #35428

2. Bezeichnung West Nil Virus, Stamm VM-2, inaktiviert

ASK #35435

2. Bezeichnung Yersinia ruckeri, Stamm SP/7/04 (EX5-Biotyp), inaktiviert

ASK #35438

2. Bezeichnung Clostridium septicum, Toxoid

ASK #35439

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 2, ORF2 Protein

ASK #35440

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 2, inaktiviert

ASK #35441

2. Bezeichnung Leptospira borgpetersenii, Serovar Hardjo, Typ hardjobovis, inaktiviert

ASK #35442

2. Bezeichnung Influenza A/equi-2/Ohio/03(H3N8)-Rekombinante des Kanarienvogelgrippevirus (Stamm vCP2242), lebend

3. Bezeichnung Kanarienvogelgrippevirus, Stamm vCP2242, das das Hämagglutinin-Gen von Pferdeinfluenzastamm A/eq/Ohio/03 (H3N8) exprimiert, lebend

ASK #35443

2. Bezeichnung Aviäres Influenzavirus A, Subtyp H5N2, Stamm A/duck/Potsdam/1402/86, inaktiviert

ASK #35444

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm J5, inaktiviert

ASK #35445

2. Bezeichnung Staphylococcus aureus (CP8), Stamm SP 140, inaktiviert, der schleimassoziierten Antigenkomplex (SAAC) exprimiert

3. Bezeichnung Staphylococcus aureus, Stamm SP140 (Kapsel-Polysaccharid Typ 8), inaktiviert

ASK #35460

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F4ab

ASK #35461

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F4ac

ASK #35462

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F5

ASK #35463

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F6

ASK #35464

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 8 (BTV-8), Stamm BEL2006/01, inaktiviert

3. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 8, inaktiviert

ASK #35466

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 8, Stamm BTV-8/BEL2006/02, inaktiviert

ASK #35467

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/swine/Bakum/IDT1769/2003 (H3N2), inaktiviert

ASK #35468

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/swine/Haselünne/IDT2617/2003 (H1N1), inaktiviert

ASK #35469

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/swine/Bakum/1832/2000 (H1N2), inaktiviert

ASK #35470

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm V877, lebend

ASK #35471

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm CH/80, lebend

ASK #35472

2. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, Stamm 833CER, inaktiviert

ASK #35473

2. Bezeichnung Staupevirus, Stamm D 84/1, lebend

ASK #35477

2. Bezeichnung Canines Adenovirus 2, Stamm CAV-2-Bio 13, lebend

ASK #35478

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm CPV-Bio 12, lebend

ASK #35479

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Typ 2, Stamm CPIV-2 Bio 15, lebend

ASK #35480

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm MSLB 1008, inaktiviert

ASK #35481

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Canicola, Stamm MSLB 1010, inaktiviert

ASK #35482

2. Bezeichnung Leptospira kirschneri, Serovar Grippotyphosa, Stamm MSLB 1009, inaktiviert

ASK #35485

2. Bezeichnung Kanarienvogelpockenvirus, Stamm vCP65, das das Glykoprotein G-Gen des Tollwut-Virus exprimiert, lebend

ASK #35486

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm CEDDEL gE- und TK-, lebend

ASK #35487

2. Bezeichnung Taubenpockenvirus, Stamm NJ, lebend

ASK #35488

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 1, Stamm BTV-1/ALG2006/01 E1, inaktiviert

ASK #35489

2. Bezeichnung Europäische Schweinepest-Virus, E2-Subunit-Antigen

ASK #35490

2. Bezeichnung Mycoplasma synoviae, Stamm MS-H, lebend

ASK #35500

Chemical Abstract Service Nr. 15469-97-3

Molgewicht 310.3917

Bruttoformel $C_{22}H_{18}N_2$

2. Bezeichnung 1-(Triphenylmethyl)-1*H*-imidazol

ASK #35501

Chemical Abstract Service Nr. 4656-86-4

Molgewicht 137.0995

Bruttoformel $C_4H_3N_5O$

2. Bezeichnung 1*H*-Imidazo[4,5-*d*][1,2,3]triazin-4(5*H*)-on

ASK #35502

Chemical Abstract Service Nr. 360-97-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 932-15-0

Molgewicht 126.1166

Bruttoformel $C_4H_6N_4O$

2. Bezeichnung 5-Amino-1*H*-imidazol-4-carboxamid

ASK #35503

Molgewicht 139.1154

Bruttoformel $C_4H_5N_5O$

2. Bezeichnung 5-Diazenyl-1*H*-imidazol-4-carboxamid

ASK #35504

Chemical Abstract Service Nr. 33120-34-2

Molgewicht 419.4763

Bruttoformel $C_{23}H_{25}N_5O_3$

2. Bezeichnung 8-[[2-(Diphenylmethoxy)ethyl]methylamino]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #35506

Chemical Abstract Service Nr. 7775-11-3

Molgewicht 161.9732

Bruttoformel $CrNa_2O_4$

Vorzugsbezeichnung Natriumchromat

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung Natrium[tetraoxochromat()]

ASK #35507

Molgewicht 540.57

Bruttoformel $C_{22}H_{36}N_8O_8$

2. Bezeichnung 2,2'-[[6-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4,8-bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2-yl]nitrilo]diethanol

ASK #35508

Molgewicht 504.6256

Bruttoformel C₂₄H₄₀N₈O₄

2. Bezeichnung 2,2',2'',2'''-[[6,8-Bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,4-diyl]dinitrilo]tetraethanol

ASK #35509

Chemical Abstract Service Nr. 60286-30-8

Molgewicht 480.5611

Bruttoformel C₂₁H₃₆N₈O₅

2. Bezeichnung 2,2',2'',2'''-[[4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-8-(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,6-diyl]dinitrilo]tetraethanol

ASK #35510

Chemical Abstract Service Nr. 7139-02-8

Molgewicht 367.2762

Bruttoformel C₁₆H₂₀Cl₂N₆

2. Bezeichnung 2,6-Dichlor-4,8-bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin

ASK #35511

Chemical Abstract Service Nr. 120-20-7

Molgewicht 181.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethanamin

ASK #35512

Chemical Abstract Service Nr. 120279-95-0

Molgewicht 324.44

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₄S₃

2. Bezeichnung (4*R*,6*R*)-4-Ethylamino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4*H*-7⁶-thieno[2,3-*b*]thiopyran-2-sulfonamid

ASK #35513

Chemical Abstract Service Nr. 120279-90-5

Molgewicht 324.44

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₄S₃

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*,6*S*)-4-Ethylamino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4*H*-7⁶-thieno[2,3-*b*]thiopyran-2-sulfonamid

ASK #35514

Formelstamm (C₁₀-H₁₈-B-N₂-O₇-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 336.1928

Bruttoformel C₁₀H₁₇BN₂O₆S₂

2. Bezeichnung (2-[[[(4*S*,6*S*)-6-Methyl-7,7-dioxo-2-sulfamoyl-5,6-dihydro-4*H*-7⁶-thieno[2,3-*b*]thiopyran-4-yl]amino]ethyl)boronsäure

ASK #35515

Chemical Abstract Service Nr. 154154-90-2

Molgewicht 296.3869

Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₂ O ₄ S ₃
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-Amino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7 ⁶ -thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid
ASK #35517	
Chemical Abstract Service Nr.	10054-06-5
Molgewicht	204.3098
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,2' <i>S</i>)-2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)]bis(butan-1-ol)
ASK #35518	
Chemical Abstract Service Nr.	10054-05-4
Molgewicht	204.3098
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)]bis[(2 <i>R</i>)-butan-1-ol]
ASK #35520	
Chemical Abstract Service Nr.	76811-98-8
Formelstamm	(C32-H36-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	499.6405
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₄
2. Bezeichnung	2-[4-(4-{4-[(Hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butanoyl)phenyl]-2-methylpropansäure
ASK #35521	
Chemical Abstract Service Nr.	479035-75-1
Formelstamm	(C32-H38-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	501.6564
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₉ NO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-{3-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butyl]phenyl}-2-methylpropansäure
ASK #35522	
Chemical Abstract Service Nr.	185066-37-9
Molgewicht	457.6469
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-4-{4-[(Hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}-1-[4-(propan-2-yl)phenyl]butan-1-ol
ASK #35523	
Chemical Abstract Service Nr.	154825-96-4
Molgewicht	515.6829
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ NO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl(2-{4-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butyl]phenyl}-2-methylpropanoat)
ASK #35526	
Formelstamm	(C32-H36-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	483.6411
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₃

2. Bezeichnung *rac*-2-(4-((1*R*)-1-Hydroxy-4-[4-(diphenylmethyliden)piperidin-1-yl]butyl)phenyl)-2-methylpropansäure

ASK #35527

Chemical Abstract Service Nr. 185066-33-5

Formelstamm (C₃₁H₃₆N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 487.6298

Bruttoformel C₃₁H₃₇NO₄

2. Bezeichnung *rac*-2-{4-[(1*R*)-1-Hydroxy-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butyl]phenyl}propansäure

ASK #35528

Chemical Abstract Service Nr. 2513-33-9

Formelstamm (C₁₄H₉O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 258.2262

Bruttoformel C₁₄H₁₀O₅

2. Bezeichnung 2-(2,4-Dihydroxybenzoyl)benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #35534

Chemical Abstract Service Nr. 75290-51-6

Formelstamm (C₉H₉F-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 215.1784

Bruttoformel C₉H₁₀FNO₄

Vorzugsbezeichnung Fluorodopa

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(2-fluor-4,5-dihydroxyphenyl)propansäure

ASK #35535

Chemical Abstract Service Nr. 1631-73-8

Molgewicht 164.8215

Bruttoformel C₃H₁₀Sn

2. Bezeichnung Trimethylstannan

ASK #35536

Chemical Abstract Service Nr. 130535-32-9

Formelstamm (C₉H₉-(¹⁸F)F-N-O₄)⁻ H⁺

Bruttoformel C₉H₁₀FNO₄

2. Bezeichnung (2*R*)-2-Amino-3-(2-(¹⁸F)fluor-4,5-dihydroxyphenyl)propansäure

ASK #35538

Chemical Abstract Service Nr. 56177-80-1

Molgewicht 158.1304

Bruttoformel C₆H₇FN₂O₂

2. Bezeichnung 2-Ethoxy-5-fluorpyrimidin-4(1*H*)-on

ASK #35539

Chemical Abstract Service Nr. 119-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 118014-08-7
Molgewicht 218.6788
Bruttoformel C₁₃H₁₁ClO
2. Bezeichnung *rac-(R)*-(4-Chlorphenyl)phenylmethanol

ASK #35540

Chemical Abstract Service Nr. 134-85-0
Molgewicht 216.663
Bruttoformel C₁₃H₉ClO
2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(phenyl)methanon

ASK #35541

Chemical Abstract Service Nr. 4394-85-8
Molgewicht 115.1305
Bruttoformel C₅H₉NO₂
2. Bezeichnung Morpholin-4-carbaldehyd

ASK #35542

Molgewicht 139.1552
Bruttoformel C₆H₉N₃O
2. Bezeichnung (2*E*)-2-[(Morpholin-4-yl)imino]acetonitril

ASK #35544

Chemical Abstract Service Nr. 13732-69-9
Molgewicht 354.4825
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₃
2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-oxo-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylacetat

ASK #35545

Chemical Abstract Service Nr. 74183-55-4
Molgewicht 327.4605
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung (*E*)-Norelgestromin
International Nonproprietary Name (INN.L45)
2. Bezeichnung (3*E*)-13-Ethyl-3-hydroxyimino-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17alpha-pregn-4-en-20-in-3-onoxim; (E)-Levonorgestreloxim

ASK #35546

Chemical Abstract Service Nr. 74183-54-3
Molgewicht 327.4605
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung (*Z*)-Norelgestromin

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung (3Z)-13-Ethyl-3-hydroxyimino-18,19-dinor-17 β -pregn-4-en-20-in-17-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Z)-13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 α -pregn-4-en-20-in-3-onoxim; (Z)-Levonorgestreloxim

ASK #35547

Formelstamm C₅-H₈-N₄-O₁₂ . x(C₁₂-H₂₂-O₁₁ . H₂-O) . y(C₆-H₁₄-O₆)

Vorzugsbezeichnung Pentaerythrityltetranitrat-Verreibung

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1355; Ph.Eur.2002,4.00/1355; Ph.Eur.2005,5.0/1355

2. Bezeichnung [2,2-Bis(nitrooxymethyl)propan-1,3-diyl]dinitrat, Feststoffpulvergemisch mit β -D-Galactopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-D-glucose 1 H₂O und/oder D-Mannitol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pentaerythrityltetranitrat, Feststoffpulvergemisch mit Lactose-Monohydrat und/oder Mannitol

ASK #35548

Chemical Abstract Service Nr. 59669-16-8

Formelstamm (C₇-(13)C-H₁₅-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 145.2041

Bruttoformel C₈H₁₆O₂

Vorzugsbezeichnung (1-¹³C)Octansäure

International Nonproprietary Name (INN.L24)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1-(13)C)Caprylsäure

ASK #35549

Formelstamm C₁₈-H₂₃-N-O₄ . Br-H

Molgewicht 398.2915

Bruttoformel C₁₈H₂₄BrNO₄

2. Bezeichnung *rac*-5-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-[[2*R*]-1-(4-hydroxy-3-methylphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]benzol-1,3-diol-hydrobromid

ASK #35550

Chemical Abstract Service Nr. 685523-06-2

Formelstamm (C₁₂-H₁₉-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 240.2988

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₃

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-*L*-Alanyloctahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #35551

Molgewicht 222.2835

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,5*aS*,9*aS*,10*aS*)-3-Methyldecahydropyrazino[1,2-*a*]indol-1,4-dion

ASK #35552

Chemical Abstract Service Nr. 111836-22-7

Formelstamm (C11-H16-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 211.2576
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃
2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-Acetyloctahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #35553

Formelstamm (C18-H29-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 354.4412
Bruttoformel C₁₈H₃₀N₂O₅
2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Methoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #35554

Formelstamm (C19-H33-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 370.4837
Bruttoformel C₁₉H₃₄N₂O₅
2. Bezeichnung (2*S*)-3-Cyclohexyl-2-{2-*N*-[(2*S*)-1-ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alaninamido}propansäure

ASK #35555

Formelstamm (C28-H44-N3-O6)⁻ H⁺
Molgewicht 519.6734
Bruttoformel C₂₈H₄₅N₃O₆
2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-((2S,3aS,7aS)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonyl)octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #35556

Chemical Abstract Service Nr. 27262-40-4
Molgewicht 232.3214
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid

ASK #35558

Chemical Abstract Service Nr. 34811-66-0
Molgewicht 246.348
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung (*R*)-Mepivacain
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid

ASK #35559

Chemical Abstract Service Nr. 24358-84-7
Molgewicht 246.348
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Dexivacain
International Nonproprietary Name INN.L9
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid

ASK #35560

Chemical Abstract Service Nr. 98626-59-6
Molgewicht 260.3746
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-ethylpiperidin-2-carboxamid

ASK #35562

Chemical Abstract Service Nr. 265120-58-9
Molgewicht 274.4011
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-(propan-2-yl)piperidin-2-carboxamid

ASK #35563

Molgewicht 272.3853
Bruttoformel C₁₇H₂₄N₂O
2. Bezeichnung (8*aS*)-2-(2,6-Dimethylphenyl)-3,3-dimethyloctahydroimidazo[1,5-*a*]pyridin-1-on

ASK #35564

Chemical Abstract Service Nr. 98717-16-9
Molgewicht 274.4011
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O
Vorzugsbezeichnung (*R*)-Ropivacain
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-propylpiperidin-2-carboxamid

ASK #35565

Chemical Abstract Service Nr. 79836-45-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 107539-00-4
Molgewicht 306.2296
Bruttoformel C₁₇H₁₇Cl₂N
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,4*S*)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-*N*-methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin

ASK #35566

Chemical Abstract Service Nr. 52758-03-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 54308-15-5
Molgewicht 237.3395
Bruttoformel C₁₇H₁₉N
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,4*R*)-*N*-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin

ASK #35567

Chemical Abstract Service Nr. 107538-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 91743-00-9
Molgewicht 271.7845
Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,4*R*)-4-(4-Chlorphenyl)-*N*-methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin
ASK #35568

Molgewicht 271.7845

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,4*R*)-4-(3-Chlorphenyl)-*N*-methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin

ASK #35569

Chemical Abstract Service Nr. 79560-19-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 79836-44-5

Molgewicht 291.1719

Bruttoformel C₁₆H₁₂Cl₂O

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-3,4-dihydronaphthalin-1(2*H*)-on

ASK #35572

Chemical Abstract Service Nr. 79617-98-4

Molgewicht 306.2296

Bruttoformel C₁₇H₁₇Cl₂N

2. Bezeichnung (1*R*,4*R*)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-*N*-methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin

ASK #35573

Chemical Abstract Service Nr. 57517-54-1

Molgewicht 352.4699

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₂

2. Bezeichnung Ethyl[(12*S*,13*aS*,13*bS*)-13*a*-ethyl-2,3,5,6,12,13,13*a*,13*b*-octahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat] [Korrektur: falsche *RS*-Racematsymbole zu *S*-Stereosymbolen geändert]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN[korr.]

3. Bezeichnung (14*S*)-Ethyl(vincan-14-carboxylat)

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

Synonym Dihydrovinpocetin

ASK #35574

Chemical Abstract Service Nr. 1076-38-6

Molgewicht 162.1421

Bruttoformel C₉H₆O₃

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2*H*-chromen-2-on

ASK #35575

Chemical Abstract Service Nr. 15156-56-6

Molgewicht 264.3184

Bruttoformel C₁₈H₁₆O₂

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-3-(2-Hydroxyphenyl)-5-phenylcyclohex-2-enon

3. Bezeichnung 3-(2-Hydroxyphenyl)-5-phenylcyclohex-2-en-1-on

ASK #35576

Chemical Abstract Service Nr.	114041-32-6
Molgewicht	611.7655
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₉ NO ₈
2. Bezeichnung	(1 ³ <i>E</i> ,1 ^{3a} <i>S</i> ,1 ⁴ <i>R</i> ,1 ⁷ <i>R</i> ,1 ^{7a} <i>R</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ⁴ <i>S</i> ,4 ⁶ <i>R</i> ,4' <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>E</i> ,6' <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>E</i>)-6'-[(2 <i>E</i>)-But-2-en-2-yl]-1 ^{3a} ,1 ⁷ -dihydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² <i>H</i> -3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa
ASK #35577	
Molgewicht	625.792
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₁ NO ₈
2. Bezeichnung	(1 ³ <i>E</i> ,1 ^{3a} <i>S</i> ,1 ⁴ <i>R</i> ,1 ⁷ <i>R</i> ,1 ^{7a} <i>R</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ⁴ <i>S</i> ,4 ⁶ <i>R</i> ,4' <i>Z</i> ,6 <i>E</i> ,6' <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>E</i>)-1 ^{3a} ,1 ⁷ -Dihydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,7,9-trimethyl-6'-[(2 <i>E</i>)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² <i>H</i> -3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa
ASK #35578	
Chemical Abstract Service Nr.	114041-23-5
Molgewicht	625.792
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₁ NO ₈
2. Bezeichnung	(1 ³ <i>E</i> ,1 ^{3a} <i>S</i> ,1 ⁴ <i>R</i> ,1 ⁷ <i>R</i> ,1 ^{7a} <i>R</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ⁴ <i>S</i> ,4 ⁶ <i>R</i> ,4' <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>E</i> ,6' <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>E</i>)-1 ^{3a} ,1 ⁷ -Dihydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2 <i>E</i>)-pent-2-en-2-yl]-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² <i>H</i> -3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa
ASK #35579	
Molgewicht	639.8186
Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₃ NO ₈
2. Bezeichnung	(1 ³ <i>E</i> ,1 ^{3a} <i>S</i> ,1 ⁴ <i>S</i> ,1 ⁷ <i>R</i> ,1 ^{7a} <i>R</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ⁴ <i>S</i> ,4 ⁶ <i>R</i> ,4' <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>E</i> ,6' <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>E</i>)-1 ^{3a} ,1 ⁷ -Dihydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2 <i>E</i>)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² <i>H</i> -3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa
ASK #35580	
Molgewicht	639.8186
Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₃ NO ₈
2. Bezeichnung	(1 ³ <i>E</i> ,1 ^{3a} <i>R</i> ,1 ⁶ <i>S</i> ,1 ⁷ <i>R</i> ,1 ^{7a} <i>R</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ⁴ <i>S</i> ,4 ⁶ <i>R</i> ,4' <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>E</i> ,6' <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>E</i>)-1 ^{3a} ,1 ⁷ -Dihydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2 <i>E</i>)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1 ^{3a} ,1 ⁶ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² <i>H</i> -3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa
ASK #35581	
Molgewicht	613.8244
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₅ NO ₇
2. Bezeichnung	(1 ² <i>R</i> ,1 ⁴ <i>S</i> ,1 ⁶ <i>R</i> ,4 ¹ <i>R</i> ,4 ² <i>S</i> ,4 ⁴ <i>S</i> ,4' <i>E</i> ,5 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6' <i>S</i> ,7 <i>E</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i>)-4 ² ,4 ⁴ -Dihydroxy-4'-methoxyimino-4 ⁵ ,5,5',9,11-pentamethyl-6'-[(2 <i>E</i>)-4-methylpent-2-en-2-yl]-2-oxaspiro[1(4,2)-oxana-4(1,2)-cyclohexanacyclotridecaphan-4 ⁵ ,5'
ASK #35582	
Molgewicht	621.8033
Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₁ NO ₇
2. Bezeichnung	(1 ³ <i>E</i> ,1 ^{3a} <i>R</i> ,1 ^{7a} <i>R</i> ,4 ² <i>R</i> ,4 ⁴ <i>S</i> ,4 ⁶ <i>R</i> ,4' <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>E</i> ,6' <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>E</i>)-1 ^{3a} -Hydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2 <i>E</i>)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1 ^{3a} ,1 ^{7a} -dihydro-1 ² <i>H</i> -3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxanacyclododecaphan-4(4,2)-oxa
ASK #35583	

Chemical Abstract Service Nr.	113463-31-3
Molgewicht	672.9114
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₆ O ₈ S
2. Bezeichnung	(1 ³ E,1 ^{3a} S,1 ⁴ R,1 ⁷ R,1 ^{7a} R,4 ² R,4 ⁴ S,4 ⁶ S,4'E,5'S,6E,6'S,9R,10E)-1 ^{3a} ,1 ⁷ -Dihydroxy-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-4'-[(methylsulfanyl)methoxy]-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofuran]
ASK #35584	
Molgewicht	699.9368
Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₇ NO ₈ S
2. Bezeichnung	(1 ³ E,1 ^{3a} S,1 ⁴ R,1 ⁷ R,1 ^{7a} R,4 ² R,4 ⁴ S,4 ⁶ R,4'E,5'S,6E,6'S,9R,10E)-1 ⁷ -Hydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1 ^{3a} -[(methylsulfanyl)methoxy]-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofuran]
ASK #35585	
Molgewicht	774.9155
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ NO ₁₁
2. Bezeichnung	{{(1 ³ E,1 ^{3a} S,1 ⁴ R,1 ⁷ R,1 ^{7a} R,4 ² R,4 ⁴ S,4 ⁶ R,4'E,5'S,6E,6'S,9R,10E)-1 ^{3a} -Hydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-2-oxo-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofuran]
ASK #35586	
Chemical Abstract Service Nr.	119718-45-5
Molgewicht	639.8186
Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₃ NO ₈
2. Bezeichnung	(1 ³ E,1 ^{3a} S,1 ⁴ R,1 ⁷ R,1 ^{7a} R,4 ² R,4 ⁴ S,4 ⁶ R,4'Z,5'S,6E,6'S,9R,10E)-1 ^{3a} ,1 ⁷ -Dihydroxy-4'-methoxyimino-1 ⁶ ,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1 ^{3a} ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ^{7a} -tetrahydro-1 ² H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4,2-dione]
ASK #35587	
Chemical Abstract Service Nr.	105149-04-0
Molgewicht	364.8631
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Osateron
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	6-Chlor-17-hydroxy-2-oxapregna-4,6-dien-3,20-dion
ASK #35588	
Chemical Abstract Service Nr.	105149-00-6
Molgewicht	406.8998
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClO ₅
Vorzugsbezeichnung	Osateronacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	6-Chlor-3,20-dioxo-2-oxapregna-4,6-dien-17-ylacetat
ASK #35589	

2. Bezeichnung Triticum-turgidum-durum-Grieß

3. Bezeichnung Hartweizengrieß

ASK #35591

Chemical Abstract Service Nr. 618385-01-6

Molgewicht 492.5817

Bruttoformel C₂₉H₃₃FN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Vorapaxar

International Nonproprietary Name INN.L66:corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; USAN; (JAN); ChemIDplus; PubChem; MIOL2014; ROMP2014; KEGG.D09765; EUTCT; MeSH; CAS; MAR2014; ChemSpider

2. Bezeichnung Ethyl[*N*-((1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-fluorphenyl)pyridin-2-yl]ethenyl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl)carbamat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-Fluorphenyl)pyridin-2-yl]ethenyl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl]carbamidsäureethylester;
Ethyl[[(1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-fluorphenyl)pyridin-2-yl]ethen-1-yl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl]carbamat];
Ethyl-[(1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((*E*)-2-[5-(3-fluorphenyl)-2-pyridinyl]vinyl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl]carbamat

ASK #35592

Chemical Abstract Service Nr. 705260-08-8

Formelstamm C29-H33-F-N2-O4 . H2-O4-S

Molgewicht 590.6602

Bruttoformel C₂₉H₃₅FN₂O₈S

Vorzugsbezeichnung Vorapaxarsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L66:corr.CN)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Ethyl[*N*-((1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-fluorphenyl)pyridin-2-yl]ethenyl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl)carbamat]-sulfat (1:1)

ASK #35594

Chemical Abstract Service Nr. 871224-64-5

Molgewicht 512.5633

Bruttoformel C₂₉H₃₁F₃N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Almorexant

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[(1*S*)-6,7-Dimethoxy-1-{2-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]-*N*-methyl-2-phenylacetamid

ASK #35595

Formelstamm C29-H31-F3-N2-O3 . Cl-H

Molgewicht 549.0242

Bruttoformel C₂₉H₃₂ClF₃N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Almorexanthydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(1 <i>S</i>)-6,7-Dimethoxy-1-{2-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]- <i>N</i> -methyl-2-phenylacetamid-hydrochlorid
ASK #35596	
Chemical Abstract Service Nr.	763903-67-9
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₆₃ -F-N ₂ -O ₈ -P-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	722.9284
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₄ FN ₂ O ₈ PS
Vorzugsbezeichnung	Fosalvudintidoxil
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	[2-Decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl]{[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-fluor-5-(5-methyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-1-yl)oxolan-2-yl]methyl}hydrogenphosphat
ASK #35597	
Chemical Abstract Service Nr.	171241-09-1
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₆₃ -F-N ₂ -O ₈ -P-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	744.9103
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₃ FN ₂ NaO ₈ PS
Vorzugsbezeichnung	Fosalvudintidoxil-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L57)
2. Bezeichnung	[2-Decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl]{[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-fluor-5-(5-methyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-1-yl)oxolan-2-yl]methyl}(natrium)phosphat
ASK #35598	
Chemical Abstract Service Nr.	479407-11-9
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₅ -(18)F-N-O) ⁺ Cl ⁻
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ ClFNO
2. Bezeichnung	2-(¹⁸ F)Fluor- <i>N</i> -(2-hydroxyethyl)- <i>N,N</i> -dimethylethanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2-((18)F)Fluorethyl)(2-hydroxyethyl)dimethylammoniumchlorid; N-(2-[(18)F]Fluorethyl)norcholinchlorid; [(18)F]Fluorethylcholinchlorid; [(18)F]Fluoroethylcholinchlorid; N-(2-[(18)F]Fluorethyl)demethylcholinchlorid
ASK #35599	
Chemical Abstract Service Nr.	830354-48-8
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₂
Molgewicht	495.6487
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Treprostinil-Diolamin
International Nonproprietary Name	INN.L49,v.L22
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,9 <i>aS</i>)-2-Hydroxy-1-[(3 <i>S</i>)-3-hydroxyoctyl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,9,9 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]naphthalin-5-yloxy]essigsäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz
ASK #35600	
Chemical Abstract Service Nr.	375-22-4
Formelstamm	(C ₄ -F ₇ -O ₂) ⁻ H ⁺

Molgewicht	214.0384
Bruttoformel	C ₄ HF ₇ O ₂
2. Bezeichnung	Heptafluorbutansäure

ASK #35602

Chemical Abstract Service Nr.	11027-63-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	31712-40-0; 37264-64-5; 40737-96-0

Molgewicht	466.4352
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ O ₁₁
---------------------	---

2. Bezeichnung	{[(1 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>aS</i>)-1-(-D-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-1,4 <i>a</i> ,5,7 <i>a</i> -tetrahydrocyclopenta[<i>c</i>]pyran-7-yl)methyl}(4-hydroxybenzoat)
-----------------------	--

ASK #35604

Chemical Abstract Service Nr.	396091-79-5
--------------------------------------	-------------

Formelstamm	C58-H66-N10-O9 . C23-H16-O6
--------------------	-----------------------------

Molgewicht	1435.5758
-------------------	-----------

Bruttoformel	C ₈₁ H ₈₂ N ₁₀ O ₁₅
---------------------	---

Vorzugsbezeichnung	Pasireotidemonat
---------------------------	------------------

International Nonproprietary Name	INN.L52,v.L18
--	---------------

2. Bezeichnung	{(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>aS</i>)-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-(4-benzyloxybenzyl)-6-[(1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl]-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylcosahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>][1,4,7,10,13,16]hexaazacycloocta(1:1)}
-----------------------	--

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
-------------	--

Synonym	{Cyclo[L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4 <i>R</i>)-L-prolyl-4-yl]}[(2-aminoethyl)carbamat]-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)
----------------	---

ASK #35605

Chemical Abstract Service Nr.	211513-37-0
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	389.5945
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₅ NO ₂ S
---------------------	---

Vorzugsbezeichnung	Dalcetrapib
---------------------------	-------------

International Nonproprietary Name	INN.L58
--	---------

2. Bezeichnung	<i>S</i> -{2-[1-(2-Ethylbutyl)cyclohexan-1-carboxamido]phenyl}(2-methylpropanthioat)
-----------------------	--

ASK #35606

Chemical Abstract Service Nr.	252870-53-4
--------------------------------------	-------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	482299-54-7
---	-------------

Molgewicht	234.3373
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O
---------------------	--

Vorzugsbezeichnung	Ispronidlin
---------------------------	-------------

International Nonproprietary Name	INN.L55
--	---------

2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>E</i>)- <i>N</i> -Methyl-5-[5-(propan-2-yloxy)pyridin-3-yl]pent-4-en-2-amin
-----------------------	--

ASK #35607

Chemical Abstract Service Nr.	691882-47-0
Formelstamm	C ₁₄ -H ₂₂ -N ₂ -O . (C ₇ -H ₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	372.458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ispronclin-4-hydroxybenzoat (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>E</i>)- <i>N</i> -Methyl-5-[5-(propan-2-yloxy)pyridin-3-yl]pent-4-en-2-amin-(4-hydroxybenzoat) (1:1)
ASK #35608	
Chemical Abstract Service Nr.	238750-77-1
Molgewicht	406.4727
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tosedostat
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	Cyclopentyl[(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-[(1 <i>S</i>)-1-hydroxy-2-hydroxyamino-2-oxoethyl]-4-methylpentanamido]-2-phenylacetat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #35610	
Formelstamm	C ₉₉₀ -H ₁₅₂₈ -N ₂₆₂ -O ₃₀₀ -S ₇ (C ₂₂ -H ₄₁ -N ₃ -O ₉)(C ₂ -H ₄ -O) _n (M = ca. 62 kg/mol)
Bruttoformel	C ₉₉₀ H ₁₅₂₇ N ₂₆₂ O ₃₀₀ S ₇
Vorzugsbezeichnung	[1] <i>N</i> ² -[1-(<i>N</i> ² , <i>N</i> ⁶ -Bis[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)- -oxy]carbonyl)- -lysynamido)-3,6,9,12-tetraoxahexadecan-16-yl]somatropin
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	FPTIPLSRLF DNAMLRARHL HQLAFDTYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLD GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRKDM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), rekombinant, [1] <i>N</i> ² -[1-(<i>N</i> ² , <i>N</i> ⁶ -Bis[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)- -oxy]carbonyl)- -lysynamido)-3,6,9,12-tetraoxahexadecan-16-yl]-Derivat
ASK #35612	
Chemical Abstract Service Nr.	915019-08-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1017578-29-8
Molgewicht	1868.2303
Bruttoformel	C ₈₅ H ₁₄₆ N ₂₆ O ₂₁
Vorzugsbezeichnung	Tertomotid
International Nonproprietary Name	INN.L60
2. Bezeichnung	L- -Glutamyl-L-alanyl-L-arginyl-L-prolyl-L-alanyl-L-leucyl-L-leucyl-L-threonyl-L-seryl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-lysin
ASK #35613	
Formelstamm	C ₈₅ -H ₁₄₆ -N ₂₆ -O ₂₁ . Cl-H
Molgewicht	1904.6913
Bruttoformel	C ₈₅ H ₁₄₇ ClN ₂₆ O ₂₁
Vorzugsbezeichnung	Tertomotidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L60)	
2. Bezeichnung	L- -Glutamyl-L-alanyl-L-arginyl-L-prolyl-L-alanyl-L-leucyl-L-leucyl-L-threonyl-L-seryl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-lysin-hydrochlorid
ASK #35614	
Chemical Abstract Service Nr.	250386-15-3
Molgewicht	486.5209
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Apadenoson
International Nonproprietary Name INN.L56	
2. Bezeichnung	Methyl[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(3-{6-amino-9-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(ethylcarbamoyl)-3,4-dihydroxyoxolan-2-yl]-9 <i>H</i> -purin-2-yl}prop-2-in-1-yl)cyclohexan-1-carboxylat]
ASK #35615	
Chemical Abstract Service Nr.	380843-75-4
Molgewicht	530.4462
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ Cl ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bosutinib
International Nonproprietary Name INN.L56	
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; MAR2022; CAS; USAN; ChemIDplus; ChemSpider; GlnAS; EUTCT; FDA-SRS; MeSH; KEGG.D03252
2. Bezeichnung	4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #35616	
Chemical Abstract Service Nr.	313682-08-5
Molgewicht	703.8227
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ N ₃ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Brecanavir
International Nonproprietary Name INN.L56	
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,3a <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-Hexahydrofuro[2,3- <i>b</i>]furan-3-yl]{[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[(1,3-benzodioxol-5-sulfonyl)(2-methylpropyl)amino]-3-hydroxy-1-{4-[(2-methyl-1,3-thiazol-4-yl)methoxy]phenyl}butan-2-yl]carbamat}
ASK #35617	
Chemical Abstract Service Nr.	769901-96-4
Molgewicht	456.922
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Capeserod
International Nonproprietary Name INN.L56	
2. Bezeichnung	5-(8-Amino-7-chlor-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)-3-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-1,3,4-oxadiazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #35618	
Chemical Abstract Service Nr.	839673-52-8
Formelstamm	(C27-H20-F3-N2-O6-S) ⁻ H ⁺

	Molgewicht	558.5257
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₁ F ₃ N ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Cevoglitazar
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-1-[4-({(5-Methyl-2-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-oxazol-4-yl)methoxy}benzolsulfonyl]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure
ASK #35619		
	Chemical Abstract Service Nr.	615258-40-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	847987-83-1
	Formelstamm	C6404-H9908-N1724-O2004-S50
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Denosumab
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	Immunoglobulin G2, anti-(human tumor necrosis factor ligand superfamily member 11 (human osteoclast differentiation factor))(human monoclonal AMG162 heavy chain), disulfide with human monoclonal AMG162 light chain, dimer
ASK #35620		
	Chemical Abstract Service Nr.	132245-57-9
	Molgewicht	570.6887
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₃ FO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Dexamethasoncipecilat
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	[17-(Cyclopropylcarbonyloxy)-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl]cyclohexancarboxylat
ASK #35621		
	Chemical Abstract Service Nr.	481631-45-2
	Molgewicht	501.6214
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₁ N ₅ O
	Vorzugsbezeichnung	Diaplasinin
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	1-Benzyl-3-pentyl-2-{6-[(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)methoxy]naphthalin-2-yl}-1 <i>H</i> -indol
ASK #35622		
	Chemical Abstract Service Nr.	247046-52-2
	Molgewicht	265.3745
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₃ OS
	Vorzugsbezeichnung	Dilopetin
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)(thiophen-2-yl)methoxy]ethanamin
ASK #35623		
	Chemical Abstract Service Nr.	181477-43-0
	Molgewicht	1035.2141

	Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₄ N ₁₀ O ₁₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Disomotid
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	L-Isoleucyl-L-methionyl-L- -aspartyl-L-glutaminy-L-valyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-L-seryl-L-valin
ASK #35624	Chemical Abstract Service Nr.	501000-36-8
	Molgewicht	421.5385
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ N ₇ O
	Vorzugsbezeichnung	Dutacatib
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -({2-Cyan-4-[(2,2-dimethylpropyl)amino]pyrimidin-5-yl)methyl}-4-(4-methylpiperazin-1-yl)benzamid
ASK #35625	Chemical Abstract Service Nr.	21668-77-9
	Formelstamm	(C3-H6-O6-S2)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	204.222
	Bruttoformel	C ₃ H ₈ O ₆ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eprodisat
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	Propan-1,3-disulfonsäure
ASK #35626	Chemical Abstract Service Nr.	247257-48-3
	Molgewicht	501.6463
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ N ₇ OS
	Vorzugsbezeichnung	Fimasartan
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	2-(2-Butyl-4-methyl-6-oxo-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1,6-dihydropyrimidin-5-yl)- <i>N,N</i> -dimethylethanthioamid
ASK #35627	Chemical Abstract Service Nr.	172673-20-0
	Formelstamm	(C23-H20-F7-N4-O6-P)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	614.4066
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ F ₇ N ₄ O ₆ P
	Vorzugsbezeichnung	Fosaprepitant
	International Nonproprietary Name	INN.L56
	2. Bezeichnung	(3-[[[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy]-3-(4-fluorphenyl)morpholin-4-yl]methyl]-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)]phosphonsäure
ASK #35628	Chemical Abstract Service Nr.	478296-72-9
		791632-57-0

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₆ -N-O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	329.3887
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Gabapentin-enacarbil
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1-[[[(1 <i>R</i>)-1-[(2-Methylpropanoyl)oxy]ethoxy]carbonyl]amino]methyl]cyclohexyl)essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[1-(Isobutyryloxy)ethoxycarbonyl]gabapentin; Gabapentinenacarbil; GEn; (1-[[[(1 <i>RS</i>)-1-[(2-Methylpropanoyl)oxy]ethoxy]carbonyl]amino]methyl]cyclohexyl)essigsäure; {1-[[[(1-(Isobutyryloxy)ethoxy)carbonyl]amino]methyl]cyclohexyl]essigsäure; (1-[[[(1-[(2-Methylpropanoyl)oxy]ethoxy]carbonyl]amino]methyl]cyclohexyl)essigsäure

ASK #35629

Chemical Abstract Service Nr.	412950-27-7
Molgewicht	718.7547
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₉ F ₅ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Goxalapladiol
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	2-[2-[2-(2,3-Difluorphenyl)ethyl]-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-1-yl]- <i>N</i> -[1-(2-methoxyethyl)piperidin-4-yl]- <i>N</i> -{[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl}acetamid

ASK #35630

Chemical Abstract Service Nr.	15866-90-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15867-23-9
Molgewicht	371.3408
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Incyclinid
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-3,10,12,12 <i>a</i> -Tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotracen-2-carboxamid

ASK #35631

Chemical Abstract Service Nr.	202844-10-8
Molgewicht	190.2417
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Indantadol
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	2-[(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)amino]acetamid

ASK #35632

Chemical Abstract Service Nr.	477202-00-9
Formelstamm	C6472-H9972-N1732-O2004-S40

Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Ipilimumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(human CTLA-4 (antigen))(human 1-chain), disulfide with human -chain, dimer
ASK #35633	
Chemical Abstract Service Nr.	640735-09-7
Formelstamm	C6358-H9830-N1682-O1992-S38
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Iratumumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(Tumor necrosis factor ligand superfamily member 8 (CD30 ligand))(human monoclonal MDX-060 heavy chain), disulfide with human monoclonal MDX-060 light chain, dimer
ASK #35634	
Chemical Abstract Service Nr.	608137-32-2
Molgewicht	263.3785
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lisdexamfetamin
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	BtMÄndV27(2013)
2. Bezeichnung	(2S)-2,6-Diamino-N-[(2S)-1-phenylpropan-2-yl]hexanamid
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-L-lysyl-(S)-(+)-amphetamine; L-Lysin-d-amphetamin; (2S)-2,6-Diamino-N-[(1S)-1-methyl-2-phenylethyl]hexanamid; Lis-Dexamfetamin; N(1)-[(2S)-1-Phenylpropan-2-yl]-L-lysinamid; N-L-Lysyl-(S)-(+)-amphetamin; Lisdexamphetamin
ASK #35635	
Chemical Abstract Service Nr.	398507-55-6
Molgewicht	1035.199
Bruttoformel	C ₄₇ H ₆₂ N ₁₂ O ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lodenafilcarbonat
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Bis(2-{4-[4-Ethoxy-3-(1-methyl-7-oxo-3-propyl-6,7-dihydro-1H-pyrazolo[4,3-d]pyrimidin-5-yl)benzolsulfonyl]piperazin-1-yl}ethyl)carbonat
ASK #35636	
Chemical Abstract Service Nr.	136564-68-6
Molgewicht	615.6631
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₂ F ₃ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Masilukast

International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	3-({2-Methoxy-4-[(2-methylbenzolsulfonyl)carbamoyl]phenyl)methyl}-1-methyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-4,4,4-trifluor-2-methylbutyl]-1 <i>H</i> -indol-5-carboxamid
ASK #35637	
Chemical Abstract Service Nr.	170569-88-7
Molgewicht	385.3361
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ F ₄ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mavacoxib
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	4-[5-(4-Fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid
ASK #35638	
Chemical Abstract Service Nr.	828933-51-3
Formelstamm	C6566-H10082-N1746-O2056-S40
Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Nimotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(humanized mouse monoclonal hR3 1 chain anti-human epidermal growth factor receptor), disulfide with humanized mouse monoclonal hR3 -chain, dimer
ASK #35639	
Chemical Abstract Service Nr.	803712-67-6
Molgewicht	317.3844
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Obatoclax
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	(USAN); NCI.Thesaurus; Pharmavista; PubChem; ChemSpider; EUTCT; CAS; ChemIDplus; MeSH
2. Bezeichnung	2-{2-[(3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)methylen]-3-methoxy-2 <i>H</i> -pyrrol-5-yl}-1 <i>H</i> -indol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(EZ)-2-{5-[1-(3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)methylen]-4-methoxy-5 <i>H</i> -pyrrol-2-yl}-1 <i>H</i> -indol [in Lösung zu erwartendes Diastereoisomeren-Gleichgewichtsgemisch]; 2-[(2 <i>Z</i>)-2-[(3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)methylen]-3-methoxy-2 <i>H</i> -pyrrol-5-yl]-1 <i>H</i> -indol [im Kristall vorliegendes Stereoisomer]; 2-{5-[(3,5-Dimethyl-2 <i>H</i> -pyrrol-2-yliden)methyl]-4-methoxy-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl}-1 <i>H</i> -indol [tautomere Nebenform in Lösung]
ASK #35640	
Chemical Abstract Service Nr.	637334-45-3
Formelstamm	C6494-H9978-N1718-O2014-S46
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Ocrelizumab

International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(human CD20 (antigen))(human-mouse monoclonal 2H7 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal 2H7 1-chain, dimer
ASK #35641	
Chemical Abstract Service Nr.	778576-62-8
Molgewicht	516.3021
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₃ Cl ₂ F ₂ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Oglemilast
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-4-(difluormethoxy)-8-(methansulfonamido)dibenzofuran-1-carboxamid
ASK #35642	
Chemical Abstract Service Nr.	763113-22-0
Molgewicht	434.4628
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Olaparib
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	4-({3-[4-(Cyclopropancarbonyl)piperazin-1-carbonyl]-4-fluorphenyl)methyl}phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on
ASK #35643	
Chemical Abstract Service Nr.	181477-91-8
Molgewicht	974.1078
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₁ N ₉ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Ovomotid
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	L-Tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-prolylglycyl-L-prolyl-L-valyl-L-threonyl-L-valin
ASK #35644	
Chemical Abstract Service Nr.	248282-01-1
Molgewicht	350.411
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Paquinimod
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,5-Diethyl-4-hydroxy-1-methyl-2-oxo- <i>N</i> -phenyl-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid
ASK #35645	
Chemical Abstract Service Nr.	139145-27-0
Molgewicht	449.7288
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ BrClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Parogrelil
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	4-Brom-6-[3-(4-chlorphenyl)propoxy]-5-[[pyridin-3-yl)methyl]amino]pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #35646	

Chemical Abstract Service Nr.	444731-52-6
Molgewicht	437.518
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pazopanib
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	5-({4-[(2,3-Dimethyl-2 <i>H</i> -indazol-6-yl)(methyl)amino]pyrimidin-2-yl}amino)-2-methylbenzolsulfonamid
ASK #35647	
Chemical Abstract Service Nr.	362505-84-8
Molgewicht	540.6312
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Relacatib
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GInAS; AdisInsight; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-4-Methyl-1-[[{(4 <i>S</i> ,7 <i>R</i>)-7-methyl-3-oxo-1-(pyridin-2-sulfonyl)azepan-4-yl]amino}-1-oxopentan-2-yl]-1-benzofuran-2-carboxamid
ASK #35648	
Chemical Abstract Service Nr.	698389-00-3
Molgewicht	12303.3562
Bruttoformel	C ₅₆₁ H ₈₈₇ N ₁₆₉ O ₁₃₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Rolipoltid
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	MKVTVAFNQF GPNRRVFIKR VSNVIHGR R IDIFASKNFH LQKNTIGTGR RWKNNRIWLQ FAKLTGFTLM GRRLKMPMYI AGYKTFDGRR VDGIIAAYQN PASWK
ASK #35649	
Chemical Abstract Service Nr.	355151-12-1
Molgewicht	617.6508
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ N ₇ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Rotigaptid
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-D-tyrosyl-D-prolyl-(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxypropylglycyl-D-alanylglycinamid
ASK #35650	
Chemical Abstract Service Nr.	151823-14-2
Molgewicht	490.6355
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Sapacitabin
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-Cyan-4-hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-4-yl}hexadeanamid
ASK #35651	
Chemical Abstract Service Nr.	791635-59-1

Molgewicht	896.0075
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₇ NO ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Simotaxel
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(4-Acetyloxy-10-(cyclopentylcarbonyloxy)-5,20-epoxy-1,7-dihydroxy-13-((2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yloxy-carbonyl)amino]-3-(thiophen-2-yl)propanoyloxy)-9-oxotax-11-en-2-yl)benzoat
ASK #35652	
Chemical Abstract Service Nr.	372075-37-1
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Sontuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(human episialin)(mouse monoclonal HMFG-1 1-chain), disulfide with mouse monoclonal HMFG-1, dimer
ASK #35653	
Chemical Abstract Service Nr.	227318-75-4
Molgewicht	255.3183
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Sotirimod
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	2-Methyl-1-(2-methylpropyl)-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>][1,5]naphthyridin-4-amin
ASK #35654	
Chemical Abstract Service Nr.	705287-60-1
Formelstamm	C6330-H9748-N1672-O1998-S48
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Stamulumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(human growth differentiation factor 8)(human MYO-029 heavy chain), disulfide with human MYO-029 -chain, dimer
ASK #35655	
Chemical Abstract Service Nr.	1204918-72-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	937270-47-8
Molgewicht	372.4629
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Zotiraciclib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(8 <i>E</i>)-6-Methyl-12-oxa-3,6-diaza-2(4,2)-pyrimidina-1,4(1,3)-dibenzolacyclododecaphan-8-en
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (16E)-14-Methyl-20-oxa-5,7,14,27-tetraazatetracyclo[19.3.1.1(2,6).1(8,12)]heptacos-1(25),2(27),3,5,8(26),9,11,16,21,23-decaen
ASK #35656

Chemical Abstract Service Nr. 113857-87-7
Formelstamm (C27-H25-N9-O6)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 573.56
Bruttoformel C₂₇H₂₇N₉O₆
Vorzugsbezeichnung Talotrexin
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung 2-[[[(4S)-4-Carboxy-4-(4-[[[(2,4-diaminopteridin-6-yl)methyl]amino}benzamido)butyl]carbamoyl]benzoesäure

ASK #35657
Chemical Abstract Service Nr. 745013-59-6
Formelstamm C6500-H9974-N1726-O2026-S52
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Tremelimumab
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung immunoglobulin G2, anti-(human CTLA-4 (antigen))(human monoclonal CP-675206 clone 11.2.1 heavy chain), disulfide with human monoclonal CP-675206 clone 11.2.1 light chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2 CAS; USAN.CN1; eINN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ticilimumab

ASK #35658
Chemical Abstract Service Nr. 721946-42-5
Bruttoformel C₅₉₉₂H₉₃₁₈N₁₆₄₂O₁₈₃₃S₆₃
Vorzugsbezeichnung Transferrinaldifitox
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung N-(3-{3-[4-Imino-4-(MRLAVGALLV CAVLGLCLAV PDKTVRWC(28S 67S)AV SEHEATKC(38S 58S)QS FRDHMKSVIP SDGPSVAC(58S 38S)VK KASYLDC(67S 28S)IRA IAANEADAVT LDAGLVYDAY LAPNNLKPVV AEFYGSKEPD QTFYYAVAVV KKDSGFQMNQ LRGKKSC(137S 213S)HTG LGRSAGWNIP IGLLYC(156S 350S)DLPE PRKPLEKAVA NFFSGSC(177S 193S)APC(180S 196S)ADGTDFFPQLC(190S 198S)QLC(193S 177S)PGC(196S 180S)GC(198S 190S)ST LNQYFGYSGA FKC(213S 137S)LKDGAGD VAFVKHSTIF ENLANKADRD QYELLC(246S 260S)LDNT RKPVDEYKDC(260S 246S)HLAQVPSHTV VARSMGGKED LIWELLNQAQ EHFGKDKSKE FQLFSSPHGK DLLFKDSAHG FLKVPPRMDA KMYLGYEYVT AIRNLREGTC(350S 156S)PEAPTDEC(358S 615S)KP VKWC(364S 396S)ALSHHE RLKC(374S 387S)DEWSVN SVGKIEC(387S 374S)VSA ETTEDC(396S 364S)IAKI MNGEADAMSL DGGFVYIAGK C(421S 693S)GLVPVLAEN YNKSDNC(437S 656S)EDT PEAGYFAVAV VKKSASDLTW DNLKGKKSC(469S 542S)H TAVGRTAGWN IPMGLLYNKI NHC(493S 684S)RFDEFFS EGC(503S 517S)APGSKKD SSLC(514S 525S)KLC(517S 503S)MGS GLNLC(525S 514S)EPNNK EGYGYTGAF RC(542S 469S)LVEKGDVA FVKHQTVPQN TGGKNPDPWA KNLNEKDYL LC(582S 596S)LDGTRKPV EEEYANC(596S 582S)HLAR APNHAVVTRK DKEAC(615S 358S)VHKIL RQQQHLFGSN VTDC(634S 639S)SGNFC(639S 634S)L FRSETKDLLF RDDTV(656S 437S)LAKL HDRNTYEKYL GEEYVKAVGN LRKC(684S 493S)STSSLL EAC(693S 421S)TFRR-L-prolinamido)butylsulfanyl]-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]benzoyl)GA DDVVDSSKSF VMENFSSYHG TKPGYVDSIQ KGIQKPKSGT QGNYDDDDWKG FYSTDN KYDA AGYSVDNENP LSGKAGGVVK VTYPGLTKVL ALKVDNAETI KKEGLSLTE PLMEQVGTTEE FIKRFGDGAS RVVLSLPFAE GSSSVEYINN WEQAKALSVE LEINFETRKG RGQDAMYEYM AQAC(884S 899S)AGNRVR RSVGSSLSC(899S 884S)I NLDWDVIRDK TKTKIESLKE HGPIKNKMSE SPNKTVSEEK AKQYLEEFHQ TALEHPELSE LKTVTGTNPV FAGANYAAWA VNVAQVIDSE TADNLEKTTA ALSILPGIGS VMGIADGAVH HNTTEEIVAQ SIALSSLMVAQ AIPLVGELVD IGFAAYNFVE SIINLFQVVH NSYNRPAYSP GHKTQPFLHD GYAVSWNTVE

DSIIRTGFQG ESGHDIKITA ENTPLPIAGV LLPTIPGKLD VNKSKTHISV NGRKIRMRC(1159S 1169S)R AIDGDVTF(1169S 1159S)R PKSPVYVGNG VHANLHVAFH RSSSEKIHSN
EISSDSIGVL GYQKTVDHTK VNFKLSLFFE IKS (glycosyliert an S 51, N 432, N 630)

ASK #35659

Chemical Abstract Service Nr. 339986-90-2
Formelstamm C7812-H12114-N2042-O2406-S60
Molgewicht 175000
Vorzugsbezeichnung Tucotuzumab celmoleukin
International Nonproprietary Name INN.L56
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS; EUTCT

ASK #35660

Chemical Abstract Service Nr. 697766-75-9
Molgewicht 23498.355
Bruttoformel $C_{1047}H_{1632}N_{306}O_{302}S_5$
Vorzugsbezeichnung Velafermin
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung MAPLAEVGGF LGGLEGLGQQ VGSHFLLPPA GERPPLLGER RSAAERSARG GPGAAQLAHL HGILRRRQLY CRTGFHLQIL PDGSVQGTRQ DHSLEFGILEF ISVAVGLVSI
RGVDSGLYLG MNDKGELYGS EKLSECIFR EQFEENWYNT YSSNIYKHGD TGRRYFVALN KDGTPRDGAR SKRHQKFTHF LPRPVDPERV PELYKDLLMY T

ASK #35661

Chemical Abstract Service Nr. 295371-00-5
Molgewicht 67736.1377
Bruttoformel $C_{2959}H_{4860}N_{810}O_{965}S_{16}$
Vorzugsbezeichnung Verpasepcaltespen
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung AKTIAYDEEA RRGLERGLNA LADAVKVTLG PKGRNVVLEK KWGAPTITND GVSIKIEIEL EDPYEKIGAE LVKEVAKKTD DVAGDGTTTA TVLAQALVRE GLRNVAAGAN PLGLKRGIEK
AVEKVTTETLL KGAKEVETKE QIAATAISA GDQSIGDLIA EAMDKVGNeg VITVEESNTF GLQLELTEGM RFDKGYISGY FVTDPERQEA VLEDPYILLV SSKVSTVKDL LPLLEKVIGA
KPLLLIAED VEGEALSTLV VNKIRGTFKS VAVKAPGFGD RRAKMLQDMA ILTGGQVISE EVGLTENAD LSLLGKARKV VVTKDettiv EGAGDTDAIA GRVAQIRQEI ENSDSYDRE
KLQERLAKLA GGVAVIKAGA ATEVELKERK HRIEDAVRNA KAAVEEGIVA GGGVTLLQAA PTLDELKLEG DEATGANIVK VALEAPLKQI AFNSGLEPGV VAEKVRNLPA GHGLNAQTGV
YEDLLAAGVA DPVKVTRSAL QNAASIAGLF LTTEAVVADK PEKEKASVPG GGDMGGMDFH MHGDTPTLHE YMLDLQPETT DLYCYEQLND SSEEDEIDG PAGQAEPDRA HYNIVTFCK
CDSTLRLCVQ STHVDIRTLE DLLMGTGLIV CPICSQKP

ASK #35662

Chemical Abstract Service Nr. 98819-76-2
Molgewicht 313.3908
Bruttoformel $C_{19}H_{23}NO_3$
Vorzugsbezeichnung Esreboxetin
International Nonproprietary Name INN.L61
2. Bezeichnung (2S)-2-[(S)-(2-Ethoxyphenoxy)(phenyl)methyl]morpholin

	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S,S)-Reboxetin
	ASK #35663	
	Formelstamm	C19-H23-N-O3 . C4-H6-O4
	Molgewicht	431.4789
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Esreboxetinsuccinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L61)
	2. Bezeichnung	(2S)-2-[(S)-(2-Ethoxyphenoxy)(phenyl)methyl]morpholin-butandioat (1:1)
	ASK #35664	
	Chemical Abstract Service Nr.	5373-11-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	100569-54-8; 116895-84-2; 1330-08-1; 27215-18-5; 27554-17-2; 51621-69-3
	Molgewicht	448.3769
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ O ₁₁
	2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-7-(-D-glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-4 <i>H</i> -chromen-4-on
	ASK #35665	
	Chemical Abstract Service Nr.	17388-39-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	28633-33-2
	Molgewicht	374.3399
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ O ₁₀
	2. Bezeichnung	(4 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-5-Ethenyl-6-(-D-glucopyranosyloxy)-4 <i>a</i> -hydroxy-4,4 <i>a</i> ,5,6-tetrahydropyrano[3,4- <i>c</i>]pyran-1(3 <i>H</i>)-on
	ASK #35667	
	Chemical Abstract Service Nr.	6164-47-2
	Formelstamm	C20-H19-N-O5 . Cl-H
	Molgewicht	389.8295
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClNO ₅
	2. Bezeichnung	5-Methyl-5,6,7,14-tetrahydro-2 <i>H</i> ,10 <i>H</i> -di[1,3]benzodioxolo[4,5- <i>c</i> :5',6'- <i>g</i>]azecin-13(4 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
	3. Bezeichnung	Protopinhydrochlorid
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.5R,5.7R
	ASK #35668	
	Chemical Abstract Service Nr.	164250-88-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	210823-73-7
	2. Bezeichnung	Helianthus-annuus-Fruchtöl, raffiniert, ölsäurereich
	3. Bezeichnung	Raffiniertes Sonnenblumenöl, ölsäurereich ((mit Angaben zur qualitativen und quantitativen Zusammensetzung))
	Zitat Bezeichnung 3	DAC2005
	ASK #35670	
	Chemical Abstract Service Nr.	870093-23-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 201410-66-4
Molgewicht 377.5058
Bruttoformel $C_{21}H_{23}N_5S$
Vorzugsbezeichnung (R)-Talarozol
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung *N*-{4-[(1*R*)-2-Ethyl-1-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)butyl]phenyl}-1,3-benzothiazol-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 INNv.CN; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Artalarozol; (R)-Benzothiazol-2-yl[4-(2-ethyl-1-[1,2,4]triazol-1-ylbutyl)phenyl]amin; Talarozol '

ASK #35672

Chemical Abstract Service Nr. 26833-87-4
Molgewicht 545.6213
Bruttoformel $C_{29}H_{39}NO_9$
Vorzugsbezeichnung Omacetaxinmepesuccinat
International Nonproprietary Name INN.L60
2. Bezeichnung 1-Cephalotaxin-4-methyl[(2*R*)-2-hydroxy-2-(4-hydroxy-4-methylpentyl)butandioat]

ASK #35675

Chemical Abstract Service Nr. 751475-53-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 943239-67-6
Molgewicht 527.6275
Bruttoformel $C_{29}H_{38}FN_3O_5$
Vorzugsbezeichnung Atopaxar
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 2-(5,6-Diethoxy-7-fluor-1-imino-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)-1-[3-*tert*-butyl-4-methoxy-5-(morpholin-4-yl)phenyl]ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[3-*tert*-Butyl-4-methoxy-5-(morpholin-4-yl)phenyl]-2-(5,6-diethoxy-7-fluor-1-imino-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)ethanon

ASK #35676

Chemical Abstract Service Nr. 474550-69-1
Formelstamm C29-H38-F-N3-O5 . Br-H
Molgewicht 608.5395
Bruttoformel $C_{29}H_{39}BrFN_3O_5$
Vorzugsbezeichnung Atopaxarhydrobromid
International Nonproprietary Name (INN.L66)
2. Bezeichnung 2-(5,6-Diethoxy-7-fluor-1-imino-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)-1-[3-*tert*-butyl-4-methoxy-5-(morpholin-4-yl)phenyl]ethan-1-on-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

1-[3-tert-Butyl-4-methoxy-5-(morpholin-4-yl)phenyl]-2-(5,6-diethoxy-7-fluor-1-imino-2,3-dihydro-1H-isoindol-2-yl)ethanon-hydrobromid

ASK #35685

2. Bezeichnung Cynara-scolymus-Blütenknospensaft**3. Bezeichnung** Artischockenblütenknospensaft ((mit Angaben zum Droge-Presssaft-Verhältnis))

ASK #35688

Chemical Abstract Service Nr. 385367-47-5**Molgewicht** 408.3893**Bruttoformel** C₂₁H₂₀F₄N₂O₂**Vorzugsbezeichnung** Tarafenacin**International Nonproprietary Name** INN.L62**Zitat Bezeichnung 1** CAS; EUTCT**2. Bezeichnung** [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][(3-fluorphenyl)[(3,4,5-trifluorphenyl)methyl]carbamat]**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #35689

Chemical Abstract Service Nr. 552860-82-9**Formelstamm** C₂₁-H₂₀-F₄-N₂-O₂ . Cl-H**Molgewicht** 444.8503**Bruttoformel** C₂₁H₂₁ClF₄N₂O₂**Vorzugsbezeichnung** Tarafenacinhydrochlorid**International Nonproprietary Name** (INN.L62)**2. Bezeichnung** [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][(3-fluorphenyl)[(3,4,5-trifluorphenyl)methyl]carbamat]-hydrochlorid (1:1)**Zitat Bezeichnung 2** (INN.CN)

ASK #35690

Chemical Abstract Service Nr. 1159101-48-0**Formelstamm** C₂₁-H₂₀-F₄-N₂-O₂ . C₄-H₆-O₆**Molgewicht** 558.4762**Bruttoformel** C₂₅H₂₆F₄N₂O₈**Vorzugsbezeichnung** Tarafenacin[(*R,R*)-tartrat]**International Nonproprietary Name** (INN.L62)**2. Bezeichnung** [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][(3-fluorphenyl)[(3,4,5-trifluorphenyl)methyl]carbamat]-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)**Zitat Bezeichnung 2** (INN.CN)

ASK #35692

Chemical Abstract Service Nr. 2393-53-5**Molgewicht** 374.4721**Bruttoformel** C₂₅H₂₆O₃**Vorzugsbezeichnung** Estronbenzoat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10)-trien-3-ylbenzoat

ASK #35693

Chemical Abstract Service Nr. 65514-71-8

Molgewicht 344.8385

Bruttoformel $C_{18}H_{21}ClN_4O$

2. Bezeichnung [2-(2-Amino-4-chloranilino)phenyl](4-methylpiperazin-1-yl)methanon

ASK #35694

Chemical Abstract Service Nr. 18193-83-4

Molgewicht 331.8183

Bruttoformel $C_{13}H_{18}ClN_3O_3S$

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-(2-methylpiperidin-1-yl)-3-sulfamoylbenzamid

ASK #35695

Molgewicht 400.9234

Bruttoformel $C_{17}H_{25}ClN_4O_3S$

2. Bezeichnung 4-Chlor-3-[[*(E)*-(dimethylamino)methyliden]sulfamoyl]-*N*-(2,6-dimethylpiperidin-1-yl)benzamid

ASK #35696

Molgewicht 322.3545

Bruttoformel $C_{20}H_{18}O_4$

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)(3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4*H*-chromen-8-carboxylat)

ASK #35697

Chemical Abstract Service Nr. 2903-45-9

Molgewicht 250.3367

Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O_2$

2. Bezeichnung 2-[(Diethylamino)(oxo)-5-azanyl]-*N*-(2,6-dimethylphenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Lidocain-N-oxid

ASK #35698

Chemical Abstract Service Nr. 2198-53-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68040-90-4

Molgewicht 163.2163

Bruttoformel $C_{10}H_{13}NO$

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)acetamid

ASK #35699

Chemical Abstract Service Nr. 7728-40-7

Molgewicht 206.2841

Bruttoformel $C_{12}H_{18}N_2O$

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)-2-(ethylamino)acetamid

ASK #35700

Chemical Abstract Service Nr. 745798-07-6
Molgewicht 339.4314
Bruttoformel $C_{20}H_{25}N_3O_2$
2. Bezeichnung 2,2'-Azandiylbis[*N*-(2,6-dimethylphenyl)acetamid]

ASK #35701

Chemical Abstract Service Nr. 142713-08-4
Molgewicht 234.3373
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O$
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)-*N*-(2,3-dimethylphenyl)acetamid

ASK #35702

Chemical Abstract Service Nr. 42459-30-3
Molgewicht 220.3107
Bruttoformel $C_{13}H_{20}N_2O$
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]acetamid

ASK #35703

Chemical Abstract Service Nr. 1131-01-7
Molgewicht 197.6614
Bruttoformel $C_{10}H_{12}ClNO$
2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*-(2,6-dimethylphenyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #35704

Chemical Abstract Service Nr. 17289-53-1
Molgewicht 234.3373
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O$
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)-*N*-(2,4-dimethylphenyl)acetamid

ASK #35705

Chemical Abstract Service Nr. 857570-37-7
Molgewicht 234.3373
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O$
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)-*N*-(2,5-dimethylphenyl)acetamid

ASK #35706

Chemical Abstract Service Nr. 478-95-5
Formelstamm $(C_{16}H_{15}N_2O_2)^- H^+$
Molgewicht 268.3104
Bruttoformel $C_{16}H_{16}N_2O_2$
2. Bezeichnung 6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isolysergsäure

ASK #35707

Chemical Abstract Service Nr. 478-94-4

Molgewicht 267.3257

Bruttoformel $C_{16}H_{17}N_3O$

2. Bezeichnung 6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (8R)-6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid; Lysergamid

ASK #35708

Chemical Abstract Service Nr. 2889-26-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3122-92-7; 36191-32-9

Molgewicht 267.3257

Bruttoformel $C_{16}H_{17}N_3O$

2. Bezeichnung 6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (6aR,9S)-7-Methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid; (8S)-6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid; Isolysergamid

ASK #35709

Molgewicht 339.4314

Bruttoformel $C_{20}H_{25}N_3O_2$

2. Bezeichnung *N*-[(2S)-1-Hydroxybutan-2-yl]-1-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35710

Chemical Abstract Service Nr. 724767-21-9

Molgewicht 339.4314

Bruttoformel $C_{20}H_{25}N_3O_2$

2. Bezeichnung *N*-[(2R)-1-Hydroxybutan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35711

Molgewicht 325.4048

Bruttoformel $C_{19}H_{23}N_3O_2$

2. Bezeichnung *N*-[(2S)-1-Hydroxybutan-2-yl]-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35712

Molgewicht 311.3782

Bruttoformel $C_{18}H_{21}N_3O_2$

2. Bezeichnung *N*-[(2S)-1-Hydroxypropan-2-yl]-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35713

Molgewicht 311.3782

Bruttoformel $C_{18}H_{21}N_3O_2$

2. Bezeichnung *N*-[(2S)-1-Hydroxypropan-2-yl]-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35714

	Molgewicht	275.217
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	(<i>E</i>)-Nifuroxazid
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	4-Hydroxy- <i>N</i> -[(<i>E</i>)-(5-nitrofuran-2-yl)methyliden]benzohydrazid
ASK #35715		
	Molgewicht	275.217
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	(<i>Z</i>)-Nifuroxazid
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	4-Hydroxy- <i>N</i> -[(<i>Z</i>)-(5-nitrofuran-2-yl)methyliden]benzohydrazid
ASK #35716		
	Chemical Abstract Service Nr.	127780-16-9
	Molgewicht	399.3692
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ F ₂ N ₃ O ₅ S
	2. Bezeichnung	5-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfonyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol
ASK #35717		
	Chemical Abstract Service Nr.	102625-64-9
	Molgewicht	367.3704
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ F ₂ N ₃ O ₃ S
	2. Bezeichnung	5-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methylsulfanyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol
ASK #35718		
	Chemical Abstract Service Nr.	97963-62-7
	Molgewicht	216.2079
	Bruttoformel	C ₈ H ₆ F ₂ N ₂ OS
	2. Bezeichnung	5-(Difluormethoxy)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-thiol
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #35719		
	Chemical Abstract Service Nr.	624742-53-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	784143-59-5
	Molgewicht	397.3964
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ F ₂ N ₃ O ₄ S
	2. Bezeichnung	5-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol
ASK #35720		
	Chemical Abstract Service Nr.	721924-06-7
	Molgewicht	397.3964
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ F ₂ N ₃ O ₄ S
	2. Bezeichnung	6-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol

ASK #35721

Molgewicht 764.7237

Bruttoformel $C_{32}H_{28}F_4N_6O_8S_2$

2. Bezeichnung (*R,S*)- und *rac*-(*R,R*)-6,6'-Bis(difluormethoxy)-2,2'-bis[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*,1'*H*-[5,5'-bibenzimidazol]

ASK #35722

Chemical Abstract Service Nr. 14171-70-1

Molgewicht 310.4332

Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_2O$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-aminoxid

ASK #35723

Chemical Abstract Service Nr. 2293-21-2

Molgewicht 280.4073

Bruttoformel $C_{19}H_{24}N_2$

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

ASK #35724

Chemical Abstract Service Nr. 315-69-5

Molgewicht 292.418

Bruttoformel $C_{20}H_{24}N_2$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(5*H*-Dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin

ASK #35725

Molgewicht 379.5814

Bruttoformel $C_{25}H_{37}N_3$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-[(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]-*N,N,N*,2-tetramethylpropan-1,3-diamin

ASK #35726

Chemical Abstract Service Nr. 150802-55-4

Molgewicht 209.2863

Bruttoformel $C_{15}H_{15}N$

2. Bezeichnung 2-Methyl-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin

ASK #35727

Chemical Abstract Service Nr. 27107-79-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 35481-00-6

Formelstamm C17-H23-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 309.831

Bruttoformel $C_{17}H_{24}ClNO_2$

Vorzugsbezeichnung Tilidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L19)

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #35729

Chemical Abstract Service Nr.	519055-62-0
Molgewicht	415.1102
Bruttoformel	C ₁₁ H ₆ BrCl ₂ NO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tasisulam
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Bromthiophen-2-sulfonyl)-2,4-dichlorbenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #35730	
Chemical Abstract Service Nr.	519055-63-1
Formelstamm	(C ₁₁ H ₅ BrCl ₂ N ₂ O ₃ S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	437.0921
Bruttoformel	C ₁₁ H ₅ BrCl ₂ NNaO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tasisulam-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Bromthiophen-2-sulfonyl)-2,4-dichlorbenzamid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35731	
Molgewicht	338.3623
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₆ O ₄
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}(<i>N</i> -methyl-L-valinat)
ASK #35732	
Molgewicht	352.3889
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₆ O ₄
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}(<i>N</i> -ethyl-L-valinat)
ASK #35733	
Chemical Abstract Service Nr.	124832-31-1
Molgewicht	458.4677
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₆ O ₆
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}[<i>N</i> -(benzyloxycarbonyl)-L-valinat]
ASK #35734	
Chemical Abstract Service Nr.	86150-60-9
Molgewicht	161.1989
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ NO ₃
2. Bezeichnung	(2-Hydroxyethyl)-L-valinat
ASK #35735	
Chemical Abstract Service Nr.	1122-58-3
Molgewicht	122.1677

Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethylpyridin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(Dimethylamino)pyridin

ASK #35736

Chemical Abstract Service Nr.	84499-64-9
Molgewicht	296.2825
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₆ O ₄
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-alaninat

ASK #35737

Chemical Abstract Service Nr.	142963-62-0
Molgewicht	338.3623
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₆ O ₄
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}(L-isoleucinat)

ASK #35738

Molgewicht	388.3414
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]-2-(((6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2-yl)amino)methyl)amino)-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on

ASK #35739

Molgewicht	462.42
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₁₀ O ₆
2. Bezeichnung	2,2'-(Methylen-diimino)bis{9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on}

ASK #35740

Chemical Abstract Service Nr.	847670-62-6
Molgewicht	352.3458
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₆ O ₅
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}(N-formyl-L-valinat)

ASK #35741

Molgewicht	561.551
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₁₁ O ₇
2. Bezeichnung	{2-[(2-[(9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]-6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2-yl)amino)methyl]amino)-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat

ASK #35742

Molgewicht	487.4725
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₁₁ O ₅
2. Bezeichnung	(2-[[6-Oxo-2-(((6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2-yl)amino)methyl)amino)-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl]methoxy]ethyl)-L-valinat

ASK #35743

Molgewicht	658.7093
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ N ₁₂ O ₇

2. Bezeichnung [2-({2-(((9-((2-[(3*R*)-3-Amino-4-methylpent-1-en-2-yloxy]ethoxy)methyl)-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)amino)methyl)amino]-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy)ethyl]-L-valinat
ASK #35744

Molgewicht 487.4725

Bruttoformel C₁₉H₂₅N₁₁O₅

2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}(*N*-{[(6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)amino]methyl})L-valinat

ASK #35745

Chemical Abstract Service Nr. 142963-60-8

Molgewicht 324.3357

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₆O₄

2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-D-valinat

ASK #35747

Chemical Abstract Service Nr. 17017-22-0

Molgewicht 406.5374

Bruttoformel C₁₈H₃₄N₂O₆S

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-*N*-{[(1*R*,2*S*)-2-Hydroxy-1-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl]-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-Epilincomycin

ASK #35751

Chemical Abstract Service Nr. 1086-80-2

Molgewicht 242.2334

Bruttoformel C₁₂H₁₀N₄O₂

2. Bezeichnung 7,8-Dimethylbenzo[*g*]pteridin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #35752

Chemical Abstract Service Nr. 2535-20-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25351-45-5; 5118-16-1

Molgewicht 326.3052

Bruttoformel C₁₃H₁₈N₄O₆

2. Bezeichnung 6,7-Dimethyl-8-[(2*S*,3*S*,4*R*)-2,3,4,5-tetrahydroxypentyl]pteridin-2,4(3*H*,8*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #35753

Molgewicht 392.3633

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄O₇

2. Bezeichnung 8-Hydroxymethyl-7-methyl-10-[(2*S*,3*S*,4*R*)-2,3,4,5-tetrahydroxypentyl]benzo[*g*]pteridin-2,4(3*H*,10*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #35754

Chemical Abstract Service Nr. 869113-09-7

Formelstamm (C₂₉-H₃₄-N-O₂)⁺ Br⁻

Molgewicht	508.4898
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Umeclidiniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	1-[2-(Benzyloxy)ethyl]-4-(hydroxydiphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-iumbromid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(Hydroxydiphenylmethyl)-1-[2-(phenylmethoxy)ethyl]-1-azoniabicyclo[2.2.2]octanbromid; 1-[2-(Benzyloxy)ethyl]-4-(hydroxydiphenylmethyl)-1-azoniabicyclo[2.2.2]octanbromid; Umeclidinium bromid

ASK #35758

Chemical Abstract Service Nr.	152074-97-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	835632-51-4
Molgewicht	2013.2558
Bruttoformel	C ₉₂ H ₁₄₁ N ₂₅ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Dirucotid
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L- -glutamyl-L-asparaginyll-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-lysyl-L-asparaginyll-isoleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Basisches Myelinprotein 82-98, human

ASK #35759

Chemical Abstract Service Nr.	781666-30-6
Formelstamm	C92-H141-N25-O26 . 4(C2-H4-O2)
Molgewicht	2253.4637
Bruttoformel	C ₁₀₀ H ₁₅₇ N ₂₅ O ₃₄
Vorzugsbezeichnung	Dirucotidtetraacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L- -glutamyl-L-asparaginyll-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-lysyl-L-asparaginyll-isoleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonin-acetat (1:4)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Basisches Myelinprotein 82-98-tetraacetat, human

ASK #35760

Chemical Abstract Service Nr.	425637-18-9
Molgewicht	438.4812
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ N ₆ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Sotrastaurin
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; EUTCT; NCI.Thesaurus; KEGG; USAN; ChemIDplus; ICTRP; MeSH; CAS; USNCT; PubChem; ChemSpider; Pharmavista; USEPA-ACToR; AdisInsight
2. Bezeichnung	3-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]-1 <i>H</i> -pyrrol-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]pyrrol-2,5-dion; 3-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)-4-[2-(4-methyl-1-piperazinyl)-4-chinazolinyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-2,5-dion; 2-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)-3-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]maleimid

ASK #35761

Chemical Abstract Service Nr.	908351-31-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	949935-06-2
Formelstamm	C25-H22-N6-O2 . C2-H4-O2
Molgewicht	498.5331
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Sotrastaurinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	3-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]-1 <i>H</i> -pyrrol-2,5-dion-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sotrastaurinmonoacetat; 2-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)-3-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]maleimid-acetat (1:1); 3-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)-4-[2-(4-methyl-1-piperazinyl)-4-chinazolinyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-2,5-dionacetat (1:1)

ASK #35763

Chemical Abstract Service Nr.	801283-95-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1214735-15-5
Formelstamm	(C40-H48-Br-N6-O9-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	869.8209
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₉ BrN ₆ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Faldaprevir
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-((2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-{8-Brom-7-methoxy-2-[2-(2-methylpropanamido)-1,3-thiazol-4-yl]chinolin-4-yloxy}-1-((2 <i>S</i>)-2-[(cyclopentylloxycarbonyl)amino]-3,3-dimethylbutanoyl)pyrrolidin-2-carboxamido)-2-ether
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	N-(Cyclopentylloxycarbonyl)-3-methyl-L-valyl-->trans-4-{8-brom-7-methoxy-2-[2-(2-methylpropanamido)-1,3-thiazol-4-yl]chinolin-4-yloxy}-L-prolyl-->(1R,2S)-1-amino-2-ethenylcyclopropancarbonsäure
ASK #35764	
Chemical Abstract Service Nr.	1215856-44-2
Formelstamm	(C40-H48-Br-N6-O9-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	891.8027
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₈ BrN ₆ NaO ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Faldaprevir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-((2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-{8-Brom-7-methoxy-2-[2-(2-methylpropanamido)-1,3-thiazol-4-yl]chinolin-4-yloxy}-1-((2 <i>S</i>)-2-[(cyclopentylloxycarbonyl)amino]-3,3-dimethylbutanoyl)pyrrolidin-2-carboxamido)-2-ethenyl-L-valyl-L-proline (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(Cyclopentylloxycarbonyl)-3-methyl-L-valyl-->trans-4-{8-brom-7-methoxy-2-[2-(2-methylpropanamido)-1,3-thiazol-4-yl]chinolin-4-yloxy}-L-prolyl-->(1R,2S)-1-amino-2-ethenylcyclopropancarbonsäure-Na

ASK #35765

Chemical Abstract Service Nr.	365462-23-3
Molgewicht	474.5515
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Darexaban
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N-[2-Hydroxy-6-(4-methoxybenzamido)phenyl]-4-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tanexaban

ASK #35766

Chemical Abstract Service Nr.	365462-24-4
Formelstamm	C27-H30-N4-O4 . C4-H4-O4
Molgewicht	590.6237
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₄ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Darexabanmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	N-[2-Hydroxy-6-(4-methoxybenzamido)phenyl]-4-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)benzamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[2-Hydroxy-6-(4-methoxybenzamido)phenyl]-4-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)benzamid-maleat (1:1)

ASK #35770

Chemical Abstract Service Nr.	757950-09-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1166398-32-8
Molgewicht	240.2755
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ FN ₂
Vorzugsbezeichnung	Raseglurant
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[(3-Fluorphenyl)ethinyl]-4,6-dimethylpyridin-3-amin

ASK #35771

Chemical Abstract Service Nr.	757949-98-7
Formelstamm	C15-H13-F-N2 . Cl-H
Molgewicht	276.7365
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClFN ₂
Vorzugsbezeichnung	Rasegluranthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	2-[(3-Fluorphenyl)ethinyl]-4,6-dimethylpyridin-3-amin-hydrochlorid

ASK #35772

Formelstamm	C15-H13-F-N2 . C6-H8-O7
Molgewicht	432.399
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FN ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Raseglurantcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	2-[(3-Fluorphenyl)ethinyl]-4,6-dimethylpyridin-3-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(3-Fluorphenyl)ethinyl]-4,6-dimethylpyridin-3-amin-citrat (1:1)

ASK #35782

Chemical Abstract Service Nr.	467-02-7
Molgewicht	283.3218
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ NO ₃
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

ASK #35783

Chemical Abstract Service Nr.	72633-64-8
Molgewicht	282.218
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ F ₃ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-N-[3-(trifluormethyl)phenyl]pyridin-3-carboxamid

ASK #35784

Chemical Abstract Service Nr.	609-71-2
--------------------------------------	----------

Formelstamm (C6-H4-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 139.1088
Bruttoformel C₆H₅NO₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxypyridin-3-carbonsäure

ASK #35785

Chemical Abstract Service Nr. 15871-46-2
Formelstamm (C13-H8-F3-N2-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 282.218
Bruttoformel C₁₃H₉F₃N₂O₂
2. Bezeichnung 6-[3-(Trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carbonsäure

ASK #35787

Chemical Abstract Service Nr. 59361-45-4
Molgewicht 296.2446
Bruttoformel C₁₄H₁₁F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Methylniflumate
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung Methyl[2-[3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carboxylat]

ASK #35788

Chemical Abstract Service Nr. 63612-49-7
Molgewicht 316.236
Bruttoformel C₁₂H₁₁F₃N₄O₃
2. Bezeichnung 5-Imino-4,4-dimethyl-1-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]imidazolidin-2-on

ASK #35789

Chemical Abstract Service Nr. 65274-43-3
Molgewicht 318.2055
Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₅
2. Bezeichnung 5,5-Dimethyl-3-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-oxazolidin-2,4-dion

ASK #35790

Chemical Abstract Service Nr. 6167-23-3
Molgewicht 438.2382
Bruttoformel C₁₅H₈F₆N₄O₅
2. Bezeichnung 1,3-Bis[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]harnstoff

ASK #35791

Chemical Abstract Service Nr. 4740-24-3
Formelstamm (C11-H14-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 193.2423
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₂
2. Bezeichnung 4-(Butylamino)benzoesäure

Chemical Abstract Service Nr. 71839-12-8

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{NO}_2$

ASK #35793

Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{51}\text{NO}_9$

ASK #35794

Bruttoformel $C_{43}H_{63}NO_{12}$

ASK #35795

Bruttoformel $C_{43}H_{61}NO_{11}$

ASK #35796

Bruttoformel $C_{50}H_{75}NO_{14}$

ASK #35797

Molgewicht 6383.3101

Bruttoformel $\text{C}_{279}\text{H}_{424}\text{N}_{82}\text{O}_{77}\text{S}_7$

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

ASK #35798

Molgewicht 6440.3614

Bruttoformel $\text{C}_{281}\text{H}_{427}\text{N}_{83}\text{O}_{78}\text{S}_7$

2.	Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(5S 55S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(14S 38S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(30S 51S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(38S 14S)-Arg-A
Bezeichnung	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Aprotinin-(1-57)-Peptid
ASK #35799	
Chemical Abstract Service Nr.	125691-95-4
Molgewicht	6622.538
Bruttoformel	C ₂₈₉ H ₄₃₇ N ₈₅ O ₈₁ S ₇
2.	Glp-Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(6S 56S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(15S 39S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(31S 52S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(39S 15S)-A
Bezeichnung	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(5-Oxopropyl)-Aprotinin; Pyroglutamylaprotinin
ASK #35800	
Chemical Abstract Service Nr.	148563-16-0
Formelstamm	2(C13-H21-N-O3) . H2-O4-S
Molgewicht	576.7
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ N ₂ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Levosalbutamolhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol-sulfat (2:1)
ASK #35801	
Chemical Abstract Service Nr.	859212-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	887650-05-7
Molgewicht	576.6154
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₁ F ₃ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Bafetinib
International Nonproprietary Name	INN.L62:Corr
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; MAR2015; PubChem; EUTCT; ICTRP; USNCT; ChemIDplus; ChemSpider; NCI.Dict; NCI.Thesaurus; KEGG; MeSH; Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[[[4,5'-Bipyrimidin-2-yl]amino]-4-methylphenyl]-4-[[[(3 <i>S</i>)-3-(dimethylamino)pyrrolidin-1-yl]methyl]-3-(trifluormethyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[3-(4,5'-Bipyrimidin-2-ylamino)-4-methylphenyl]-4-[[[(3 <i>S</i>)-3-(dimethylamino)-1-pyrrolidinyl]methyl]-3-(trifluormethyl)benzamid
ASK #35803	
Chemical Abstract Service Nr.	850140-72-6

	Molgewicht	485.9384
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClFN ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Afatinib
	International Nonproprietary Name	INN.L65:Corr.CN
	2. Bezeichnung	(2E)-N-{4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-[(3S)-oxolan-3-yloxy]chinazolin-6-yl}-4-(dimethylamino)but-2-enamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2E)-N-{4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-[(3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy]chinazolin-6-yl}-4-(dimethylamino)but-2-enamid
ASK #35804	Chemical Abstract Service Nr.	850140-73-7
	Formelstamm	C24-H25-Cl-F-N5-O3 . 2(C4-H4-O4)
	Molgewicht	718.0827
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ ClFN ₅ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Afatinibdimaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L65:Corr.CN)
	2. Bezeichnung	(2E)-N-{4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-[(3S)-oxolan-3-yloxy]chinazolin-6-yl}-4-(dimethylamino)but-2-enamid-[(2Z)-but-2-endioat] (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2E)-N-{4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-[(3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy]chinazolin-6-yl}-4-(dimethylamino)but-2-enamid-maleat (1:2)
ASK #35805	Chemical Abstract Service Nr.	33795-24-3
	Formelstamm	C13-H16-Cl-N-O . Cl-H
	Molgewicht	274.1862
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ Cl ₂ NO
	Vorzugsbezeichnung	(R)-Ketaminhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L32)
	2. Bezeichnung	(2R)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #35816	Chemical Abstract Service Nr.	58748-38-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	55353-21-4
	Formelstamm	(C4-H6-O2)x . (C12-H22-O2)y . (C4-H6-O2)z
	2. Bezeichnung	Poly[but-2-ensäure-co-ethenylacetat-co-ethenylneodecanoat] (x:y:z)
	3. Bezeichnung	Poly[vinylacetat-co-vinylneodecanonat-co-but-2-ensäure] (x:y:z)
ASK #35820	Chemical Abstract Service Nr.	515814-01-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	368455-04-3
	Molgewicht	1214.6219

Bruttoformel C₆₃H₁₁₁N₁₁O₁₂
Vorzugsbezeichnung Voclosporin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (3S,6S,9S,12S,15S,18*R*,21S,24S,27S,30S)-3-Ethyl-6-[(1*R*,2*R*,4*E*)-1-hydroxy-2-methylhepta-4,6-dien-1-yl]-1,7,10,13,16,18,21,25,31-nonamethyl-12,15,24,30-tetrakis(2-methylpropyl)-9,27-bis(propan-2-yl)
ASK #35825

Chemical Abstract Service Nr. 410528-02-8

Formelstamm (C₂₇H₂₉N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 414.5393

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Palovaroten

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung 4-[(1*E*)-2-{5,5,8,8-Tetramethyl-3-[(1*H*-pyrazol-1-yl)methyl]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl}ethenyl]benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35827

Chemical Abstract Service Nr. 66082-42-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50819-35-7; 66524-56-9; 85404-84-8

Molgewicht 773.1748

Bruttoformel C₄₅H₈₈O₉

3. Bezeichnung Triglyceroldiisostearat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.1/2032; Ph.Eur.2005,5.8/2032

ASK #35830

Chemical Abstract Service Nr. 41927-71-3

Molgewicht 368.6367

Bruttoformel C₂₄H₄₈O₂

2. Bezeichnung Decyltetradecanoat

ASK #35833

2. Bezeichnung Borago-officinalis-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Borretschöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1/2105; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2105

ASK #35834

Chemical Abstract Service Nr. 923-26-2

Molgewicht 144.1684

Bruttoformel C₇H₁₂O₃

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)methacrylat

ASK #35835

2. Bezeichnung Hedera-helix-Klettertriebe

3. Bezeichnung Efeu Klettertriebe

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

Synonym Efeu für homöopathische Zubereitungen

ASK #35836

2. Bezeichnung Hyoscyamus-niger-Ganzpflanze

3. Bezeichnung Bilsenkraut-Ganzpflanze

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

Synonym Bilsenkraut für homöopathische Zubereitungen

ASK #35838

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7440-22-4

Molgewicht 107.8682

Bruttoformel Ag

2. Bezeichnung Kolloidales, metallisches Silber, das Protein enthält

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Kolloidales Silber

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0+3(2021-2022)/2281

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Kolloidales Silber zum äußerlichen Gebrauch

ASK #35839

Chemical Abstract Service Nr. 762263-14-9

Bruttoformel $C_{809}H_{1301}N_{229}O_{240}S_5$

Vorzugsbezeichnung Epoetin theta

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTTLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD (glycosyliert an N 24, N 38, N 83, S 126)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-165-Erythropoietin vom Menschen (clone B03XA01) [glycoform theta]

ASK #35843

Chemical Abstract Service Nr. 906673-24-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1073669-75-6; 1187189-21-4

Molgewicht 251.0451

Bruttoformel $C_{14}H_{10}BNO_3$

Vorzugsbezeichnung Crisaborol

International Nonproprietary Name INN.L74

ASK #35847	
2. Bezeichnung	4-(1-Hydroxy-1,3-dihydro-2,1-benzoxaborol-5-yloxy)benzonitril
2. Bezeichnung	Chinarinde, FE mit Ethanol-Glycerol-Salzsäure-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung	Eingestellter Chinarindenfluidextrakt '
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.4/1818
ASK #35850	
3. Bezeichnung	Natrium[¹²³ I]iodid-Lösung zur Radiomarkierung
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/2314; Ph.Eur.2005,5.5/2314
ASK #35851	
Chemical Abstract Service Nr.	121281-41-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	199618-08-1
Formelstamm	C12-H21-N2-O5-S2-(99m)Tc
Molgewicht	435.44
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₂ O ₅ S ₂ Tc
Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)bicisat
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>SP-5-35</i>)-[(Diethyl- <i>N,N</i> -ethan-1,2-diyl-di-L-cysteinato- ⁴ <i>N,N,S,S'</i>)(3-)]oxido(^{99m} Tc)technetium()
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	((99m)Tc)Technetiumbicisat
ASK #35852	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121281-41-2
Formelstamm	C12-H21-N2-O5-S2-(99m)Tc
Molgewicht	435.44
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₂ O ₅ S ₂ Tc
2. Bezeichnung	(<i>SP-5-35</i>)-[(Diethyl- <i>N,N</i> -ethan-1,2-diyl-di-L-cysteinato- ⁴ <i>N,N,S,S'</i>)(3-)]oxido[^{99m} Tc]technetium()-Injektionslösung
3. Bezeichnung	[^{99m} Tc]Technetium-Bicisat-Injektionslösung (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	[(99m)Tc]Technetiumbicisat-Injektionslösung; [(99m)Tc]Technetium-Bicisat-Injektionslösung
ASK #35853	
2. Bezeichnung	{{[(1 3)-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranose-4-hydrogensulfat)-(1 4)-(-D-glucopyranuronoglycan)]-co-[(1 3)-(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranose-6-hydrogensulfat)-(1 4)-(-D-glucopyranuronoglycan)]}
3. Bezeichnung	Chondroitinsulfat-Natrium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Chondroitinsulfat-A-co-Chondroitinsulfat-C-Natriumsalze
ASK #35854	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7631-86-9
Molgewicht	60.0843

	Bruttoformel	O ₂ Si
	2. Bezeichnung	Hochdisperses Siliciumdioxid, teilweise alkyliert
	3. Bezeichnung	Hochdisperses, hydrophobes Siliciumdioxid
	Zitat Bezeichnung 3	EAB5.5+8,6.0,7.0,8.0(2006-2017)/2208
ASK #35861		
	Formelstamm	(C3-H7-O6-P)2 ⁻ Mn2+ . x H2-O
	Molgewicht	224.9963
	Bruttoformel	C ₃ H ₇ MnO ₆ P
	2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Mangan()-Salz (1:1) x H ₂ O
	3. Bezeichnung	Wasserhaltiges Manganglycerophosphat (Ph.Eur.)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Manganglycerophosphat, wasserhaltig; Mangan(II)(2,3-dihydroxypropyl und 1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch x HO; Manganglycerophosphat, Wasserhaltiges; Glycerophosphorsäure-Mangan(II)-Salz x HO; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Mangan(II)-Salz-Gemisch x HO; Mangan(II)-glycerinophosphat-alpha,beta-Gemisch x HO; Mangan(II)-glycerophosphat-alpha,beta-Gemisch x HO; Wasserhaltiges Manganglycerophosphat; Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Mangan(II)-Salz x HO
ASK #35867		
	Chemical Abstract Service Nr.	359-83-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	10535-38-3; 16760-69-3; 16760-70-6; 21820-34-8; 3411-11-8; 6654-32-6; 6654-33-7; 7313-81-7
	Molgewicht	285.4238
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ NO
	Vorzugsbezeichnung	Pentazocin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1462; Ph.Eur.2008,6.0/1462; GLST; Ph.Eur.2005,5.0/1462; USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
ASK #35868		
	Chemical Abstract Service Nr.	64024-15-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	68964-90-9
	Formelstamm	C19-H27-N-O . Cl-H
	Molgewicht	321.8847
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Pentazocinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1463; Ph.Eur.2002,4.00/1463; Ph.Eur.2005,5.0/1463; GLST; USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-hydrochlorid
ASK #35869		
	Chemical Abstract Service Nr.	17146-95-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	22242-36-0; 22242-37-1; 94293-50-2

Formelstamm	C19-H27-N-O . C3-H6-O3
Molgewicht	375.5017
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Pentazocinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	GLST; Ph.Eur.2008,6.0/2000; Ph.Eur.2005,5.1/2000; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-(2-hydroxypropanoat) (1:1)

ASK #35873

Formelstamm	2(C3-H5-O3) ⁻ Mg2+ . 2 H2-O
Molgewicht	238.4756
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ MgO ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Hydroxypropansäure-Magnesiumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesiumlactat-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.3,5.7/2160; Ph.Eur.2008,6.0/2160

ASK #35874

Chemical Abstract Service Nr.	85536-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	72779-87-4; 86088-81-5
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy)ethyl)rapsoamide

ASK #35875

Chemical Abstract Service Nr.	625115-52-8
Molgewicht	408.3891
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ FN ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nelociguat
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	Methyl[<i>N</i> -(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Riociguat-Metabolit 1; Methyl[(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamat]

ASK #35880

Chemical Abstract Service Nr.	103239-24-3
Formelstamm	(C20-H30-N6-O12-S2) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	656.5947
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ N ₆ Na ₂ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxiglutation-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(2,2'-Disulfandiylbis((1 <i>R</i>)-1-[(carboxymethyl)carbamoyl]ethyl))bis(L-glutamin)-Dinatriumsalz

ASK #35881

Chemical Abstract Service Nr.	66898-62-2
Molgewicht	414.3341
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₃ F ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Talniflumate
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(1 <i>R</i>)-3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl][2-[3-(trifluoromethyl)anilino]pyridin-3-carboxylat]
ASK #35882	
Chemical Abstract Service Nr.	96847-54-0
Molgewicht	246.348
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Levomilnacipran
International Nonproprietary Name	INN.L62:Corr.SF
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; MeSH; ChemIDplus; PubChem; KEGG.D10072; ICTRP; EUTCT; USAN; CAS; EUCTR
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-2-(Aminomethyl)- <i>N,N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-Milnacipran [falsche Bezeichnung]; (1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-2-Aminomethyl- <i>N,N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropancarboxamid; (-)-Midalcipran [Hydrochlorid: (+)]; (-)-Milnacipran [Hydrochlorid: (+)]; (1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-Milnacipran
ASK #35883	
Chemical Abstract Service Nr.	175131-60-9
Formelstamm	C15-H22-N2-O . Cl-H
Molgewicht	282.8089
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Levomilnacipranhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L62:Corr.SF)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-2-(Aminomethyl)- <i>N,N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-Milnacipran-(+)-hydrochlorid (1:1); (+)-Midalcipranhydrochlorid [N.B.: (+)-Hydrochlorid --> (-)-Base]; (+)-Milnacipranhydrochlorid [N.B.: (+)-Hydrochlorid --> (-)-Base]
ASK #35885	
Chemical Abstract Service Nr.	916055-92-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1055877-28-5; 1378943-67-9; 73232-52-7; 83387-25-1
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₆ -N-O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	436.3394
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Methylnaltrexonbromid
	INN.L72:corr.CN,CAS,SF

**International
Nonproprietary Name**

2. Bezeichnung (17*R*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-N-(Cyclopropylmethyl)noroxy-morphon-methobromid; (17*R*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxo-14beta-morphinan-17-ium-bromid; (R)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium-bromid; Naltrexonmethobromid; Methylnaltrexoniumbromid; N-(Cyclopropylmethyl)noroxy-morphonmethobromid; Naltrexonmethylbromid; (17*R*)-N-Methylnaltrexoniumbromid

ASK #35886

Formelstamm (C₁₁-H₂₀-O₂)_x . (C₆-H₉-N-O)_y

2. Bezeichnung Poly[1-ethenylpyrrolidin-2-on-co-(2-ethylhexyl)prop-2-enoat] (x:y)

3. Bezeichnung Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-1-vinyl-2-pyrrolidon] (x:y)

ASK #35887

Chemical Abstract Service Nr. 28757-47-3

Formelstamm (C₈-H₁₇-N₅)_x

2. Bezeichnung Poly(iminoimidocarbonyliminoimidocarbonyliminohexan-1,6-diyl)

ASK #35891

Chemical Abstract Service Nr. 853268-20-9

Formelstamm (C₁₇-H₁₇-F-N₃-O₃)⁻ H⁺ . H₂-O₄-S

Molgewicht 429.42

Bruttoformel C₁₇H₂₀FN₃O₇S

Vorzugsbezeichnung Ciprofloxacin-sulfat (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-sulfat (1:1)

ASK #35892

Chemical Abstract Service Nr. 928134-65-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1304733-26-3

Molgewicht 227.237

Bruttoformel C₁₃H₁₀FN₃

Vorzugsbezeichnung Osilodrostat

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung 4-[(5*R*)-6,7-Dihydro-5*H*-pyrrolo[1,2-*c*]imidazol-5-yl]-3-fluorbenzonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35893

Formelstamm C₁₃-H₁₀-F-N₃ . H₃-O₄-P

Molgewicht 325.2322

Bruttoformel C₁₃H₁₃FN₃O₄P

Vorzugsbezeichnung Osilodrostatphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L72)

	2. Bezeichnung	4-[(5 <i>R</i>)-6,7-Dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>c</i>]imidazol-5-yl]-3-fluorbenzonitril-phosphat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35894		
	Chemical Abstract Service Nr.	1065019-70-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1107664-45-8
	Formelstamm	(C204-H261-N59-O111-P17-S17)17 ⁻ 17H ⁺
	Molgewicht	6404.3778
	Bruttoformel	C ₂₀₄ H ₂₇₈ N ₅₉ O ₁₁₁ P ₁₇ S ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gataparsen
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-desc
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #35895		
	Chemical Abstract Service Nr.	928768-71-2
	Formelstamm	(C204-H261-N59-O111-P17-S17)17 ⁻ 17Na ⁺
	Molgewicht	6778.0689
	Bruttoformel	C ₂₀₄ H ₂₆₁ N ₅₉ Na ₁₇ O ₁₁₁ P ₁₇ S ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gataparsen-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-desc
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35899		
	Chemical Abstract Service Nr.	877606-63-8
	Molgewicht	481.5095
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Afacifenacin
	International Nonproprietary Name	INN.L63
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-Phenyl-3-(1-{[3-(trifluormethoxy)phenyl]methyl}piperidin-4-yl)-3,4-dihydrochinazolin-2(1 <i>H</i>)-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC

ASK #35900

Chemical Abstract Service Nr.	877614-61-4
Formelstamm	C27-H26-F3-N3-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	597.5816
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₀ F ₃ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Afacifenacinfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-Phenyl-3-(1-[[3-(trifluormethoxy)phenyl]methyl]piperidin-4-yl)-3,4-dihydrochinazolin-2(1 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #35901

Formelstamm	2(C27-H26-F3-N3-O2) . 3(C4-H4-O4)
Molgewicht	1311.2354
Bruttoformel	C ₆₆ H ₆₄ F ₆ N ₆ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Afacifenacinesquifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-Phenyl-3-(1-[[3-(trifluormethoxy)phenyl]methyl]piperidin-4-yl)-3,4-dihydrochinazolin-2(1 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:3)
Zitat Bezeichnung 2	(eINN.CN)

ASK #35902

Chemical Abstract Service Nr.	603139-19-1
Molgewicht	525.5588
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ F ₄ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Odanacatib
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -(1-Cyancyclopropyl)-4-fluor-4-methyl-2-(((1 <i>S</i>)-2,2,2-trifluor-1-[4'-(methansulfonyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]ethyl)amino)pentanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #35903

Chemical Abstract Service Nr.	792921-10-9
Formelstamm	2(C2179-H3335-N570-O663-S19) . 2(C1033-H1590-N279-O335-S6)
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₂₄ H ₉₈₅₀ N ₁₆₉₈ O ₁₉₉₆ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Abagovomab
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	[A]QVKLQESGAE LARPGASVKL SCKASGYTFT NYWMQWVKQR PGQGLDWIGA IYPGDGNTRY THKFKGKATL TADKSSSTAY MQLSSSLASED SGVYYCARGE GNYAWFAYWG QGTTVTVSSA KTTTPSVYPL APGSAAQTNS MVTLGCLVKG YFPEPVTVTW NSGSLSSGVH TFAVLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD CGC(A223S C223S)KPC(A226S C226S)IC(A228S C228S)TV PEVSSVFIFP PKPKDVLIT LTPKVTCTVVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTPREE QFNSTFRSVS ELPIMHQDWL NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTGRPK APQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY FVYSKLVNQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN

HHTEKSLSHS PGK [B]DIELTQSPAS LSASVGETVT ITCQASENIY SYLAWHQQKQ GKSPQLLVYN AKTLAGGVSS RFSGSGSGTH FSLKIKSLQP EDFGIYYCQH HYGILPTFGG
 GTKLEIKRAD AAPTVISFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC
 [C]QVKLQESGAE LARPGASVKL SCKASGYTFT NYWMQWVKQR PGQGLDWIGA IYPGDGNTRY THKFKGKATL TADKSSSTAY MQLSSLASED SGVYYCARGE GNYAWFAYWG
 QGTTVTVSSA KTTPPSVYPL APGSAAQTNS MVTLGCLVKG YFPEPVTWVW NSGSLSSGVH TFAVLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD
 CGC(C223S A223S)KPC(C226S A226S)IC(C228S A228S)TV PEVSSVFIFP PKPKDVLIT LTPKVTCVVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTPREE QFNSTFRSVS ELPIMHODWL
 NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTGRPK APQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY FVYSKLVQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN
 HHTEKSLSHS PGK [D]DIELTQSPAS LSASVGETVT ITCQASENIY SYLAWHQQKQ GKSPQLLVYN AKTLAGGVSS RFSGSGSGTH FSLKIKSLQP EDFGIYYCQH HYGILPTFGG
 GTKLEIKRAD AAPTVISFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC

ASK #35904

Chemical Abstract Service Nr.	123748-56-1
Formelstamm	(C22-H34-(123)I-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	454.4177
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₅ IO ₂
Vorzugsbezeichnung	Iodofiltinsäure (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-15-{4-[(¹²³ I)Iod]phenyl}-3-methylpentadecansäure

ASK #35905

Chemical Abstract Service Nr.	116754-87-1
Formelstamm	(C22-H34-I-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	458.4166
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₅ IO ₂
Vorzugsbezeichnung	Iodofiltinsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L57)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-15-(4-Iodphenyl)-3-methylpentadecansäure

ASK #35906

Chemical Abstract Service Nr.	68392-35-8
Molgewicht	387.514
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Afimoxifen
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4-(1-{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}-2-phenylbut-1-en-1-yl)phenol

ASK #35907

Chemical Abstract Service Nr.	862111-32-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1609655-49-3; 924289-53-2
Molgewicht	96900
Bruttoformel	C ₄₃₁₈ H ₆₇₈₈ N ₁₁₆₄ O ₁₃₀₄ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Aflibercept
	INN.L57

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1	NCI.Thesaurus; ChEMBL; DrugInfo; HSDB; KEGG; USAN; CAS; ROMP2017; AdisInsight; ICTRP; GlnAS; EUTCT; MAR2017; BAN; EUCTR; USNCT; ATC; AAN; ChemIDplus; DrugBank; Pharmavista; PubChem; MeSH; NCI.Dict
2. Bezeichnung	SDTGRPFVEM YSEIPEIHM TEGRELVIPC RVTSPNITVT LKKFPLDTLI PDGKRIIWS RKGFIISNAT YKEIGLLTCE ATVNGHLYKT NYLTHRQTNT IIDVVLSPSH GIELSVGEKL VLNCTARTEL NVGIDFNWEY PSSKHQHKKL VNRDLKTQSG SEMKKFLSTL TIDGVTRSDQ GLYTCAASSG LMTKKNSTFV RVHEKDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G, 30,79:124,185:246,306:352,410-Tetrakis(disulfid), 211,211':214,214'-Bis(disulfid)-Dimer, [36,68,123,196,282]Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Des(Lys(432))-[Vaskulärendothelwachstumsfaktor-Rezeptor 1 (VEGFR1, human)-(103-206)-Peptid (1-104) (mit Ig-ähnlicher C2-Typ-2-Domäne)]-[Vaskulärendothelwachstumsfaktor-Rezeptor 2 (VEGFR2, human)-(206-308)-Peptid (103-205) (mit Ig-ähnlichem C2-Typ-3-Domänenfragment)]-[C-terminales Immunglobulin-G1-227-Peptid (206-432) (Fc fragment, human)]-Fusionsprotein-211,211':214,214'-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #35908

Chemical Abstract Service Nr.	473553-86-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	447398-68-7
Vorzugsbezeichnung	Alferminogen tadenovec
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Rekombinanter humaner Adenovirus 5 (nicht replikationsfähig, ohne E1-Gen) mit einer cDNA-Sequenz für humanen Fibroblasten-Wachstumsfaktor 4 und einer Cytomegalovirus-Promotorsequenz
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #35909

Chemical Abstract Service Nr.	541550-19-0
Molgewicht	418.4915
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Apilimod
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4-{2-[(3-Methylphenyl)methyliden]hydrazinyl}-6-(morpholin-4-yl)-2-[2-(pyridin-2-yl)ethoxy]pyrimidin

ASK #35910

Chemical Abstract Service Nr.	160707-69-7
Molgewicht	229.2562
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Apricitabin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-4-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #35911

Chemical Abstract Service Nr.	648904-28-3
--------------------------------------	-------------

Formelstamm	2(C2211-H3390-N577-O679-S15) . 2(C1012-H1583-N274-O342-S6)
Molgewicht	145302.8516
Bruttoformel	C ₆₄₄₆ H ₉₉₄₆ N ₁₇₀₂ O ₂₀₄₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Bavituximab
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[A]EVQLQQSGPE LEKPGASVKL SC(22S 96S)KASGYSFT GYNMNWVKQS HGKSLEWIGH IDPYYGDTSY NQKFRGKATL TVDKSSSTAY MQLKSLTSED SAVYYC(96S 22S)VKGG YYGHWYFDVW GAGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHNKPS NTKVDKKVEP KSC(A223S B214S)DKHTHC(A229S C229S)P PC(A232S C232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASLGERVS LTC(23S 88S)RASQDIG SSLNWLQQGP DGTIKRLIYA TSSLDGVPK RFSGSRSGSD YSLTISSLES EDFVDYYC(88S 23S)LQ YVSSPPTFGA GTKLELKRAD AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ(B214S A223S) [C]EVQLQQSGPE LEKPGASVKL SC(22S 96S)KASGYSFT GYNMNWVKQS HGKSLEWIGH IDPYYGDTSY NQKFRGKATL TVDKSSSTAY MQLKSLTSED SAVYYC(96S 22S)VKGG YYGHWYFDVW GAGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHNKPS NTKVDKKVEP KSC(C223S D214S)DKHTHC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]DIQMTQSPSS LSASLGERVS LTC(23S 88S)RASQDIG SSLNWLQQGP DGTIKRLIYA TSSLDGVPK RFSGSRSGSD YSLTISSLES EDFVDYYC(88S 23S)LQ YVSSPPTFGA GTKLELKRAD AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ(D214S C223S)

ASK #35912

Chemical Abstract Service Nr.	194785-19-8
Molgewicht	428.5213
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Bedoradrin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	2-[(7S)-7-((2R)-2-Hydroxy-2-[4-hydroxy-3-(2-hydroxyethyl)phenyl]ethyl)amino]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yloxy]-N,N-dimethylacetamid

ASK #35913

Chemical Abstract Service Nr.	627861-07-8
Bruttoformel	C ₅₀₅₈₇ H ₆₃₄₇₄ N ₁₉₅₅₃ O ₃₁₀₄₆ P ₅₁₈₁
Vorzugsbezeichnung	Beperminogen perplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Plasmid-DNA mit eingefügter cDNA-Sequenz für den humanen Hepatozyten-Wachstumsfaktor und einem Cytomegalovirus-Promotor [5181 Basen]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #35914

Chemical Abstract Service Nr.	9001-27-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114046-09-2; 9035-62-5
Vorzugsbezeichnung	Beroctocog alfa

International Nonproprietary Name	INNv.L112:Corr.CN,SF
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[H(1-741)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSPFP NTSVVYKKTLL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVITLKN MASHPVS LHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRSVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RKYKKVRFMA YTDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGD TLLIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYYSSFVNME RDLASGLIGP LLI CYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYL TEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAOTDFLS VFFSGYTFKH KMYEDTLTL FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR S [L(1649-2332)]EI TRTTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEDENQSPRS FQKKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVL RN RAQSGSVPQF KKVVFQEFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRKNFVKPN ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLVCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDETKSWY FTENMERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQRI RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLPG VGFETVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STLFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYGQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFSW IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNI FNPPIARYIR LHPHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWSPSKARL HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFOGNQDSF TPVVNSLDPPL LTRYLRIHP QSVVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Asn41,Asn239,Asn1810,Asn2118- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680- <i>O</i> -sulfoniert
ASK #35915	
Chemical Abstract Service Nr.	189691-06-3
Molgewicht	1025.1627
Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₈ N ₁₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Bremelanotid
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i>)-15-[(2 <i>S</i>)-2-Acetamidohexanamido]-9-benzyl-6-(3-carbamimidamidopropyl)-12-[(1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methyl]-3-[(1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl]-2,5,8,11,14,17-hexoxo-1,4,7,10,13,18-hexaazacyclo
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,6-Anhydro{N-[(2 <i>S</i>)-2-Acetamidohexanoyl]-L-alpha-aspartyl-L-histidinyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-lysin}
ASK #35916	
Chemical Abstract Service Nr.	9026-00-0
Molgewicht	76300
Bruttoformel	C ₃₄₃₄ H ₅₂₅₈ N ₈₉₄ O ₁₀₄₁ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Bucelipase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	AKLGAVYTEG GFVEGVNKKL GLLGDSVDIF KGIPFAAPTK ALNPQPHPG WQGT LKAKNF KKRCLQATIT QDSTYGEDDC LYLNIVVPQG RKQVSRDLPV MIWIYGG AFL MSGHGANFL NNLYLDGEEI ATRGNVIVVT FNYRVGPLGF LSTGDANLPG NYGLRDQHMA IAWVKRNIAA FGGDPNNITL FGESAGGASV SLQTLSPYNK GLIRRAISQS GVALSPWVIQ KNPLFWAKKV AEKVGPVGD AARMAQCLKV TDPRALTLAY KVPLAGLEY PMLHYVGFVPV IDGDFIPADP INLYANAADI DYIAGTNNMD GHIFASIDMP AINKGNKKVT EEDFYKL VSE FTITKGLRGA KTTFDVYTES WAQDPSQENK KKTVVDFETD VLFLVPTEIA LAQHRANAKS AKTYAYLF SH PSRMPVYPKW VGADHADDIQ YVFGKPFATP TGYRPQDR TV SKAMIAYWTN FAKTGDPNMG DSAVPTHWEP YTTENSGYLE ITKKMGSSSM KRSLRTNFLR YWTLTYLALP TVTDQEATPV PPTGDSEATP VPPTGDSETA PVPPTGDSGA PPVPPTGDSG APPVPPTGDS GAPPVPPTGD SGAPPVPPTG DSGAPPVPPT GD SGAPPVPPT GD SGAPPVPPT GD SGAPPVPPT GD SGAPPVPPT GD SGAPPVPPT GD SGAPPVPPT GD SGAPPVPPT GD SGAPPVPPT GD SKEAQMPAVI RF, 64,80:246,257-Bis(disulfid), glycosyliert an N187, T538, T549, T559, T576, T587, T598, T609, T620, T631, T642
ASK #35917	

Chemical Abstract Service Nr. 216167-92-9
Formelstamm (C33-H49-O4-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 574.8777
Bruttoformel C₃₃H₅₀O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Camobucol
International Nonproprietary Name INN.L57
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 2-[2,6-Di-*tert*-butyl-4-[2-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)sulfanyl]propan-2-ylsulfanyl]phenoxy)essigsäure

ASK #35918

Chemical Abstract Service Nr. 183659-72-5
Molgewicht 302.3682
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Catramilast
International Nonproprietary Name INN.L57
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 1-[(2*S*)-2-{3-[(Cyclopropyl)methoxy]-4-methoxyphenyl}propyl]-1*H*-imidazol-2(3*H*)-on

ASK #35919

Chemical Abstract Service Nr. 284019-34-7
Molgewicht 385.4402
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Denibulin
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung Methyl[(5-{4-[(2*S*)-2-aminopropanamido]phenylsulfanyl})-1*H*-benzimidazol-2-yl]carbamat]

ASK #35920

Chemical Abstract Service Nr. 762260-74-2
Molgewicht 27324.1913
Bruttoformel C₁₂₁₀H₁₈₃₈N₃₃₂O₃₇₃S₁₀
Vorzugsbezeichnung Efungumab
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung MAEVLVESG AEVKKPGESL RISCKGSGCI ISSYWISWVR QMPGKGLEWM GKIDPGDSYI NYSPSFQGHV TISADKSINT AYLQWNSLKA SDTAMYYCAR GGRDFGDSFD YWGQGTLLTV SSGGGGSGGG GSGGGGSDVV MTQSPSFLSA FVGDRITITC RASSGISRYL AWYQQAPGKA PKLLIYAAS LQTGVPSRFS GSGSGTEFTL TINSLPEDF ATYYCQHLNS YPLTFGGGK VDIKRAAALE HHHHHH

ASK #35921

Chemical Abstract Service Nr. 188181-42-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 675837-43-1
Molgewicht 507.6627

	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ N ₃ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Elacytarabin
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	2. Bezeichnung	(9 <i>E</i>)-[1-(4-Amino-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-1-yl)-1-desoxy- β -D-arabinofuranos-5- <i>O</i> -yl]octadec-9-enoat
ASK #35922		
	Chemical Abstract Service Nr.	216167-95-2
	Formelstamm	(C ₃₅ -H ₅₃ -O ₄ -S ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	602.9309
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₄ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Elsibucol
	International Nonproprietary Name	INN.L57
	2. Bezeichnung	4-{2,6-Di- <i>tert</i> -butyl-4-[2-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenylsulfanyl)propan-2-ylsulfanyl]phenoxy}butansäure
ASK #35923		
	Chemical Abstract Service Nr.	145435-72-9
	Molgewicht	777.0376
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₆ N ₂ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Gamithromycin
	International Nonproprietary Name	INN.L57
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-13-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- β -L- <i>ribo</i> -hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,8,10,12,14-hexamethyl-7-propyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-1-yl]-1,2-dihydropyrimidin-2-yl]butansäure
ASK #35924		
	Chemical Abstract Service Nr.	863884-77-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1221574-24-8
	Formelstamm	(C ₃₄ -H ₃₂ -Br-N ₆ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	653.5682
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₃ BrN ₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Deleobuvir
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(2-{1-[2-(5-Brompyrimidin-2-yl)-3-cyclopentyl-1-methyl-1 <i>H</i> -indol-6-carboxamido]cyclobutyl}-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl)prop-2-ensäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #35925		
	Chemical Abstract Service Nr.	1370023-80-5
	Formelstamm	(C ₃₄ -H ₃₂ -Br-N ₆ -O ₃) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	675.5501

Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₂ BrN ₆ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Deleobuvir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(2-{1-[2-(5-Brompyrimidin-2-yl)-3-cyclopentyl-1-methyl-1 <i>H</i> -indol-6-carboxamido]cyclobutyl}-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl)prop-2-ensäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35926	
Chemical Abstract Service Nr.	218791-21-0
Formelstamm	C21-H35-N5 . Cl2-Mn
Molgewicht	483.3801
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ Cl ₂ MnN ₅
Vorzugsbezeichnung	Imisopasem-Mangan
International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN
2. Bezeichnung	(PBPY-7-11-2344'3')-Dichlorido[(1 ¹ <i>R</i> ,1 ² <i>R</i> ,7 ¹ <i>R</i> ,7 ² <i>R</i>)-2,6,8,11-tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan- ⁵ <i>N</i> ² , <i>N</i> ^{1,4} , <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁸ , <i>N</i> ¹¹]mangan
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(PBPY-7-11-2344'3')-Dichloro[(1(1) <i>R</i> ,1(2) <i>R</i> ,7(1) <i>R</i> ,7(2) <i>R</i>)-2,6,8,11-tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan-kappa(5) <i>N</i> (2), <i>N</i> (4(1)), <i>N</i> (6), <i>N</i> (8), <i>N</i> (11)]mangan
ASK #35927	
Chemical Abstract Service Nr.	154357-42-3
Formelstamm	(C19-H20-F-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	360.3794
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ FN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Levonadifloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i>)-9-Fluor-8-(4-hydroxypiperidin-1-yl)-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carbonsäure
ASK #35928	
Chemical Abstract Service Nr.	845816-02-6
Formelstamm	2(C2184-H3379-N588-O670-S16) . 2(C989-H1537-N272-O331-S5)
Molgewicht	143599.0211
Bruttoformel	C ₆₃₄₆ H ₉₈₃₂ N ₁₇₂₀ O ₂₀₀₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Lexatumumab
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	[A]EVQLVQSGGG VERPGGSLRL SC(22 <i>S</i> 96 <i>S</i>)AASGFTFD DYGMSSVWRQA PGKGLEWVSG INWNGGSTGY ADSVKGRVTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYC(96 <i>S</i> 22 <i>S</i>)AKIL GAGRGWYFDL WGKGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148 <i>S</i> 204 <i>S</i>)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204 <i>S</i> 148 <i>S</i>)NVNHKP SNTKVDKRVE PKSC(A224 <i>S</i> B213 <i>S</i>)DKTHTC(A230 <i>S</i> C230 <i>S</i>) PPC(A233 <i>S</i> C233 <i>S</i>)PAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265 <i>S</i> 325 <i>S</i>)VVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325 <i>S</i> 265 <i>S</i>)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT C(371 <i>S</i> 429 <i>S</i>)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429 <i>S</i> 371 <i>S</i>)S VMHEALHNHY TQKLSLSLSPG K [B]SSELTQDPAV SVALGQTVRI TC(22 <i>S</i> 87 <i>S</i>)QGDSLSRY YASWYQQKPG QAPVLVIYGK NNRPSGIPDR FSGSSSGNTA SLTITGAQAE DEADYYC(87 <i>S</i> 22 <i>S</i>)NSR DSSGNHVVFG GGTCLTVLGQ PKAAPSVTLF

PPSSEELQAN KATLVC(136S 195S)LISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSC(195S 136S)QVTHE GSTVEKTVAP TEC(B213S A224S)S
 [C]EVQLVQSGGG VERPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFD DYGMWVRQA PGKGLEWVSG INWNGGSTGY ADSVKGRVTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKIL
 GAGRQWYFDL WKGTTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ
 TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKRVK PKSC(C224S D213S)DKTHTC(C230S A230S)PPC(C233S A233S)PAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVVVDV
 SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVSNNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT
 C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [D]SSELTQDPAV SVALGQTVRI
 TC(22S 87S)QGDSLRYS YASWYQQKPG QAPVLVIYK NNRPSGIPDR FSGSSSGNTA SLTITGAQAE DEADYYC(87S 22S)NSR DSSGNHVVFG GGKLTVLGQ PKAAPSVTLF
 PPSSEELQAN KATLVC(136S 195S)LISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSC(195S 136S)QVTHE GSTVEKTVAP
 TEC(D213S C224S)S

ASK #35929

Chemical Abstract Service Nr.	1000787-75-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1001913-21-8
Molgewicht	517.401
Bruttoformel	C ₂₅ H ₁₄ F ₇ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Tegobuvir
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	5-({6-[2,4-Bis(trifluormethyl)phenyl]pyridazin-3-yl)methyl}-2-(2-fluorphenyl)-5H-imidazo[4,5-c]pyridin

ASK #35932

Chemical Abstract Service Nr.	206885-38-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	185243-78-1
Molgewicht	240.2623
Bruttoformel	C ₉ H ₁₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ronopterin
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; EUCR; CAS; Pharmavista; ChemSpider; GlnAS; USNCT; ICTRP; AdisInsight
2. Bezeichnung	(1R,2S)-1-(6- <i>ambo</i> -2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol [Hauptbestandteil: (6' <i>R</i>)-Epimer, 52,5-58,5 %]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-Hbiopterin; 4-Amino-5,6,7,8-tetrahydrobiopterin; 4-Amino-(6R,S)-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin; 4-Aminotetrahydrobiopterin; (1R,2S)-1-[(6RS)-2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl]propan-1,2-diol; (1R,2S)-1-(2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydro-6-pteridiny)-1,2-propandiol; (6R,S)-4-Amino-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin; (1R,2S)-1-(2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol

ASK #35933

Formelstamm	C9-H16-N6-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	313.1842
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ronopterindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L75)

2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-(6- <i>ambo</i> -2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2) [Hauptbestandteil: (6' <i>R</i>)-Epimer, 52,5-58,5 %]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-(6 <i>R</i> , <i>S</i>)-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin-dihydrochlorid; (6 <i>R</i> , <i>S</i>)-4-Amino-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin-dihydrochlorid; (1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-(2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2)
ASK #35934	
Chemical Abstract Service Nr.	1815587-06-4
Formelstamm	C9-H16-N6-O2 . 2 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	349.2148
Bruttoformel	C ₉ H ₁₆ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ronopterindihydrochlorid-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L113); (INN.L75)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-(6- <i>ambo</i> -2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-(2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2) 2 HO; Ronopterindihydrochlorid 2 HO; (6 <i>RS</i>)-4-Amino-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin-dihydrochlorid 2 HO; 4-Amino-(6 <i>R</i> , <i>S</i>)-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin-dihydrochlorid-Dihydrat; (1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-[(6 <i>RS</i>)-2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl]propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2) 2 HO
ASK #35935	
Chemical Abstract Service Nr.	170632-47-0
Molgewicht	304.3425
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lifigiguat
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	[5-(1-Benzyl-1H-indazol-3-yl)furan-2-yl]methanol
ASK #35936	
Chemical Abstract Service Nr.	607723-33-1
Molgewicht	480.5362
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Lobeglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[[4-(2-[[6-(4-Methoxyphenoxy)pyrimidin-4-yl](methyl)amino}ethoxy)phenyl]methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
ASK #35937	
Chemical Abstract Service Nr.	616202-92-7
Molgewicht	195.6886
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Lorcaserin
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; CAS

2. Bezeichnung (1*R*)-8-Chlor-1-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-3-benzazepin

ASK #35938

Chemical Abstract Service Nr. 108147-54-2

Molgewicht 163.1717

Bruttoformel C₆H₁₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Migalastat

International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; KEGG; MeSH; Pharmavista; NCI.Thesaurus; ROMP2015; PubChem; USAN; ChemSpider; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ROMP2015

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,5-Didesoxy-1,5-iminogalactitol; 1-Desoxygalactonojirimycin; 1-Desoxy-D-galactostatin; 1,5-Didesoxy-1,5-imino-D-galactitol; 1,5-Azandiyl-1,5-didesoxy-D-galactitol; (2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)-3,4,5-piperidintriol; 1-Desoxy-D-galactonojirimycin; (+)-(2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol

ASK #35939

Chemical Abstract Service Nr. 862189-95-5

Molgewicht 531.6675

Bruttoformel C₂₆H₃₇N₅O₅S

Vorzugsbezeichnung Mirodenafil

International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; ChemSpider; FDA-SRS; PubChem; GlnAS; CAS

2. Bezeichnung 5-Ethyl-2-[5-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-sulfonyl]-2-propoxyphenyl]-7-propyl-3*H*-pyrrolo[3,2-*d*]pyrimidin-4(5*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #35940

Chemical Abstract Service Nr. 677010-34-3

Formelstamm 2(C2218-H3434-N583-O674-S17) . 2(C1020-H1572-N270-O330-S7)

Molgewicht 145434.1339

Bruttoformel C₆₄₇₆H₁₀₀₁₂N₁₇₀₆O₂₀₀₈S₄₈

Vorzugsbezeichnung Motavizumab

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung [A]QVTLRESGPA LVKPTQTLTL TC(22*S* 97*S*)TFSGFSLs TAGMSVGWIR QPPGKALEWL ADIWWDDKKH YNPSLKDRLT ISKDTSKNQV VLKVTNMDPA DTATYYC(97*S* 22*S*)ARD MIFNFYFDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147*S* 203*S*)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203*S* 147*S*)NVNHKPS NTKVDKRVFP KSC(A223*S* B213*S*)DKTHTC(A229*S* C229*S*)P PC(A232*S* C232*S*)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264*S* 324*S*)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDQWLNGK EYKC(324*S* 264*S*)KVSNA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370*S* 428*S*) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428*S* 370*S*)SV MHEALHNNHYT QKSLSLSPGK [B]DIQMTQSPST LSASVGDRVT ITC(23*S* 87*S*)SASSRVG YMHWYQQKPG KAPKLLIYDT SKLASGVPSR FSGSGSGTEF TLTISSLPD DFATYYC(87*S* 23*S*)FQG SGYPFTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133*S* 193*S*)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193*S* 133*S*)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213*S* A223*S*)

[C]QVTLRESGPA LVKPTQTLTL TC(22S 97S)TFSGFSLs TAGMSVGWIR QPPGKALEWL ADIWWDDKKH YNPSLKDRLT ISKDTSKNQV VLKVTNMDPA DTATYYC(97S 22S)ARD
MIFNFYFDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT
YIC(203S 147S)NVNHKPS NTKVDKRVEP KSC(C223S D213S)DKTHTC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVVDVS
HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370S 428S)
LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]DIQMTQSPST LSASVGDRVT
ITC(23S 87S)SASSRVG YMHWYQQKPG KAPKLLIYDT SKLASGVPSR FSGSGSGTEF TLTISSLQPD DFATYYC(87S 23S)FQG SGYPFTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS
DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C223S)

ASK #35941

Chemical Abstract Service Nr. 163133-43-5
Molgewicht 347.3624
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₆
Vorzugsbezeichnung Naproxcinod
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung [4-(Nitrooxy)butyl][(2S)-2-(6-methoxynaphthalin-2-yl)propanoat]

ASK #35942

Chemical Abstract Service Nr. 195883-06-8
Formelstamm (C24-H27-O9)⁻ H⁺
Molgewicht 460.4737
Bruttoformel C₂₄H₂₈O₉
Vorzugsbezeichnung Omtriptolid
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 4-[[[(3bS,4aS,5aR,6R,6aS,7aS,7bS,8aS,8bS)-8b-Methyl-6a-(propan-2-yl)-1-oxo-1,3,3b,4,4a,6,6a,7a,7b,8b,9,10-dodecahydrotrisoxireno[4b,5:6,7:8a,9]phenanthro[1,2-c]furan-6-yl]oxy]-4-oxobutansäure

ASK #35943

Chemical Abstract Service Nr. 219923-85-0
Molgewicht 659.7255
Bruttoformel C₃₅H₃₉F₂N₇O₄
Vorzugsbezeichnung Pramiconazol
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 1-(4-{4-[(2S,4R)-4-(2,4-Difluorphenyl)-4-[(1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-2-yl)methoxy]phenyl}piperazin-1-yl)phenyl)-3-(propan-2-yl)imidazolidin-2-on

ASK #35944

Chemical Abstract Service Nr. 501081-76-1
Formelstamm 2(C4515-H6966-N1200-O1334-S37)
Molgewicht 201174.5303
Bruttoformel C₉₀₃₀H₁₃₉₃₂N₂₄₀₀O₂₆₆₈S₇₄
Vorzugsbezeichnung Rilonacept
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung

SERCDWGLD TMRQIQVFED EPARIKCPLF EHFLKFNYST AHSAGLTLIW YWTRQDRDLE EPINFRLPEN RISKEKDVW FRPTLLNDTG NYTCMLRNTT
 YCSKVAFFLE VVQKDSCFNS PMKLPVHKLY IEYGIQRITC PNVDGYFPSS VKPTITWYMG CYKIQNFNNV IPEGMNLSTL IALISNNGNY TCVVTYPENG
 RTFHLTRTLT VKVVGSPKNA VPPVIHSPND HVVYEKEPGE ELLIPCTVYF SFLMDSRNEV WWTIDGKKPD DITIDVTINE SISHSRTEDE TRTQILSIKK
 VTSEDLKRSY VCHARSAKGE VAKAAVKQK VPAPRYTVEK CKEREKIL VSSANEIDVR PCPLNPNEHK GTITWYKDDS KTPVSTEQAS RIHQHKEKLW
 FVPAKVEDSG HYYCVVRNSS YCLRIKISAK FVENEPNLCY NAQAIFKQKL PVAGDGGGLVC PYMEFFKNEN NELPKLQWYK DCKPLLLDNI HFSGVKDRLI
 VMNVAEKHRG NYTCHASYTY LGKQYPITRV IEFITLEENK PTRPVIWSPA NETMEVDLGS QIQLICNVGT QLSDIAYWKW NGSVIEDDDP VLGEDYYSV
 NPANKRRSTL ITVLNISEIE SRFYKHPFTC FAKNTHGIDA AYIQLIYPTV NSGDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS
 HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLVHQLWLNK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE
 LTKNQVSLTCL LVKGFFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK,
 4,102:27,94:117,161:140,192:246,312:341,422:362,414:439,482:460,514:566,630:694,754:800,858-Dodecakis(disulfide),
 659,659':662,662'-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #35945

Chemical Abstract Service Nr.	501948-05-6
Molgewicht	400.453
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₆ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Rosabulin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	2-{3-[(4-Cyanphenyl)methyl]indolizin-1-yl}-N-(3-methyl-1,2-thiazol-5-yl)-2-oxoacetamid

ASK #35946

Chemical Abstract Service Nr.	216167-82-7
Formelstamm	(C ₃₅ H ₅₁ -O ₅ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	616.9144
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Succinobucol
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4-{2,6-Di- <i>tert</i> -butyl-4-[2-(3,5-di- <i>tert</i> -butyl-4-hydroxyphenylsulfanyl)propan-2-ylsulfanyl]phenoxy}-4-oxobutansäure

ASK #35947

Chemical Abstract Service Nr.	119567-79-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	132425-32-2
Molgewicht	243.2199
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Taribavirin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	1-(-D-Ribofuranosyl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-carboximidamid

ASK #35948

Chemical Abstract Service Nr.	154652-83-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150131-78-5
Formelstamm	(C ₁₃ H ₂₀ N ₅ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	279.3381
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₅ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Tezampanel
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aR</i>)-6-[2-(1- <i>H</i> -Tetrazol-5-yl)ethyl]decahydroisochinolin-3-carbonsäure
ASK #35949	
Chemical Abstract Service Nr.	848084-83-3
Molgewicht	2039.1376
Bruttoformel	C ₈₂ H ₁₁₉ N ₂₁ O ₃₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Tigapotid
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	L- -Glutamyl-L-tryptophyl-L-glutaminyl-L-threonyl-L- -aspartyl-L-asparaginyL-S-[(acetamido)methyl]-L-cysteinyl-L- -glutamyl-L-threonyl-S-[(acetamido)methyl]-L-cysteinyl-L-threonyl-S-[(acetamido)methyl]-L-
ASK #35950	
Chemical Abstract Service Nr.	125961-82-2
Formelstamm	(C29-H37-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	530.6728
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Tipelukast
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-{6-Acetyl-3-[3-(4-acetyl-3-hydroxy-2-propylphenylsulfanyl)propoxy]-2-propylphenoxy}butansäure
ASK #35951	
Chemical Abstract Service Nr.	222400-20-6
Formelstamm	(C23-H34-N7-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	537.6323
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₅ N ₇ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tomopenem
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-3-({(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(3 <i>S</i>)-3-(2-Carbamimidamidoacetamido)pyrrolidin-1-carbonyl]-1-methylpyrrolidin-3-yl)sulfanyl)-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
ASK #35952	
Chemical Abstract Service Nr.	887258-95-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	620948-93-8
Molgewicht	228.3327
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Vabicaserin

International Nonproprietary Name		INN.L57
2. Bezeichnung		(-)-(9a <i>R</i> ,12a <i>S</i>)-4,5,6,7,9,9a,10,11,12,12a-Decahydrocyclopenta[4,5]pyrido[3,1,1- <i>jk</i>][1,4]benzodiazepin
ASK #35953		
Chemical Abstract Service Nr.	793655-64-8	
Molgewicht	296.3669	
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ O	
Vorzugsbezeichnung	Vapitadin	
International Nonproprietary Name		INN.L57
2. Bezeichnung		5,6-Dihydrospiro[imidazo[2,1- <i>b</i>][3]benzazepin-11,4'-piperidin]-3-carboxamid
ASK #35954		
Chemical Abstract Service Nr.	108943-08-4	
Formelstamm	C32-H37-N-O13 . Cl-H	
Molgewicht	680.096	
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ ClNO ₁₃	
Vorzugsbezeichnung Nemorubicinhydrochlorid		
International Nonproprietary Name		(INN.L35)
2. Bezeichnung		(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-6,8,11-Trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-10-({(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-5-hydroxy-4-[(2 <i>S</i>)-2-methoxymorpholin-4-yl]-6-methyloxan-2-yloxy}-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
ASK #35962		
Formelstamm	C152-H232-N40-O45 . x(C2-H4-O2) . y H2-O	
Vorzugsbezeichnung Taspoglutidacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))		
International Nonproprietary Name		(INN.L61)
2. Bezeichnung		<i>N</i> ² -(2-{ <i>N</i> -[2-(<i>L</i> -Histidinamido)-2-methylpropanoyl]- <i>L</i> - -glutamylglycyl- <i>L</i> -threonyl- <i>L</i> -phenylalanyl- <i>L</i> -threonyl- <i>L</i> -seryl- <i>L</i> - -aspartyl- <i>L</i> -valyl- <i>L</i> -seryl- <i>L</i> -seryl- <i>L</i> -tyrosyl- <i>L</i> -leucyl- <i>L</i> - -glutamylglycyl- <i>L</i> -glutaminyl- <i>L</i> - (1:x) y H ₂ O
ASK #35965		
Chemical Abstract Service Nr.	760937-92-6	
Molgewicht	426.5782	
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₆ OS	
Vorzugsbezeichnung	Teneligliptin	
International Nonproprietary Name		INN.L61
Zitat Bezeichnung 1		CAS
2. Bezeichnung		{(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[4-(3-Methyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}(1,3-thiazolidin-3-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #35966		
Chemical Abstract Service Nr.	906093-29-6	
Formelstamm	2(C22-H30-N6-O-S) . 5(Br-H)	

Molgewicht	1257.7161
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₅ Br ₅ N ₁₂ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Teneligliptinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	{{(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[4-(3-Methyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}}(1,3-thiazolidin-3-yl)methanon-hydrobromid (2:5)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35967	
Chemical Abstract Service Nr.	1572583-29-9
Formelstamm	2(C22-H30-N6-O-S) . 5(Br-H) . x H2-O
Molgewicht	1275.7314
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₅ Br ₅ N ₁₂ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Teneligliptinhydrobromid x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	{{(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[4-(3-Methyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}}(1,3-thiazolidin-3-yl)methanon-hydrobromid (2:5) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35972	
2. Bezeichnung	Humane autologe hämatopoetische Stammzellen aus Nabelschnurblut
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Kernhaltige Zellen exklusive Erythroblasten aus Nabelschnur-/Plazentarestblut vom Menschen
ASK #35973	
2. Bezeichnung	Poly[dimethylsiloxan- <i>co</i> -ethenyl(methyl)siloxan- <i>co</i> -siliciumdioxid], quervernetzt
ASK #35974	
Chemical Abstract Service Nr.	32131-17-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102087-79-6; 112429-08-0; 164472-60-0; 37279-92-8; 37281-17-7; 51570-35-5; 51801-23-1; 53663-47-1; 58449-73-3; 60408-39-1; 607725-21-3; 61333-50-4; 624745-91-1; 68247-72-3; 72751-11-2; 75361-24-9; 828274-75-5; 862202-46-8; 9006-73-9; 9011-55-6
Formelstamm	(C12-H22-N2-O2)x
2. Bezeichnung	Poly[azandiyl(1,6-dioxohexan-1,6-diyl)azandiyl(hexan-1,6-diyl)]
3. Bezeichnung	Poly(hexan-1,6-diamin- <i>co</i> -hexandisäure)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Poly[imino(1,6-dioxohexan-1,6-diyl)imino(hexan-1,6-diyl)]
ASK #35975	
Chemical Abstract Service Nr.	871357-89-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000874-03-2
Molgewicht	451.5397
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ FN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Cenisertib
International Nonproprietary Name	INN.L66

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-([5-Fluor-2-([3-methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino)pyrimidin-4-yl]amino)bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-([5-Fluor-2-[3-methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl]amino)bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-carboxamid
ASK #35976	
Chemical Abstract Service Nr.	1145859-64-8
Formelstamm	C24-H30-F-N7-O . C7-H6-O2
Molgewicht	573.661
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₆ FN ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cenisertibbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-([5-Fluor-2-([3-methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino)pyrimidin-4-yl]amino)bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-carboxamid-benzoat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-([5-Fluor-2-[3-methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl]amino)bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-carboxamid-benzoat (1:1)
ASK #35979	
Chemical Abstract Service Nr.	108-65-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	142300-82-1
Molgewicht	132.1577
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	(1-Methoxypropan-2-yl)acetat
ASK #35980	
Chemical Abstract Service Nr.	695-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	57129-70-1
Molgewicht	114.1424
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	5-Ethylloxolan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Ethyltetrahydrofuran-2-on
ASK #35984	
Chemical Abstract Service Nr.	265121-04-8
Formelstamm	(C23-H20-F7-N4-O6-P)2 ⁻ 2H ⁺ . 2(C7-H17-N-O5)
Molgewicht	1004.8337
Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₆ F ₇ N ₆ O ₁₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosaprepitant-Dimeglumin INN.L56,L6

International Nonproprietary Name	
2. Bezeichnung	(3-[[{(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy}-3-(4-fluorphenyl)morpholin-4-yl]methyl]-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)]phosphonsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucose (1:2)
ASK #35985	
Chemical Abstract Service Nr.	647834-15-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1337352-23-4; 897656-44-9
Molgewicht	382.4281
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Atigliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	{2-[(4-Methoxyphenyl)methyl]thiophen-3-yl}- β -D-glucopyranosid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #35992	
Chemical Abstract Service Nr.	199798-84-0
Molgewicht	442.6489
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₃ FO ₂
Vorzugsbezeichnung	Elocalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>S</i>)-3-[(2 <i>E</i>)-2-[(3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>E</i>)-6-Ethyl-6-hydroxyoct-4-en-2-yl]-7 <i>a</i> -methyl-5,6,7,7 <i>a</i> -tetrahydro-3 <i>H</i> -inden-4(3 <i>aH</i>)-yliden]ethyliden]-5-fluor-4-methylidencyclohexan-1-ol
ASK #35994	
Chemical Abstract Service Nr.	945667-22-1
Molgewicht	333.4253
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Saxagliptin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Saxagliptin ' ; Saxagliptin-Monohydrat; (1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-Amino(3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-Monohydrat; (1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitrilhydrat (1:1)
ASK #35995	
Chemical Abstract Service Nr.	709031-78-7
Formelstamm	C18-H25-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht	351.8709
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Saxagliptinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
Zitat Bezeichnung 1	Hager2016; Pharmavista
2. Bezeichnung	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-Amino(3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-Hydrochlorid; Saxagliptin-Hydrochlorid; (1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitrilhydrochlorid (1:1); Saxagliptin (als Hydrochlorid)

ASK #35996

Chemical Abstract Service Nr.	709031-44-7
Formelstamm	C18-H25-N3-O2 . C7-H6-O2
Molgewicht	437.5313
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Saxagliptinbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-benzoat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #35997

Chemical Abstract Service Nr.	361442-05-9
Formelstamm	C18-H25-N3-O2 . C2-H-F3-O2
Molgewicht	429.4334
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Saxagliptintriflutat
International Nonproprietary Name	(INN.L54,v.L64)
2. Bezeichnung	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-trifluoracetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #35999

Chemical Abstract Service Nr.	27195-16-0
Molgewicht	875.2204
Bruttoformel	C ₄₈ H ₉₀ O ₁₃
2. Bezeichnung	Sucrosebis(octadecanoat)
3. Bezeichnung	Sucrostedistearat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 473 '

ASK #36000

Chemical Abstract Service Nr. 27216-47-3

Molgewicht 552.6521

Bruttoformel $C_{26}H_{48}O_{12}$

2. Bezeichnung Sucrosemonotetradecanoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sucrosemonomyristat; Saccharosemonotetradecanoat; Saccharosemonomyristat

ASK #36001

Chemical Abstract Service Nr. 30701-38-3

Molgewicht 763.0078

Bruttoformel $C_{40}H_{74}O_{13}$

2. Bezeichnung Sucrosebis(tetradecanoat)

ASK #36002

Andere Chemical Abstract Service Nr. 135151-57-4; 25339-99-5; 40994-62-5

Molgewicht 524.599

Bruttoformel $C_{24}H_{44}O_{12}$

2. Bezeichnung Saccharosemonolaurat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Saccharosemonododecanoat; Sucrosemonododecanoat; Sucrosemonolaurat

ASK #36003

Chemical Abstract Service Nr. 25915-57-5

Molgewicht 706.9014

Bruttoformel $C_{36}H_{66}O_{13}$

3. Bezeichnung Saccharosedilaurat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Sucrosebis(dodecanoat)

ASK #36005

Chemical Abstract Service Nr. 35721-90-5

Molgewicht 289.3694

Bruttoformel $C_{17}H_{23}NO_3$

2. Bezeichnung [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

3. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(2*RS*)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

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

Synonym Littorin "

ASK #36006

Chemical Abstract Service Nr. 252288-17-8

Formelstamm $(C_{16}H_{10}Cl-N-O_4)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 317.7238

Bruttoformel C₁₆H₁₂ClNO₄
2. Bezeichnung 2-(6-Chlor-9*H*-carbazol-2-yl)-2-methylpropandisäure

ASK #36007

Chemical Abstract Service Nr. 52263-68-0

Formelstamm (C₁₅H₁₂N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 239.2692

Bruttoformel C₁₅H₁₃NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(9*H*-Carbazol-2-yl)propansäure

ASK #36008

Chemical Abstract Service Nr. 92841-21-9

Molgewicht 245.7042

Bruttoformel C₁₄H₁₂ClNO

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(6-Chlor-9*H*-carbazol-2-yl)ethanol

ASK #36009

Chemical Abstract Service Nr. 92841-22-0

Molgewicht 243.6883

Bruttoformel C₁₄H₁₀ClNO

2. Bezeichnung 1-(6-Chlor-9*H*-carbazol-2-yl)ethanon

ASK #36010

Chemical Abstract Service Nr. 2732-25-4

Molgewicht 201.6516

Bruttoformel C₁₂H₈ClN

2. Bezeichnung 3-Chlor-9*H*-carbazol

ASK #36011

Chemical Abstract Service Nr. 71208-55-4

Molgewicht 373.8301

Bruttoformel C₂₀H₂₀ClNO₄

2. Bezeichnung Diethyl[2-(6-chlor-9*H*-carbazol-2-yl)-2-methylpropandioat]

ASK #36012

Chemical Abstract Service Nr. 52262-89-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 70413-18-2

Molgewicht 301.7674

Bruttoformel C₁₇H₁₆ClNO₂

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(2*R*)-2-(6-chlor-9*H*-carbazol-2-yl)propanoat]

ASK #36013

Chemical Abstract Service Nr. 92841-23-1

Molgewicht 229.7048

Bruttoformel C₁₄H₁₂ClN

2. Bezeichnung 6-Chlor-2-ethyl-9*H*-carbazol

ASK #36014

Chemical Abstract Service Nr. 67429-44-1

Molgewicht 218.0453

Bruttoformel $C_4H_2F_8O$

2. Bezeichnung 1,1'-Oxybis(1,2,2,2-tetrafluorethan)

ASK #36015

Chemical Abstract Service Nr. 5550-75-4

Molgewicht 583.6774

Bruttoformel $C_{33}H_{37}N_5O_5$

2. Bezeichnung 5' -Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-9,10-dihydro-2' ,10 -ergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2'-Epidihydroergotamin

ASK #36016

Molgewicht 599.6768

Bruttoformel $C_{33}H_{37}N_5O_6$

2. Bezeichnung 5' -Benzyl-8,12'-dihydroxy-2'-methyl-9,10-dihydro-10 -ergotaman-3',6',18-trion

ASK #36017

Chemical Abstract Service Nr. 88699-84-7

Molgewicht 275.2669

Bruttoformel $C_{13}H_{16}F_3NO_2$

2. Bezeichnung *N*-{(*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}hydroxylamin

ASK #36018

Chemical Abstract Service Nr. 154361-51-0

Molgewicht 719.0492

Bruttoformel $C_{15}H_{20}I_3N_3O_6$

2. Bezeichnung 5-Amino-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36019

Chemical Abstract Service Nr. 76350-28-2

Molgewicht 761.0859

Bruttoformel $C_{17}H_{22}I_3N_3O_7$

2. Bezeichnung 5-Acetamido-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36020

Chemical Abstract Service Nr. 154361-52-1

Molgewicht 777.0853

Bruttoformel $C_{17}H_{22}I_3N_3O_8$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-(2-hydroxyacetamido)-2,4,6-triiod-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36021

Chemical
Abstract Service Nr. 154361-55-4

Molgewicht 1564.2085

Bruttoformel $C_{36}H_{46}I_6N_6O_{15}$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(3-{3-[(2,3-dihydroxypropyl)(methyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzamido}-2-hydroxypropyl)-2-methoxyacetamido]-2,4,6-triiod-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36022

Chemical
Abstract Service Nr. 154397-78-1

Molgewicht 1477.0881

Bruttoformel $C_{32}H_{37}I_6N_5O_{14}$

2. Bezeichnung (3-{3-[(2,3-Dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)-*N*-methylbenzamido}-2-hydroxypropyl){3-[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzoat}

ASK #36023

Chemical Abstract Service Nr. 154361-54-3

Molgewicht 847.1751

Bruttoformel $C_{21}H_{28}I_3N_3O_9$

2. Bezeichnung *N*-(2,3-Dihydroxypropyl)-*N*-[(2-hydroxymethyl-2-methyl-1,3-dioxolan-4-yl)methyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36024

Chemical Abstract Service Nr. 154361-53-2

Molgewicht 809.5575

Bruttoformel $C_{18}H_{23}ClI_3N_3O_7$

2. Bezeichnung *N*-(2-Chlor-3-hydroxypropyl)-*N*-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36025

Chemical Abstract Service Nr. 185459-57-8

Formelstamm $(C_{14}H_{14}I_3N_2O_7)^- H^+$

Molgewicht 703.9915

Bruttoformel $C_{14}H_{15}I_3N_2O_7$

2. Bezeichnung 3-[(2,3-Dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzoesäure

ASK #36026

Chemical Abstract Service Nr. 75018-71-2

Formelstamm $(C_{26}H_{44}N-O_7-S-Se)^- H^+$

Molgewicht 594.663

Bruttoformel $C_{26}H_{45}NO_7SSe$

Vorzugsbezeichnung Tauroselcholsäure

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung 2-{2-[(20*S*)-3 ,7 ,12 -Trihydroxy-20-methyl-5 -pregnan-21-ylselanyl]acetamido}ethansulfonsäure

ASK #36027

Chemical Abstract Service Nr. 115551-40-1

Formelstamm (C11-H7-F2-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 270.189

Bruttoformel C₁₁H₈F₂N₂O₄

2. Bezeichnung 6,7-Difluor-8-hydroxy-1-methylamino-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36028

Chemical Abstract Service Nr. 115551-41-2

Formelstamm (C12-H7-F2-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 282.1997

Bruttoformel C₁₂H₈F₂N₂O₄

2. Bezeichnung 9,10-Difluor-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[3,2,1-*ij*][4,1,2]benzoxadiazin-6-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9,10-Difluor-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-[1,3,4]oxadiazino[6,5,4-*ij*]chinolin-6-carbonsäure

ASK #36029

Chemical Abstract Service Nr. 100276-37-7

Formelstamm (C16-H17-F2-N4-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 352.3359

Bruttoformel C₁₆H₁₈F₂N₄O₃

2. Bezeichnung 6,8-Difluor-1-methylamino-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36030

Chemical Abstract Service Nr. 117380-92-4

Formelstamm (C16-H18-F-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 350.3449

Bruttoformel C₁₆H₁₉FN₄O₄

2. Bezeichnung 6-Fluor-8-hydroxy-1-methylamino-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36031

Formelstamm (C18-H22-F-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 378.398

Bruttoformel C₁₈H₂₃FN₄O₄

2. Bezeichnung 8-Ethoxy-6-fluor-1-methylamino-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36032

Chemical Abstract Service Nr. 194023-72-8

Formelstamm (C17-H18-F-N4-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 378.355

Bruttoformel C₁₇H₁₉FN₄O₅

2. Bezeichnung 9-Fluor-3-methyl-10-(4-methyl-4-oxo-4,5-piperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[3,2,1-*ij*][4,1,2]benzoxadiazin-6-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-Fluor-3-methyl-10-(4-methyl-4-oxo-4lambda(5)-piperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7H-[1,3,4]oxadiazino[6,5,4-ij]chinolin-6-carbonsäure
ASK #36033

Chemical Abstract Service Nr. 1145656-36-5

Molgewicht 365.4273

Bruttoformel $C_{15}H_{15}N_3O_4S_2$

2. Bezeichnung *N*-[(2*Z*)-3,5-Dimethyl-1,3-thiazol-2(3*H*)-yliden]-4-hydroxy-2-methyl-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #36034

Molgewicht 379.4539

Bruttoformel $C_{16}H_{17}N_3O_4S_2$

2. Bezeichnung *N*-[(2*Z*)-3-Ethyl-5-methyl-1,3-thiazol-2(3*H*)-yliden]-4-hydroxy-2-methyl-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #36035

Chemical Abstract Service Nr. 7305-71-7

Molgewicht 114.1688

Bruttoformel $C_4H_6N_2S$

2. Bezeichnung 5-Methyl-1,3-thiazol-2-amin

ASK #36036

Chemical Abstract Service Nr. 861390-70-7

Formelstamm C17-H20-N4-S . C7-H6-O2

Molgewicht 434.5538

Bruttoformel $C_{24}H_{26}N_4O_2S$

Vorzugsbezeichnung Olanzapinbenzoat

International Nonproprietary Name (INN.L33)

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin-benzoat (1:1)

ASK #36037

Chemical Abstract Service Nr. 502421-45-6

Formelstamm C13-H20-N6-O4 . Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 396.8272

Bruttoformel $C_{13}H_{21}ClN_6O_4$

Vorzugsbezeichnung Valaciclovirhydrochlorid-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 1 (IINNv.L69); (IINN.L34)

2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat-hydrochlorid (1:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Valaciclovirhydrochlorid 2 HO

ASK #36041

Chemical Abstract Service Nr. 1261982-91-5

Molgewicht 33089.4379

Bruttoformel	C ₁₄₅₃ H ₂₂₉₅ N ₄₁₁ O ₄₆₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Burlulipase
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP
2. Bezeichnung	ADTYAATRYP VILVHGLAGT DKFANVVDYW YGIQSDLQSH GAKVYVANLS GFQSDDGPNG RGEQLLAYVK QVLAATGATK VNLIGHSQGG LTSRYVAAVA PQLVASVTTI GTPHRGSEFA DFVQDVLKTD PTGLSSTVIA AFVNVFGTLV SSSHNTDQDA LAALRTLTTA QTATYNRNFP SAGLGAPGSC QTGAATETVG GSQHLLYSWG GTAIQPTSTV LGVTGATDTS TGTLDVANVT DPSTLALLAT GAVMINRASG QNDGLVSRCS SLFGQVISTS YHWNHLDEIN QLLGVRGANA EDPVAVIRTH VNRLKQGV, 190,269-Disulfid
ASK #36042	
Chemical Abstract Service Nr.	864070-44-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1240076-01-0; 1314556-33-6
Molgewicht	450.9093
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClO ₇
Vorzugsbezeichnung	Empagliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; EUCTR; ChemIDplus; CAS; MeSH; ICTRP
2. Bezeichnung	(1S)-1,5-Anhydro-1-C-[4-chlor-3-({4-[(3S)-oxolan-3-yloxy]phenyl)methyl}phenyl]-D-glucitol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Chlor-4-beta-D-glucopyranosyl-2-[4-((3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy)benzyl]benzol; (1S)-1,5-Anhydro-1-(4-chlor-3-{4-[(3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy]benzyl}phenyl)-D-glucitol; (1S)-1,5-Anhydro-1-C-{4-chlor-3-[(4-[(3S)-oxolan-3-yl]oxy)phenyl)methyl}phenyl]-D-glucitol; (1S)-1,5-Anhydro-1-C-{4-chlor-3-[(4-[(3S)-tetrahydrofuran-3-yl]oxy)phenyl)methyl}phenyl]-D-glucitol; (2S,3R,4R,5S,6R)-2-[4-Chlor-3-({4-[(3S)-oxolan-3-yloxy]phenyl)methyl}phenyl]-6-(hydroxymethyl)oxan-3,4,5-triol
ASK #36043	
Chemical Abstract Service Nr.	36589-58-9
Formelstamm	(C3-H6-O6-S2)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	248.1857
Bruttoformel	C ₃ H ₆ Na ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Eprodisat-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	Propan-1,3-disulfonsäure-Dinatriumsalz
ASK #36044	
Chemical Abstract Service Nr.	346727-55-7
Formelstamm	(C21-(11)C-H26-N-O3) ⁺ I ⁻
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ INO ₃
Vorzugsbezeichnung	(methyl- ¹¹ C)Clidiniumiodid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)

ASK #36047	2. Bezeichnung	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-[(¹¹ C)methyl]-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium-iodid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-[(¹¹ C)methyl]-1-azoniabicyclo[2.2.2]octan-iodid; 3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-[(¹¹ C)methyl]chinuclidiniumiodid
ASK #36048	Chemical Abstract Service Nr.	170381-16-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	846541-63-7
	Molgewicht	354.9162
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₂
	Vorzugsbezeichnung	Zicronapin
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-6-Chlor-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1,2,2-trimethylpiperazin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36049	Chemical Abstract Service Nr.	170381-17-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	846541-67-1
	Formelstamm	C22-H27-Cl-N2 . C4-H4-O4
	Molgewicht	470.9883
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Zicronapinfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L62)
	2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-6-Chlor-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1,2,2-trimethylpiperazin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36050	Chemical Abstract Service Nr.	846061-36-7
	Formelstamm	C22-H27-Cl-N2 . C4-H6-O4
	Molgewicht	473.0042
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ ClN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Zicronapinsuccinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L62)
	2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-6-Chlor-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1,2,2-trimethylpiperazin-butandioat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36050	Chemical Abstract Service Nr.	241479-67-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	672948-06-0
	Molgewicht	437.4651
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ F ₂ N ₅ OS
	Vorzugsbezeichnung	Isavuconazol

International Nonproprietary Name	INN.L58
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; ROMP2015; PubChem
2. Bezeichnung	4-{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-(2,5-Difluorphenyl)-3-hydroxy-4-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-yl]-1,3-thiazol-4-yl}benzonnitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-{2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(2,5-Difluorphenyl)-2-hydroxy-1-methyl-3-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)propyl]-1,3-thiazol-4-yl}benzonnitril

ASK #36051

2. Bezeichnung Eucalyptus-Arten-Blattöl, raffiniert

3. Bezeichnung Eucalyptusöl, raffiniert

ASK #36052

2. Bezeichnung Citrus-sinensis-Fruchtschalenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Süßorangenschalenöl, raffiniert

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

Synonym Orangenschalenöl, raffiniert; Süßorangenöl, rektifiziert; Süßorangenschalenöl, rektifiziert; Raffiniertes Süßorangenschalenöl; Citrus-aurantium-var. dulcis-Fruchtschalenöl, raffiniert; Orangenöl, raffiniert

ASK #36053

2. Bezeichnung Myrtus-communis-Blattöl, raffiniert

3. Bezeichnung Myrtenöl, raffiniert

ASK #36054

2. Bezeichnung Citrus-limon-Fruchtschalenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Citronenöl, raffiniert

ASK #36055

Molgewicht 357.5361

Bruttoformel C₂₁H₃₅N₅

2. Bezeichnung (1¹*R*,1²*R*,7¹*R*,7²*R*)-2,6,8,11-Tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan

ASK #36060

Chemical Abstract Service Nr.	59995-65-2
Formelstamm	(C26-H41-Br-N-O4)+
Molgewicht	511.512
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₁ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Pinaverium

International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	4-[(2-Brom-4,5-dimethoxyphenyl)methyl]-4-{2-[2-(6,6-dimethylbicyclo[3.1.1]heptan-2-yl)ethoxy]ethyl}morpholin-4-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Brom-4,5-dimethoxybenzyl)-4-{2-[2-(10-norpinan-2-yl)ethoxy]ethyl}morpholinium

ASK #36061

Chemical Abstract Service Nr.	36653-54-0
Formelstamm	(C28-H24-N6)2+

Molgewicht	444.5304
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₄ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Fazadinium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	1,1'-Diazendiylbis(3-methyl-2-phenyl-1 <i>H</i> -4 ⁵ -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-4-ylum)

ASK #36065

Formelstamm (C₉H₁₂N-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 247.2682

Bruttoformel C₉H₁₃NO₅S

2. Bezeichnung (1*R*)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethansulfonsäure

ASK #36066

Chemical Abstract Service Nr. 134757-52-1

Formelstamm (C₄H₇Cl₂O₆P₂)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 286.9721

Bruttoformel C₄H₁₀Cl₂O₆P₂

2. Bezeichnung {Dichlor[(hydroxy)(propan-2-yloxy)phosphoryl]methyl}phosphonsäure

ASK #36067

Chemical Abstract Service Nr. 17255-30-0

Formelstamm (C-O₇-P₂)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 189.9858

Bruttoformel CH₄O₇P₂

2. Bezeichnung Carbonylbis(phosphonsäure)

ASK #36068

Chemical Abstract Service Nr. 87591-00-2

Formelstamm (C-H-Cl-O₆-P₂)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 210.4473

Bruttoformel CH₅ClO₆P₂

2. Bezeichnung (Chlormethylen)bis(phosphonsäure)

ASK #36069

Chemical Abstract Service Nr. 119141-89-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 177541-02-5

Molgewicht 345.4161

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Omeprazol

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(*R*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #36070

Formelstamm (C₂₇H₂₆Cl-F-N₅-O₇-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 652.114

Bruttoformel C₂₇H₂₇ClFN₅O₇S₂

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido]

ASK #36071

Chemical Abstract Service Nr. 303-54-8

Molgewicht 278.3914

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂

Vorzugsbezeichnung Depramin

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung 3-(5*H*-Dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

ASK #36072

Chemical Abstract Service Nr. 2307-88-2

Molgewicht 280.3642

Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂O

2. Bezeichnung 10-[3-(Dimethylamino)propyl]acridin-9(10*H*)-on

ASK #36073

Chemical Abstract Service Nr. 54631-24-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56552-74-0

Formelstamm (C₁₃H₁₆N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 219.2796

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-Phenyl[(2*R*)-piperidin-2-yl]essigsäure

ASK #36074

Chemical Abstract Service Nr. 2607-14-9

Molgewicht 302.451

Bruttoformel C₂₀H₃₀O₂

2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-17-methylandrost-4-en-3-on

ASK #36075

Chemical Abstract Service Nr. 5344-90-1

Molgewicht 123.1525

Bruttoformel C₇H₉NO

2. Bezeichnung (2-Aminophenyl)methanol

ASK #36076

Molgewicht 344.4495

Bruttoformel C₂₃H₂₄N₂O

2. Bezeichnung *rac*-{2-[(2*R*)-2,4-Diphenylpiperazin-1-yl]phenyl)methanol

ASK #36077

Chemical Abstract Service Nr. 71936-92-0

Molgewicht 250.3382

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂

2. Bezeichnung *rac*-(14b*R*)-1,2,3,4,10,14b-Hexahydrodibenzo[*c,f*]pyrazino[1,2-*a*]azepin

ASK #36078

Molgewicht 326.4342

Bruttoformel C₂₃H₂₂N₂

2. Bezeichnung *rac*-(14b*R*)-2-Phenyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydrodibenzo[*c,f*]pyrazino[1,2-*a*]azepin

ASK #36079

Chemical Abstract Service Nr. 177554-64-2

Formelstamm (C₂₀H₂₆N₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 385.4601

Bruttoformel C₂₀H₂₇N₅O₃

2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-oxo-6,7-bis(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36080

Chemical Abstract Service Nr. 75001-82-0

Molgewicht 275.3213

Bruttoformel C₁₅H₁₈FN₃O

2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(piperazin-1-yl)chinolin-4(1*H*)-on

ASK #36081

Chemical Abstract Service Nr. 75001-78-4

Formelstamm (C₁₆H₁₇ClN₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 335.7854

Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃O₃

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-ethyl-4-oxo-6-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36082

Chemical Abstract Service Nr. 67681-84-9

Formelstamm (C₁₆H₁₇ClN₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 335.7854

Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃O₃

2. Bezeichnung 6-Chlor-1-ethyl-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36083

Chemical Abstract Service Nr. 70459-04-0

Formelstamm (C₁₇H₁₇FN₃O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3409

Bruttoformel C₁₇H₁₈FN₃O₄

2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(4-formylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36084

Chemical Abstract Service Nr. 105440-01-5

Formelstamm (C19-H21-F-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 391.3935

Bruttoformel C₁₉H₂₂FN₃O₅

2. Bezeichnung 7-[4-(Ethoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36085

Formelstamm (C19-H21-Cl-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 407.8481

Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN₃O₅

2. Bezeichnung 7-Chlor-6-[4-(ethoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-1-ethyl-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36086

Formelstamm (C26-H34-N5-O7)⁻ H⁺

Molgewicht 529.5854

Bruttoformel C₂₆H₃₅N₅O₇

2. Bezeichnung 6,7-Bis[4-(ethoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-1-ethyl-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36087

Molgewicht 213.2735

Bruttoformel C₁₁H₁₉NO₃

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl}cyclohex-2-en-1-on

ASK #36088

Chemical Abstract Service Nr. 507-09-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 196320-91-9

Formelstamm (C2-H3-O-S)⁻ H⁺

Molgewicht 76.1176

Bruttoformel C₂H₄OS

2. Bezeichnung Ethanthiosäure

3. Bezeichnung Thioessigsäure

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

Synonym Ethanthio-S-säure; Ethanthio-O-säure

ASK #36089

Chemical Abstract Service Nr. 76721-89-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 107672-11-7; 225661-76-7

Formelstamm (C12-H14-N-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 253.3174

Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₃S

2. Bezeichnung *rac-N*-[(2*R*)-2-Benzyl-3-sulfanylpentanoyl]glycin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Thiorphan

ASK #36090

Chemical Abstract Service Nr. 124735-06-4

Formelstamm (C₁₄-H₁₆-N-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 295.3541

Bruttoformel C₁₄H₁₇NO₄S

2. Bezeichnung *rac-N-[(2R)-3-Acetylsulfanyl-2-benzylpropanoyl]glycin*

ASK #36091

Chemical Abstract Service Nr. 5669-19-2

Formelstamm (C₁₀-H₉-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 162.1852

Bruttoformel C₁₀H₁₀O₂

2. Bezeichnung 2-Benzylprop-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Benzylacrylsäure

ASK #36092

Chemical Abstract Service Nr. 87428-99-7

Molgewicht 309.3591

Bruttoformel C₁₉H₁₉NO₃

2. Bezeichnung Benzyl[*N*-(2-benzylprop-2-enoyl)glycinat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Benzylacrylsäure '

ASK #36093

Chemical Abstract Service Nr. 81110-69-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 81110-77-2

Molgewicht 343.4399

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₃S

2. Bezeichnung *rac-Benzyl{N-[(2R)-2-benzyl-3-sulfanylpropanoyl]glycinat}*

ASK #36094

Chemical Abstract Service Nr. 123658-06-0

Formelstamm (C₂₄-H₂₆-N₂-O₆-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 504.6189

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₆S₂

2. Bezeichnung *N,N*-[Disulfandiylbis(2-benzyl-1-oxopropan-3,1-diyl)]di(glycin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Thiorphandisulfid

ASK #36098

Chemical Abstract Service Nr. 141437-88-9

	Molgewicht	684.864
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₀ N ₂ O ₆ S ₂
	2. Bezeichnung	Dibenzyl{ <i>N,N'</i> -[disulfandiylbis(2-benzyl-1-oxopropan-3,1-diyl)]di(glycinat)}
ASK #36099		
	Chemical Abstract Service Nr.	229016-73-3
	Formelstamm	(C ₂₂ H ₁₉ N ₈ O ₈ P-S ₄) ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	684.6847
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ N ₈ O ₈ PS ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ceftarolinfosamil
	International Nonproprietary Name	INN.L59
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(Ethoxyimino)-2-[5-(phosphonoamino)-1,2,4-thiadiazol-3-yl]acetamido]-3-[4-(1-methylpyridin-1-ium-4-yl)-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
ASK #36100		
	Chemical Abstract Service Nr.	400827-55-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1134503-56-2; 1210978-33-8; 866021-48-9
	Formelstamm	(C ₂₂ H ₁₉ N ₈ O ₈ P-S ₄) ²⁻ 2H ⁺ . C ₂ H ₄ O ₂ . H ₂ O
	Molgewicht	762.7519
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ N ₈ O ₁₀ PS ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ceftarolinfosamilacetat (1:1) 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(Ethoxyimino)-2-[5-(phosphonoamino)-1,2,4-thiadiazol-3-yl]acetamido]-3-[4-(1-methylpyridin-1-ium-4-yl)-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #36102		
	Chemical Abstract Service Nr.	10040-34-3
	Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₃ N-O ₈ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	437.4436
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ NO ₈ S ₂
	2. Bezeichnung	{4,4'-[(Pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(hydrogensulfat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Picoschwefelsäure
ASK #36103		
	Chemical Abstract Service Nr.	58109-34-5
	Molgewicht	180.0485
	Bruttoformel	C ₄ H ₂ F ₆ O

2. Bezeichnung	1,1,3,3,3-Pentafluor-2-(fluormethoxy)prop-1-en
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #36104	
Chemical Abstract Service Nr.	13171-18-1
Molgewicht	182.0644
Bruttoformel	C ₄ H ₄ F ₆ O
2. Bezeichnung	1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-methoxypropan
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #36105	
Chemical Abstract Service Nr.	5626-90-4
Molgewicht	256.2783
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	N-[4-(Acetylsulfamoyl)phenyl]acetamid
ASK #36141	
Chemical Abstract Service Nr.	133814-19-4
Formelstamm	(C58-H80-N2-O14)2+
Molgewicht	1029.2608
Bruttoformel	C ₅₈ H ₈₀ N ₂ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Mivacurium
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i>)-2,2'-{[(4 <i>E</i>)-Oct-4-endioylbis(oxy)]bis(propan-3,1-diyl)}bis{6,7-dimethoxy-2-methyl-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium}
ASK #36143	
Chemical Abstract Service Nr.	418794-42-0
Molgewicht	443.2579
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₃ Cl ₂ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Elbimilast
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-2-{1-[(4-fluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl}-2-oxoacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ronomilast
ASK #36144	
Chemical Abstract Service Nr.	22033-87-0
Molgewicht	399.6523
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Olesoxim
International Nonproprietary Name	INN.L61

ASK #36145	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Cholest-4-en-3-yliden)hydroxylamin
	Chemical Abstract Service Nr.	203632-96-6
	Formelstamm	2 C6-H13-N-O5 . 2 Cl-H . Mg-O4-S
	Molgewicht	551.6317
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ Cl ₂ MgN ₂ O ₁₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Glucosaminhydrochlorid - Magnesiumsulfat (2:1)
International Nonproprietary Name (INN.L40)		
ASK #36146	2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose-hydrochlorid - Magnesiumsulfat (2:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	299176-11-7
	Formelstamm	C20-H19-N3-O4-S . Cl-H
	Molgewicht	433.9085
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClN ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Rivoglitazonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L46)		
ASK #36155	2. Bezeichnung	5-({4-[(6-Methoxy-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)methoxy]phenyl)methyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	379231-04-6
	Molgewicht	542.0265
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClN ₅ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Saracatinib
	International Nonproprietary Name	INN.L61
ASK #36156	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlor-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)ethoxy]-5-(oxan-4-yloxy)chinazolin-4-amin
	Chemical Abstract Service Nr.	893428-72-3
	Formelstamm	C27-H32-Cl-N5-O5 . 2(C4-H4-O4)
	Molgewicht	774.1708
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₀ ClN ₅ O ₁₃
ASK #36157	Vorzugsbezeichnung	Saracatinibdifumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L61)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlor-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)ethoxy]-5-(oxan-4-yloxy)chinazolin-4-amin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:2)
	Chemical Abstract Service Nr.	893428-73-4
	Formelstamm	C27-H32-Cl-N5-O5 . 4(C4-H4-O4)
	Molgewicht	1006.3151

Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₈ ClN ₅ O ₂₁
Vorzugsbezeichnung	Saracatinibtetrafumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlor-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)ethoxy]-5-(oxan-4-yloxy)chinazolin-4-amin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:4)
ASK #36158	
Chemical Abstract Service Nr.	893428-71-2
Molgewicht	596.0723
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Saracatinib 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlor-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)ethoxy]-5-(oxan-4-yloxy)chinazolin-4-amin 3 H ₂ O
ASK #36159	
Chemical Abstract Service Nr.	902142-97-6
Molgewicht	359.4344
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ FNO ₃
2. Bezeichnung	4-[(<i>E</i>)-2-(4-{2-[2-(2-Fluorethoxy)ethoxy]ethoxy}phenyl)ethenyl]- <i>N</i> -methylanilin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>E</i>)-4'-(8-Fluor-3,6-dioxaoctyloxy)- <i>N</i> -methylstilben-4-amin; trans-4-(Methylamino)-4'-[2-[2-(2-fluorethoxy)ethoxy]ethoxy]stilben; Florbetaben '
ASK #36161	
Chemical Abstract Service Nr.	902143-01-5
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₆ -(18)F-N-O ₃ (M = 358.4370 g/mol)
Molgewicht	358.4378
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Florbetaben (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	ATC; ChemSpider; JAN; CAS; DrugInfo; ROMP2017; GlnAS; EUTCT; NCI.Thesaurus; MAR2012-2017; KEGG; DrugBank; ChemIDplus; PubChem; ICTRP; EUCTR; BAN
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>E</i>)-2-[4-(2-[2-(¹⁸ F)Fluorethoxy]ethoxy)ethoxy]phenyl]eth-1-en-1-yl]- <i>N</i> -methylanilin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Florbetaben; (18)F-Florbetaben; trans-4-(Methylamino)-4'-[2-[2-(¹⁸ F)fluorethoxy]ethoxy]ethoxy]stilben; Florbetaben[(18)F]; Florbetaben F 18; (E)-4'-[8-((18)F)Fluor-3,6-dioxaoctyloxy]- <i>N</i> -methylstilben-4-amin; 4-[(E)-2-[4-(2-[2-(¹⁸ F)Fluorethoxy]ethoxy)ethoxy]ethoxy]phenyl]vinyl]- <i>N</i> -methylanilin; Florbetaben (F-18); [(18)F]Florbetaben; Florbetaben [(18)F]; (18)F-BAY 94-9172; 4-[(1E)-2-[4-(2-[2-(Fluor-(18)F)ethoxy]ethoxy)ethoxy]phenyl]ethenyl]- <i>N</i> -methylanilin; Florbetaben F-18; Florbetaben (18)F
ASK #36162	
2. Bezeichnung	Agrimonia-eupatoria-Kraut, getrocknete, blühende Sprossspitzen, Gehalt mindestens 2 % Gerbstoffe, berechnet als Pyrogallol [ASK-Nr. 07857-0]
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Ordernennigkraut
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1587; HOPPE8; Hager2004-2014

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Heil-aller-Welt-Kraut; Ackermennigkraut; Kleiner-Odermennig-Kraut; Ackerkraut

ASK #36170

Chemical Abstract Service Nr.	686344-29-6
Molgewicht	510.4183
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ Cl ₂ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Otenabant
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-[8-(2-Chlorphenyl)-9-(4-chlorphenyl)-9H-purin-6-yl]-4-(ethylamino)piperidin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36171

Chemical Abstract Service Nr.	686347-12-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	919516-56-6
Formelstamm	C25-H25-Cl2-N7-O . Cl-H
Molgewicht	546.8792
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ Cl ₃ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Otenabanthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	1-[8-(2-Chlorphenyl)-9-(4-chlorphenyl)-9H-purin-6-yl]-4-(ethylamino)piperidin-4-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #36172

Chemical Abstract Service Nr.	267639-76-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	847595-08-8
Formelstamm	2(C1317-H2037-N361-O395-S9)
Molgewicht	59072.0648
Bruttoformel	C ₂₆₃₄ H ₄₀₇₄ N ₇₂₂ O ₇₉₀ S ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Romiplostim
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	MDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGKGG GGGIEGPTLR QWLAARAGGG GGGGGIEGPT LRQWLAARA, 42,102:148,206-Bis(disulfid), 7,7':10,10'-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #36173

Chemical Abstract Service Nr.	218949-48-5
--------------------------------------	-------------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 775305-79-8; 804475-66-9

Molgewicht 5135.7779

Bruttoformel C₂₂₁H₃₆₆N₇₂O₆₇S

Vorzugsbezeichnung Tesamorelin

International Nonproprietary Name INN.L58

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-[(3*E*)-Hex-3-enoyl]-L-tyrosyl-L-alanyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-isoleucyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-seryl-L-tyrosyl-L-arginyl-L-lysyl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-glutaminyll-L-leucyl-L-seryl-L-alanyl-L-ala
ASK #36174

Formelstamm C221-H366-N72-O67-S . 8(C2-H4-O2)

Molgewicht 5616.1936

Bruttoformel C₂₃₇H₃₉₈N₇₂O₈₃S

Vorzugsbezeichnung Tesamorelinoctaacetat

International Nonproprietary Name (INN.L58)

2. Bezeichnung *N*-[(3*E*)-Hex-3-enoyl]-L-tyrosyl-L-alanyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-isoleucyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-seryl-L-tyrosyl-L-arginyl-L-lysyl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-glutaminyll-L-leucyl-L-seryl-L-ala
(1:8)

ASK #36176

Chemical Abstract Service Nr. 297-83-6

Formelstamm (C20-H8-Br4-O10-S2)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 794.0334

Bruttoformel C₂₀H₁₀Br₄O₁₀S₂

2. Bezeichnung 5,5'-(4,5,6,7-Tetrabrom-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis(2-hydroxybenzolsulfonsäure)

3. Bezeichnung Sulfobromophthalein

ASK #36177

Chemical Abstract Service Nr. 99571-64-9

Formelstamm (C19-H26-N-O4)⁺

Molgewicht 332.414

Bruttoformel C₁₉H₂₆NO₄

Vorzugsbezeichnung Oxitropium

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; CAS

2. Bezeichnung (8*s*)-6 ,7 -Epoxy-8-ethyl-3 -[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropanium

Zitat Bezeichnung 2 Config:JACSAT(2010)v132.40,p14191-14202; Config:MCLCE9(1994)v242.1,p193-200; Config:ARZNAD(1985)v35.1A,p217-228

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*R*,3*s*,5*S*,6*S*,7*R*,8*s*)-6,7-Epoxy-8-ethyl-3-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan

ASK #36178

Chemical Abstract Service Nr. 87051-13-6
Molgewicht 273.3055
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₅S
Vorzugsbezeichnung Tosulur

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)[(4-methylbenzolsulfonyl)carbamat]

ASK #36179

Chemical Abstract Service Nr. 520-79-6

Formelstamm (C7-H4-I-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 264.0173

Bruttoformel C₇H₅IO₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-iodbenzoesäure

ASK #36180

Chemical Abstract Service Nr. 688299-17-4

Formelstamm (C19-H40-N2)2⁺

Molgewicht 296.5343

Bruttoformel C₁₉H₄₀N₂

Vorzugsbezeichnung Mebezonium

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung *N,N*-[Methylenbis(cyclohexan-4,1-diyl)]bis(trimethylammonium)

ASK #36183

2. Bezeichnung Hypericum-perforatum-Ganzpflanze

3. Bezeichnung Johanniskraut-Ganzpflanze

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

Synonym Johanniskraut für homöopathische Zubereitungen

ASK #36184

2. Bezeichnung Origanum-onites- und/oder Origanum-vulgare-Blätter und -Blüten, getrocknet, von Stängeln getrennt, Gehalt mindestens 25 ml * kg⁻¹ ätherisches Öl, davon mindestens 60 % aus der Summe von Carvacrol [ASK-Nr. 06398-2] und Thymol [ASK-Nr. 00327-9]

Zitat Bezeichnung
2 EAB.Def

3. Bezeichnung Dostenkraut

Zitat Bezeichnung
3 EAB4.5+6.5.0.6.0+8.7.0.8.0(2003-2014)/1880

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym wilder Majoran ' ; Majuschel ' ; Oregano '

ASK #36186

Chemical Abstract Service Nr. 716840-32-3

Molgewicht 15590.6357

Bruttoformel	C ₆₇₆ H ₁₀₈₇ N ₂₀₅ O ₂₀₃ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Denenicokin
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	MQGQDRHMIR MRQLIDIVDQ LKNYVNDLVP EFLPAPEDVE TNC(43S 94S)EWSAFSC(50S 97S) FQKAQLKSAN TGNNERIINV SIKKLKRKPP STNAGRRQKH RLTC(94S 43S)PSC(97S 50S)DSY EKKPPKEFLE RFKSLQKMI HQHLSSRTHG SEDS
ASK #36189	
Formelstamm	(C27-H20-F3-N2-O6-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	596.616
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₀ F ₃ KN ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cevoglitazar-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-1-[4-({5-Methyl-2-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-oxazol-4-yl}methoxy)benzolsulfonyl]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #36190	
Formelstamm	(C27-H20-F3-N2-O6-S) ⁻ H ⁺ . (C27-H20-F3-N2-O6-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	1155.1417
Bruttoformel	C ₅₄ H ₄₁ F ₆ KN ₄ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cevoglitazar - Cevoglitazar-Kalium (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-1-[4-({5-Methyl-2-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-oxazol-4-yl}methoxy)benzolsulfonyl]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure-Kaliumsalz (2:1)
ASK #36194	
Chemical Abstract Service Nr.	850876-88-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1001913-18-3; 1225266-12-5; 916881-67-9
Molgewicht	731.8312
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₆ FN ₅ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Danoprevir
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; USAN; AdisInsight; ICTRP; CAS; EUCTR; ChemIDplus; ChemSpider; GlnAS; PubChem; FDA-SRS
2. Bezeichnung	{{(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>Z</i> ,13 <i>aS</i> ,14 <i>aR</i> ,16 <i>aS</i>)-6-[(<i>tert</i> -Butoxycarbonyl)amino]-14a-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-5,16-dioxo-1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,13 <i>a</i> ,14,14 <i>a</i> ,15,16,16 <i>a</i> -hexadecahydrocyclopropa[<i>e</i>]pyrrolo[1,2- <i>a</i>][1, statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
USYN	
Synonym	{{(1(2) <i>S</i> ,1(4) <i>R</i> ,4(1) <i>R</i> ,4(2) <i>S</i> ,5 <i>Z</i> ,12 <i>S</i>)-12-[(<i>tert</i> -Butoxycarbonyl)amino]-4(1)-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2,13-dioxo-3-aza-1(2,1)-pyrrolidina-4(1,2)-cyclopropanacyclotridecaphan-5-en-1(4)-yl}(4-fluor-1
ASK #36195	
Chemical Abstract Service Nr.	916826-48-7

Formelstamm	(C ₃₅ -H ₄₅ -F-N ₅ -O ₉ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	753.8131
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₅ FN ₅ NaO ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Danoprevir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	{{(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>Z</i> ,13 <i>aS</i> ,14 <i>aR</i> ,16 <i>aS</i>)-6-[(<i>tert</i> -Butoxycarbonyl)amino]-14a-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-5,16-dioxo-1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,13 <i>a</i> ,14,14 <i>a</i> ,15,16,16 <i>a</i> -hexadecahydrocyclopropa[<i>e</i>]pyrrolo[1,2- <i>a</i>][1,4]diazepin-1(2 <i>H</i>)-yl}}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(1(2 <i>S</i>),1(4 <i>R</i>),4(1 <i>R</i>),4(2 <i>S</i>),5 <i>Z</i> ,12 <i>S</i>)-12-[(<i>tert</i> -Butoxycarbonyl)amino]-4(1)-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2,13-dioxo-3-aza-1(2,1)-pyrrolidina-4(1,2)-cyclopropanacyclotridecaphan-5-en-1(4)-yl}(4-fluor-1,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-yl)}
ASK #36196	
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₄₅ -F-N ₅ -O ₉ -S) ⁻ Na ⁺ . x H ₂ O
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₅ FN ₅ NaO ₉ S
2. Bezeichnung	{{(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>Z</i> ,13 <i>aS</i> ,14 <i>aR</i> ,16 <i>aS</i>)-6-[(<i>tert</i> -Butoxycarbonyl)amino]-14a-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-5,16-dioxo-1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,13 <i>a</i> ,14,14 <i>a</i> ,15,16,16 <i>a</i> -hexadecahydrocyclopropa[<i>e</i>]pyrrolo[1,2- <i>a</i>][1,4]diazepin-1(2 <i>H</i>)-yl}}
3. Bezeichnung	Danoprevir-Natrium x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	{{(1(2 <i>S</i>),1(4 <i>R</i>),4(1 <i>R</i>),4(2 <i>S</i>),5 <i>Z</i> ,12 <i>S</i>)-12-[(<i>tert</i> -Butoxycarbonyl)amino]-4(1)-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2,13-dioxo-3-aza-1(2,1)-pyrrolidina-4(1,2)-cyclopropanacyclotridecaphan-5-en-1(4)-yl}(4-fluor-1,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-yl)}
ASK #36199	
Chemical Abstract Service Nr.	877130-28-4
Molgewicht	503.6358
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Filibuvir
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i>)-6-Cyclopentyl-6-[2-(2,6-diethylpyridin-4-yl)ethyl]-3-[(5,7-dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl)methyl]-4-hydroxy-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36201	
Chemical Abstract Service Nr.	873857-62-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	55352-58-4; 56645-60-4; 750595-89-2
Molgewicht	1058.0392
Bruttoformel	C ₅₂ H ₇₄ Cl ₂ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Fidaxomicin
International Nonproprietary	INN.L70:corr.CN

Name	
Zitat Bezeichnung 1	IGS; Pharmavista; KEGG.D09394; ICTRP; ROMP2014; MAR2014; ATC; MeSH; USAN; BAN; USNCT; EUTCT; CAS; ChemIDplus; PubChem; EUCTR
2. Bezeichnung	(3E,5E,8S,9E,11S,12R,13E,15E,18S)-3-(((4-O-(3,5-Dichlor-2-ethyl-4,6-dihydroxybenzoyl)-2-O-methyl- β -D-rhamnopyranosyl)oxy)methyl)-12-(((2R,3S,4R,5S)-3,4-dihydroxy-6,6-dimethyl-5-[(2-methylpropanoyl)-1-oxopropyl]oxo-2-oxo-1,3-dioxane-2-carboxylate)methyl)-12-oxo-1,3-dioxane-2-carboxylate
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. Tiacumicin B;
Synonym	(3E,5E,8S,9E,11S,12R,13E,15E,18S)-3-(((6-Desoxy-4-O-(3,5-dichlor-2-ethyl-4,6-dihydroxybenzoyl)-2-O-methyl-beta-D-mannopyranosyl)oxy)methyl)-12-[[6-desoxy-5-C-methyl-4-O-(2-methyl-1-oxopropyl)oxo-2-oxo-1,3-dioxane-2-carboxylate)methyl)-12-oxo-1,3-dioxane-2-carboxylate R-Tiacumicin B; Lipiarmycin A 3; (3E,5E,8S,9E,11S,12R,13E,15E,18S)-3-(((6-Desoxy-4-O-(3,5-dichlor-2-ethyl-4,6-dihydroxybenzoyl)-2-O-methyl-beta-D-mannopyranosyl)oxy)methyl)-12-[[6-desoxy-5-C-methyl-4-O-(2-methylpropanoyl)-1-oxopropyl]oxo-2-oxo-1,3-dioxane-2-carboxylate Fidaxomycin; Lipiarmicin; Lipiarmycin; Clostomicin B; Diffimicin

ASK #36202

Chemical Abstract Service Nr.	16722-51-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115464-94-3; 141822-77-7; 152822-07-6; 173729-25-4; 178994-09-7; 184433-33-8; 193527-46-7; 196302-66-6; 270909-70-1; 299923-72-1; 314270-64-9; 393513-58-1; 42428-42-2; 463929-51-3; 63059-63-2; 70778-73-3
Formelstamm	(C ₇ H ₇ O ₃ S) ⁻
Molgewicht	171.1937
Bruttoformel	C ₇ H ₇ O ₃ S
2. Bezeichnung	4-Methylbenzolsulfonat-anion
3. Bezeichnung	4-Methylbenzolsulfonat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Tosylat; p-Toluolsulfonat

ASK #36205

Chemical Abstract Service Nr.	70614-14-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	156817-31-1; 855126-35-1; 96992-67-5
Formelstamm	(C ₄₂ H ₇₆ N-O ₁₀ -P) ₂ ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	788.0432
Bruttoformel	C ₄₂ H ₇₈ NO ₁₀ P
2. Bezeichnung	O-[[[(2R)-2,3-Bis[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]propoxy](hydroxy)phosphoryl]-L-serin
3. Bezeichnung	1,2-Dioleoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phospho-L-serin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	1,2-Dioleoyl-3- <i>sn</i> -phosphatidyl-L-serin

ASK #36206

Chemical Abstract Service Nr.	90693-88-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	379670-21-0
Formelstamm	(C ₄₂ H ₇₆ N-O ₁₀ -P) ₂ ⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	810.025
Bruttoformel	C ₄₂ H ₇₇ NNaO ₁₀ P
2. Bezeichnung	O-[[[(2R)-2,3-Bis[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]propoxy](hydroxy)phosphoryl]-L-serin-Mononatriumsalz
3. Bezeichnung	1,2-Dioleoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phospho-L-serin-Mononatriumsalz

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	1,2-Dioleoyl-3-sn-phosphatidyl-L-serin-Mononatriumsalz
ASK #36207		
	Chemical Abstract Service Nr.	26853-31-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	210579-12-7
	Molgewicht	760.0761
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₂ NO ₈ P
	2. Bezeichnung	{{(2 <i>R</i>)-3-(Hexadecanoyloxy)-2-[(9 <i>Z</i>)-octadec-9-enoyloxy]propyl}[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
	3. Bezeichnung	2-Oleoyl-1-palmitoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin
ASK #36209		
	Chemical Abstract Service Nr.	38971-12-9
	Formelstamm	(C30-H34-N-O3)+
	Molgewicht	456.5959
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Xenytropium
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -8-[[[1,1'-Biphenyl]-4-yl)methyl]-3- -[(2 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-ium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-(Biphenyl-4-ylmethyl)-3-[(<i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36210		
	Chemical Abstract Service Nr.	7020-55-5
	Formelstamm	(C22-H26-N-O3)+
	Molgewicht	352.4467
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Clidinium
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-methyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-Benziloyloxy-1-methylchinuclidinium
ASK #36211		
	Chemical Abstract Service Nr.	306-40-1
	Formelstamm	(C14-H30-N2-O4)2+
	Molgewicht	290.399
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Suxamethonium
	International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
	2. Bezeichnung	2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-[2,2'-(Succinyldioxy)diethyl]bis(trimethylammonium)

ASK #36212

Chemical Abstract Service Nr.	16505-84-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25272-69-9
Formelstamm	(C32-H52-N4-O4)2+
Molgewicht	556.7797
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Demecarium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	3,3'-[Decan-1,10-diylbis(methylcarbamoyloxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylanilinium)

ASK #36213

Chemical Abstract Service Nr.	16175-92-1
Formelstamm	(C22-H28-N-O3)+
Molgewicht	354.4626
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzilonium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	1,1-Diethyl-3-(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)pyrrolidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Benziloyloxy-1,1-diethylpyrrolidinium

ASK #36214

Chemical Abstract Service Nr.	5818-17-7
Formelstamm	(C21-H26-N-O3)+
Molgewicht	340.436
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Methanthelinium
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl- <i>N</i> -methyl-2-[(9 <i>H</i> -xanthen-9-yl)carbonyloxy]ethanaminium

ASK #36215

Chemical Abstract Service Nr.	7773-52-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	203063-55-2; 85040-60-4; 87980-44-7
Formelstamm	(C21-H38-N)+
Molgewicht	304.5331
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ N
Vorzugsbezeichnung	Cetylpyridinium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)

ASK #36216	2. Bezeichnung	1-Hexadecylpyridin-1-ium
	Chemical Abstract Service Nr.	6707-58-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	8060-93-3
	Formelstamm	(C30-H40-N4)2+
	Molgewicht	456.6654
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ N ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dequalinium
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-ium)
ASK #36218	Chemical Abstract Service Nr.	10172-60-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	116759-86-5; 24939-29-5
	Formelstamm	(C27-H42-N-O2)+
	Molgewicht	412.6279
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₂ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Benzethonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Benzyldimethyl(2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammonium
ASK #36219	Chemical Abstract Service Nr.	62741-89-3
	Formelstamm	(C28-H44-N-O2)+
	Molgewicht	426.6545
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₄ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methylbenzethonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-{2-[<i>x</i> -methyl-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Benzyldimethyl(2-{2-[<i>ar</i> -methyl-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammonium
ASK #36220	Chemical Abstract Service Nr.	6899-10-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	116759-66-1
	Formelstamm	(C19-H42-N)+
	Molgewicht	284.5435
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₄₂ N

Vorzugsbezeichnung	Cetrimonium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylhexadecan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hexadecyltrimethylammonium
ASK #36221	
Chemical Abstract Service Nr.	757883-80-0
Formelstamm	(C25-H44-N3-O2)+
Molgewicht	418.6358
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₄ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dofamium
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	2-Anilino- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -[2-(<i>N</i> -methyldodecanamido)ethyl]-2-oxoethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[2-(<i>N</i> -methyldodecanamido)ethyl](phenylcarbamoylethyl)ammonium
ASK #36222	
Chemical Abstract Service Nr.	23884-64-2
Formelstamm	(C23-H42-N-O2)+
Molgewicht	364.5851
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzoxonium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -bis(2-hydroxyethyl)dodecanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzylododecylbis(2-hydroxyethyl)ammonium
ASK #36223	
Chemical Abstract Service Nr.	6004-98-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150350-96-2
Formelstamm	(C20-H33-N2-O)+
Molgewicht	317.4888
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Hexocyclium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	4-(2-Cyclohexyl-2-hydroxy-2-phenylethyl)-1,1-dimethylpiperazin-1-ium
ASK #36224	
Chemical Abstract Service Nr.	21228-90-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114216-26-1; 117140-30-4; 119586-48-0; 128439-65-6; 172463-89-7; 196200-43-8; 213991-70-9; 407611-43-2; 414870-60-3; 44388-28-5; 52000-89-2; 65232-65-7

Formelstamm	(C-H3-O4-S) ⁻
Molgewicht	111.0971
Bruttoformel	CH ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	Methylsulfat-anion
3. Bezeichnung	Methylsulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Metilsulfat

ASK #36225

Formelstamm	(C15-H21-Br2-N2) ⁺
Molgewicht	389.1486
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ Br ₂ N ₂
2. Bezeichnung	6,8-Dibrom-3-cyclohexyl-3-methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-ium

ASK #36228

Chemical Abstract Service Nr.	78281-72-8
Molgewicht	254.2839
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nepafenac
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	2-(2-Amino-3-benzoylphenyl)acetamid

ASK #36235

Formelstamm	(C6-H5-O7) ³⁻ Bi3 ⁺ (H4-N) ⁺ (H-O) ⁻
Molgewicht	433.1259
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ BiNO ₈
2. Bezeichnung	Ammonium-bismut(III)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-hydroxid (1:1:1:1)
3. Bezeichnung	Ammonium-bismut()-citrat-hydroxid (1:1:1:1)

ASK #36242

Chemical Abstract Service Nr.	794466-70-9
Molgewicht	349.4644
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vernakalant
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-1-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethoxy]cyclohexyl]pyrrolidin-3-ol

ASK #36243

Chemical Abstract Service Nr.	748810-28-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	605683-48-5
Formelstamm	C20-H31-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	385.9254

Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vernakalanthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-1-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethoxy]cyclohexyl]pyrrolidin-3-ol-hydrochlorid
ASK #36247	
Chemical Abstract Service Nr.	781649-09-0
Molgewicht	566.523
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ F ₅ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telcagepant
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(2,3-Difluorphenyl)-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)azepan-3-yl]-4-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36248	
Chemical Abstract Service Nr.	915312-27-5
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₆ -F ₅ -N ₆ -O ₃) ⁻ K ⁺
Molgewicht	604.6134
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₅ KN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telcagepant-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(2,3-Difluorphenyl)-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)azepan-3-yl]-4-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxamid-Kaliumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(2,3-difluorphenyl)hexahydro-2-oxo-1-(2,2,2-trifluoroethyl)-1 <i>H</i> -azepin-3-yl]-4-(2,3-dihydro-2-oxo-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)-1-piperidinecarboxamide potassium salt (1:1)
ASK #36249	
Chemical Abstract Service Nr.	915312-28-6
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₆ -F ₅ -N ₆ -O ₃) ⁻ K ⁺ . x(C ₂ -H ₆ -O)
Molgewicht	566.523
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₅ KN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telcagepant-Kalium - Ethanol (1:1:x) ((mit Angaben zum Ethanol-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(2,3-Difluorphenyl)-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)azepan-3-yl]-4-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxamid-Kaliumsalz - Ethanol (1:1:x)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36252	
Chemical Abstract Service Nr.	38398-32-2
Molgewicht	332.52

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ganaxolon
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-3-methyl-5 -pregnan-20-on
ASK #36256	
Vorzugsbezeichnung	Dociparstat
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
Zitat Bezeichnung 1	(DrugInfo); (Pharmavista); (CAS); (ChemIDplus); (USAN)
2. Bezeichnung	2,3-Di-O-desulfoheparin, hergestellt durch chemische Hydrolyse von unfractioniertem Heparin aus Schweinedarmschleimhaut, mittlere Molmasse des Natriumsalzes M = ca. 12 kg/mol (40 % m/m im Bereich 8-16 kg/mol), Sulfatierungsgrad: ca. 2,0 Sulfo-Gruppen pro Disaccharid-Einheit
Zitat Bezeichnung 2	(Pharmavista); (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly[beta-D-glucopyranuronosyl/alpha-L-idopyranuronosyl-(1-->4)-2-desoxy-6-O-sulfo-2-(sulfoamino)-alpha-D-glucopyranosyl-(1-->4)] mit geringen Anteilen an höher und niedriger sulfatierten und N-acetylierten Disaccharid-Einheiten, Verhältnis beta-D-glucosyl : alpha-L-idosyl = ca. 1:3; 2,3-Di-O-desulfoheparin
ASK #36258	
Chemical Abstract Service Nr.	884740-09-4
Formelstamm	C ₂₄ H ₂₉ N ₃ O ₃ · Cl-H · H ₂ O
Molgewicht	433.9682
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-on-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Donepezilhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.1+8(2020-2022)/3067
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(2 <i>RS</i>)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-on-hydrochlorid-Monohydrat; (2 <i>RS</i>)-2-[(1-Benzyl-4-piperidyl)methyl]-5,6-dimethoxyindan-1-on-hydrochlorid 1 HO; Donepezilhydrochlorid 1 HO; (2 <i>RS</i>)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-on-hydrochlorid 1 HO
ASK #36259	
Chemical Abstract Service Nr.	67416-61-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	187945-03-5
Formelstamm	(C ₃₂ H ₄₇ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	512.7205
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ O ₅
2. Bezeichnung	3 -Acetyloxy-11-oxours-12-en-24-säure
3. Bezeichnung	3- <i>O</i> -Acetyl-11-keto- -boswellinsäure
ASK #36260	
Chemical Abstract Service Nr.	17019-92-0
Formelstamm	(C ₃₀ H ₄₅ O ₄) ⁻ H ⁺

Molgewicht	470.6838
Bruttoformel	$C_{30}H_{46}O_4$
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-11-oxours-12-en-24-säure
3. Bezeichnung	11-Keto- -boswellinsäure

ASK #36261

Chemical Abstract Service Nr.	10035-06-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13871-28-8; 30296-81-2
Molgewicht	485.0715
Bruttoformel	BiN_3O_9
2. Bezeichnung	Salpetersäure-Wismutsalz (3:1) 5 H_2O
3. Bezeichnung	Bismut()-nitrat 5 H_2O

ASK #36263

Chemical Abstract Service Nr.	75-30-9
Molgewicht	169.9922
Bruttoformel	C_3H_7I
2. Bezeichnung	2-Iodpropan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isopropylidid

ASK #36264

Chemical Abstract Service Nr.	10025-84-0
Molgewicht	371.3714
Bruttoformel	Cl_3La
2. Bezeichnung	Lanthan()-chlorid 7 H_2O

ASK #36265

Chemical Abstract Service Nr.	74-88-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	147937-07-3
Molgewicht	141.939
Bruttoformel	CH_3I
2. Bezeichnung	Iodmethan
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methyliodid

ASK #36266

Chemical Abstract Service Nr.	111-65-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	31372-91-5
Molgewicht	114.2285
Bruttoformel	C_8H_{18}

	2. Bezeichnung	Octan
	Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.7R
ASK #36267		
	Chemical Abstract Service Nr.	3569-10-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	64130-69-4
	Formelstamm	(15-H21-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	234.334
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ O ₂
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-[(4 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,7 <i>aR</i>)-3,7-Dimethyl-2,4,5,6,7,7 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -inden-4-yl]-2-methylprop-2-ensäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Valerensäure
ASK #36268		
	Chemical Abstract Service Nr.	742049-41-8
	Formelstamm	(C35-H35-F2-N8-O5-S) ⁺
	Molgewicht	717.7648
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₅ F ₂ N ₈ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Isavuconazonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L58)
	Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; KEGG; USAN; ChemSpider; Pharmavista; ChemIDplus; PubChem; CAS
	2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-({methyl[3-({[(methylamino)acetyl]oxy)methyl}pyridin-2-yl]carbamoyl}oxy)ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-Methylglycin-[2-({[1-(1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-cyanophenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4 <i>H</i> -1,2,4-triazolium-4-yl)ethoxy]carbonyl)methylamino]pyridin-3-yl]methylester; 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-[methyl(3-({[(methylamino)acetyloxy]methyl}pyridin-2-yl)carbamoyloxy)ethyl]-1,2,4-triazolium; (2-({[1-(1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium-4-yl)ethoxy]carbonyl)(methyl)amino)-3-pyridinyl)methyl-N-methylglycinat; 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-{N-methyl-N-[3-{[2-(methylamino)acetyloxy]methyl}pyridin-2-yl]carbamoyloxy}ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium; 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(<i>RS</i>)-1-{N-methyl-N-[3-(methylaminoacetoxymethyl)-2-pyridyl]carbamoyloxy}ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium; Isavuconazonium-Kation
ASK #36269		
	Chemical Abstract Service Nr.	338990-84-4
	Formelstamm	(C35-H35-F2-N8-O5-S) ⁺ Cl ⁻ . 2 Cl-H
	Molgewicht	826.1397
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₇ Cl ₃ F ₂ N ₈ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Isavuconazoniumchlorid-dihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L58)

2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-({methyl[3-({[(methylamino)acetyl]oxy)methyl}pyridin-2-yl]carbamoyl}oxy)ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium-chlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(<i>RS</i>)-1-{ <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[3-(methylaminoacetoxymethyl)-2-pyridyl]carbamoyloxy}ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid {2-[[{(1 <i>S</i>)-1-{1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium-4-yl)ethoxy]carbonyl}(methyl)amino)-3-pyridinyl)methyl- <i>N</i> -methylglycinatchloridhy 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-{ <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[3-[[2-(methylamino)acetyloxy]methyl}pyridin-2-yl]carbamoyloxy}ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(<i>RS</i>)-1-{ <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[3-(methylaminoacetyloxymethyl)pyridin-2-yl]carbamoyloxy}ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid
ASK #36270	
Chemical Abstract Service Nr.	916055-93-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1056148-57-2; 1356447-13-6; 1379150-62-5; 83387-25-1
Formelstamm	(C21-H26-N-O4)+
Molgewicht	356.4354
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Methylnaltrexon
International Nonproprietary Name	(INN.L72:corr.CN,CAS,SF)
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(17 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methylnaltrexonium; (17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxo-14beta-morphinanium; (5alpha,17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium; (17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium; (5alpha)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium [Fehler: Stereodeskriptor 17 <i>R</i> fehlt. / Error: The stereo descriptor 17 <i>R</i> is missing.]; (<i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium; (5 <i>R</i> ,17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium [Fehler: Stereodeskriptor (17 <i>R</i>)- fehlt. / Error: The stereo descriptor (17 <i>R</i>)- is missing.]
ASK #36271	
Chemical Abstract Service Nr.	189059-71-0
Formelstamm	(C31-H38-Cl-N2-O8) ⁻ H+
Molgewicht	603.103
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Lapaquistat
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	2-(1-{2-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-7-Chlor-5-(2,3-dimethoxyphenyl)-1-(3-hydroxy-2,2-dimethylpropyl)-2-oxo-1,2,3,5-tetrahydro-4,1-benzoxazepin-3-yl]acetyl}piperidin-4-yl)essigsäure
ASK #36272	
Chemical Abstract Service Nr.	467214-20-6
Molgewicht	616.7455
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Alvespimycin
International Nonproprietary	INN.L58

Name	
2. Bezeichnung	[(4 <i>E</i> ,6 <i>Z</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>E</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,16 <i>R</i>)-19-[[2-(Dimethylamino)ethyl]amino]-13-hydroxy-8,14-dimethoxy-4,10,12,16-tetramethyl-3,20,22-trioxo-2-azabicyclo[16.3.1]docosa-1(21),4,6,10,18-pentaen-9-yl]carbamate
ASK #36273	
Chemical Abstract Service Nr.	863029-99-6
Molgewicht	574.1394
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₂ ClN ₇ OS
Vorzugsbezeichnung	Balamapimod
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	4-[3-Chlor-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-2-ylsulfanyl)anilino]-6-methoxy-7-[4-(pyrrolidin-1-yl)piperidin-1-yl]chinolin-3-carbonitril
ASK #36274	
Chemical Abstract Service Nr.	849550-05-6
Molgewicht	464.8201
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClF ₅ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Cevipabulin
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	5-Chlor-6-{2,6-difluor-4-[3-(methylamino)propoxy]phenyl}- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1,1,1-trifluoropropan-2-yl][1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-amin
ASK #36275	
Chemical Abstract Service Nr.	865200-20-0
Formelstamm	(C ₄₁ H ₃₅ ClF ₃ N ₂ O ₄ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	745.2488
Bruttoformel	C ₄₁ H ₃₆ ClF ₃ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Giripladib
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	4-{3-[5-Chlor-1-(diphenylmethyl)-2-(2-[[2-(trifluormethyl)phenyl]methansulfonamido)ethyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl]propyl}benzoesäure
ASK #36276	
Chemical Abstract Service Nr.	851199-59-2
Molgewicht	1526.7365
Bruttoformel	C ₅₉ H ₇₉ N ₁₅ O ₂₁ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Linaclotid
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	L-Cysteiny[(1 <i>S</i> 6 <i>S</i>)-L-cysteiny[(2 <i>S</i> 10 <i>S</i>)-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-cysteiny[(5 <i>S</i> 13 <i>S</i>)-L-cysteiny[(6 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-L-asparaginy-L-prolyl-L-alanyl-L-cysteiny[(10 <i>S</i> 2 <i>S</i>)-L-threonylglycyl-L-cysteiny[(13 <i>S</i> 5 <i>S</i>)-L-tyrosin
ASK #36277	
Chemical Abstract Service Nr.	852313-25-8
Molgewicht	8369.824
Bruttoformel	C ₂₅₆ H ₃₂₂ N ₉₅ O ₁₂₉ P ₂₅ S ₂₅

Vorzugsbezeichnung Litenimod

**International
Nonproprietary
Name** INN.L58

2. Bezeichnung *P*-Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl

ASK #36278

Chemical Abstract Service Nr. 790299-79-5

Molgewicht 498.6424

Bruttoformel C₂₈H₃₀N₆OS

Vorzugsbezeichnung Masitinib

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 4-[(4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]-*N*-(4-methyl-3-[[4-(pyridin-3-yl)-1,3-thiazol-2-yl]amino]phenyl)benzamid

ASK #36279

**Chemical Abstract
Service Nr.** 676258-98-3

Molgewicht 73511.9955

Bruttoformel C₃₂₅₅H₅₀₂₅N₈₅₅O₁₀₅₀S₁₈

Vorzugsbezeichnung Naptumomab estafenatox

**International
Nonproprietary Name** INN.L58

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung [A]EVQLQQSGPD LVKPGASVKI SC(22S 96S)KASGYSFT GYYMHWVKQS PGKGLEWIGR INPNNGVTLY NQKFKDKATL TVDKSSTTAY MELRSLTSED SAVYYC(96S 22S)ARST MITNYVMDYW GQGTSVTVSS AKTTPPSVYP LAPGSAAQTN SMVTLGC(147S 202S)LVK GYFPEPVTVT WNSGSLSSGV HTFPAVLQSD LYTLSSSVTV PSSTWPSETV TC(202S 147S)NVAHPASS TKVDKKIVPR DSGGPSEKSE EINEKDLRKK SELQGTALGN LKQIYYNSK AITSSEKSAD QFLTNTLLFK GFFTGHWPYN DLLVDLGSTA ATSEYEGSSV DLYGAYYGYQ C(321S 331S)AGGTPNKTA C(331S 321S)MYGGVTLHD NNRLTEKKV PINLWIDGKQ TTPIDKVKT SKKEVTQEL DLQARHYLHG KFGLYNSDSF GGKVQRGLIV FHSSEGSTVS YDLFDAQGQY PDTLLRIYRD NTTISSTSLS ISLYLYTT [B]SIVMTQTPTS LLVSAGDRVITC(23S 88S)KASQSVS NDVAWYQKPK QQSPKLLISY TSSRYAGVPD RFSGSGYGTDLTLTISSVQA EDAAVYFC(88S 23S)QQ DYNPPTFGG GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVC(134S 194S)FLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTC(194S 134S)EATHKT STSPIVKSFN RNES

ASK #36280

Chemical Abstract Service Nr. 378746-64-6

Formelstamm (C₂₀-H₂₄-N₃-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 371.4302

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Nemonoxacin

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 7-[(3*S*,5*S*)-3-Amino-5-methylpiperidin-1-yl]-1-cyclopropyl-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36281

**Chemical Abstract
Service Nr.** 348119-84-6

Molgewicht 4212.725

ASK #36282

ASK #36283

ASK #36284

Chemical Abstract Service Nr.	497221-38-2
Molgewicht	2311.4434
Bruttoformel	C ₉₇ H ₁₄₇ N ₂₉ O ₃₅ S
Vorzugsbezeichnung	Rusalatid
International Nonproprietary Name	INN.L58

ASK #36285

ASK #36286

Chemical

ASK #36287

Chemical A

ASK #36290

ASK #36291

Formelstamm	(C53-H69-Cl-N2-O14)2+
Molgewicht	993.573
Bruttoformel	C ₅₃ H ₆₉ ClN ₂ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Gantacurium
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-{3-[(2 <i>Z</i>)-2-Chlor-4-{3-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]propoxy}-4-oxobut-2-enoyloxy]propyl}-6,7-dimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl}propan-2-ol
ASK #36295	
Chemical Abstract Service Nr.	790658-81-0
Formelstamm	(C37-H41-N5-O9-S)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	735.8463
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₅ N ₅ O ₉ S
2. Bezeichnung	3-[(7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>R</i>)-13-Acetyl-18-ethyl-5-(2-methoxy-2-oxoethyl)-2,8,12,17-tetramethyl-3-[(2-sulfoethyl)carbamoyl]-7,8,17,18-tetrahydroporphyrin-7-yl]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Padeliporfin-Ligandkomponente
ASK #36296	
Chemical Abstract Service Nr.	31610-86-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	47122-18-9
Formelstamm	(C17-H24-N-O3)+
Molgewicht	290.3774
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Methylhomatropinium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>RS</i>)-2-Hydroxy-2-phenylacetoxy]-8-methyltropanium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3alpha-[(<i>RS</i>)-(Hydroxy)(phenyl)acetoxy]-8-methyltropanium; (1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-[(<i>RS</i>)-(Hydroxy)(phenyl)acetoxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36297	
Chemical Abstract Service Nr.	837-73-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	97377-19-0
Formelstamm	(C14-H14-N3)+
Molgewicht	224.2811
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₃
2. Bezeichnung	3,6-Diamino-10-methylacridin-10-ium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,6-Diamino-10-methylacridinium; 6-Amino-10-methylacridin-3(10H)-iminium; 3,6-Diamino-N-methylacridinium; Trypaflavinium
ASK #36299	
Chemical Abstract Service Nr.	753449-67-1

Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₀ -F ₂ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	447.5148
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ronacaleret
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-{3-[(2 <i>R</i>)-3-[[1-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)-2-methylpropan-2-yl]amino]-2-hydroxypropoxy]-4,5-difluorphenyl}propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36300	
Chemical Abstract Service Nr.	702686-96-2
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₀ -F ₂ -N-O ₄) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	483.9757
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ ClF ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ronacalerethydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	3-{3-[(2 <i>R</i>)-3-[[1-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)-2-methylpropan-2-yl]amino]-2-hydroxypropoxy]-4,5-difluorphenyl}propansäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36302	
Formelstamm	C ₂₈ -H ₃₀ -N ₆ -O-S . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	594.7481
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ N ₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Masitinibmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L58,v.L18
2. Bezeichnung	4-[[4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -(4-methyl-3-[[4-(pyridin-3-yl)-1,3-thiazol-2-yl]amino]phenyl)benzamid-methansulfonat (1:1)
ASK #36303	
Chemical Abstract Service Nr.	743461-65-6
Molgewicht	740.2438
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₂ ClN ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Batefenterol
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; ChemIDplus; KEGG; USAN; ChemSpider; PubMed; PubChem; USNCT; AdisInsight; CAS; Pharmavista; ICTRP
2. Bezeichnung	(1-{3-[2-Chlor-4-(((2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3-{[2-Chlor-4-(((2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydro-5-chinolinyl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyphenyl}amino)-3-oxopropyl)-4-piperidinyl-2-biphenylcarbamate; 1-(3-{[2-Chlor-4-(((2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyphenyl}amino)-3-oxopropyl)piperidin-4-yl)[(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamate];

ASK #36304	N-[1,1'-Biphenyl]-2-ylcarbamidsäure-1-[3-[[[2-chlor-4-[[[(2R)-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)-2-hydroxyethyl]amino)methyl]-5-methoxyphenyl]amino]-3-oxopropyl]-4-piperidinylester	
Chemical Abstract Service Nr.	876126-19-1	
Formelstamm	C40-H42-Cl-N5-O7 . x C2-H6-O6-S2	
Molgewicht	930.443	
Bruttoformel	C ₄₂ H ₄₈ ClN ₅ O ₁₃ S ₂	
Vorzugsbezeichnung	Batefenteroledisilat (1:x)	
International Nonproprietary Name	(INN.L72,v.L18)	
2. Bezeichnung	(1-{3-[2-Chlor-4-([[(2R)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl]-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[N-([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-ethan-1,2-disulfonat (1:x)	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	[1-(3-[[2-Chlor-4-([[(2R)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl]-5-methoxyphenyl]amino)-3-oxopropyl]piperidin-4-yl)[(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamat]-ethan-1,2-disulfonat (1:x)	
ASK #36305		
Formelstamm	C40-H42-Cl-N5-O7 . C2-H6-O6-S2	
Molgewicht	930.4392	
Bruttoformel	C ₄₂ H ₄₈ ClN ₅ O ₁₃ S ₂	
Vorzugsbezeichnung	Batefenteroledisilat (1:1)	
International Nonproprietary Name	(INN.L72,v.L18)	
2. Bezeichnung	(1-{3-[2-Chlor-4-([[(2R)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl]-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[N-([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-ethan-1,2-disulfonat (1:1)	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	[1-(3-[[2-Chlor-4-([[(2R)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl]-5-methoxyphenyl]amino)-3-oxopropyl]piperidin-4-yl)[(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamat]-ethan-1,2-disulfonat (1:1)	
ASK #36308		
Chemical Abstract Service Nr.	676479-06-4	
Molgewicht	342.3642	
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ FN ₂ O ₃	
Vorzugsbezeichnung	Sembragilin	
International Nonproprietary Name	INN.L73	
2. Bezeichnung	N-[(3S)-1-{4-[(3-Fluorphenyl)methoxy]phenyl}-5-oxopyrrolidin-3-yl]acetamid	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #36309		
Chemical Abstract Service Nr.	910463-68-2	

Andere Chemical Abstract Service Nr.	910463-93-3
Molgewicht	4113.5775
Bruttoformel	C ₁₈₇ H ₂₉₁ N ₄₅ O ₅₉
Vorzugsbezeichnung	Semaglutid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(L-Histidinamido)-2-methylpropanoyl]-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-glutaminy-L-alanyl-L-alanyl-L-
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	HAEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFWLVRGR G, [2]C(2)-Methyl-[20]N(6)-[(22S)-22,40-dicarboxy-10,19,24-trioxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazatetracontanoyl]-Derivat; [26]N(6)-[(22S)-22,40-Dicarboxy-10,19,24-trioxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazatetracontanoyl]-Lys-Glu-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu

ASK #36311

Chemical Abstract Service Nr.	775517-13-0
Formelstamm	(C22-H24-N-O5)+
Molgewicht	382.4297
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Azaspirium
International Nonproprietary Name	(INNv.L25)
2. Bezeichnung	4,11-Dimethoxy-9-methyliden-5-oxo-5,6,8,9-tetrahydrospiro[furo[3',2':6,7]chromeno[3,2- <i>c</i>]pyridin-7,1'-piperidin]-7-ium

ASK #36312

Chemical Abstract Service Nr.	10328-34-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	21396-54-3; 51895-89-7
Formelstamm	(C25-H46-N)+
Molgewicht	360.6394
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₆ N
Vorzugsbezeichnung	Cetalkonium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethylhexadecan-1-aminium

ASK #36313

Chemical Abstract Service Nr.	7648-98-8
Formelstamm	(C28-H42-Cl2-N4-O2)2+
Molgewicht	537.5647
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ Cl ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Amibenonium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2,2'-Oxalylbis(azandiyl)bis{ <i>N</i> -[(2-chlorphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -diethylethanaminium}

ASK #36314

Chemical Abstract Service Nr.	13082-85-4
Formelstamm	(C14-H19-N4)+
Molgewicht	243.3275
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Amproliumkation
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	1-[(4-Amino-2-propylpyrimidin-5-yl)methyl]-2-methylpyridin-1-ium
ASK #36315	
Chemical Abstract Service Nr.	60-30-0
Formelstamm	(C13-H33-N3)2+
Molgewicht	231.4212
Bruttoformel	C ₁₃ H ₃₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Azamethonium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2,2'-(<i>N</i> -Methylazandiyl)bis(<i>N</i> -ethyl- <i>N,N</i> -dimethylethanaminium)
ASK #36316	
Chemical Abstract Service Nr.	10328-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12040-60-7; 1340-95-0
Formelstamm	(C21-H38-N)+
Molgewicht	304.5331
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ N
Vorzugsbezeichnung	Benzododecinium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminium
ASK #36317	
Chemical Abstract Service Nr.	765836-13-3
Formelstamm	(C20-H24-N-O3)+
Molgewicht	326.4095
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzopyrronium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Benziloyloxy-1,1-dimethylpyrrolidinium
ASK #36318	
Chemical Abstract Service Nr.	701897-98-5
Formelstamm	(C15-H17-N2-O2)+

Molgewicht	257.3077
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzpyrinium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1-Benzyl-3-(dimethylcarbamoyloxy)pyridin-1-ium
ASK #36319	
Chemical Abstract Service Nr.	7181-73-9
Formelstamm	(C17-H22-N-O)+
Molgewicht	256.3627
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Bephenium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-phenoxyethanaminium
ASK #36320	
Chemical Abstract Service Nr.	776-87-4
Formelstamm	(C11-H7-O3) ⁻
Molgewicht	187.1715
Bruttoformel	C ₁₁ H ₇ O ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxynaphthalin-2-carboxylat-anion
3. Bezeichnung	3-Hydroxynaphthalin-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Hydroxynaphthoat
ASK #36322	
Chemical Abstract Service Nr.	59866-76-1
Formelstamm	(C19-H26-N-O)+
Molgewicht	284.4158
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ NO
Vorzugsbezeichnung	Bibenzonium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-(1,2-Diphenylethoxy)- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(1,2-Diphenylethoxy)ethyl]trimethylammonium
ASK #36323	
Chemical Abstract Service Nr.	732183-55-0
Formelstamm	(C20-H30-N-O2)+
Molgewicht	316.4577
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Cyclopyrronium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	3-(2-Cyclopentyl-2-phenylacetyloxy)-1-ethyl-1-methylpyrrolidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[(Cyclopentyl)(phenyl)acetoxy]-1-ethyl-1-methylpyrrolidinium
ASK #36324	
Formelstamm	(C10-H13-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	278.279
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₇ S
2. Bezeichnung	3-(2,3-Dihydroxypropoxy)-4-methoxybenzolsulfonsäure
ASK #36325	
Formelstamm	(C10-H13-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	278.279
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₇ S
2. Bezeichnung	4-(2,3-Dihydroxypropoxy)-3-methoxybenzolsulfonsäure
ASK #36326	
Chemical Abstract Service Nr.	20462-53-7
Formelstamm	(C38-H66-N2-O2) ²⁺
Molgewicht	582.9428
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Deditonium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N</i> -Tetramethyl- <i>N,N</i> -bis{2-[5-methyl-2-(propan-2-yl)phenoxy]ethyl}decan-1,10-diaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-(Decan-1,10-diyl)bis{N-[2-(2-isopropyl-5-methylphenoxy)ethyl]-N,N-dimethylammonium}
ASK #36327	
Chemical Abstract Service Nr.	47324-98-1
Formelstamm	(C21-H29-N2-O) ⁺
Molgewicht	325.4678
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Denatonium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-2-(2,6-dimethylanilino)- <i>N,N</i> -diethyl-2-oxoethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Benzyl-N,N-diethyl-N-(2,6-dimethylphenylcarbamoylmethyl)ammonium
ASK #36328	
Chemical Abstract Service Nr.	766-76-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 21049-51-4

Formelstamm (C7-H5-O2)⁻

Molgewicht 121.1134

Bruttoformel C₇H₅O₂

2. Bezeichnung Benzoat-Anion

3. Bezeichnung Benzoat

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

Synonym Benzoat(1-)

ASK #36329

Chemical Abstract Service Nr. 166741-91-9

Molgewicht 384.214

Bruttoformel C₁₆H₁₅Cl₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Tilivapram

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-[(Cyclopropyl)methoxy]-N-(3,5-dichlor-1-oxo-1⁵-pyridin-4-yl)-5-methoxypyridin-2-carboxamid

ASK #36330

Chemical Abstract Service Nr. 20110-34-3

Formelstamm (C14-H30-N2-O2)²⁺

Molgewicht 258.4002

Bruttoformel C₁₄H₃₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Dimecolonium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 1,1,6-Trimethyl-2-[2-(trimethylazaniumyl)ethoxycarbonyl]piperidin-1-ium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,1,6-Trimethyl-2-(2-trimethylammonioethoxycarbonyl)piperidinium

ASK #36331

Chemical Abstract Service Nr. 5152-30-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1397-58-6; 17573-08-9; 23192-76-9; 29605-20-7; 34168-57-5

Formelstamm (C40-H48-N2-O6)²⁺

Molgewicht 652.8189

Bruttoformel C₄₀H₄₈N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Dimethyltubocurarinium

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 6,6',7',12'-Tetramethoxy-2,2,2',2'-tetramethyltubocuraran-2,2'-dium

ASK #36332

Chemical Abstract Service Nr. 15518-72-6

Formelstamm	(C20-H38-N-O2)+
Molgewicht	324.5212
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₈ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Diponium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; ChemIDplus; EUTCT
2. Bezeichnung	2-(2,2-Dicyclopentylacetyloxy)- <i>N,N,N</i> -triethylethanaminium
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Dicyclopentylacetoxy)ethyl]triethylammonium
ASK #36333	
Chemical Abstract Service Nr.	51-84-3
Formelstamm	(C7-H16-N-O2)+
Molgewicht	146.2074
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Acetylcholin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-Acetyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acetylcholin-kation
ASK #36334	
Chemical Abstract Service Nr.	62-49-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139741-81-4
Formelstamm	(C5-H14-N-O)+
Molgewicht	104.1708
Bruttoformel	C ₅ H ₁₄ NO
Vorzugsbezeichnung	Cholin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium
Zitat Bezeichnung 2	CAS; GlnAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium; Cholin-kation
ASK #36336	
Chemical Abstract Service Nr.	73-97-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	40017-56-9
Formelstamm	(C5-H3-N2-O4) ⁻
Molgewicht	155.0883

Bruttoformel	$C_5H_3N_2O_4$
Vorzugsbezeichnung	Orotat
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orotat-anion

ASK #36337

Chemical Abstract Service Nr.	46155-92-4
Formelstamm	$(C_7H_7N_4O_2)^-$
Molgewicht	179.1561
Bruttoformel	$C_7H_7N_4O_2$
Vorzugsbezeichnung	Theophyllinat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-id
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Theophyllin-anion

ASK #36338

Chemical Abstract Service Nr.	63-36-5
Formelstamm	$(C_7H_5O_3)^-$
Molgewicht	137.1128
Bruttoformel	$C_7H_5O_3$
2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoat-anion
3. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Salicylat

ASK #36339

Chemical Abstract Service Nr.	646-29-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	3331-16-6
Formelstamm	$(C_{18}H_{35}O_2)^-$
Molgewicht	283.4693
Bruttoformel	$C_{18}H_{35}O_2$
2. Bezeichnung	Octadecanoat-anion
3. Bezeichnung	Octadecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Stearat

ASK #36340

Chemical Abstract Service Nr.	16974-53-1
--------------------------------------	------------

Formelstamm	(C35-H60-N2-O4)2+
Molgewicht	572.8619
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pancuronium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	1,1'-(3,17-Diacetyloxy-5-androstan-2,16-diyl)bis(1-methylpiperidin-1-ium)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1'-(3alpha,17beta-Diacetoxy-5alpha-androstan-2beta,16beta-diyl)bis(1-methylpiperidinium)
ASK #36341	
Chemical Abstract Service Nr.	3715-17-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13997-03-0; 311770-63-5; 5977-00-4; 856649-75-7; 910580-18-6
Formelstamm	(C4-H4-O6)2 ⁻
Molgewicht	148.071
Bruttoformel	C ₄ H ₄ O ₆
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxybutandioat
3. Bezeichnung	(<i>R</i> , <i>R</i>)-Tartrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	L-Tartrat; (<i>R</i> , <i>R</i>)-Tartrat-dianion
ASK #36346	
Chemical Abstract Service Nr.	866527-58-4
Formelstamm	C16-H16-Cl-N-O2-S . (C10-H7-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	530.0555
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ ClNO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clopidogrelnapsilat
International Nonproprietary Name	INN.L27,v.L18
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5-yl)acetat]-naphthalin-2-sulfonat (1:1)
ASK #36347	
Chemical Abstract Service Nr.	414864-00-9
Molgewicht	318.3477
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Belinostat
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-3-[3-(phenylsulfamoyl)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36353	
Chemical Abstract Service Nr.	140171-65-9

Molgewicht	422.9025
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClN ₂ O ₅
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Diethyl{(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #36354

Chemical Abstract Service Nr.	140171-66-0
Molgewicht	394.8493
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ O ₅
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Dimethyl{(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #36355

Chemical Abstract Service Nr.	43067-01-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	173260-88-3
Molgewicht	335.7821
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClNO ₄
2. Bezeichnung	Dimethyl[4-(2-chlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #36356

Chemical Abstract Service Nr.	318465-73-5
Formelstamm	(C28-H28-Cl-N2-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	556.9915
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ ClN ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(2-[(4 <i>R</i>)-4-(2-Chlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-5-methoxycarbonyl-6-methyl-1,4-dihydropyridin-2-yl]methoxy)ethyl]carbamoyl]benzoesäure

ASK #36357

Chemical Abstract Service Nr.	21675-47-8
Formelstamm	(C6-H9-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	194.1394
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₇
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,4,5,6-Tetrahydroxy-2-oxohexansäure
3. Bezeichnung	D- <i>xylo</i> -Hex-2-ulosonsäure
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	D-Sorbonsäure

ASK #36358

Chemical Abstract Service Nr.	67776-07-2
Molgewicht	208.166
Bruttoformel	C ₇ H ₁₂ O ₇
2. Bezeichnung	Methyl[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,4,5,6-tetrahydroxy-2-oxohexanoat]
3. Bezeichnung	Methyl(D- <i>xylo</i> -hex-2-ulosonat)
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.CN

USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym		Methyl-D-sorbosonat
ASK #36359		
Chemical Abstract Service Nr.	98055-99-3	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	881181-00-6	
Molgewicht	250.2457	
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O ₇	
2. Bezeichnung	Butyl[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,4,5,6-tetrahydroxy-2-oxohexanoat]	
3. Bezeichnung	Butyl(D-xylo-hex-2-ulosonat)	
ASK #36360		
Chemical Abstract Service Nr.	114371-33-4	
Molgewicht	523.0581	
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ ClO ₇	
2. Bezeichnung	(9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17,21-diyl)dipropanoat	
ASK #36361		
Molgewicht	521.0422	
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ ClO ₇	
2. Bezeichnung	(9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17,21-diyl)dipropanoat	
ASK #36362		
Chemical Abstract Service Nr.	79578-39-5	
Molgewicht	428.518	
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ O ₆	
2. Bezeichnung	9,11 -Epoxy-21-hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxo-9 -pregna-1,4-dien-17-ylpropanoat	
ASK #36363		
Chemical Abstract Service Nr.	205105-83-5	
Molgewicht	428.518	
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ O ₆	
2. Bezeichnung	9,11 -Epoxy-17-hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxo-9 -pregna-1,4-dien-21-ylpropanoat	
ASK #36364		
Chemical Abstract Service Nr.	1204582-47-7	
Molgewicht	599.9382	
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ BrClO ₇	
2. Bezeichnung	(2-Brom-9-chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropanoat	
ASK #36365		
Chemical Abstract Service Nr.	14527-61-8	
Molgewicht	539.4878	
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ Cl ₂ O ₆	
2. Bezeichnung	(9,11 -Dichlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropanoat	

ASK #36366

Molgewicht 470.5977

Bruttoformel $C_{28}H_{38}O_6$

2. Bezeichnung (16 -Methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropanoat

ASK #36367

Molgewicht 577.1054

Bruttoformel $C_{31}H_{41}ClO_8$

Vorzugsbezeichnung Beclometasontripropanoat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (9-Chlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11 ,17,21-triyl)tripropanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Beclometasontripropionat

ASK #36368

Chemical Abstract Service Nr. 131064-75-0

Formelstamm $(C_{24}H_{27}N_2O_5)^- H^+$

Molgewicht 424.4895

Bruttoformel $C_{24}H_{28}N_2O_5$

Vorzugsbezeichnung (*R,R*)-Benazepril

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung [(3*R*)-3-[[[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*R*)-3-[(*R*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

ASK #36369

Chemical Abstract Service Nr. 86499-30-1

Formelstamm $(C_{24}H_{27}N_2O_5)^- H^+$

Molgewicht 424.4895

Bruttoformel $C_{24}H_{28}N_2O_5$

2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-3-[[[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

3. Bezeichnung *rac*-(*R,S*)-Benazepril

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

Synonym [(*RS*)-3-[(*SR*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

ASK #36370

Chemical Abstract Service Nr. 86541-78-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 107397-09-1; 89747-91-1

Formelstamm $(C_{22}H_{22}N_2O_5)2^- 2H^+$

Molgewicht 396.4364

Bruttoformel $C_{22}H_{24}N_2O_5$

Vorzugsbezeichnung	Benazeprilat
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[[{(3 <i>S</i>)-1-Carboxymethyl-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-3-yl]amino]-4-phenylbutansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{(3 <i>S</i>)-3-[(1 <i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl}essigsäure
ASK #36371	
Chemical Abstract Service Nr.	112110-48-2
Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₃ N ₂ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	430.5372
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-3-[[{(2 <i>S</i>)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure
ASK #36372	
Chemical Abstract Service Nr.	88372-47-8
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₃ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	234.2512
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-3-Amino-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure
ASK #36373	
Molgewicht	290.3575
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Butyl{[(3 <i>S</i>)-3-amino-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]acetat}
ASK #36374	
Chemical Abstract Service Nr.	103129-58-4
Molgewicht	452.5427
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Benazeprilat-Diethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	Ethyl[(2 <i>S</i>)-2-[[{(3 <i>S</i>)-1-(2-ethoxy-2-oxoethyl)-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-3-yl]amino]-4-phenylbutanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benazepril-Ethyl; Ethyl{[(3 <i>S</i>)-3-[(1 <i>S</i>)-1-ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]acetat}
ASK #36375	
Chemical Abstract Service Nr.	1879-77-2
Molgewicht	376.4617
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₄
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #36376	
Chemical Abstract Service Nr.	33755-46-3
Molgewicht	476.5775

Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-17-valerat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 β ,21-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36377	
Molgewicht	537.4831
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ BrO ₆
2. Bezeichnung	9-Brom-11 β ,21-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36378	
Chemical Abstract Service Nr.	16125-28-3
Molgewicht	440.5717
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ O ₅
2. Bezeichnung	21-Hydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4,9(11)-trien-17-ylpentanoat
ASK #36379	
Molgewicht	555.4735
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ BrFO ₆
2. Bezeichnung	6 α -Brom-9-fluor-11 β ,21-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36380	
Chemical Abstract Service Nr.	52619-18-8
Molgewicht	493.0321
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ ClO ₆
2. Bezeichnung	9-Chlor-11 β ,21-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36381	
Chemical Abstract Service Nr.	2802-10-0
Molgewicht	462.5509
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ FO ₆
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 β ,21-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36382	
Chemical Abstract Service Nr.	64169-45-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	843660-63-9
Molgewicht	333.8275
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClFNO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(1 <i>R</i>)-5-Chlor-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl]- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
ASK #36383	
Chemical Abstract Service Nr.	64169-39-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	561304-26-5
Molgewicht	378.2785
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ BrFNO

2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-5-Brom-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl]-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
ASK #36384

Molgewicht 412.5401

Bruttoformel $C_{25}H_{33}FN_2O_2$

2. Bezeichnung *rac*-4-(Dimethylamino)-1-[(1*R*)-1-[3-(dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl]butan-1-on
ASK #36385

Chemical Abstract Service Nr. 23035-53-2

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 9,10-Pregna-4,6,8(14)-trien-3,20-dion

ASK #36386

Chemical Abstract Service Nr. 1162-56-7

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung Pregna-4,6-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #36387

Chemical Abstract Service Nr. 246038-13-1

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung 9,10,17-Pregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #36388

Chemical Abstract Service Nr. 79047-41-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1023998-18-6

Molgewicht 188.6546

Bruttoformel $C_8H_{13}ClN_2O$

2. Bezeichnung (2-Butyl-5-chlor-1*H*-imidazol-4-yl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Butyl-5-chlor-1*H*-imidazol-4-methanol; (2-Butyl-4-chlor-1*H*-imidazol-5-yl)methanol

ASK #36389

Chemical Abstract Service Nr. 160514-13-6

Molgewicht 252.2713

Bruttoformel $C_{14}H_{12}N_4O$

2. Bezeichnung [2'-(1*H*-Tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2'-(1*H*-Tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-methanol

ASK #36390

Chemical Abstract Service Nr. 114799-13-2

	Molgewicht	422.9106
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₆ O
	2. Bezeichnung	(2-Butyl-5-chlor-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methanol
ASK #36391		
	Chemical Abstract Service Nr.	83857-96-9
	Molgewicht	186.6387
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ ClN ₂ O
	2. Bezeichnung	2-Butyl-5-chlor-1 <i>H</i> -imidazol-4-carbaldehyd
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-Butyl-4-chlor-1 <i>H</i> -imidazol-5-carboxaldehyd
ASK #36392		
	Chemical Abstract Service Nr.	120568-11-8
	Molgewicht	236.2719
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₄
	2. Bezeichnung	5-(4'-Methyl[1,1'-biphenyl]-2-yl)-1 <i>H</i> -tetrazol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	5-(4'-Methyl[1,1'-biphenyl]-2-yl)-2 <i>H</i> -tetrazol
ASK #36393		
	Molgewicht	464.9904
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClN ₆ O
	2. Bezeichnung	5-[4'-({2-Butyl-4-chlor-5-[(propan-2-yloxy)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl}[1,1'-biphenyl]-2-yl]-1 <i>H</i> -tetrazol
ASK #36394		
	Chemical Abstract Service Nr.	133909-99-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	918962-68-2
	Molgewicht	665.2251
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₃₇ ClN ₆ O
	2. Bezeichnung	(2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(2-trityl-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methanol
ASK #36395		
	Chemical Abstract Service Nr.	1006062-28-7
	Molgewicht	665.2251
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₃₇ ClN ₆ O
	2. Bezeichnung	5-[4'-({2-Butyl-4-chlor-5-[(trityloxy)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl}[1,1'-biphenyl]-2-yl]-1 <i>H</i> -tetrazol
ASK #36396		
	Chemical Abstract Service Nr.	1006062-27-6
	Molgewicht	464.9473
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClN ₆ O ₂
	2. Bezeichnung	[(2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]acetat
ASK #36397		

Chemical Abstract Service Nr. 114798-36-6

Molgewicht 420.8947

Bruttoformel $C_{22}H_{21}ClN_6O$

2. Bezeichnung 2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-imidazol-5-carbaldehyd

ASK #36398

Chemical Abstract Service Nr. 230971-71-8

Molgewicht 827.806

Bruttoformel $C_{44}H_{44}Cl_2N_{12}O$

2. Bezeichnung {2-Butyl-1-[(2'-{1-[(2-butyl-4-chlor-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]-1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl]-4-chlor-1*H*-imidazol-5-yl}methanol

ASK #36399

Chemical Abstract Service Nr. 230971-72-9

Molgewicht 827.806

Bruttoformel $C_{44}H_{44}Cl_2N_{12}O$

2. Bezeichnung {2-Butyl-1-[(2'-{2-[(2-butyl-4-chlor-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]-2*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl]-4-chlor-1*H*-imidazol-5-yl}methanol

ASK #36401

Molgewicht 284.4357

Bruttoformel $C_{20}H_{28}O$

2. Bezeichnung 19-Nor-5,17-pregn-3-en-20-in-17-ol

ASK #36402

Chemical Abstract Service Nr. 58311-09-4

Molgewicht 284.4357

Bruttoformel $C_{20}H_{28}O$

2. Bezeichnung 19-Norpregn-4-en-20-in-17-ol

ASK #36403

Chemical Abstract Service Nr. 5225-38-7

Molgewicht 286.4516

Bruttoformel $C_{20}H_{30}O$

2. Bezeichnung 19-Nor-17-pregna-4,20-dien-17-ol

ASK #36404

Chemical Abstract Service Nr. 494-97-3

Molgewicht 148.205

Bruttoformel $C_9H_{12}N_2$

2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-Pyrrolidin-2-yl]pyridin

3. Bezeichnung Nornicotin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2012; GSBL; NIST; ETOX; LB; CAS

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

Synonym (S)-3-(2-PyrrolidinyI)pyridin; 1'-Demethylnicotin; (S)-2-(3-Pyridyl)pyrrolidin
ASK #36405

Chemical Abstract Service Nr. 494-52-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15973-56-5

Molgewicht 162.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂

2. Bezeichnung 3-[(2S)-Piperidin-2-yl]pyridin

3. Bezeichnung Anabasin

Zitat Bezeichnung 3 GESTIS; LB; HSDB; NIST; ROMP2012; CAS; EINECS; IGS; GSBL

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

Synonym (2S)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-2,3'-bipyridinyl; Nicotimin; Neonicotin; (2S)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-2,3'-bipyridin; (2S)-2-(Pyridin-3-yl)piperidin;
(S)-3-(2-Piperidinyl)pyridin; (S)-2-(Pyrid-3-yl)piperidin; Neonikotin; (S)-2-(3-Pyridyl)piperidin

ASK #36406

Chemical Abstract Service Nr. 51020-67-8

Molgewicht 178.231

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O

2. Bezeichnung 3-[(1R,2S)-1-Methyl-1-oxidopyrrolidin-1-ium-2-yl]pyridin

3. Bezeichnung (1'R)-Nicotin-1'-oxid

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

Synonym (1R,2S)-1-Methyl-2-(pyridin-3-yl)pyrrolidin-1-oxid; (1R,2S)-anti-Nicotin-N'-oxid

ASK #36407

Chemical Abstract Service Nr. 2055-29-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 51744-17-3

Molgewicht 194.2304

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 3-[(1RS,2S)-1-Methyl-1-oxidopyrrolidin-1-ium-2-yl]pyridin-1-oxid

3. Bezeichnung Nicotin-1,1'-dioxid

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

Synonym 3-[(1RS,2S)-1-Methyl-1-oxidopyrrolidin-2-yl]pyridin-1-oxid; Dioxynicotin; 3-[(1RS,2S)-1-Methyl-1-oxo-1lambda(5)-pyrrolidin-2-yl]pyridin-1-oxid; Nicotin-N,N'-dioxid

ASK #36408

Chemical Abstract Service Nr. 55699-13-3

Molgewicht 235.322

Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₂

2. Bezeichnung 2-(4-*tert*-Butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)acetamid

ASK #36409

Chemical Abstract Service Nr. 55699-12-2

Molgewicht 236.3068

Bruttoformel C₁₄H₂₀O₃

2. Bezeichnung 2-(4-*tert*-Butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)essigsäure

ASK #36410

Chemical Abstract Service Nr. 55699-10-0

Molgewicht 217.3068

Bruttoformel $C_{14}H_{19}NO$

2. Bezeichnung 2-(4-*tert*-Butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)acetonitril

ASK #36411

Chemical Abstract Service Nr. 10078-25-8

Molgewicht 419.968

Bruttoformel $C_{21}H_{26}ClN_3O_2S$

2. Bezeichnung 2-Chlor-10-{3-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10*H*-5,4-phenothiazin-5-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-{4-[3-(2-Chlor-5-oxo-10*H*-5lambda(4)-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #36412

Chemical Abstract Service Nr. 3533-97-9

Molgewicht 369.5236

Bruttoformel $C_{21}H_{27}N_3OS$

2. Bezeichnung 2-{4-[3-(10*H*-Phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #36413

Chemical Abstract Service Nr. 136465-98-0

Formelstamm $(C_{14}H_{12}N_3O_4)^- H^+$

Molgewicht 287.2707

Bruttoformel $C_{14}H_{13}N_3O_4$

2. Bezeichnung *N*²-(Chinolin-2-carbonyl)-L-asparagin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*S*)-4-Amino-2-(chinolin-2-carboxamido)-4-oxobutansäure

ASK #36414

Molgewicht 315.3239

Bruttoformel $C_{16}H_{17}N_3O_4$

2. Bezeichnung Ethyl[*N*²-(chinolin-2-carbonyl)-L-asparaginat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyl[(2*S*)-4-amino-2-(chinolin-2-carboxamido)-4-oxobutanoat]

ASK #36415

Chemical Abstract Service Nr. 136522-17-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 158849-40-2

Molgewicht 401.5854

Bruttoformel $C_{24}H_{39}N_3O_2$

2. Bezeichnung (3*S*,4*aS*,8*aS*)-2-[(2*R*,3*S*)-3-Amino-2-hydroxy-4-phenylbutyl]-*N-tert*-butyldecahydroisochinolin-3-carboxamid

ASK #36416

Molgewicht 670.8408
Bruttoformel C₃₈H₅₀N₆O₅
2. Bezeichnung (2*R*)-*N*¹-{[(2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl]-2-(chinolin-2-carboxamido)butandiamid

ASK #36417

Formelstamm (C₃₈-H₄₈-N₅-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 671.8256
Bruttoformel C₃₈H₄₉N₅O₆
2. Bezeichnung (3*S*)-4-([(2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)amino)-3-(chinolin-2-carboxamido)-4-oxobutansäure

ASK #36418

Molgewicht 652.8255
Bruttoformel C₃₈H₄₈N₆O₄
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-([(2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)amino)-3-cyan-1-oxopropan-2-yl]chinolin-2-carboxamid

ASK #36419

Molgewicht 685.8521
Bruttoformel C₃₉H₅₁N₅O₆
2. Bezeichnung Methyl[(3*S*)-4-([(2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)amino)-3-(chinolin-2-carboxamido)-4-oxobutanoat]

ASK #36420

Molgewicht 653.8103
Bruttoformel C₃₈H₄₇N₅O₅
2. Bezeichnung *N*-[(3*S*)-1-{[(2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl]chinolin-2-carboxamid

ASK #36421

Molgewicht 402.4792
Bruttoformel C₂₀H₃₄O₈
2. Bezeichnung (1,2-Dibutyl)[3-(2-methylpropyl)][2-(acetyloxy)propan-1,2,3-tricarboxylat]

ASK #36422

Chemical Abstract Service Nr. 136135-57-4
Formelstamm (C₄₈-H₇₄-N-O₁₇)⁻ H⁺
Molgewicht 938.1056
Bruttoformel C₄₈H₇₅NO₁₇

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

ASK #36423

Chemical Abstract Service Nr. 744256-69-7
Formelstamm C₁₆-H₁₆-Cl-N-O₂-S . (C₆-H₅-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 479.9968
Bruttoformel C₂₂H₂₂ClNO₅S₂

2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5-yl)acetat]-benzolsulfonat (1:1)
3. Bezeichnung	Clopidogrelbesilat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2790
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Methyl-(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)-2-[6,7-dihydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5(4 <i>H</i>)-yl]acetat-benzolsulfonat

ASK #36425

Chemical Abstract Service Nr.	60320-32-3
Molgewicht	177.6121
Bruttoformel	C ₄ H ₄ ClN ₃ OS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlor-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid

ASK #36426

Chemical Abstract Service Nr.	5393-55-5
Molgewicht	143.167
Bruttoformel	C ₄ H ₅ N ₃ OS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1,3,4-Thiadiazol-2-yl)acetamid

ASK #36427

Chemical Abstract Service Nr.	32873-56-6
Molgewicht	175.232
Bruttoformel	C ₄ H ₅ N ₃ OS ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Sulfanyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid

ASK #36428

Chemical Abstract Service Nr.	14949-00-9
Molgewicht	180.2088
Bruttoformel	C ₂ H ₄ N ₄ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	5-Amino-1,3,4-thiadiazol-2-sulfonamid

ASK #36429

Chemical Abstract Service Nr.	827026-60-8
Formelstamm	(C ₄ -H ₄ -N ₃ -O ₄ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	223.2302
Bruttoformel	C ₄ H ₅ N ₃ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	5-Acetamido-1,3,4-thiadiazol-2-sulfonsäure

ASK #36430

Molgewicht	395.4616
Bruttoformel	C ₈ H ₉ N ₇ O ₄ S ₄
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-[(5-Acetamido-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanyl]sulfamoyl}-1,3,4-thiadiazol-2-yl}acetamid

ASK #36431

Chemical Abstract Service Nr.	2349-67-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17374-12-8; 36369-18-3

Molgewicht 133.1953
Bruttoformel C₂H₃N₃S₂
2. Bezeichnung 5-Amino-1,3,4-thiadiazol-2-thiol

ASK #36432

Molgewicht 252.3095
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-2-{4-[(2*R*)-3-Ethylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}acetamid

ASK #36433

Chemical Abstract Service Nr. 97203-04-8

Molgewicht 449.6249
Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₃

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-7 -(3,3-dimethylbut-1-en-2-yl)-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol

ASK #36434

Chemical Abstract Service Nr. 90387-35-2

Molgewicht 469.656
Bruttoformel C₂₉H₄₃NO₄

2. Bezeichnung 17-Butyl-7 -[(2*S*)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol

ASK #36435

Chemical Abstract Service Nr. 155203-05-7

Molgewicht 465.6243
Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₄

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-7 -[(2*S*)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-etheno-14 -morphinan-3-ol

ASK #36436

Chemical Abstract Service Nr. 163597-04-4

Molgewicht 933.2644
Bruttoformel C₅₈H₈₀N₂O₈

2. Bezeichnung 17,17'-Bis(cyclopropylmethyl)-7 ,7' -bis[(2*S*)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 ,6' -dimethoxy-4,5 :4',5' -diepoxy-6,14:6',14'-diethano-14 ,14' -[2,2'-bimorphinan]-3,3'-diol

ASK #36437

Chemical Abstract Service Nr. 89663-73-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 91423-89-1

Molgewicht 435.5983
Bruttoformel C₂₈H₃₇NO₃

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-4',4',5',5'-tetramethyl-2',3',4',5'-tetrahydro-4,5 -epoxy-6 ,14-ethano-7 *H*-14 -furo[2',3':6,7]morphinan-3-ol

ASK #36438

Chemical Abstract Service Nr. 27171-89-7

Formelstamm (C₁₄-H₁₉-Cl-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 285.7665
Bruttoformel C₁₄H₂₀ClNO₃

2. Bezeichnung 4-{4-[(2-Chlorethyl)(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}butansäure

ASK #36439

Formelstamm (C₁₂-H₁₆-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 223.2683

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃

2. Bezeichnung 4-{4-[(2-Hydroxyethyl)amino]phenyl}butansäure

ASK #36440

Formelstamm (C₁₈-H₂₆-Cl₃-N-O₆-P)⁻ H⁺

Molgewicht 490.7428

Bruttoformel C₁₈H₂₇Cl₃NO₆P

2. Bezeichnung 4-{4-[[2-[Bis(2-chlorethoxy)phosphoryloxy]ethyl](2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure

ASK #36441

Chemical Abstract Service Nr. 94236-91-6

Molgewicht 366.7104

Bruttoformel C₁₆H₂₂Cl₃NO₂

2. Bezeichnung (2-Chlorethyl)(4-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butanoat)

ASK #36442

Formelstamm (C₂₇-H₃₄-Cl₃-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 557.9368

Bruttoformel C₂₇H₃₅Cl₃N₂O₄

2. Bezeichnung 3-(4-{[2-(4-{4-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butanoyloxy)ethyl](2-chlorethyl)amino}phenyl)propansäure

ASK #36443

Formelstamm (C₄₁-H₅₂-Cl₄-N₃-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 825.688

Bruttoformel C₄₁H₅₃Cl₄N₃O₆

2. Bezeichnung 4-{4-[[2-[3-(4-{[2-(4-{4-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butanoyloxy)ethyl](2-chlorethyl)amino}phenyl)propanoyloxy]ethyl](2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure

ASK #36444

Chemical Abstract Service Nr. 134862-11-6

Formelstamm (C₁₄-H₁₈-Cl₂-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 304.2122

Bruttoformel C₁₄H₁₉Cl₂NO₂

2. Bezeichnung 4-{3-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #36445

Chemical Abstract Service Nr. 639817-49-5

Molgewicht 480.9966

Bruttoformel C₂₆H₃₄ClFO₅

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregn-1-en-17-ylbutanoat

ASK #36446

Chemical Abstract Service Nr. 639817-48-4
Molgewicht 480.9966
Bruttoformel $C_{26}H_{34}ClFO_5$
2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregn-4-en-17-ylbutanoat

ASK #36447

Chemical Abstract Service Nr. 639817-51-9
Molgewicht 557.8767
Bruttoformel $C_{26}H_{31}BrClFO_5$
2. Bezeichnung 2-Brom-21-chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-ylbutanoat

ASK #36448

Chemical Abstract Service Nr. 25120-98-3
Molgewicht 478.9807
Bruttoformel $C_{26}H_{32}ClFO_5$
2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-ylbutanoat

ASK #36449

Chemical Abstract Service Nr. 639817-47-3
Molgewicht 478.9807
Bruttoformel $C_{26}H_{32}ClFO_5$
2. Bezeichnung (21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl)(2-methylpropanoat)

ASK #36450

Chemical Abstract Service Nr. 25122-56-9
Molgewicht 464.9541
Bruttoformel $C_{25}H_{30}ClFO_5$
2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-ylpropanoat

ASK #36451

Molgewicht 516.5983
Bruttoformel $C_{29}H_{37}FO_7$
2. Bezeichnung 9-Fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxo-21-(propanoyloxy)pregna-1,4-dien-17-ylbutanoat

ASK #36452

Chemical Abstract Service Nr. 25209-52-3
Formelstamm $(C_{13}H_{15}O_3)^- H^+$
Molgewicht 220.2643
Bruttoformel $C_{13}H_{16}O_3$
2. Bezeichnung *rac*-2(*R*)-(1-Hydroxycyclopentyl)-2-phenylelessigsäure
3. Bezeichnung 2-(1-Hydroxycyclopentyl)-2-phenylelessigsäure

ASK #36453

Chemical Abstract Service Nr. 36882-00-5

	Molgewicht	207.2689
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₂
	2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl](2-phenylacetat)
ASK #36454		
	Chemical Abstract Service Nr.	394730-71-3
	Molgewicht	494.2685
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₀ Cl ₂ F ₅ N ₅ S
	2. Bezeichnung	1-[2,6-Dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-(difluormethylsulfanyl)-5-[[pyridin-2-yl)methyl]amino}-1 <i>H</i> -pyrazol-3-carbonitril
ASK #36456		
	Molgewicht	353.4977
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
	2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]butanoat
ASK #36457		
	Molgewicht	339.4712
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₂
	2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat
ASK #36458		
	Chemical Abstract Service Nr.	91-03-2
	Molgewicht	191.2695
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-Dimethylamino-2-methyl-1-phenylpropan-1-on
ASK #36459		
	Chemical Abstract Service Nr.	138892-82-7
	Formelstamm	(C19-H22-N3-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	341.4042
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₃ O ₃
	2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-7-(4-ethylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #36460		
	Chemical Abstract Service Nr.	5308-25-8
	Molgewicht	114.1888
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂
	2. Bezeichnung	1-Ethylpiperazin
	Zitat Bezeichnung 2	IGS; EINECS; GSBL; UBA-WGK
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	N-Ethylpiperazin
ASK #36461		
	Chemical Abstract Service Nr.	174956-43-5
	Formelstamm	(C24-H25-F-N-O4) ⁻ H ⁺

Molgewicht	411.4659
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ FNO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure

ASK #36462

Chemical Abstract Service Nr.	129332-29-2
Molgewicht	467.5723
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ FNO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac-tert</i> -Butyl{(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[3-(4-fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-enoat}

ASK #36463

Chemical Abstract Service Nr.	779995-42-5
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₃ -F-N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	397.4394
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FNO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[1-Ethyl-3-(4-fluorphenyl)-1 <i>H</i> -indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Verunreinigung C von Fluvastin-Natrium [Stereoformel und Stereosymbolik dieser Verunreinigung C von Fluvastin-Natrium ist in Ph.Eur. irrtümlich als nicht racemisch bezeichnet.]

ASK #36464

Formelstamm	(C ₂₄ -H ₂₃ -F-N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	409.4501
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ FNO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -indol-2-yl]-3-hydroxy-5-oxohept-6-ensäure

ASK #36465

Chemical Abstract Service Nr.	920275-10-1
Molgewicht	391.4348
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ FNO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-6-[(<i>E</i>)-2-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -indol-2-yl]ethenyl]-4-hydroxy-5,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-2-on

ASK #36466

Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₁ -F-N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	379.4241
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ FNO ₃
2. Bezeichnung	(3 <i>E</i> ,5 <i>E</i>)-6-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -indol-2-yl]-2-hydroxyhexa-3,5-diensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Verunreinigung F von Fluvastin-Natrium [irrtümliche Struktur und Bezeichnung in Pharmeuropa 19.2 (April 2007) (eine CH-Gruppe in der Seitenkette fehlt) und wurde in Ph.Eur. 6.4 (2008) korrigiert, siehe ASK-Nr. 37505-0]

ASK #36467

Chemical Abstract Service Nr.	101125-34-2
Molgewicht	281.3241
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ FNO

2. Bezeichnung 3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-carbaldehyd

ASK #36470

Molgewicht 255.661

Bruttoformel C₉H₁₀ClN₅O₂

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[[[(2-chlorprop-2-en-1-yl)oxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36471

Chemical Abstract Service Nr. 194159-18-7

Molgewicht 311.2939

Bruttoformel C₁₂H₁₇N₅O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-[2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]-3-hydroxypropyl]propanoat

ASK #36472

Chemical Abstract Service Nr. 108436-36-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103025-06-5

Molgewicht 273.6763

Bruttoformel C₉H₁₂ClN₅O₃

2. Bezeichnung *rac*-2-Amino-9-[[[(1*R*)-2-chlor-1-(hydroxymethyl)ethoxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36473

Molgewicht 285.2566

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₅

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[[[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethoxy]methoxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36474

Chemical Abstract Service Nr. 86357-09-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 96429-66-2

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-2-Amino-9-[[[(2*R*)-2,3-dihydroxypropoxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36475

Chemical Abstract Service Nr. 84222-50-4

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₄

2. Bezeichnung 2-Amino-7-[[[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethoxy]methyl]-1,7-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36476

Chemical Abstract Service Nr. 86357-20-2

Molgewicht 367.3571

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₅O₆

2. Bezeichnung [2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]propan-1,3-diyl]dipropanoat

ASK #36477

Chemical Abstract Service Nr. 177216-32-9

Molgewicht	423.4204
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N ₅ O ₇
2. Bezeichnung	[2-[[2-(Propanoylamino)-6-oxo-1,6-dihydro-9 <i>H</i> -purin-9-yl]methoxy]propan-1,3-diyl]dipropanoat

ASK #36478

Chemical Abstract Service Nr.	192118-08-4
Molgewicht	272.3207
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	Ethyl{[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]carbamat}

ASK #36479

Chemical Abstract Service Nr.	33288-74-3
Molgewicht	378.4029
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	Methyl({4-[2-(5-methylpyrazin-2-carboxamido)ethyl]benzolsulfonyl}carbamat)

ASK #36483

Chemical Abstract Service Nr.	10080-05-4
Molgewicht	325.4264
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	4-{2-[(Cyclohexylcarbamoyl)amino]ethyl}benzolsulfonamid

ASK #36484

Chemical Abstract Service Nr.	10079-35-3
Molgewicht	450.5948
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ N ₄ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Cyclohexylcarbamoyl)-4-{2-[(cyclohexylcarbamoyl)amino]ethyl}benzolsulfonamid

ASK #36485

Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	250.2936
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-[4-(morpholin-4-yl)phenyl]propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(Morpholin-4-yl)-L-phenylalanin

ASK #36486

Chemical Abstract Service Nr.	573704-41-3
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₄ -Cl-N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	242.702
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-{4-[(2-chlorethyl)amino]phenyl}propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-[(2-Chlorethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36487

Chemical Abstract Service Nr. 72143-20-5

Formelstamm (C₁₃-H₁₉-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 268.3089

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-{4-[bis(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[Bis(2-hydroxyethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36488

Chemical Abstract Service Nr. 61733-01-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78568-19-1

Formelstamm (C₁₃-H₁₈-Cl-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 286.7546

Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₂O₃

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-{4-[(2-chlorethyl)(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(2-Chlorethyl)(2-hydroxyethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36489

Formelstamm (C₁₅-H₂₂-Cl-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 314.8077

Bruttoformel C₁₅H₂₃ClN₂O₃

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-{4-[(2-chlorethyl)(2-ethoxyethyl)amino]phenyl}propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(2-Chlorethyl)(2-ethoxyethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36490

Formelstamm (C₁₃-H₁₆-Cl₃-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 371.6441

Bruttoformel C₁₃H₁₇Cl₃N₂O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}-3-chlorpropansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-beta-chlor-L-phenylalanin

ASK #36491

Chemical Abstract Service Nr. 88457-23-2

Molgewicht 319.2268

Bruttoformel C₁₄H₂₀Cl₂N₂O₂

2. Bezeichnung Methyl[(2*S*)-2-amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propanoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methyl{4-[bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalaninat}

ASK #36492

Formelstamm (C39-H49-Cl6-N6-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 879.5701

Bruttoformel C₃₉H₅₀Cl₆N₆O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(2*S*)-2-[(2*S*)-2-Amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propanamido]-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propanamido]-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanyl-4-[bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanyl-4-[bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36493

Chemical Abstract Service Nr. 65555-88-6

Formelstamm (C11-H14-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 209.2417

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(4-methoxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #36494

Chemical Abstract Service Nr. 39948-18-0

Formelstamm (C12-H16-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 239.2677

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #36495

Chemical Abstract Service Nr. 3060-50-2

Formelstamm (C14-H12-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 227.2585

Bruttoformel C₁₄H₁₃NO₂

2. Bezeichnung 2-Amino-2,2-diphenylelessigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diphenylglycin

ASK #36496

Chemical Abstract Service Nr. 5157-15-3

Molgewicht 294.308

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₄O₂

2. Bezeichnung 3a,6a-Diphenyltetrahydroimidazo[4,5-*d*]imidazol-2,5(1*H*,3*H*)-dion

ASK #36497

Chemical Abstract Service Nr. 6802-95-5

Formelstamm (C15-H13-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 270.2833

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O₃

2. Bezeichnung 2-Carbamoylamino-2,2-diphenylelessigsäure

ASK #36498

Chemical Abstract Service Nr. 6859-11-6

Molgewicht 266.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Methyl-5,5-diphenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #36499

Chemical Abstract Service Nr. 4224-00-4

Molgewicht 266.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 3-Methyl-5,5-diphenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #36501

Formelstamm (C₁₈-H₁₃-N-O₈-S₂)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 481.4073

Bruttoformel C₁₈H₁₃NNa₂O₈S₂

2. Bezeichnung {2,4'-[(Pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Dinatrium{2,4'-[(pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(sulfat)

ASK #36502

Chemical Abstract Service Nr. 39880-77-8

Molgewicht 141.1909

Bruttoformel C₆H₇NOS

2. Bezeichnung *N*-Methylthiophen-2-carboxamid

ASK #36503

Chemical Abstract Service Nr. 52781-01-8

Molgewicht 179.176

Bruttoformel C₈H₉N₃O₂

2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-(pyridin-2-yl)oxamid

ASK #36504

Chemical Abstract Service Nr. 94040-09-2

Molgewicht 203.2388

Bruttoformel C₆H₅NO₃S₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-1-⁶-thieno[2,3-*d*][1,2]thiazol-1,1,3(2*H*)-trion

ASK #36505

Molgewicht 335.4013

Bruttoformel C₁₄H₁₃N₃O₃S₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-*N*,2-dimethyl-1,1-dioxo-*N*-(pyridin-2-yl)-2*H*-1-⁶-thieno[2,3-*e*][1,2]thiazin-3-carboxamid

ASK #36506

Molgewicht 212.2257

Bruttoformel C₈H₈N₂O₃S

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-2*H*-1,6-thieno[2,3-*e*][1,2]thiazin-3-carboxamid

ASK #36507

Chemical Abstract Service Nr. 64527-92-0

Formelstamm (C₆-H₆-N-O₄-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 221.2541

Bruttoformel C₆H₇NO₄S₂

2. Bezeichnung 3-(Methylsulfamoyl)thiophen-2-carbonsäure

ASK #36508

Chemical Abstract Service Nr. 18968-05-3

Molgewicht 348.3026

Bruttoformel C₁₄H₂₀O₁₀

2. Bezeichnung 1,3,4,6-Tetra-*O*-acetyl- β -D-mannopyranose

Zitat Bezeichnung 2 EAB6.3+4+7,7.0+4+7,8.0(2008-2014)R; EAB.VU.CN; EP6.3+4+7,7.0+4+7,8.0(2008-2014)R

ASK #36510

Chemical Abstract Service Nr. 155829-97-3

Formelstamm 2(C₁₅-H₁₇-Br-N₂-O₅)²⁻ (99m)Tc⁴⁺

Bruttoformel C₃₀H₃₄Br₂N₄O₁₀Tc

Vorzugsbezeichnung Dimebrofenin-(^{99m}Tc)Technetium

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung (*OC*-6-2'2')-Bis{*N*-[2-(3-brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-*N*-(carboxy-*O*-methyl)glycinato(2-)-*N*, *O*}[^{99m}Tc]technetium

ASK #36511

Chemical Abstract Service Nr. 176161-24-3

Molgewicht 376.2351

Bruttoformel C₁₅H₁₉Cl₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Maribavir

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung (2*S*,3*S*,4*R*,5*S*)-2-{5,6-Dichlor-2-[(propan-2-yl)amino]-1-*H*-benzimidazol-1-yl}-5-hydroxymethyloxolan-3,4-diol

ASK #36513

Chemical Abstract Service Nr. 74-61-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 88031-93-0

Formelstamm (C₃-H₇-O₃-S₃)⁻ H⁺

Molgewicht 188.2888

Bruttoformel C₃H₈O₃S₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-sulfonsäure

ASK #36517

Chemical Abstract Service Nr. 335148-45-3

Molgewicht 703.3477

Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ I ₂ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Budiodaron
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i>)-Butan-2-yl][2-(3-{4-[2-(diethylamino)ethoxy]-3,5-diiodbenzoyl}-1-benzofuran-2-yl)acetat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36518	
Chemical Abstract Service Nr.	478941-93-4
Formelstamm	C27-H31-I2-N-O5 . C4-H6-O6
Molgewicht	853.4345
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ I ₂ NO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Budiodaron[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i>)-Butan-2-yl][2-(3-{4-[2-(diethylamino)ethoxy]-3,5-diiodbenzoyl}-1-benzofuran-2-yl)acetat]-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36520	
Chemical Abstract Service Nr.	842133-18-0
Molgewicht	444.5157
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ FO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Canagliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; MeSH; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1- <i>C</i> -(3-{[5-(4-fluorphenyl)thiophen-2-yl]methyl}-4-methylphenyl)- <i>D</i> -glucitol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-2-(3-{[5-(4-Fluorphenyl)thiophen-2-yl]methyl}-4-methylphenyl)-6-(hydroxymethyl)oxan-3,4,5-triol; 3-[5-(4-Fluorphenyl)-2-thienylmethyl]-4-methyl-1-(β-D-glucopyranosyl)benzol; (1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1- <i>C</i> -[3-{[5-(4-fluorphenyl)-2-thienyl]methyl}-4-methylphenyl]- <i>D</i> -glucitol; (1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1-[3-{[5-(4-fluorphenyl)-2-thienyl]methyl}-4-methylphenyl]- <i>D</i> -glucitol
ASK #36521	
Chemical Abstract Service Nr.	915133-65-2
Molgewicht	460.5135
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ F ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Abediterol
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	5-((1 <i>R</i>)-2-{[6-(2,2-Difluor-2-phenylethoxy)hexyl]amino}-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #36522	
Chemical Abstract Service Nr.	1044516-17-7

	Formelstamm	2(C25-H30-F2-N2-O4) . (C10-H6-O6-S2) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	1209.3239
	Bruttoformel	C ₆₀ H ₆₈ F ₄ N ₄ O ₁₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Abediterolheminapadisilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L66,v.L18)
	2. Bezeichnung	5-[(1 <i>R</i>)-2-[[6-(2,2-Difluor-2-phenylethoxy)hexyl]amino]-1-hydroxyethyl]-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1)
ASK #36525	Chemical Abstract Service Nr.	688763-64-6
	Molgewicht	463.3107
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ Cl ₂ FN ₄ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Elubrixin
	International Nonproprietary Name	INN.L69
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	1-(2-Chlor-3-fluorphenyl)-3-[4-chlor-2-hydroxy-3-(piperazin-1-sulfonyl)phenyl]harnstoff
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36526	Chemical Abstract Service Nr.	960495-43-6
	Formelstamm	C17-H17-Cl2-F-N4-O4-S . (C7-H7-O3-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	635.5123
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ Cl ₂ FN ₄ O ₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Elubrixintosilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L69,v.L18)
	2. Bezeichnung	1-(2-Chlor-3-fluorphenyl)-3-[4-chlor-2-hydroxy-3-(piperazin-1-sulfonyl)phenyl]harnstoff-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36529	Chemical Abstract Service Nr.	24143-17-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	32328-32-8
	Molgewicht	328.7928
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Oxazolam
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	MAR35
	2. Bezeichnung	10-Chlor-2-methyl-11b-phenyl-2,3,7,11b-tetrahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
ASK #36530	Chemical Abstract Service Nr.	635318-55-7
	Formelstamm	(C12-H16-N2-O7-S2) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	366.4105

	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pomaglumetadmethionil
	International Nonproprietary Name	INN.L66
ASK #36531	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butanamido]-2,2-dioxo-2 ⁶ -thiabicyclo[3.1.0]hexan-4,6-dicarbonsäure
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₆ -N ₂ -O ₇ -S ₂)2 ⁻ 2H ⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	384.4258
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pomaglumetadmethionil 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L66)
ASK #36533	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butanamido]-2,2-dioxo-2 ⁶ -thiabicyclo[3.1.0]hexan-4,6-dicarbonsäure 1 H ₂ O
	Chemical Abstract Service Nr.	813452-18-5
	Molgewicht	377.453
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ FN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Carmegliptin
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,11 <i>bS</i>)-2-Amino-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-3-yl]-4-(fluormethyl)pyrrolidin-2-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,11 <i>bS</i>)-2-Amino-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -benzo[<i>a</i>]chinolizin-3-yl]-4-(fluormethyl)pyrrolidin-2-on
ASK #36534	Chemical Abstract Service Nr.	813452-14-1
	Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₈ -F-N ₃ -O ₃ . 2 Cl-H
	Molgewicht	450.3749
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ Cl ₂ FN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Carmegliptindihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L60)
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,11 <i>bS</i>)-2-Amino-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-3-yl]-4-(fluormethyl)pyrrolidin-2-on-hydrochlorid (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,11 <i>bS</i>)-2-Amino-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -benzo[<i>a</i>]chinolizin-3-yl]-4-(fluormethyl)pyrrolidin-2-on-hydrochlorid (1:2)
ASK #36535	Chemical Abstract Service Nr.	847829-38-3
	Molgewicht	232.3445
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Rezatomidin
	International Nonproprietary Name	INN.L65

2. Bezeichnung	4-[(1 <i>S</i>)-1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -imidazol-2-thion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36538	
Chemical Abstract Service Nr.	887375-26-0
Molgewicht	462.4798
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ F ₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mapracorat
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-1,1,1-Trifluor-4-(5-fluor-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-yl)-4-methyl-2-[[[2-methylchinolin-5-yl)amino]methyl]pentan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36539	
Chemical Abstract Service Nr.	301692-76-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1427301-99-2
Molgewicht	361.3873
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ FNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Polmacoxib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-[3-(3-Fluorphenyl)-5,5-dimethyl-4-oxo-4,5-dihydrofuran-2-yl]benzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36540	
Chemical Abstract Service Nr.	19171-19-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	443912-23-0; 443919-33-3
Molgewicht	273.2441
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pomalidomid
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	4-Amino-2-(2,6-dioxopiperidin-3-yl)isoindol-1,3(2 <i>H</i>)-dion
ASK #36541	
Chemical Abstract Service Nr.	951395-08-7
Formelstamm	(C ₁₄ H ₆ Cl ₂ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺ . C ₇ H ₁₇ N ₃ O ₅
Molgewicht	503.3299
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tafamidis-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L63,L6)
2. Bezeichnung	2-(3,5-Dichlorphenyl)-1,3-benzoxazol-6-carbonsäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #36542

Chemical Abstract Service Nr.	594839-88-0
Formelstamm	(C14-H6-Cl2-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	308.1163
Bruttoformel	C ₁₄ H ₇ Cl ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Tafamidis
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-(3,5-Dichlorphenyl)-1,3-benzoxazol-6-carbonsäure

ASK #36543

Chemical Abstract Service Nr.	639089-54-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1010423-95-6; 1429051-85-3; 1610450-99-1; 1612241-47-0
Molgewicht	464.5864
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₈ OS
Vorzugsbezeichnung	Tozasertib
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-({4-(4-Methylpiperazin-1-yl)-6-[(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl}sulfanyl)phenyl]cyclopropancarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36544

Molgewicht	482.6017
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₈ OS
Vorzugsbezeichnung	Tozasertib 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-({4-(4-Methylpiperazin-1-yl)-6-[(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl}sulfanyl)phenyl]cyclopropancarboxamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #36546

Chemical Abstract Service Nr.	149440-01-7
Formelstamm	(C18-H14-N2-O8-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	452.4582
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₂ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	6-Hydroxy-5-[(2-methoxy-5-methyl-4-sulfophenyl)diazenyl]naphthalin-2-sulfonsäure

ASK #36547

Chemical Abstract Service Nr.	258329-46-3
Formelstamm	(C22-H29-N2-O) ⁺
Molgewicht	337.4785
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₂ O

Vorzugsbezeichnung	Fenpiverinium
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	1-(4-Amino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-1-methylpiperidin-1-ium
ASK #36548	
Chemical Abstract Service Nr.	7438-46-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	859457-04-8
Formelstamm	(C25-H30-N3)+
Molgewicht	372.5258
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Methylrosanilinium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	4-{Bis[4-(dimethylamino)phenyl]methyliden}- <i>N,N</i> -dimethylcyclohexa-2,5-dien-1-iminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Kristallviolett-kation
ASK #36549	
Chemical Abstract Service Nr.	17088-74-3
Formelstamm	(C26-H50-N-O2)+
Molgewicht	408.6807
Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₀ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Penoctonium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(2,2-Dicyclopentylacetyloxy)ethyl]- <i>N,N</i> -diethyloctan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Dicyclopentylacetoxy)ethyl]diethyloctylammonium
ASK #36550	
Chemical Abstract Service Nr.	10182-92-0
Formelstamm	(C17-H38-N)+
Molgewicht	256.4903
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₈ N
Vorzugsbezeichnung	Tetradonium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyltetradecan-1-aminium
ASK #36551	
Chemical Abstract Service Nr.	10182-91-9
Formelstamm	(C15-H34-N)+
Molgewicht	228.4372

Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₄ N
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyldodecan-1-aminium
ASK #36552	
Chemical Abstract Service Nr.	76218-49-0
Molgewicht	251.285
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₅ O ₂
2. Bezeichnung	7-[2-(Diethylamino)ethyl]-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #36553	
Chemical Abstract Service Nr.	635702-64-6
Formelstamm	C21-H23-N7-O2-S . Cl-H
Molgewicht	473.979
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pazopanibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	5-({4-[(2,3-Dimethyl-2 <i>H</i> -indazol-6-yl)(methyl)amino]pyrimidin-2-yl}amino)-2-methylbenzolsulfonamid-hydrochlorid
ASK #36554	
Chemical Abstract Service Nr.	14910-31-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	16776-52-6
Formelstamm	(C21-H20-N4-O)+
Molgewicht	344.4097
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ N ₄ O
2. Bezeichnung	6,6'-Carbonylbis(azandiyl)bis(1-methylchinolinium)
ASK #36555	
Chemical Abstract Service Nr.	47346-08-7
Molgewicht	324.4168
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-Viquidil
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-Ethenylpiperidin-4-yl]-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on
ASK #36556	
Chemical Abstract Service Nr.	72777-33-4
Molgewicht	324.4168
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-Viquidil
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethenylpiperidin-4-yl]-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on
ASK #36557	
Chemical Abstract Service Nr.	50879-75-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84-55-9

Molgewicht	324.4168
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Viquidil
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	3-(3-Ethenylpiperidin-4-yl)-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(6-Methoxy-4-chinoly)-3-(3-vinyl-4-piperidyl)-1-propanon; 3-(3-Ethenyl-4-piperidyl)-1-(6-methoxy-4-chinoly)-1-propanon; 1-(6-Methoxy-4-chinoly)-3-(3-vinyl-4-piperidyl)propan-1-on

ASK #36560

Chemical Abstract Service Nr. 3443-90-1

Formelstamm	(C ₂₈ H ₂₀ N ₂ O ₈ S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	578.6129
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ N ₂ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[(9,10-Dioxo-9,10-dihydroanthracen-1,4-diyl)bis(azandiyl)]bis(5-methylbenzolsulfonsäure)

ASK #36561

Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₀ N ₄ O ₈ S ₃) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	494.5629
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O ₈ S ₃
2. Bezeichnung	2,2'-[[4-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-ylsulfamoyl)phenyl]azandiyl]bis(ethansulfonsäure)

ASK #36562

Chemical Abstract Service Nr. 19989-19-6

Molgewicht	325.3585
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ NO ₄
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-8-[[[(2-hydroxyethyl)(methyl)amino]methyl]-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on

ASK #36563

Chemical Abstract Service Nr. 7790-86-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11098-86-5

Molgewicht	246.475
Bruttoformel	CeCl ₃
2. Bezeichnung	Cer()-chlorid

ASK #36567

Chemical Abstract Service Nr. 17039-11-1

Formelstamm	(C ₃₂ H ₁₉ N ₆ O ₁₅ S ₅) ⁵⁻ 5H ⁺
Molgewicht	892.8892
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₄ N ₆ O ₁₅ S ₅
2. Bezeichnung	4,4'-[(3-Sulfo[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis(diazendiyl)]bis(3-aminonaphthalin-2,7-disulfonsäure)

ASK #36570

Chemical Abstract Service Nr.	439239-90-4
Molgewicht	377.3603
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ F ₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lasmiditan
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2,4,6-Trifluor- <i>N</i> -[6-(1-methylpiperidin-4-carbonyl)pyridin-2-yl]benzamid

ASK #36571

Chemical Abstract Service Nr.	439239-92-6
Formelstamm	2(C19-H18-F3-N3-O2) . C4-H6-O4
Molgewicht	872.8087
Bruttoformel	C ₄₂ H ₄₂ F ₆ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Lasmiditanhemisuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	2,4,6-Trifluor- <i>N</i> -[6-(1-methylpiperidin-4-carbonyl)pyridin-2-yl]benzamid-butandioat (2:1)

ASK #36572

Chemical Abstract Service Nr.	869490-23-3
Molgewicht	366.4089
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ F ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Gosogliptin
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3,3-Difluorpyrrolidin-1-yl){(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36573

Chemical Abstract Service Nr.	869490-47-1
Formelstamm	C17-H24-F2-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht	439.3308
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ Cl ₂ F ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Gosogliptindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	(3,3-Difluorpyrrolidin-1-yl){(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}methanon-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,3-Difluorpyrrolidin-1-yl){(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}methanon-dihydrochlorid

ASK #36575

Chemical Abstract Service Nr.	27892-33-7
Formelstamm	(C20-H28-N)+
Molgewicht	282.443
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N
Vorzugsbezeichnung	Emepronium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethyl-4,4-diphenylbutan-2-aminium
ASK #36576	
Chemical Abstract Service Nr.	13087-58-6
Formelstamm	(C27-H39-N3-O)2+
Molgewicht	421.6181
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Pentacynium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	4-{2-[(5-Cyan-5,5-diphenylpentyl)(dimethyl)azaniumyl]ethyl}-4-methylmorpholin-4-ium
ASK #36577	
Chemical Abstract Service Nr.	47608-32-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112726-87-1; 50857-35-7
Formelstamm	(C25-H30-N-O3)+
Molgewicht	392.5106
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trospium
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3 -(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)spiro[9-nortropan-8,1'-pyrrolidin]-1'-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3r,5S)-3-(Benziloyloxy)spiro[8-azabicyclo[3.2.1]octan-8,1'-pyrrolidin]-1'-ium
ASK #36578	
Chemical Abstract Service Nr.	16287-71-1
Formelstamm	(C23-H42-N)+
Molgewicht	332.5863
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ N
Vorzugsbezeichnung	Miristalkonium
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyltetradecanaminium
ASK #36579	
Chemical Abstract Service Nr.	6810-42-0
Formelstamm	(C24-H50-N-O)+

Molgewicht	368.6599
Bruttoformel	C ₂₄ H ₅₀ NO
Vorzugsbezeichnung	Cethexonium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hexadecyl-2-hydroxy- <i>N,N</i> -dimethylcyclohexan-1-aminium
ASK #36580	
Chemical Abstract Service Nr.	774475-56-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	764585-62-8
Formelstamm	(C22-H34-N-O)+
Molgewicht	328.5115
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ NO
Vorzugsbezeichnung	Ciclonium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	2-[1-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-1-phenylethoxy]- <i>N,N</i> -diethyl- <i>N</i> -methylethanaminium
ASK #36581	
Chemical Abstract Service Nr.	33371-53-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	47468-58-6
Formelstamm	(C22-H28-N-O3)+
Molgewicht	354.4626
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bevonium
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	2-[(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)methyl]-1,1-dimethylpiperidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benziloyloxymethyl-1,1-dimethylpiperidinium
ASK #36582	
Chemical Abstract Service Nr.	60-26-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	3343-60-0
Formelstamm	(C12-H30-N2)2+
Molgewicht	202.38
Bruttoformel	C ₁₂ H ₃₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Hexamethonium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N,N</i> -Hexamethylhexan-1,6-bis(aminium)
ASK #36583	
Chemical Abstract Service Nr.	45021-15-6
Formelstamm	(C9-H24-N2-O)2+

Molgewicht	176.2997
Bruttoformel	C ₉ H ₂₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Prolonium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N,N,N</i> -hexamethylpropan-1,3-bis(aminium)
ASK #36584	
Chemical Abstract Service Nr.	23724-97-2
Formelstamm	(C29-H44-N-O2)+
Molgewicht	438.6652
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Lauralkonium
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-2-(4-dodecanoylphenoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanaminium
ASK #36587	
Chemical Abstract Service Nr.	548-84-5
Formelstamm	(C26-H28-N3)+ Cl ⁻
Molgewicht	417.9736
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Pyrviniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	6-Dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)ethenyl]-1-methylchinolin-1-iumchlorid
ASK #36588	
Chemical Abstract Service Nr.	7187-62-4
Formelstamm	(C26-H28-N3)+
Molgewicht	382.5206
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Pyrvinium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	6-Dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)ethenyl]-1-methylchinolin-1-ium
ASK #36589	
Chemical Abstract Service Nr.	47622-05-9
Formelstamm	(C23-H14-O6)2 ⁻
Molgewicht	386.3537
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	4,4'-Methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)-dianion
3. Bezeichnung	4,4'-Methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 4,4'-Methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat); Pamoat

ASK #36593

Chemical Abstract Service Nr. 25466-36-8

Formelstamm (C32-H55-N4-O)+

Molgewicht 511.8053

Bruttoformel C₃₂H₅₅N₄O

Vorzugsbezeichnung Tonzonium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung *N*-(2-[[[4-Methoxyphenyl)methyl](pyrimidin-2-yl)amino]ethyl)-*N,N*-dimethylhexadecan-1-aminium

ASK #36594

Chemical Abstract Service Nr. 6252-92-2

Formelstamm (C18-H24-N-O2-S)+

Molgewicht 318.4537

Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₂S

Vorzugsbezeichnung Tiemonium

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 4-[3-Hydroxy-3-phenyl-3-(thiophen-2-yl)propyl]-4-methylmorpholin-4-ium

ASK #36595

Chemical Abstract Service Nr. 56109-24-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 366-14-3; 430434-33-6; 46992-32-9; 99963-91-4

Formelstamm (C15-H16-N3-S)+

Molgewicht 270.3726

Bruttoformel C₁₅H₁₆N₃S

Vorzugsbezeichnung Tolonium

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Amino-7-dimethylamino-2-methyl-5 4-phenothiazin-5-ylum

ASK #36597

Chemical Abstract Service Nr. 556-08-1

Molgewicht 179.1727

Bruttoformel C₉H₉NO₃

Vorzugsbezeichnung Acedoben

International Nonproprietary Name INNv.L42

2. Bezeichnung 4-Acetamidobenzoessäure

ASK #36599

Chemical Abstract Service Nr. 66-40-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 107478-93-3; 108593-18-6; 112592-34-4; 120224-08-0; 125513-36-2; 126795-77-5; 129418-36-6; 70599-54-1; 73979-28-9; 81523-21-9; 86024-22-8; 98790-52-4; 99595-33-2; 99828-69-0

Formelstamm (C8-H20-N)+

Molgewicht	130.2511
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ N
Vorzugsbezeichnung	Tetrylammonium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Triethylethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetraethylammonium

ASK #36600

Chemical Abstract Service Nr.	2338-21-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	67078-88-0
Formelstamm	(C18-H23-N2-S)+
Molgewicht	299.4536
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thiazinamium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-aminium

ASK #36601

Chemical Abstract Service Nr.	35080-11-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	540777-81-9
Formelstamm	(C23-H33-N2-O2)+
Molgewicht	369.5203
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prajmalium
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i>)-17,21 -Dihydroxy-4-propylajmalan-4-ium

ASK #36602

Chemical Abstract Service Nr.	7631-49-4
Formelstamm	(C20-H36-N)+
Molgewicht	290.5065
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ N
Vorzugsbezeichnung	Miripirium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	4-Methyl-1-tetradecylpyridin-1-ium

ASK #36603

Chemical Abstract Service Nr.	3546-21-2
Formelstamm	(C21-H20-N3)+
Molgewicht	314.4036

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Homidium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	3,8-Diamino-5-ethyl-6-phenylphenanthridin-5-ium
ASK #36604	
Chemical Abstract Service Nr.	13283-82-4
Formelstamm	(C19-H28-N-O3)+
Molgewicht	318.4305
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Glycopyrronium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	AAN; (JAN); (ATC); ATC-DE; (BAN)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[<i>(RS)</i> -(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; Glycopyrronium (INN); 3-[(Cyclopentylhydroxyphenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; Glycopyrronium (Ph.Eur.)-Ritropirronium (1:1); 3-[(Cyclopentyl)(hydroxy)(phenyl)acetoxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; 3-(alpha-Cyclopentylmandeloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidinium; 3-[(Cyclopentyl)(hydroxy)(phenyl)acetyloxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; 3-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium; 3-(2-Phenyl-2-cyclopentylglycoloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidinium
ASK #36605	
Chemical Abstract Service Nr.	60205-81-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	197647-02-2
Formelstamm	(C20-H30-N-O3)+
Molgewicht	332.4571
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	lpratropium
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	(8 <i>r</i>)-3 -[(2 <i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropan-8-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>r</i>)-3-[(<i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36607	
Chemical Abstract Service Nr.	637-30-9
Formelstamm	(C13-H13-As2-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	444.1695
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ As ₂ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	2-Amino-2'-[[[(hydroxysulfanyloxy)methyl]amino]-4,4'-diarsendiylbis(phenol)]
ASK #36615	
Chemical Abstract Service Nr.	4844-10-4

	Formelstamm	(C36-H42-N2)2+
	Molgewicht	502.7321
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₂ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Hexafluronium
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Hexan-1,6-diylbis(<i>N,N</i> -dimethyl-9 <i>H</i> -fluoren-9-aminium)
ASK #36616	Chemical Abstract Service Nr.	123247-90-5
	Formelstamm	(C22-H39-Cl-N-O)+
	Molgewicht	369.0042
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₉ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Dodeclonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-Chlorphenoxy)ethyl]- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(4-Chlorphenoxy)ethyl](dodecyl)(dimethyl)ammonium
ASK #36618	Chemical Abstract Service Nr.	850689-51-9
	Formelstamm	(C24-H29-N2)+
	Molgewicht	345.5005
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Darotropium
	International Nonproprietary Name	(INN.L61)
	2. Bezeichnung	3 -(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8-methyltropan-8-ium
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-ium; (1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36620	Chemical Abstract Service Nr.	753440-91-4
	Formelstamm	(C20-H19-N4-O3)+
	Molgewicht	363.3899
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Sepantronium
	International Nonproprietary Name	(INN.L67)
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; (USAN)
	2. Bezeichnung	1-(2-Methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-2-yl)methyl]-4,9-dihydro-1 <i>H</i> -naphtho[2,3- <i>d</i>]imidazol-3-ium

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2-Methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-2-yl)methyl]-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazolium; 4,9-Dihydro-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-1-(2-pyrazinylmethyl)-1H-naphth[2,3-d]imidazolium; 1-(2-Methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-(pyrazin-2-ylmethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazolium; 4,9-Dihydro-1-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-(pyrazinylmethyl)-1H-naphth[2,3-d]imidazolium; 4,9-Dihydro-1-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-(2-pyrazinylmethyl)-1H-naphth[2,3-d]imidazolium

ASK #36621

Chemical Abstract Service Nr.	869185-19-3
Formelstamm	(C29-H34-N-O2)+
Molgewicht	428.5858
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Umeclidinium
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; PubChem; MeSH; ICTRP; ChemIDplus; USAN; USNCT; KEGG.D10180; (JAN)
2. Bezeichnung	1-[2-(Benzyloxy)ethyl]-4-(hydroxydiphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[korr.])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(Hydroxydiphenylmethyl)-1-[2-(phenylmethoxy)ethyl]-1-azoniabicyclo[2.2.2]octan; 1-[2-(Benzyloxy)ethyl]-4-(hydroxydiphenylmethyl)-1-azoniabicyclo[2.2.2]octan

ASK #36622

Chemical Abstract Service Nr.	68767-14-6
Formelstamm	(C15-H17-O3) ⁻ H+
Molgewicht	246.3016
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Loxoprofen
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; MAR2018; MeSH; PubChem; (JAN); NCI.Thesaurus; ICTRP; CAS; USMI14; ChemIDplus; GlnAS; ChemSpider; DrugInfo; KEGG; FDA-SRS; USNCT; GSBL; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-[[[(1 <i>RS</i>)-2-Oxocyclopentyl]methyl]phenyl]propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-p-[(2-Oxocyclopentyl)methyl]hydratropasäure; 2-{4-[(2-Oxocyclopentyl)methyl]phenyl}propansäure; (+/-)-2-[4-(2-Oxocyclopentylmethyl)phenyl]propionsäure

ASK #36623

Chemical Abstract Service Nr.	80382-23-6
Formelstamm	(C15-H17-O3) ⁻ Na+
Molgewicht	268.2835
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Loxoprofen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; IGS

2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-[[<i>(1R)</i>]-2-Oxocyclopentyl]methyl]phenyl)propansäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-2-[4-[(2-oxocyclopentyl)methyl]phenyl]propanoat; Natrium-p-[(2-oxocyclopentyl)methyl]hydratropat

ASK #36624

Chemical Abstract Service Nr.	150521-16-7
Formelstamm	(C21-H28-N-O4)+
Molgewicht	358.4513
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cimetropium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	MeSH
2. Bezeichnung	(8 <i>r</i>)-8-(Cyclopropylmethyl)-6 ,7 -epoxy-3 -[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-ium

ASK #36625

Chemical Abstract Service Nr.	923564-51-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000696-69-4
Molgewicht	974.6127
Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₅ ClF ₃ N ₅ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Navitoclax
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-5,5-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)- <i>N</i> -[4-[[<i>(2R)</i>]-4-(morpholin-4-yl)-1-(phenylsulfanyl)butan-2-yl]amino]-3-(trifluormethansulfonyl)benzolsulfonyl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36626

Chemical Abstract Service Nr.	1093851-28-5
Formelstamm	C47-H55-Cl-F3-N5-O6-S3 . 2 Cl-H
Molgewicht	1047.5346
Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₇ Cl ₃ F ₃ N ₅ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Navitoclaxdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-5,5-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)- <i>N</i> -[4-[[<i>(2R)</i>]-4-(morpholin-4-yl)-1-(phenylsulfanyl)butan-2-yl]amino]-3-(trifluormethansulfonyl)benzolsulfonyl]benzamid-dihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #36631

Chemical Abstract Service Nr. 13448-18-5

Formelstamm (C5-H12-N)+

Molgewicht 86.1555

Bruttoformel C₅H₁₂N

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylethenaminium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Trimethyl(vinyl)ammonium

ASK #36632

Chemical Abstract Service Nr. 13473-61-5

Formelstamm (C21-H28-N-O3)+

Molgewicht 342.4519

Bruttoformel C₂₁H₂₈NO₃

Vorzugsbezeichnung Methylbenactyzium

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-2-(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-*N*-methylethanaminium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(Benziloyloxy)ethyl]diethylmethyllumonium

ASK #36633

Chemical Abstract Service Nr. 34786-74-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20562-35-0

Formelstamm (C31-H34-N-O4)+

Molgewicht 484.606

Bruttoformel C₃₁H₃₄NO₄

Vorzugsbezeichnung Fentonium

International Nonproprietary Name (INN.L13)

2. Bezeichnung 8-[2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-2-oxoethyl]-3- -[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-ium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-8-(Biphenyl-4-ylcarbonylmethyl)-3-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan

ASK #36634

Chemical Abstract Service Nr. 73091-68-6

Formelstamm (C23-H41-N2-O)+

Molgewicht 361.5844

Bruttoformel C₂₃H₄₁N₂O

Vorzugsbezeichnung Metalkonium

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-dodecylamino-2-oxo-*N,N*-dimethylethanaminium

ASK #36635

Chemical Abstract Service Nr. 1986-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 63-41-2; 6710-60-7
Formelstamm (C₁₂-H₆-O₁₂-S₆-Sb₂)6⁻ 6 H⁺
Molgewicht 784.1265
Bruttoformel C₁₂H₁₂O₁₂S₆Sb₂
2. Bezeichnung 2,2'-[1,2-Dicarboxyethan-1,2-diylbis(sulfandiyl)]bis(1,3,2-dithiastibolan-4,5-dicarbonsäure)

ASK #36638

Chemical Abstract Service Nr. 103132-98-5
Formelstamm (C₂₀-H₂₃-N₂-O-S)+
Molgewicht 339.4744
Bruttoformel C₂₀H₂₃N₂OS
Vorzugsbezeichnung Propyromazin
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1-Methyl-1-[1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)-1-oxopropan-2-yl]pyrrolidin-1-ium

ASK #36639

Chemical Abstract Service Nr. 2896-67-5
Molgewicht 138.1638
Bruttoformel C₈H₁₀O₂
2. Bezeichnung 2-Methoxy-6-methylphenol

ASK #36640

Chemical Abstract Service Nr. 150-19-6
Molgewicht 124.1372
Bruttoformel C₇H₈O₂
2. Bezeichnung 3-Methoxyphenol

ASK #36641

Chemical Abstract Service Nr. 699-83-2
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
2. Bezeichnung 1-(2,6-Dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #36642

Chemical Abstract Service Nr. 16150-45-1
Molgewicht 524.4729
Bruttoformel C₂₇H₂₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Diethylcromoglicat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung Diethyl{5,5'-[2-hydroxypropan-1,3-diylbis(oxy)]bis(4-oxo-4*H*-chromen-2-carboxylat)}

ASK #36643

Chemical Abstract Service Nr. 71109-08-5

Molgewicht 296.4034
Bruttoformel C₂₀H₂₄O₂
2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(2*R*)-2-(4-cyclohexylnaphthalin-1-yl)propanoat]

ASK #36644

Molgewicht 338.4831
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₂
2. Bezeichnung *rac-tert*-Butyl[(2*R*)-2-(4-cyclohexylnaphthalin-1-yl)propanoat]

ASK #36645

Chemical Abstract Service Nr. 71109-06-3
Formelstamm (C18-H19-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 268.3502
Bruttoformel C₁₈H₂₀O₂
2. Bezeichnung 2-(4-Cyclohexylnaphthalin-1-yl)essigsäure

ASK #36646

Chemical Abstract Service Nr. 71109-07-4
Molgewicht 282.3768
Bruttoformel C₁₉H₂₂O₂
2. Bezeichnung Methyl[2-(4-cyclohexylnaphthalin-1-yl)acetat]

ASK #36647

Chemical Abstract Service Nr. 77517-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 85648-18-6
Molgewicht 406.5555
Bruttoformel C₂₄H₃₈O₅
2. Bezeichnung [(1*S*,3*S*,4*aR*,7*S*,8*S*,8*aS*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,4,4*a*,7,8,8*a*-octahydronaphthalin-1-yl)][(2*S*)-2-methylbutanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1*S*,3*S*,4*aR*,7*S*,8*S*,8*aS*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydro-2H-pyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,4,4*a*,7,8,8*a*-octahydronaphthalin-1-yl)][(2*S*)-2-methylbutanoat]

ASK #36652

Molgewicht 308.4141
Bruttoformel C₂₁H₂₄O₂
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,6,15-trien-20-in-3-on

ASK #36653

Molgewicht 310.4299
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-5(10),15-dien-20-in-3-on

ASK #36654

Molgewicht 368.5091
Bruttoformel C₂₄H₃₂O₃
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-2 -(2-hydroxypropan-2-yl)-18,19-dinor-17 -pregna-4,15-dien-20-in-3-on

ASK #36655

Molgewicht 326.4293

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_3$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-6,17-dihydroxy-18,19-dinor-17-pregna-4,15-dien-20-in-3-on

ASK #36656

Molgewicht 324.4135

Bruttoformel $C_{21}H_{24}O_3$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17-pregna-4,15-dien-20-in-3,6-dion

ASK #36657

Chemical Abstract Service Nr. 267650-77-1

Molgewicht 370.4819

Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_4$

2. Bezeichnung (13-Ethyl-17-hydroxy-3-oxo-18,19-dinor-17-pregn-4-en-20-in-15-yl)acetat

ASK #36658

Molgewicht 322.4406

Bruttoformel $C_{22}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-methoxy-18,19-dinor-17-pregna-1,3,5(10),15-tetraen-20-in-17-ol

ASK #36659

Molgewicht 318.4519

Bruttoformel $C_{23}H_{26}O$

2. Bezeichnung 3-Ethynyl-13-ethyl-18,19-dinor-17-pregna-3,5,15-trien-20-in-17-ol

ASK #36660

Molgewicht 342.4718

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-5-methoxy-18,19-dinor-17-pregn-15-en-20-in-3-on

ASK #36661

Molgewicht 322.3976

Bruttoformel $C_{21}H_{22}O_3$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-3,17-dihydroxy-18,19-dinor-17-pregna-1,3,5(10),15-tetraen-20-in-6-on

ASK #36662

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17-pregna-5,15-dien-20-in-3-on

ASK #36663

Chemical Abstract Service Nr. 176694-07-8

Molgewicht 354.4825

Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung 13'-Ethylspiro[1,3-dioxolan-2,3'-18,19-dinor-17-pregna-5(10),15-dien-20-in]-17'-ol

ASK #36664

Chemical Abstract Service Nr. 104933-99-5
Molgewicht 354.4825
Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_3$
2. Bezeichnung 13'-Ethylspiro[1,3-dioxolan-2,3'-18,19-dinor-17 -pregna-5,15-dien-20-in]-17'-ol

ASK #36665

Molgewicht 378.4593
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_6$
2. Bezeichnung 7 ,11 ,17,21-Tetrahydroxypregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7alpha-Hydroxyhydrocortison

ASK #36666

Chemical Abstract Service Nr. 103795-84-2
Molgewicht 378.4593
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_6$
2. Bezeichnung 11 ,14,17,21-Tetrahydroxypregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 14alpha-Hydroxyhydrocortison

ASK #36667

Chemical Abstract Service Nr. 154032-37-8
Molgewicht 378.4593
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_6$
2. Bezeichnung 11 ,17,19,21-Tetrahydroxypregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 19-Hydroxyhydrocortison

ASK #36668

Chemical Abstract Service Nr. 16463-74-4
Molgewicht 404.4966
Bruttoformel $C_{23}H_{32}O_6$
Vorzugsbezeichnung Hydrocortison-17-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (11 ,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-yl)acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cortisol-17-acetat

ASK #36669

Chemical Abstract Service Nr. 640-87-9
Molgewicht 388.4972
Bruttoformel $C_{23}H_{32}O_5$

2. Bezeichnung	(17-Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Reichstein-Substanz-S-21-acetat

ASK #36670

Chemical Abstract Service Nr.	641-77-0
Molgewicht	346.4605
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₄
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxypregn-4-en-3,20-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Oxenol

ASK #36671

Chemical Abstract Service Nr.	60103-17-5
Molgewicht	362.4599
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₅
2. Bezeichnung	11 ,17,21-Trihydroxypregn-4-en-3,20-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	epi-Hydrocortison

ASK #36672

Molgewicht	722.9039
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₈ O ₁₀
2. Bezeichnung	17 ,17' -(2,3-Dihydroxybutandioyl)bis(11 ,17-dihydroxyandrost-4-en-3-on)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hydrocortison-Dimer

ASK #36673

Chemical Abstract Service Nr.	479-00-5
Molgewicht	325.4048
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	N-[(2S)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #36674

Chemical Abstract Service Nr.	29477-88-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52740-15-5; 54036-46-3
Molgewicht	339.4314
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	N-[(2S)-1-Hydroxybutan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #36675

Molgewicht	799.8621
Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₉ N ₃ O ₁₂
	[(1 ² S,3E,5S,6R,7S,8R,9R,10S,12R,13E,15Z)-1 ⁵ ,1 ⁶ ,9,12-Tetrahydroxy-5-methoxy-1 ² ,1 ⁴ ,1 ¹¹ ,6,8,10,12,16-octamethyl-1 ¹ ,11,17-trioxo-1 ¹ ,1 ² -dihydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-[1]benzofuro[4,5-e]pyrido[1,2-a]benzimidazo

2.

Bezeichnung

3.

Bezeichnung Rifaximin Y

ASK #36676

Molgewicht 783.8627

Bruttoformel $C_{43}H_{49}N_3O_{11}$

2.

Bezeichnung (2*S*,16*Z*,18*E*,20*S*,21*S*,22*R*,23*R*,24*R*,25*S*,26*R*,27*S*,28*E*)-5,21,23-Trihydroxy-27-methoxy-2,4,11,16,20,22,24,26-octamethyl-1,6,15-trioxo-1,2,6,7-tetrahydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienonitrilo)benzofuro[4,

ASK #36677

Chemical Abstract Service Nr. 67372-68-3

Molgewicht 354.4825

Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung (15 *H*,16 *H*,17*S*)-15*H*,16*H*-Spiro[cyclopropa[15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36678

Molgewicht 384.5085

Bruttoformel $C_{24}H_{32}O_4$

2. Bezeichnung (15 *H*,16 *H*,17*S*)-7 -Hydroxymethyl-15*H*,16*H*-spiro[cyclopropa[15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36679

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung (6 *H*,7 *H*,15 *H*,16 *H*)-6*H*,7*H*,15*H*,16*H*-Dicyclopropa[6,7;15,16]androst-4-en-3,17-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6beta,7beta:15beta,16beta-Dimethylenandrost-4-en-3,17-dion

ASK #36680

Chemical Abstract Service Nr. 67372-69-4

Molgewicht 352.4666

Bruttoformel $C_{23}H_{28}O_3$

2. Bezeichnung (15 *H*,16 *H*,17*S*)-15*H*,16*H*-Spiro[cyclopropa[15,16]androsta-4,6-dien-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36681

Chemical Abstract Service Nr. 90457-65-1

Molgewicht 366.4932

Bruttoformel $C_{24}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung (6 *H*,7 *H*,15 *H*,16 *H*,17*R*)-6*H*,7*H*,15*H*,16*H*-Spiro[dicyclopropa[6,7;15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (17*R*)-6beta,7beta:15beta,16beta-Dimethylenspiro[androst-4-en-17,2'-tetrahydrofuran]-3,5'-dion

ASK #36682

Molgewicht 368.5091

Bruttoformel $C_{24}H_{32}O_3$

ASK #36683

Molgewicht	402.9541
-------------------	----------

2. Bezeichnung (15*H*,16*H*,17*S*)-7 -Chlormethyl-15*H*,16*H*-spiro[cyclopropa[15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36684

Molgewicht	402.9541
------------	----------

2. Bezeichnung (15*H*,16*H*,17*R*)-7 -Chlormethyl-15*H*,16*H*-spiro[cyclopropa[15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36685

Molgewicht 368.5091

Bruttoformel $C_{24}H_{32}O_3$

ASK #36686

Molgewicht	384.5085
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{24}H_{32}O_4$

2. Bezeichnung (6*H*,7*H*,15*H*,16*H*,17*S*)-5 -Hydroxy-6*H*,7*H*,15*H*,16*H*-spiro[dicyclopropa[6,7;15,16]androstan-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36689

Chemical Abstract Service Nr. 934868-74-3

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 1023291-90-8

Formelstamm (C413-H506-N144-O275-P40-S)40⁻ 40H⁺ . 454(C2-H4-O)

Molgewicht 33198.4319

Bruttoformel $C_{1321}H_{2362}N_{144}O_{729}P_{40}S$

Vorzugsbezeichnung Egaptivonpegol

International Nonproprietary Name	INN.L72:Corr.SF
---	-----------------

2. Bezeichnung 5'-O-(Hydroxy{[6-([-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)_n-oxy]carbonyl)amino]hexyl}oxy)phosphoryl)-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-
= ca. 454 [(C₇H₈O)₄₅₄; M = ca. 20 kg/mol]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5'-O-[[6-(Carboxyamino)hexyl]hydroxyphosphoryl]-2'-O-methylguanylyl-(3'-->5')-2'-O-methylcytidyl-(3'-->5')-2'-O-methylguanylyl-(3'-->5')-2'-O-methyluridyl-(3'-->5')-2'-desoxyguanylyl-(3'-->5')-2'-desoxycarbamatester mit Polyethylenglykolmonomethylether (20 kDa) [pegyliertes Aptamer, das der von-Willebrand-Faktor bindet]; (20kDa-mPEG)-O-CO-NH-(CH₂)₆-p-mG-mC-mG-mU-dG-dC-dA-mG-mU-mG-r

ASK #36690

Formelstamm (C413-H506-N144-O275-P40-S)40⁻ 40Na⁺ . 454(C2-H4-O)

ASK #36694	
Chemical Abstract Service Nr.	7492-32-2
Formelstamm	(C23-H33-N2-O)+
Molgewicht	353.5209
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Isopropamid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	4-Amino-4-oxo-3,3-diphenyl- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> , <i>N</i> -bis(propan-2-yl)butan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Carbamoyl- <i>N</i> , <i>N</i> -diisopropyl- <i>N</i> -methyl-3,3-diphenylpropylammonium; (3-Carbamoyl-3,3-diphenylpropyl)diisopropyl(methyl)ammonium

ASK #36696	
Chemical Abstract Service Nr.	16915-32-5
Formelstamm	(C15-H17-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	278.3666
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ O ₃ S
2. Bezeichnung	3,8-Dimethyl-5-(propan-2-yl)azulen-1-sulfonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Gualensäure; 5-Isopropyl-3,8-dimethylazulen-1-sulfonsäure

272105-42-7

Chemical Abstract Service Nr.	
Formelstamm	(C68-H107-N17-O22-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1580.8238
Bruttoformel	C ₆₈ H ₁₀₉ N ₁₇ O ₂₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Disitertid
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	L-Threonyl-L-seryl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-isoleucyl-L-tryptophyl-L-alanyl-L-methionyl-L-methionyl-L-glutaminy-L-asparagin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	HN-Thr-Ser-Leu-Asp-Ala-Ser-Ile-Ile-Trp-Ala-Met-Met-Gln-Asn-COOH; TSLDASIIWAMMQN; TSLDASIIWA MMQN; H-Thr-Ser-Leu-Asp-Ala-Ser-Ile-Ile-Trp-Ala-Met-Met-Gln-Asn-OH; H-L-Thr-L-Ser-L-Leu-L-Asp-L-Ala-L-Ser-L-Ile-L-Ile-L-Trp-L-Ala-L-Met-L-Met-L-Gln-L-Asn-OH
ASK #36699	
Formelstamm	C68-H109-N17-O22-S2 . x C2-H6-O2
Vorzugsbezeichnung	Disitertidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	L-Threonyl-L-seryl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-isoleucyl-L-tryptophyl-L-alanyl-L-methionyl-L-methionyl-L-glutaminy-L-asparagin-acetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	TSLDASIIWA MMQN xAcOH; TSLDASIIWAMMQN xAcOH; Disitertidacetat; H-Thr-Ser-Leu-Asp-Ala-Ser-Ile-Ile-Trp-Ala-Met-Met-Gln-Asn-OH (.) AcOH (1:x)
ASK #36700	
Chemical Abstract Service Nr.	1346423-89-9
Formelstamm	C212-H350-N56-O78-S . x C2-H4-O2 . y H2-O, x = ca. 0-10, y = ca. 0-35
Molgewicht	4920
Vorzugsbezeichnung	Timbetasinacetat-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	Thymosin ₄ (human)-acetat-Hydrat ohne Lys- <i>N</i> ⁶ -Acetyl- und Ser/Thr- <i>O</i> ³ -Phosphono-Gruppen: N-Acetyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-prolyl-L- -aspartyl-L-methionyl-L-alanyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-seryl-L-lysyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysyl-L-threonyl-L- (1:x) y H ₂ O, x = ca. 0-10, y = ca. 0-35, hergestellt durch chemische Peptidsynthese
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[modif.])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ac-Ser-Asp-Lys-Pro-Asp-Met-Ala-Glu-Ile-Glu-Lys-Phe-Asp-Lys-Ser-Lys-Leu-Lys-Lys-Thr-Glu-Thr-Gln-Glu-Lys-Asn-Pro-Leu-Pro-Ser-Lys-Glu-Thr-Ile-Glu-Gln-Glu-Lys-Gln-Ala-Gly-Glu-Ser-OH (.) x AcOH (.) y HO; (Ac)SDKPDMAEIE KFDKSKLKKT ETQEKNPLPS KETIEQEKQA GES (.) x AcOH (.) y HO
ASK #36701	
Chemical Abstract Service Nr.	2624-50-2

	Formelstamm	(C17-H36-N2)2+
	Molgewicht	268.4811
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₆ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Trimethidinium
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	1,3,8,8-Tetramethyl-3-[3-(trimethylazaniumyl)propyl]-3-azabicyclo[3.2.1]octan-3-ium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-[3-(1,3,8,8-Tetramethyl-3-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)propyl]-N,N,N-trimethylammonium
ASK #36702	Chemical Abstract Service Nr.	2365-25-5
	Formelstamm	(C11-H28-N2)2+
	Molgewicht	188.3534
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₈ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pentamethonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N,N,N</i> -Hexamethylpentan-1,5-diaminium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N,N'-(Pentan-1,5-diyl)bis(trimethylammonium)
ASK #36703	Chemical Abstract Service Nr.	144-44-5
	Formelstamm	(C15-H32-N2)2+
	Molgewicht	240.428
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₂ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pentolonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	1,1'-(Pentan-1,5-diyl)bis(1-methylpyrrolidin-1-ium)
ASK #36704	Chemical Abstract Service Nr.	29260-45-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	155614-09-8; 56109-47-8
	Formelstamm	(C15-H16-N3-S)+
	Molgewicht	270.3726
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₃ S
	2. Bezeichnung	3-Dimethylamino-7-(methyldamino)-5 ⁴ -phenothiazin-5-ylum
ASK #36705	Chemical Abstract Service Nr.	41658-78-0
	Formelstamm	(C11-H12-N3-O)+
	Molgewicht	202.2325

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Amezinium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	4-Amino-6-methoxy-1-phenylpyridazin-1-ium
ASK #36706	
Chemical Abstract Service Nr.	148841-40-1
Formelstamm	(C20-H30-N-O3)+
Molgewicht	332.4571
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	(8s)-lpratropium
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	(8s)-3 -[(2 <i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropanium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3r,5S,8s)-3-[(RS)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36708	
Chemical Abstract Service Nr.	488832-69-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	874477-56-2
Molgewicht	400.5177
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Elesclomol
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1- <i>N</i> ,3- <i>N</i> -Bis(benzolcarbonothioyl)-1- <i>N</i> ,3- <i>N</i> -dimethylpropandihydrazid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1- <i>N</i> ',1'- <i>N</i> '-Propandioylbis(N-methylbenzolcarbothiohydrazid)
ASK #36709	
Chemical Abstract Service Nr.	312-48-1
Formelstamm	(C10-H16-N-O)+
Molgewicht	166.2401
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ NO
Vorzugsbezeichnung	Edrophonium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-3-hydroxy- <i>N,N</i> -dimethylanilinium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl(3-hydroxyphenyl)dimethylammonium
ASK #36710	

Chemical Abstract Service Nr.	86029-43-8
Formelstamm	(C ₃₄ H ₅₇ N ₂ O ₄) ⁺
Molgewicht	557.8274
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₇ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vecuronium
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	1-[3 ,17 -Di(acetyloxy)-2 -(piperidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-methylpiperidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3alpha,17beta-Diacetoxy-2beta-piperidino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-methylpiperidinium

ASK #36711

Chemical Abstract Service Nr.	55077-25-3
Formelstamm	(C ₁₀ H ₂₀ N-O ₄) ⁺
Molgewicht	218.2701
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Aclatonium
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	2-[2-(Acetyloxy)propanoyloxy]- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Acetoxypropanoyloxy)ethyl]trimethylammonium

ASK #36712

Chemical Abstract Service Nr.	22713-47-9
Formelstamm	(C ₁₀ H ₆ O ₆ S ₂) ²⁻
Molgewicht	286.281
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ O ₆ S ₂
2. Bezeichnung	Naphthalin-1,5-disulfonat-dianion
3. Bezeichnung	Naphthalin-1,5-disulfonat

ASK #36714

Chemical Abstract Service Nr.	169105-89-9
Molgewicht	147.1723
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Afegostat
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36715

Chemical Abstract Service Nr.	919364-56-0
Formelstamm	C ₆ -H ₁₃ -N-O ₃ . C ₄ -H ₆ -O ₆

Molgewicht	297.2592
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Afegostat[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4-diol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #36717

Chemical Abstract Service Nr.	344920-08-7
Formelstamm	2(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ Ca2+ . 6 H2-O
Molgewicht	1263.4334
Bruttoformel	C ₆₆ H ₆₈ CaF ₂ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Hemicalcium-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Atorvastatin-Hemicalcium 3 HO

ASK #36719

Chemical Abstract Service Nr.	860174-12-5
Molgewicht	537.0912
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ ClN ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Naronaprid
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]{6-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzamido)-3-methoxypiperidin-1-yl]hexanoat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-6-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzoyl)amino]-3-methoxy-1-piperidiny]hexanoat; 6-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-(4-Amino-5-chlor-2-methoxybenzoylamino)-3-methoxypiperidin-1-yl]hexansäure-(<i>R</i>)-(1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl)ester

ASK #36720

Chemical Abstract Service Nr.	860169-57-9
Formelstamm	C27-H41-Cl-N4-O5 . 2 Cl-H
Molgewicht	610.0131
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₃ Cl ₃ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Naronapridihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L66)

Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][6-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzamido)-3-methoxypiperidin-1-yl]hexanoat]-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-6-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzoyl)amino]-3-methoxy-1-piperidiny]hexanoatdihydrochlorid
ASK #36722	
Chemical Abstract Service Nr.	690270-29-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1001913-09-2
Molgewicht	494.4983
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Balapiravir
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; PubChem; Pharmavista; USNCT; ChemIDplus; EUTCT; CAS; NCI.Thesaurus; KEGG; ChemSpider; USAN; MeSH
2. Bezeichnung	4'- <i>C</i> -Azido-2',3',5'-tris- <i>O</i> -(2-methylpropanoyl)cytidin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'- <i>C</i> -Azidocytidin-2',3',5'-tris(2-methylpropanoat); [(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)-2-azido-2-[[[(2-methylpropanoyl)oxy]methyl]oxolan-3,4-diyl]bis(2-methylpropanoat); 4'- <i>C</i> -Azido-2',3',5'-tris[<i>O</i> -(2-methylpropanoyl)]cytidin; 4'- <i>C</i> -Azidocytidin-2',3',5'-triisobutyrat; 4'- <i>C</i> -Azido-2',3',5'-tri- <i>O</i> -isobutrylcytidin
ASK #36723	
Chemical Abstract Service Nr.	690270-65-6
Formelstamm	C21-H30-N6-O8 . Cl-H
Molgewicht	530.9592
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ ClN ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Balapiravirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4'- <i>C</i> -Azido-2',3',5'-tris- <i>O</i> -(2-methylpropanoyl)cytidin-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'- <i>C</i> -Azidocytidin-2',3',5'-triisobutyrat-hydrochlorid; 4'- <i>C</i> -Azido-2',3',5'-tris[<i>O</i> -(2-methylpropanoyl)]cytidin-hydrochlorid (1:1); [(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)-2-azido-2-[[[(2-methylpropanoyl)oxy]methyl]oxolan-3,4-diyl]bis(2-methylpropanoat)-hydrochlorid; 4'- <i>C</i> -Azido-2',3',5'-tri- <i>O</i> -isobutrylcytidin-hydrochlorid; 4'- <i>C</i> -Azidocytidin-2',3',5'-tris(2-methylpropanoat)-hydrochlorid
ASK #36725	
Chemical Abstract Service Nr.	403989-79-7
Molgewicht	572.6168
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₁ F ₃ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Usistapid
International Nonproprietary Name	INN.L66
2. Bezeichnung	Methyl((2 <i>S</i>)-2-phenyl-2-{4-[4-(4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido)phenyl]piperidin-1-yl}acetat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36726	
Chemical Abstract Service Nr.	362665-56-3
Molgewicht	295.8474
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Pitolisant
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-{3-[3-(4-Chlorphenyl)propoxy]propyl}piperidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tiprolisant
ASK #36727	
Chemical Abstract Service Nr.	903576-44-3
Formelstamm	C17-H26-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	332.3084
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Pitolisanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	1-{3-[3-(4-Chlorphenyl)propoxy]propyl}piperidin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tiprolisanhydrochlorid
ASK #36735	
Chemical Abstract Service Nr.	521915-75-3
Formelstamm	C13-H20-N6-O4 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	378.8119
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valaciclovirhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L69); (INN.L34)
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

Valacyclovirhydrochlorid 1 HO; {2-[(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1H-purin-9-yl)methoxy]ethyl}[(S)-2-amino-3-methylbutanoat]-hydrochlorid 1 HO;
 L-Valin-2-(2-amino-1,6-dihydro-6-oxo-9H-purin-9-ylmethoxy)ethylester-hydrochlorid 1 HO;
 [2-(2-Amino-1,6-dihydro-6-oxo-9H-purin-9-ylmethoxy)ethyl]-(S)-2-amino-3-methylbutyrat-hydrochlorid 1 HO; Valaciclovirhydrochlorid 1 HO

ASK #36737

Chemical Abstract Service Nr. 10116-22-0
Molgewicht 312.4458
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung Demegeston
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung 17-Methyl-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion

ASK #36738

Chemical Abstract Service Nr. 10236-81-4
Formelstamm (C22-H28-N)+
Molgewicht 306.4644
Bruttoformel C₂₂H₂₈N
Vorzugsbezeichnung Prifinium
International Nonproprietary Name (INN.L9)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(Diphenylmethyliden)-1,1-diethyl-2-methylpyrrolidin-1-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Benzhydryliden-1,1-diethyl-2-methylpyrrolidinium

ASK #36739

Chemical Abstract Service Nr. 105360-89-2
Formelstamm (C29-H43-N2-O4)+
Molgewicht 483.6627
Bruttoformel C₂₉H₄₃N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Otilonium
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-*N*-methyl-2-[4-(2-octyloxybenzamido)benzoyloxy]ethanaminium

ASK #36740

Chemical Abstract Service Nr. 58337-34-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 135941-09-2
Formelstamm (C18-H17-N2-O)+
Molgewicht 277.3404
Bruttoformel C₁₈H₁₇N₂O
Vorzugsbezeichnung Elliptinium
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung 9-Hydroxy-2,5,11-trimethyl-6*H*-pyrido[4,3-*b*]carbazol-2-ium

ASK #36741

Chemical Abstract Service Nr.	64228-79-1
Formelstamm	(C53-H72-N2-O12)2+
Molgewicht	929.145
Bruttoformel	C ₅₃ H ₇₂ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Atracurium
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	2,2'-(Pentan-1,5-diylbis[oxy(3-oxopropan-3,1-diyl)])bis{1-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-ium}
ASK #36742	
Chemical Abstract Service Nr.	3198-32-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115464-96-5; 291768-01-9; 468094-23-7
Formelstamm	(C6-H5-O3-S) ⁻
Molgewicht	157.1671
Bruttoformel	C ₆ H ₅ O ₃ S
2. Bezeichnung	Benzolsulfonat-anion
3. Bezeichnung	Benzolsulfonat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Besylat; Besilat
ASK #36743	
Chemical Abstract Service Nr.	741204-38-6
Formelstamm	[(C6-H12-N)n(C16-H36-N2-O6)](2+n)+
Vorzugsbezeichnung	Polidronium
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1	(BAN); (JAN)
2. Bezeichnung	-{(2E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)azaniumyl]but-2-en-1-yl}- -[tris(2-hydroxyethyl)azaniumyl]poly[(dimethylazaniumdiyl)-(2E)-but-2-en-1,4-diyl]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-{(E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)ammonio]but-2-en-1-yl}-omega-[tris(2-hydroxyethyl)ammonio]poly[(dimethyliminio)-(E)-but-2-en-1,4-diyl]; alpha-{(E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)ammonio]-2-butenyl}-omega-[tris(2-hydroxyethyl)ammonio]poly[(dimethylimino)-(E)-2-buten-1,4-diyl]
ASK #36750	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	847420-37-5; 847420-38-6
Formelstamm	C435-H671-N121-O135-S13 . C536-H818-N146-O171-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht	22700
Bruttoformel	C ₉₇₁ H ₁₄₈₉ N ₂₆₇ O ₃₀₆ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Varfolitropin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L63

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	[JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACNCSTCYH KS [J]NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPAPRKIQKT CTFKNLTJET VRVPGCAHHA DSYLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24,Asn55)- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[alpha83-L-Asparagin(H>N),beta55-L-Asparagin(E>N),beta57-L-Threonin(V>T)]Follitropin, human, rekombinant, glycosyliert; rhFSH[alpha83-His-->Asn,beta55-Glu-->Asn,beta57-Val-->Thr], betaAsn55-glycosyliert; [alpha83-Asn,beta55-Asn,beta57-Thr]Follitropin, human, rekombinant; [55(beta)-Asn,57(beta)-Thr,83(alpha)-Asn]Follikelstimulierendes Hormon (human, rekombinant)
ASK #36753	
Chemical Abstract Service Nr.	186691-13-4
Formelstamm	(C19-H22-N-O4-S2)+
Molgewicht	392.5123
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiotropium
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; Pharmavista; CAS; PubChem; EUTCT; ChemIDplus; IGS
2. Bezeichnung	6 ,7 -Epoxy-3 -[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]tropanium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]tropanium; 6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]tropanium; Tiotropium-Ion; [(1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(hydroxy)bis(2-thienyl)acetat]; 6beta,7beta-Epoxy-3beta-[[hydroxydi(2-thienyl)acetoxyl]-8-methyl-1alphaH,5alphaH-tropanium [mit absurder alpha/beta-Definition]; Tiotropium-Kation; (1R,3s,5SR,6S,7R)-6,7-Epoxy-3-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan; (1R,2R,4S,5S,7s)-7-[[2-Hydroxy-2,2-bis(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-9-ium
ASK #36755	
Chemical Abstract Service Nr.	3543-75-7
Formelstamm	C16-H21-Cl2-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	394.7238
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bendamustinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	4-{5-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl}butansäure-hydrochlorid
ASK #36756	
Chemical Abstract Service Nr.	14649-03-7
Molgewicht	147.1739
Bruttoformel	C ₉ H ₉ NO
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i>)-1-Isocyanatoethyl]benzol
ASK #36757	

Chemical Abstract Service Nr.	1066-45-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6288-34-2
Molgewicht	199.2666
Bruttoformel	C ₃ H ₉ ClSn
2. Bezeichnung	Chlortrimethylstannan
ASK #36759	
Chemical Abstract Service Nr.	155418-05-6
Formelstamm	(C37-H45-Cl2-N2-O2)+
Molgewicht	620.6714
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₅ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nolpitanium
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	1-[2-[(3 <i>S</i>)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-1-[2-[3-(propan-2-yloxy)phenyl]acetyl]piperidin-3-yl]ethyl]-4-phenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium
ASK #36761	
Chemical Abstract Service Nr.	642-59-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	40500-73-0; 8022-11-5
Formelstamm	(C20-H11-N2-O10-S3) ³⁻ 3H+
Molgewicht	538.5276
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ N ₂ O ₁₀ S ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-2,7-disulfonsäure
ASK #36762	
Chemical Abstract Service Nr.	339-44-6
Formelstamm	(C13-H14-N3-O4-S) ⁻ H+
Molgewicht	309.3409
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glymidin
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[5-(2-Methoxyethoxy)pyrimidin-2-yl]benzolsulfonamid
ASK #36763	
Chemical Abstract Service Nr.	89-65-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	74242-57-2; 98966-42-8
Molgewicht	176.1241
Bruttoformel	C ₆ H ₈ O ₆
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-5-[(1 <i>R</i>)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
3. Bezeichnung	D-Isoascorbinsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI11

USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym		E 315
ASK #36764		
Chemical Abstract Service Nr.	13613-55-3	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23481-41-6	
Formelstamm	(C20-H12-N2-O7-S2)2 ⁻ 2H ⁺	
Molgewicht	458.4644	
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ N ₂ O ₇ S ₂	
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3,4'-diazendiylbis(naphthalin-1-sulfonsäure)	
ASK #36765		
Chemical Abstract Service Nr.	18198-35-1	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63425-07-0; 70165-36-5; 98712-71-1	
Formelstamm	(C27-H33-N2) ⁺	
Molgewicht	385.5643	
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ N ₂	
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[[4-(diethylamino)phenyl](phenyl)methyliden]cyclohexa-2,5-dien-1-iminium	
ASK #36767		
Chemical Abstract Service Nr.	47525-34-8	
Molgewicht	384.5102	
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ N ₂ O ₅	
2. Bezeichnung	1-{2-[(Carboxy/carboxylato)methoxy]ethyl}-1-[(carboxyato/carboxy)methyl]-2-undecyl-4,5-dihydroimidazol-1-ium	
ASK #36768		
Chemical Abstract Service Nr.	45207-46-3	
Formelstamm	(C16-H36-N) ⁺	
Molgewicht	242.4637	
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₆ N	
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminium	
ASK #36769		
Chemical Abstract Service Nr.	15416-74-7	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116309-89-8; 76926-00-6	
Formelstamm	(C17-H30-N) ⁺	
Molgewicht	248.4268	
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ N	
2. Bezeichnung	1-Dodecylpyridinium	
ASK #36770		
Chemical Abstract Service Nr.	58390-78-6	
Formelstamm	(C21-H36-Cl2-N) ⁺	
Molgewicht	373.4232	

Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ Cl ₂ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3,4-Dichlorphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminium

ASK #36771

Chemical Abstract Service Nr.	13900-14-6
Formelstamm	(C22-H40-N-O)+
Molgewicht	334.5591
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₀ NO
Vorzugsbezeichnung	Domiphen
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(2-phenoxyethyl)dodecan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phenododecinium

ASK #36772

Chemical Abstract Service Nr.	48028-76-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114216-15-8; 176220-86-3; 44494-10-2
Formelstamm	(C2-H5-O4-S) ⁻
Molgewicht	125.1237
Bruttoformel	C ₂ H ₅ O ₄ S
2. Bezeichnung	Ethylsulfat-anion
3. Bezeichnung	Ethylsulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Etilsulfat

ASK #36773

Chemical Abstract Service Nr.	10328-33-3
Formelstamm	(C20-H44-N)+
Molgewicht	298.5701
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₄ N
Vorzugsbezeichnung	Mecetronium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethylhexadecan-1-aminium

ASK #36774

Chemical Abstract Service Nr.	20256-56-8
Formelstamm	(C22-H48-N)+
Molgewicht	326.6232
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₈ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Decyl- <i>N,N</i> -dimethyldecan-1-aminium

ASK #36775

Chemical Abstract Service Nr.	596-50-9
Formelstamm	(C21-H26-N-O3)+
Molgewicht	340.436
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Poldin
International Nonproprietary Name	(INNv.L13)
2. Bezeichnung	2-[(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)methyl]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benziloyloxymethyl-1,1-dimethylpyrrolidinium
ASK #36777	
Chemical Abstract Service Nr.	7695-61-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	152780-15-9; 876916-95-9
Formelstamm	(C40-H28-N12-O10)2+
Molgewicht	836.7247
Bruttoformel	C ₄₀ H ₂₈ N ₁₂ O ₁₀
2. Bezeichnung	3,3'-(3,3'-Dimethoxy[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis[2,5-bis(4-nitrophenyl)-3 <i>H</i> -tetrazol-2-ium]
ASK #36780	
Chemical Abstract Service Nr.	88199-74-0
Formelstamm	(C23-H26-N-O2-S)+
Molgewicht	380.523
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sevotropium
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	3 -(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yloxy)-6 ,7 -epoxy-8-methyltropanium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,3s,5R,6R,7S)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yloxy)-6,7-epoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36781	
Chemical Abstract Service Nr.	16053-58-0
Formelstamm	(C-H3-O3-S) ⁻
Molgewicht	95.0977
Bruttoformel	CH ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	Methansulfonat-anion
3. Bezeichnung	Methansulfonat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Mesilat
ASK #36784	
Chemical Abstract Service Nr.	143558-00-3

Formelstamm	(C32-H53-N2-O4)+
Molgewicht	529.7742
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Rocuronium
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	1-(17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl)-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidinium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(17beta-Acetoxy-3alpha-hydroxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-allylpyrrolidinium

ASK #36785

Chemical Abstract Service Nr.	66600-23-5
Formelstamm	(C41-H33-N2)+
Molgewicht	553.7141
Bruttoformel	C ₄₁ H ₃₃ N ₂
2. Bezeichnung	1,3-Bis([(1,1'-biphenyl]-4-yl)(phenyl)methyl]imidazolium

ASK #36787

Chemical Abstract Service Nr.	2203-16-9
Formelstamm	(C16-H11-N3-O7-S2)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	423.4203
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ N ₃ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	5-Amino-4-hydroxy-3-(phenyldiazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure

ASK #36788

Chemical Abstract Service Nr.	64532-04-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	73800-63-2
Formelstamm	(C7-H17-N2-O2)+
Molgewicht	161.2221
Bruttoformel	C ₇ H ₁₇ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-4-Amino-2-hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethyl-4-oxobutan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(<i>R</i>)-3-Carbamoyl-2-hydroxypropyl]trimethylammonium; L-(-)-Carnitinamid

ASK #36789

Chemical Abstract Service Nr.	16630-38-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	16676-70-3
Formelstamm	(C7-H17-N2-O2)+
Molgewicht	161.2221
Bruttoformel	C ₇ H ₁₇ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4-Amino-2-hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethyl-4-oxobutan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

	Synonym	DL-Carnitinamid; Carnitinamid; (3-Carbamoyl-2-hydroxypropyl)trimethylammonium
ASK #36790		
	Chemical Abstract Service Nr.	5261-99-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	67942-00-1
	Formelstamm	(C7-H17-N2-O2)+ Cl ⁻
	Molgewicht	196.6751
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	4-Amino-2-hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethyl-4-oxobutan-1-aminiumchlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(3-Carbamoyl-2-hydroxypropyl)trimethylammoniumchlorid; DL-Carnitinamidchlorid; Carnitinamidchlorid
ASK #36795		
	Chemical Abstract Service Nr.	219984-49-3
	Molgewicht	425.9495
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ ClN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Revexepriid
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]methyl}-2,2-dimethyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36796		
	Chemical Abstract Service Nr.	219984-68-6
	Formelstamm	C21-H32-Cl-N3-O4 . Cl-H
	Molgewicht	462.4104
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ Cl ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Revexepriidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L70)
	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]methyl}-2,2-dimethyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36797		
	Formelstamm	C21-H32-Cl-N3-O4 . Cl-H . H2-O
	Molgewicht	480.4257
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ Cl ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Revexepriidhydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L70)
	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]methyl}-2,2-dimethyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36802		
	Chemical Abstract Service Nr.	936500-94-6

Molgewicht	523.945
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ ClFN ₅ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Elinogrel
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -({4-[6-fluor-7-(methylamino)-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-yl]phenyl}carbamoyl)thiophen-2-sulfonamid

ASK #36803

Chemical Abstract Service Nr.	936501-01-8
Formelstamm	(C20-H14-Cl-F-N5-O5-S2) ⁻ K ⁺
Molgewicht	562.0354
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ ClFKN ₅ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Elinogrel-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -[{4-(6-fluor-7-methylamino-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-yl)phenyl}carbamoyl]thiophen-2-sulfonamid-Kaliumsalz (1:1)

ASK #36804

Chemical Abstract Service Nr.	923604-59-5
Formelstamm	(C38-H46-N5-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	749.9391
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₇ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Simeprevir
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; EUTCT; JAN; KEGG.D10081; ChemIDplus; ICTRP; USAN; PubChem; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>aR</i> ,10 <i>Z</i> ,11 <i>aS</i> ,12 <i>aR</i> ,14 <i>aR</i>)- <i>N</i> -(Cyclopropansulfonyl)-2-({7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]chinolin-4-yl}oxy)-5-methyl-4,14-dioxo-2,3,3 <i>a</i> ,4,5,6,7,8,9,11 <i>a</i> ,12,13,14,14 <i>a</i> -tetradecahydro-1 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>]pyrazine-6-carboxamide

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36805

Chemical Abstract Service Nr.	1241946-89-3
Formelstamm	(C38-H46-N5-O7-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	771.9209
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₆ N ₅ NaO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Simeprevir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>aR</i> ,10 <i>Z</i> ,11 <i>aS</i> ,12 <i>aR</i> ,14 <i>aR</i>)- <i>N</i> -(Cyclopropansulfonyl)-2-({7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]chinolin-4-yl}oxy)-5-methyl-4,14-dioxo-2,3,3 <i>a</i> ,4,5,6,7,8,9,11 <i>a</i> ,12,13,14,14 <i>a</i> -tetradecahydro-1 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>]pyrazine-6-carboxamide (1:1)

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,4R,6S,7Z,15R,17R)-N-(Cyclopropansulfonyl)-17-{7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]chinolin-4-yloxy}-13-methyl,2,14-dioxo-3,13-diazatricyclo[13.3.0.0(4,6)]octadec-7-en-4-carboxylic acid
ASK #36808	
Chemical Abstract Service Nr.	252845-37-7
Molgewicht	1123.304
Bruttoformel	C ₆₀ H ₇₄ N ₁₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Veldoreotid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	2-{(3S,6S,9S,12R,15S,18S)-9-(4-Aminobutyl)-3,18-dibenzyl-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-12,15-bis[(1H-indol-3-yl)methyl]-2,5,8,11,14,17,20,25-octoxo-1,4,7,10,13,16,19,24-octaazacyclooctacosan-1-yl}acetate
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #36810	
Chemical Abstract Service Nr.	487-79-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	4071-38-9; 46398-96-3
Formelstamm	(C10-H13-N-O4) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	213.2304
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Kainsäure
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	(2S,3S,4S)-3-Carboxymethyl-4-(prop-1-en-2-yl)pyrrolidin-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2S,3S,4S)-2-Carboxy-4-isopropenyl-3-pyrrolidinyl]essigsäure
ASK #36811	
Chemical Abstract Service Nr.	536745-02-5
Formelstamm	(C10-H13-N-O4) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	213.2304
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	(+)-Kainsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(2R,3R,4R)-3-Carboxymethyl-4-(prop-1-en-2-yl)pyrrolidin-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2R,3R,4R)-2-Carboxy-4-isopropenyl-3-pyrrolidinyl]essigsäure
ASK #36812	
Chemical Abstract Service Nr.	73209-05-9

ASK #36818	Andere Chemical Abstract Service Nr.	132341-35-6
	Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₃ N-O ₄) ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	213.2304
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	(±)-Kainsäure
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Carboxymethyl-4-(prop-1-en-2-yl)pyrrolidin-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>rac</i> -[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-Carboxy-4-isopropenyl-3-pyrrolidinyl]essigsäure
	Chemical Abstract Service Nr.	31610-87-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	47189-47-9; 66027-66-5
	Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₆ N-O ₃) ⁺
	Molgewicht	304.4039
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ NO ₃
	2. Bezeichnung	3 -[(2 <i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropanium
	3. Bezeichnung	Methylatropinium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-[(<i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
	Chemical Abstract Service Nr.	10182-84-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	103908-40-3; 108951-74-2; 135431-10-6; 150214-67-8; 220195-34-6; 223105-95-1; 23625-82-3; 54797-97-6; 81995-26-8; 91290-86-7
	Formelstamm	[I(C ₆ H ₅) ₂] ⁺
	Molgewicht	281.1123
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ I
	2. Bezeichnung	Diphenyliodanium-kation
	3. Bezeichnung	Diphenyliodanium
	Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005
	Chemical Abstract Service Nr.	16919-18-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	145425-92-9; 153334-76-0; 156644-39-2; 243458-68-6; 366821-59-2; 62796-00-3; 856583-90-9; 878792-95-1; 898264-67-0; 934691-99-3
	Formelstamm	[P-F ₆] ⁻
	Molgewicht	144.9642
	Bruttoformel	F ₆ P
	2. Bezeichnung	Hexafluorophosphat-anion
	3. Bezeichnung	Hexafluorophosphat
ASK #36821		

Chemical Abstract Service Nr. 25317-10-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 30255-43-7; 83006-56-8
Formelstamm (C27-H25-N2-O7-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 554.6345
Bruttoformel C₂₇H₂₆N₂O₇S₂
2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl][4-(dimethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]-3-hydroxy-7-sulfonaphthalin-2-sulfonat

ASK #36822

Chemical Abstract Service Nr. 17895-72-6
Formelstamm (C30-H40-P)⁺
Molgewicht 431.6124
Bruttoformel C₃₀H₄₀P
2. Bezeichnung Dodecyl(triphenyl)phosphanium

ASK #36823

Chemical Abstract Service Nr. 300-52-7
Formelstamm (C14-H29-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 294.4506
Bruttoformel C₁₄H₃₀O₄S
Vorzugsbezeichnung Tetradecylhydrogensulfat '
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung (7-Ethyl-2-methylundecan-4-yl)hydrogensulfat

ASK #36824

Chemical Abstract Service Nr. 116-95-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 856565-99-6
Formelstamm (C27-H31-N2-O6-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 544.6828
Bruttoformel C₂₇H₃₂N₂O₆S₂
2. Bezeichnung 4-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]benzol-1,3-disulfonat

ASK #36826

Chemical Abstract Service Nr. 10309-95-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 859745-72-5
Formelstamm (C23-H25-N2)⁺
Molgewicht 329.458
Bruttoformel C₂₃H₂₅N₂
2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl](phenyl)methyliden]-*N,N*-dimethylcyclohexa-2,5-dien-1-iminium

ASK #36827

Chemical Abstract Service Nr. 57-95-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1370-17-8; 30519-12-1; 31498-75-6; 3671-75-8; 548-18-5

Formelstamm	(C37-H41-N2-O6)+
Molgewicht	609.7312
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₁ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tubocurarin
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	7',12'-Dihydroxy-6,6'-dimethoxy-2,2',2'-trimethyltubocuraran-2'-ium

ASK #36828

Chemical Abstract Service Nr.	50762-77-1
Formelstamm	(C12-H4-O16-S4-Sb)5 ⁻
Molgewicht	654.1706
Bruttoformel	C ₁₂ H ₄ O ₁₆ S ₄ Sb
2. Bezeichnung	(<i>T</i> -4)-Bis[4,5-di(hydroxy- <i>O</i>)benzol-1,3-disulfonato(4-)]antimonat(5-)

ASK #36830

Chemical Abstract Service Nr.	574-42-5
Molgewicht	350.4523
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₂ O
2. Bezeichnung	1,1',1'',1'''-[Oxybis(methanylyliden)]tetrabenzol

ASK #36832

Chemical Abstract Service Nr.	4921-49-7
Molgewicht	228.6357
Bruttoformel	C ₈ H ₉ ClN ₄ O ₂
2. Bezeichnung	8-Chlor-1,3,7-trimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	8-chlorocaffeine

ASK #36833

Chemical Abstract Service Nr.	2212-35-3
Molgewicht	312.4491
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diphenylmethoxy)ethyl]- <i>N,N,N</i> -trimethylethan-1,2-diamin

ASK #36835

Formelstamm	(C11-H12-N4-O6-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	330.3171
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₄ O ₆ S
2. Bezeichnung	2-(((1 <i>Z</i>)-1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyliden)aminoxy)-2-methylpropansäure

ASK #36836

Molgewicht	560.6027
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₆ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(1-methoxy-2-methyl-1-oxopropan-2-yloxy)imino]acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36837

Molgewicht 527.5712

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₅O₈S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*RS*)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36839

Chemical

Abstract 339528-86-8

Service Nr.

Molgewicht 557.5972

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅O₉S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym delta-2-Cefpodoxime proxetil; (1*RS*)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat

ASK #36840

Molgewicht 557.5972

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅O₉S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym anti-Cefpodoximproxetil; (1*RS*)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36841

Chemical

Abstract Service 217803-89-9
Nr.

Molgewicht 585.6073

Bruttoformel C₂₂H₂₇N₅O₁₀S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-3-[(acetyloxy)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*RS*)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6*R*,7*R*)-3-(acetoxymethyl)-7-[(2*Z*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36842

Chemical

Abstract 96680-30-7

Service Nr.

Molgewicht 585.6073

Bruttoformel C₂₂H₂₇N₅O₁₀S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	N-Formylcefepodoximproxetil
ASK #36843	Chemical Abstract Service Nr.	947692-15-1
	Molgewicht	599.6339
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₅ O ₁₀ S ₂
	2. Bezeichnung	{{(1 <i>RS</i>)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}}{(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-acetamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	N-acetyl-Cefpodoximproxetil; (1 <i>RS</i>)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[[[(2 <i>Z</i>)-2-(2-acetylaminio)thiazol-4-yl]-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
ASK #36844	Chemical Abstract Service Nr.	947692-16-2
	Molgewicht	1115.1944
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₄ N ₁₀ O ₁₈ S ₄
	2. Bezeichnung	{{(1 <i>RS</i>)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}}{(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-2-[(2 <i>R</i>)-5-methoxymethyl-4-[(1 <i>RS</i> / <i>SR</i>)-1-[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]e
ASK #36845	Chemical Abstract Service Nr.	1217-67-0
	Formelstamm	(C12-H11-Cl2-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	291.1273
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ Cl ₂ O ₄
	2. Bezeichnung	2-(4-Butanoyl-2,3-dichlorphenoxy)essigsäure
ASK #36846	Chemical Abstract Service Nr.	27929-18-6
	Formelstamm	(C13-H12-Cl3-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	339.5989
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ Cl ₃ O ₄
	2. Bezeichnung	2-[2,3-Dichlor-4-[2-(chlormethyl)butanoyl]phenoxy]essigsäure
ASK #36847	Chemical Abstract Service Nr.	25355-92-4
	Formelstamm	(C26-H22-Cl4-O8) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	606.276
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ Cl ₄ O ₈
	2. Bezeichnung	2-(4-[2-[4-(Carboxymethoxy)-2,3-dichlorbenzoyl]-2,5-diethyl-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-6-yl]-2,3-dichlorphenoxy)essigsäure
ASK #36848		

Chemical Abstract Service Nr. 95399-71-6
Formelstamm (C23-H32-N-O5-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 435.4935
Bruttoformel C₂₃H₃₄NO₅P
Vorzugsbezeichnung Fosinoprilat

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung (2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-{2-[(hydroxy)(4-phenylbutyl)phosphoryl]acetyl}pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36850

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺
Molgewicht 563.6625
Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2*R*,4*R*)-4-Cyclohexyl-1-(2-{(*R*)-[(1*S*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36851

Chemical Abstract Service Nr. 128947-98-8
Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺
Molgewicht 563.6625
Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2-{(*R*)-[(1*R*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36852

Chemical Abstract Service Nr. 474519-31-8
Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺
Molgewicht 563.6625
Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2-{(*S*)-[(1*S*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36853

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺
Molgewicht 563.6625
Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-4-Cyclohexyl-1-(2-{(*R*)-[(1*S*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36854

Chemical Abstract Service Nr. 474519-30-7
Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺
Molgewicht 563.6625
Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2-{(*S*)-[(1*R*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36855

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺
Molgewicht 563.6625

Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2*R*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2-((*R*)-[(1*S*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36856

Chemical Abstract Service Nr. 128887-22-9

Formelstamm (C30-H39-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 557.6149

Bruttoformel C₃₀H₄₀NO₇P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-1-(2-((*R*)-[(1*S*)-2-Methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}acetyl)-4-phenylpyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36857

Formelstamm (C29-H43-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 549.6359

Bruttoformel C₂₉H₄₄NO₇P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2-((*R*)-(4-phenylbutyl)[(1*S*)-1-(propanoyloxy)propoxy]phosphoryl}acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36858

Chemical Abstract Service Nr. 128948-00-5

Formelstamm (C19-H28-O6-P)⁻ H⁺

Molgewicht 384.4037

Bruttoformel C₁₉H₂₉O₆P

2. Bezeichnung 2-((*R*)-[(1*S*)-2-Methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}essigsäure

ASK #36859

Chemical Abstract Service Nr. 128948-01-6

Formelstamm (C19-H28-O6-P)⁻ H⁺

Molgewicht 384.4037

Bruttoformel C₁₉H₂₉O₆P

2. Bezeichnung 2-((*S*)-[(1*R*)-2-Methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl}essigsäure

ASK #36860

Chemical Abstract Service Nr. 103201-78-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 120273-34-9

Formelstamm (C11-H18-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 197.2741

Bruttoformel C₁₁H₁₉NO₂

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexylpyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36862

Formelstamm (C16-H26-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 281.3905

Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₃

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2,2-dimethylpropanoyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36863

Chemical Abstract Service Nr. 128887-23-0

Formelstamm (C41-H62-N2-O8-P)⁻ H⁺

Molgewicht 742.9213

Bruttoformel C₄₁H₆₃N₂O₈P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-[[[(2*S*,4*S*)-4-cyclohexyl-1-(2-[(*R*)-[(1*S*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)acetyl)pyrrolidin-2-yl]carbonyl]pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36864

Chemical Abstract Service Nr. 116-17-6

Molgewicht 208.235

Bruttoformel C₉H₂₁O₃P

2. Bezeichnung Tris(propan-2-yl)phosphit

ASK #36865

Chemical Abstract Service Nr. 1660-95-3

Molgewicht 344.3212

Bruttoformel C₁₃H₃₀O₆P₂

2. Bezeichnung Tetra-*O*-(propan-2-yl)-*P,P*-methylenbisphosphonat

ASK #36866

2. Bezeichnung Poly{(prop-2-enamid)-*co*-[2-methyl-2-(prop-2-enamido)propan-1-sulfonsäure]}

ASK #36867

2. Bezeichnung Poly[prop-2-enamid-*co*-natrium-2-methyl-2-(prop-2-enamido)propan-1-sulfonat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Acrylamid-Natrium-N-Acryloyl-2,2-dimethyltaurat-Copolymer; Poly(acrylamid-*co*-natrium-2-acrylamido-2-methylpropan-1-sulfonat); Poly(acrylamid-*co*-natrium-2-acrylamido-2,2-dimethyltaurinat)

ASK #36868

Molgewicht 330.4462

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₄O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(*tert*-Butylamino)-2-[[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy)methyl]propan-1-ol

ASK #36869

Chemical Abstract Service Nr. 610271-56-2

Molgewicht 485.6239

Bruttoformel C₁₉H₃₁N₇O₄S₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N-tert*-Butyl-2,3-bis[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-1-amin

ASK #36870

Chemical Abstract Service Nr. 30165-97-0

Molgewicht 187.2196

Bruttoformel C₆H₉N₃O₂S

2. Bezeichnung 4-(Morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-ol und 4-(Morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3(2*H*)-on, Tautomerengemisch

3. Bezeichnung 4-(Morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-ol

ASK #36871

Formelstamm (C17-H25-N4-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 414.4765

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O₆S

2. Bezeichnung {(2*R*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-yl}[hydrogen-(2*Z*)-but-2-endioat]

ASK #36872

Chemical Abstract Service Nr. 30165-96-9

Molgewicht 205.6652

Bruttoformel C₆H₈ClN₃OS

2. Bezeichnung 4-(4-Chlor-1,2,5-thiadiazol-3-yl)morpholin

ASK #36879

Chemical Abstract Service Nr. 537034-22-3

Molgewicht 682.5243

Bruttoformel C₃₁H₃₅Cl₂F₆N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Burapitant

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-(1-{2-[(2*R*)-4-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]acetyl}-2-(3,4-dichlorphenyl)morpholin-2-yl]ethyl}piperidin-4-yl)-2-methylpropanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36880

Formelstamm C31-H35-Cl2-F6-N3-O3 . C4-H4-O4

Molgewicht 798.5965

Bruttoformel C₃₅H₃₉Cl₂F₆N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Burapitantfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L63)

2. Bezeichnung 2-(1-{2-[(2*R*)-4-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]acetyl}-2-(3,4-dichlorphenyl)morpholin-2-yl]ethyl}piperidin-4-yl)-2-methylpropanamid-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36881

Chemical Abstract Service Nr. 299427-88-6

Formelstamm C31-H35-Cl2-F6-N3-O3 . Cl-H

Molgewicht 718.9853

Bruttoformel C₃₁H₃₆Cl₃F₆N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Burapitanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L63)

2. Bezeichnung 2-(1-{2-[(2*R*)-4-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]acetyl}-2-(3,4-dichlorphenyl)morpholin-2-yl]ethyl}piperidin-4-yl)-2-methylpropanamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36882

Chemical Abstract Service Nr. 848942-61-0

Molgewicht 473.9277

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClFN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sapitinib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; PubChem; EUCTR; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung	2-(4-([4-(3-Chlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]oxy)piperidin-1-yl)-N-methylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[4-([4-(3-Chlor-2-fluorphenyl)amino]-7-methoxychinazolin-6-yl]oxy)piperidin-1-yl]-N-methylacetamid
ASK #36883	
Chemical Abstract Service Nr.	1196531-39-1
Formelstamm	C23-H25-Cl-F-N5-O3 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	706.072
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₃ ClFN ₅ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Sapitinibdifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	2-(4-([4-(3-Chlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]oxy)piperidin-1-yl)-N-methylacetamid-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[4-[4-(3-Chlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yloxy]piperidin-1-yl]-N-methylacetamid-fumarat (1:2)
ASK #36884	
Chemical Abstract Service Nr.	508233-74-7
Molgewicht	298.4457
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Vortioxetin
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)sulfanyl]phenyl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)thio]phenyl]piperazin; 1-[2-(2,4-Dimethylphenylsulfanyl)phenyl]piperazin
ASK #36885	
Chemical Abstract Service Nr.	960203-27-4
Formelstamm	C18-H22-N2-S . Br-H
Molgewicht	379.3576
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ BrN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Vortioxetinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)sulfanyl]phenyl]piperazin-hydrobromid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	1-[2-(2,4-Dimethylphenylsulfanyl)phenyl]piperazin-hydrobromid; 1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)thio]phenyl]piperazin-hydrobromid (1:1); 1-{2-[(2,4-Dimethylphenyl)sulfanyl]phenyl}piperazin-monohydrobromid
ASK #36886		
	Chemical Abstract Service Nr.	497156-60-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1039726-86-7
	Molgewicht	2638.9364
	Bruttoformel	C ₁₁₇ H ₁₈₁ N ₃₄ O ₃₂ PS
	Vorzugsbezeichnung	Forigerimod
	International Nonproprietary Name	INN.L66
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	L-Arginyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-methionyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-lysyl-L-arginyl-3-O-phosphono-L-serylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-arginylglycyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-
ASK #36887		
	Chemical Abstract Service Nr.	1160237-55-7
	Formelstamm	C117-H181-N34-O32-P-S . x(C2-H4-O2)
	Molgewicht	2560
	Vorzugsbezeichnung	Forigerimodacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L66)
	2. Bezeichnung	N-{2-(L-Arginyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-methionyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-lysyl-L-arginyl)-3-[(phosphonooxy)propanoyl]}glycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-arginylglycyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L-
ASK #36888		
	Chemical Abstract Service Nr.	649735-63-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	924262-84-0
	Molgewicht	441.4555
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ FN ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Brivanibalaninat
	International Nonproprietary Name	INN.L59
	2. Bezeichnung	{(2 <i>R</i>)-1-[4-(4-Fluor-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yloxy)-5-methylpyrrolo[2,1- <i>f</i>][1,2,4]triazin-6-yloxy]propan-2-yl}-L-alaninat
ASK #36889		
	Chemical Abstract Service Nr.	782500-75-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1393856-21-7
	Molgewicht	72970.4029
	Bruttoformel	C ₃₂₃₂ H ₅₀₃₂ N ₈₆₄ O ₉₇₉ S ₄₁
	Vorzugsbezeichnung	Albiglutid

International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	HGEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFIAWLVKGR HGEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFIAWLVKGR DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTECCQ AADKAACLLP KLDELRLDEGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVTDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFQNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQTALV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCF AE EGKKLVAASQ AALGL, 113,122:135,151:150,161:184,229:228,237:260,306:305,313:325,339:338,349:376,421:420,429:452,498:497,508:521,537:536,547:574,619:618,627-Heptadecakis(disulfid)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	HGEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFIAWLVKGR HGEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFIAWLVKGR DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTC(113S-->122S)VADESAE NC(122S-->113S)DKSLHTLF GDKLC(135S-->151S)TVATL RETYGEMADC(150S-->161S) C(151S-->135S)AKQEPERNE C(161S-->150S)FLQHKKDDNP NLPRLVRPEV DVMC(184S-->229S)TAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTEC(228S-->237S)C(229S-->184S)Q AADKAAC(237S-->228S)LLP KLDELRLDEGK ASSAKQRLKC(260S-->306S) ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVTDLTK VHTEC(305S-->313S)C(306S-->260S)HGD LEC(313S-->305S)ADDRADL AKYIC(325S-->339S)ENQDS ISSKLKEC(338S-->349S)C(339S-->325S)E KPILLEKSHC(349S-->338S)I AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVC(376S-->421S)KNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC(420S-->429S) C(421S-->376S)AAADPHEC(429S-->420S)Y AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NC(452S-->498S)ELFEQLGE YKFQNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKC(497S-->508S)C(498S-->452S)KH PEAKRMPC(508S-->497S)AE DYLSVVLNQL C(521S-->537S)VLHEKTPVS DRVTKC(536S-->547S)C(537S-->521S)TES LVNRRPC(547S-->536S)FSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADIC(574S-->619S)TLSEKE RQIKKQTALV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKC(618S-->627S)C(619S-->574S)K ADDKETC(627S-->618S)FAE EGKKLVAASQ AALGL; Bis([Ala(8)>Gly]Glucagon-ähnliches Peptid 1 (human)-(7-36)-Peptid)(1-30,31-60)-Humanserumalbumin (61-585)-Fusionsprotein; ([8-Glycin]Glucagon-ähnliches Peptid 1 (human)-(7-36)-Peptidyl)([8-Glycin]Glucagon-ähnliches Peptid 1 (human)-(7-36)-Peptidyl)(Humanserumalbumin (585 Aminoacyl-Reste))

ASK #36890

Chemical Abstract Service Nr.	249921-19-5
Molgewicht	546.7036
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anamorelin
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -{(2 <i>R</i>)-1-[(3 <i>R</i>)-3-benzyl-3-(<i>N,N,N</i> -trimethylhydrazincarbonyl)piperidin-1-yl]-3-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)-1-oxopropan-2-yl}-2-methylpropanamid

ASK #36891

Chemical Abstract Service Nr.	847353-30-4
Formelstamm	(C19-H25-Cl-N-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	399.8658
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Arbaclofenplacarbil
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-(4-Chlorphenyl)-4-[[[(1 <i>S</i>)-2-methyl-1-(2-methylpropanoyloxy)propoxycarbonyl]amino]butansäure

ASK #36892

Chemical Abstract Service Nr.	664338-39-0
Molgewicht	392.5322
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Arterolan

International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Amino-2-methylpropyl)-2-[(1"s,4"s)-dispiro[adamantan-2,3'-[1,2,4]trioxolan-5',1'"-cyclohexan]-4"-yl]acetamid
ASK #36893	
Chemical Abstract Service Nr.	863031-21-4
Molgewicht	568.5336
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₄ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Azilsartanmedoxomil
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	[(5-Methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -1,3-dioxol-4-yl)methyl](2-ethoxy-1-[[2'-(5-oxo-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-3-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-7-carboxylat)
ASK #36894	
Chemical Abstract Service Nr.	769169-27-9
Molgewicht	391.7381
Bruttoformel	C ₉ H ₈ ClF ₆ NO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Begacestat
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-4,4,4-trifluor-1-hydroxy-3-(trifluormethyl)butan-2-yl]thiophen-2-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36895	
Chemical Abstract Service Nr.	868540-17-4
Molgewicht	719.9099
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₇ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Carfilzomib
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-4-Methyl- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-(((2 <i>S</i>)-4-methyl-1-[(2 <i>R</i>)-2-methyloxiran-2-yl]-1-oxopentan-2-yl)amino)-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]-2-[(2 <i>S</i>)-2-[2-(morpholin-4-yl)acetamido]-4-phenylbutanamido}pentanamid
ASK #36896	
Chemical Abstract Service Nr.	856676-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1034151-05-7
Formelstamm	(C5-H14-N-O) ⁺ . (C17-H14-Cl-O4) ⁻
Molgewicht	421.9144
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Cholinfenofibrat
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium){2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}

	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36898		
	Chemical Abstract Service Nr.	600735-73-7
	Bruttoformel	C ₃₄₂₉₉₇ H ₄₃₁₂₂₁ N ₁₃₃₈₀₂ O ₂₁₁₁₆₇ P ₃₅₃₀₇
	Vorzugsbezeichnung	Contusugen ladenovec
	International Nonproprietary Name	INN.L59
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	Rekombinanter, replikationsunfähiger Adenovirus-Typ-5-Vektor (Gen E1 entfernt, Gen E3 teilweise entfernt) mit eingefügtem Wildtyp-Tumorsuppressor-Gen p53 und Cytomegalovirus-Promotor [35308 Basen]
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ad5-p53; DNA (Ad5CMV-p53); Ad5CMV-p53; Ad 5CMV-p53; Ad-p53
ASK #36899		
	Chemical Abstract Service Nr.	461432-26-8
	Molgewicht	408.8726
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClO ₆
	Vorzugsbezeichnung	Dapagliflozin
	International Nonproprietary Name	INN.L59
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT; ChemSpider; GlnAS; ChemIDplus; FDA-SRS; PubChem
	2. Bezeichnung	(1S)-1,5-Anhydro-1-C-(4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl)-D-glucitol
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #36900		
	Vorzugsbezeichnung	Delimotecan
	International Nonproprietary Name	INN.L59
	2. Bezeichnung	Poly{[2-O-(carboxymethyl)-D-glucopyranosyl-(1 6)]-co-[2-O-{15-[(4S)-4,11-diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yloxy]-2,5,8,11-tetraoxo-3,6,7-triazolo[4,5-b]pyridine-2-ylidene-1,2,3,4-tetrahydro-1H-pyrazolo[4,3-b]pyridine-5-carboxamide}-(1 6)]}
ASK #36901		
	Chemical Abstract Service Nr.	187852-63-7
	Vorzugsbezeichnung	Delimotecan-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)
	2. Bezeichnung	Poly{[2-O-(carboxymethyl)-D-glucopyranosyl-(1 6)]-co-[2-O-{15-[(4S)-4,11-diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yloxy]-2,5,8,11-tetraoxo-3,6,7-triazolo[4,5-b]pyridine-2-ylidene-1,2,3,4-tetrahydro-1H-pyrazolo[4,3-b]pyridine-5-carboxamide}-(1 6)]} Natriumsalz}
ASK #36902		
	Chemical Abstract Service Nr.	405169-16-6
		1027263-12-2; 804551-71-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Molgewicht	392.4294
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Dovitinib
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	(USAN); EUCTR; Pharmavista; MeSH; PubChem; USNCT; EUTCT; ChemIDplus; ChemSpider; USEPA-ACToR; CAS; NCI.Thesaurus; (JAN); ICTRP
2. Bezeichnung	4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperazinyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]-2(1 <i>H</i>)-chinolinon; 4-Amino-5-fluor-3-[6-(4-methylpiperazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on; (3 <i>Z</i>)-4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperazinyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-yliden]-2(3 <i>H</i>)-chinolinon; (3 <i>E</i>)-4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperazinyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-yliden]-2(3 <i>H</i>)-chinolinon; 4-Amino-5-fluor-3-[6-(4-methylpiperazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]-1 <i>H</i> -chinolin-2-on

ASK #36903

Chemical Abstract Service Nr.	104121-92-8
Molgewicht	490.715
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Eldecalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-2 -(3-Hydroxypropoxy)-9,10-seccholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,25-triol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36904

Chemical Abstract Service Nr.	697761-98-1
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₂ Cl-F-N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	447.8838
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClFNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Elvitegravir
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	6-[(3-Chlor-2-fluorphenyl)methyl]-1-[(2 <i>S</i>)-1-hydroxy-3-methylbutan-2-yl]-7-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36905

Chemical Abstract Service Nr.	227318-71-0
Molgewicht	241.2917
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₅

Vorzugsbezeichnung	Epetirimod
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-(2-Methylpropyl)-1- <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>][1,5]naphthyridin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36906	
Chemical Abstract Service Nr.	879555-13-2
Bruttoformel	C ₈₀₉ H ₁₃₀₁ N ₂₂₉ O ₂₄₀ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Epoetin kappa
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD (glycosyliert)
ASK #36907	
Chemical Abstract Service Nr.	871576-03-3
Formelstamm	(C27-H37-B-N3-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	525.4016
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ BN ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Flovagatran
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-2-[(Benzyloxycarbonyl)amino]-3-phenylpropanoyl]pyrrolidin-2-carboxamido]-4-methoxybutylboronsäure
ASK #36908	
Chemical Abstract Service Nr.	1043556-46-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	89957-37-9
Formelstamm	2(C2220-H3442-N595-O679-S15) . 2(C1028-H1606-N275-O333-S6)
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₉₆ H ₁₀₀₉₆ N ₁₇₄₀ O ₂₀₂₄ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Gantenerumab
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGt/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[A]QVELVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA INASGTRTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARGK GNTHKPYGYV RYFDVWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSC(A229S B215S)D KTHTC(A235S C235S)PPC(A238S C238S)PA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSINKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMEHA LHNHYTQKSL SLSPGK [B]DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGVP ARFSGSGSGT DFTLTISSE

PEDFATYYCL QIYNMPITFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEH KUYACEVTHQ
 GLSSPVTKSF NRGEC(B215S A229S) [C]QVELVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKLEWVSA INASGTRTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED
 TAVYYCARGK GNTHKPYGYV RYFDVWQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPS SLGTQTYICN
 VNHKPSNTKV DKKVEPKSC(C229S D215S)D KTHTC(C235S A235S)PPC(C238S A238S)PA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG
 VEVHNAKTP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSTIAVEW ESNQGPENNY KTHPPVLDSD
 GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMEHA LHNHYTQKSL SLSPGK [D]DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAHYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGVP ARFSGSGSGT
 DFTLTISSE PEDFATYYCL QIYNMPITFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEH
 KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC(D215S C229S) (glycosyliert an N A52, N C52)

ASK #36909

Chemical Abstract Service Nr.	229305-39-9
Formelstamm	(C16-H17-N3-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	333.3392
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Golotimod
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	D- -Glutamyl-L-tryptophan
Zitat Bezeichnung 2	CAS; USAN.CN1; INN.CN; eINN.CN

ASK #36910

Chemical Abstract Service Nr.	680188-33-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	872357-57-8
Formelstamm	2(C2278-H3376-N575-O688-S16) . 2(C1054-H1647-N284-O347-S7)
Molgewicht	148822.3286
Bruttoformel	C ₆₆₆₄ H ₁₀₀₄₆ N ₁₇₁₈ O ₂₀₇₀ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Ibalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[A]QVQLQQSGPE VVKPGASVKM SC(22S 96S)KASGYTFT SYVIHWVRQK PGQGLDWIGY INPYNDGTDY DEKFKGKATL TSDTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)AREK DNYATGAWFA YWGQGLTLTV SSASTKGPSV FPLAPC(A136S B219S)SRST SESTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTC(205S 149S)NVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPC(A228S C228S)PS C(A231S C231S)PAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTC(263S 323S)VVDVDSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTHPPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [B]DIVMTQSPDS LAVSLGERVT MNC(23S 94S)KSSQSL YSTNQKNYLA WYQQKPGQSP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSVQAEDVA VYYC(94S 23S)QQYYSY RTFGGGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRRGEC(B219S A136S) [C]QVQLQQSGPE VVKPGASVKM SC(22S 96S)KASGYTFT SYVIHWVRQK PGQGLDWIGY INPYNDGTDY DEKFKGKATL TSDTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)AREK DNYATGAWFA YWGQGLTLTV SSASTKGPSV FPLAPC(C136S D219S)SRST SESTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTC(205S 149S)NVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPC(C228S A228S)PS C(C231S A231S)PAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTC(263S 323S)VVDVDSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTHPPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [D]DIVMTQSPDS LAVSLGERVT MNC(23S 94S)KSSQSL YSTNQKNYLA WYQQKPGQSP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSVQAEDVA VYYC(94S 23S)QQYYSY RTFGGGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRRGEC(D219S C136S)

ASK #36911

Chemical Abstract Service Nr.	103129-82-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1245537-06-7; 150566-70-4
Molgewicht	408.8759
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Levamlodipin
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	(3-Ethyl)(5-methyl){(4S)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36912

Chemical Abstract Service Nr.	58569-55-4
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₃₄ -N ₅ -O ₇ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	573.6611
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Metenkefalin
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	L-Tyrosylglycylglycyl-L-phenylalanyl-L-methionin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36913

Chemical Abstract Service Nr.	62253-63-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113979-97-8; 130031-36-6; 150498-18-3; 97380-51-3
Molgewicht	6215.9196
Bruttoformel	C ₂₇₀ H ₃₉₅ N ₇₃ O ₈₃ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Nepidermin
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Asn-Ser-Asp-Ser-Glu-Cys(6S 20S)-Pro-Leu-Ser-His-Asp-Gly-Tyr-Cys(14S 31S)-Leu-His-Asp-Gly-Val-Cys(20S 6S)-Met-Tyr-Ile-Glu-Ala-Leu-Asp-Lys-Tyr-Ala-Cys(31S 14S)-Asn-Cys(33S 42S)-Val-Val
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rekombinanter epidermaler Wachstumsfaktor vom Menschen

ASK #36914

Chemical Abstract Service Nr.	698387-09-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	736156-77-7
Molgewicht	557.0427

Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₉ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Neratinib
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN; MeSH; ChemIDplus; KEGG.D08950; ICTRP; MAR2013
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -(4-{3-Chlor-4-[(pyridin-2-yl)methoxy]anilino}-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl)-4-(dimethylamino)but-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -[4-({3-Chlor-4-[(pyridin-2-yl)methoxy]phenyl)amino}-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl]-4-(dimethylamino)but-2-enamid

ASK #36915

Chemical Abstract Service Nr.	81485-25-8
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₉ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Peretinoin
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,10 <i>E</i>)-3,7,11,15-Tetramethylhexadeca-2,4,6,10,14-pentaensäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36916

Chemical Abstract Service Nr.	459856-18-9
Molgewicht	340.4228
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Pexacerfont
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-Butan-2-yl]-8-(6-methoxy-2-methylpyridin-3-yl)-2,7-dimethylpyrazolo[1,5- <i>a</i>][1,3,5]triazin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36917

Chemical Abstract Service Nr.	706779-91-1
Molgewicht	427.5548
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimavanserin
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; MeSH; Pharmavista; ChemIDplus; ROMP2017; USNCT; MAR2017; CAS; GlnAS; PubChem; ATC; ICTRP; (USAN); AdisInsight; ChemSpider; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Fluorphenyl)methyl]- <i>N</i> -(1-methylpiperidin-4-yl)- <i>N'</i> -[[4-(2-methylpropoxy)phenyl]methyl]harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-(4-Fluorbenzyl)-N'-(4-isobutoxybenzyl)-N-(1-methylpiperidin-4-yl)harnstoff; 1-(4-Fluorbenzyl)-3-(4-isobutoxybenzyl)-1-(1-methylpiperidin-4-yl)harnstoff;
1-(4-Fluorbenzyl)-3-(4-isobutoxybenzyl)-1-(1-methyl-4-piperidinyl)harnstoff; N-(4-Fluorphenylmethyl)-N-(1-methylpiperidin-4-yl)-N'-[4-(2-methylpropyloxy)phenylmethyl]carbamid; Pimvanserin
[häufiger Druckfehler / frequent misprint]; 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-1-(1-methylpiperidin-4-yl)-3-[[4-(2-methylpropoxy)phenyl]methyl]harnstoff

ASK #36918

Chemical Abstract Service Nr. 172740-14-6
Molgewicht 410.5458
Bruttoformel C₂₆H₃₄O₄
Vorzugsbezeichnung Posaraprost
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(5*Z*)-7-{(1*R*,2*S*)-2-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxy-5-phenylpent-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-3-en-1-yl}hept-5-enoat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36919

Chemical Abstract Service Nr. 74847-35-1
Molgewicht 518.0497
Bruttoformel C₂₉H₃₂ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Pyronaridin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2017; Pharmavista; ATC-DE
2. Bezeichnung 4-[(7-Chlor-2-methoxybenzo[*b*][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis[(pyrrolidin-1-yl)methyl]phenol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-methoxy-7-chloro-10-[3',5'-bis(pyrrolidin-1-ylmethyl)-4'-hydroxyphenylamino]benzo[*b*]-1,5-naphthyridine [correction: original pyrrolin- changed to pyrrolidin-]; Malaridin;
7-Chlor-2-methoxy-10-[3,5-bis(pyrrolidinomethyl)-4-hydroxyanilino]benzo[*b*]-1,5-naphthyridin; 10-[3,5-Bis(pyrrolidinomethyl)-4-hydroxyanilino]-7-chlor-2-methoxybenzo[*b*][1,5]naphthyridin;
4-(7-Chlor-2-methoxybenzo[*b*][1,5]naphthyridin-10-ylamino)-2,6-bis(pyrrolidinomethyl)phenol; 4-[(7-Chlor-2-methoxypyrido[3,2-*b*]chinolin-10-yl)amino]-2,6-bis(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenol;
4-[(7-Chlor-2-methoxybenzo[*b*][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis(1-pyrrolidinylmethyl)phenol

ASK #36920

Chemical Abstract Service Nr. 872178-65-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1071966-74-9
Molgewicht 409.9119
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClN₅O
Vorzugsbezeichnung Rabeximod
International Nonproprietary Name INN.L61:Corr.Lat
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 2-(9-Chlor-2,3-dimethyl-6*H*-indolo[2,3-*b*]chinoxalin-6-yl)-*N*-[2-(dimethylamino)ethyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36921

Chemical Abstract Service Nr.	787548-03-2
Formelstamm	(C22-H23-N6-O8-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	532.4431
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₆ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Regrelor
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N ⁶ -(N-Ethylcarbamoyl)-2',3'-O-[(1 <i>S</i> ,2 <i>E</i>)-3-phenylprop-2-en-1,1-diyl]-5'-adenylsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36922	
Chemical Abstract Service Nr.	552292-08-7
Molgewicht	500.4766
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ F ₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rolapitant
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i> ,8 <i>S</i>)-8-({(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)methyl}-8-phenyl-1,7-diazaspiro[4.5]decan-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36923	
Chemical Abstract Service Nr.	93265-81-7
Molgewicht	338.0991
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ IN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ropidoxuridin
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-4-Hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-5-iodpyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #36924	
Chemical Abstract Service Nr.	861151-12-4
Molgewicht	451.7766
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ Cl ₃ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Rosonabant
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>RS</i>)-5-(4-Chlorphenyl)-1-(2,4-dichlorphenyl)- <i>N</i> -(piperidin-1-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36925	
Chemical Abstract Service Nr.	162520-00-5
Formelstamm	(C22-H29-O2-S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	358.5374
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Salirasib
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-[[<i>(2E,6E)</i> -3,7,11-Trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-yl]sulfanyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36926	
Chemical Abstract Service Nr.	898830-54-1
Vorzugsbezeichnung	Sitimagin ceradenovec
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	ATC-DE; Pharmavista
2. Bezeichnung	Rekombinanter replikationsunfähiger Adenovirus-Typ-5-Vektor ohne die Gene E1 und E3 zur Expression des Thymidinkinase-Gens HSV-tk von Herpes-simplex-Viren
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36929	
Chemical Abstract Service Nr.	876387-05-2
Formelstamm	2(C2210-H3401-N596-O673-S16) . 2(C1021-H1568-N273-O338-S7)
Molgewicht	145799.4725
Bruttoformel	C ₆₄₆₂ H ₉₉₃₈ N ₁₇₃₈ O ₂₀₂₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Teplizumab
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[A]QVQLVQSGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)KASGYTFT RYTMHWVRQA PGKGLEWIGY INPSRGYTNY NQKVKDRFTI SRDNSKNTAF LQMDSLRLPED TGVYFC(96S 22S)ARYY DDHYCLDYWG QGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(A222S B213S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 87S)SASSSVS YMNWYQQTPG KAPKRWIYDT SKLASGVPSR FSGSGSGTDY TFTISSLQPE DIATYYC(87S 23S)QQW SSNPFTFGQG TKLQITRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213S A222S) [C]QVQLVQSGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)KASGYTFT RYTMHWVRQA PGKGLEWIGY INPSRGYTNY NQKVKDRFTI SRDNSKNTAF LQMDSLRLPED TGVYFC(96S 22S)ARYY DDHYCLDYWG QGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(C222S D213S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 87S)SASSSVS YMNWYQQTPG KAPKRWIYDT SKLASGVPSR FSGSGSGTDY TFTISSLQPE DIATYYC(87S 23S)QQW SSNPFTFGQG TKLQITRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C222S)
ASK #36930	
Chemical Abstract Service Nr.	24150-24-1
Molgewicht	358.4712

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Terameprocol
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1,1'-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2,3-Dimethylbutan-1,4-diyl]bis(3,4-dimethoxybenzol)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36931	
Chemical Abstract Service Nr.	869858-13-9
Formelstamm	C177-H281-N48-O61-S . C1334-H2061-N370-O375-S14
Molgewicht	33800
Bruttoformel	C ₁₅₁₁ H ₂₃₄₂ N ₄₁₈ O ₄₃₆ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Thrombin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[A]TFGSGEADC(A9S B119S)G LRPLFEKKSL EDKTERELLE SYIDGR [B]IVEGSDAEIG MSPWQVMLFR KSPQELLC(28S 44S)GA SLISDRWVLT AAHC(44S 28S)LLYPPW DKNFTENDLL VRIGKHSRTR YERNIEKISM LEKIYIHPRY NWRENLDRI ALMKLKKPVA FSDYIHPVC(B119S A9S)L PDRETAASLL QAGYKGRVTG WGNLKETWTA NVGKGQPSVL QVVNLPIVER PVC(173S 187S)KDSTRIR ITDNMFC(187S 173S)AGY KPDEGKRGDA C(201S 231S)EGDSGGPFV MKSPFNNRWY QMGIVSWGEG C(231S 201S)DRDGKYGFY THVFRLLKKWI QKVIDQFGE (glycosyliert an N B53)
ASK #36932	
Chemical Abstract Service Nr.	445041-75-8
Formelstamm	(C18-H13-Br-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	388.2121
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Intiquinatin
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[4-(7-Bromchinolin-2-yloxy)phenoxy]propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tiliquinatin
ASK #36933	
Chemical Abstract Service Nr.	376592-42-6
Molgewicht	466.4946
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Totrombopag
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>Z</i>)-2-(3,4-Dimethylphenyl)-4-[[2-hydroxy-3'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-3-yl]hydrazinyliden}-5-methyl-2 <i>H</i> -pyrazol-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #36934	
Chemical Abstract Service Nr.	22006-64-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17088-02-7
Molgewicht 1623.8317
Bruttoformel $C_{75}H_{106}N_{20}O_{19}S$
Vorzugsbezeichnung Tridecactid
International Nonproprietary Name INN.L59
2. Bezeichnung L-Seryl-L-tyrosyl-L-seryl-L-methionyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valin

ASK #36935

Chemical Abstract Service Nr. 897936-89-9
Formelstamm C720-H1102-N209-O244-S15 . C1252-H1949-N352-O358-S12
Molgewicht 45100
Bruttoformel $C_{1972}H_{3051}N_{561}O_{602}S_{27}$
Vorzugsbezeichnung Vatreptacog alfa (aktiviert)
International Nonproprietary Name INN.L59
2. Bezeichnung [L(1-152)] ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHTGTRK SCRCHEGYSL LADGVSCPT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GR[H(153-406)]JVGKDCP KGECPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWWVS AAHCDFKIKN WRNLI AVLGE HDLSEHDGDE QSRRVAQVII PSTYVPGTTN HDIALRLHQ PVVLT DHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGQLLDR GATALVLQVL NVPRLMTQDC LQQRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSSGGPHAT HYRGTYWLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu35-4-carboxyliert, Asp63-(3*R*)-3-hydroxyliert, Ser52,Ser60,Asn145,Asn322-glycosyliert

ASK #36936

Chemical Abstract Service Nr. 296251-72-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 190857-15-9
Bruttoformel $C_{48359}H_{60745}N_{18748}O_{29784}P_{4965}$
Vorzugsbezeichnung Velimogen aliplasmid
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung Plasmid-DNA-Vektor zur Expression von HLA-B7 und γ_2 -Mikroglobulin mit Hilfe eines Rous-Sarkom-Virus-Promotors [4965 Basen] [Die zur Herstellung von Liposomen-Präparationen (Allovecin) verwendeten Lipide sind als weitere wirksame Bestandteile gesondert zu erfassen.]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36938

Chemical Abstract Service Nr. 914613-48-2
Bruttoformel $C_{6452}H_{9958}N_{1722}O_{2010}S_{42}$
Vorzugsbezeichnung Canakinumab
International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	anti-[Interleukin 1- (<i>Homo sapiens</i>), IL-1B]-Immunglobulin G1 (human, monoklonal): 1-ACZ885-Schwerkette (<i>Homo sapiens</i> VH-IGHG1*03)- -Leichtkette (<i>Homo sapiens</i> V-KAPPA-IGKC*01)-(221-214')-Disulfid-(227-227'':230-230'')-Bisdisulfid-Dimer
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36939	
Chemical Abstract Service Nr.	892497-01-7
Formelstamm	[(C8H15BrN2O2)x(C6H12N2O)y]n
Vorzugsbezeichnung	Azoximerbromid
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	Poly[[1-(carboxymethyl)piperazin-1-ium-1,4-diyl]ethan-1,2-diyl(1-oxo-1 ⁵ -piperazin-1,4-diyl)ethan-1,2-diyl-bromid}
ASK #36940	
Formelstamm	(C187-H266-N62-O103-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺
Molgewicht	6207.0363
Bruttoformel	C ₁₈₇ H ₂₄₅ N ₆₂ O ₁₀₃ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Genersen
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	2'-Deosy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidylyl-
ASK #36941	
Chemical Abstract Service Nr.	872847-66-0
Formelstamm	(C187-H266-N62-O103-P19-S19)19 ⁻ 19Na ⁺
Molgewicht	6665.0086
Bruttoformel	C ₁₈₇ H ₂₆₆ N ₆₂ Na ₁₉ O ₁₀₃ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Genersen-Nonadecanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	2'-Deosy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidylyl-
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	cenersen sodium
ASK #36942	
Chemical Abstract Service Nr.	842131-33-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1009637-26-6
Molgewicht	538.6535
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₉ FN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ulimorelin

International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	N ^{·1} ,3-Anhydro[(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(2 <i>R</i>)-2-[2-(3-aminopropyl)phenoxy]propyl}-2-cyclopropylglycyl- <i>N</i> -methyl-D-alanyl-4-fluor-D-phenylalanin]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-5-Cyclopropyl-11-[(4-fluorphenyl)methyl]-2,7,8-trimethyl-2,3,4,5,7,8,10,11,13,14,15,16-dodecahydro-6 <i>H</i> -1,4,7,10,13-benzoxatetraazacyclooctadecin-6,9,12-trion
ASK #36943	
Chemical Abstract Service Nr.	874336-43-3
Formelstamm	C30-H39-F-N4-O4 . Cl-H
Molgewicht	575.1144
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ ClFN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ulimorelinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	N ^{·1} ,3-Anhydro[(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(2 <i>R</i>)-2-[2-(3-aminopropyl)phenoxy]propyl}-2-cyclopropylglycyl- <i>N</i> -methyl-D-alanyl-4-fluor-D-phenylalanin]-hydrochlorid (1:1)
ASK #36944	
Chemical Abstract Service Nr.	951326-02-6
Formelstamm	C30-H39-F-N4-O4 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	593.1297
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ ClFN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ulimorelinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	N ^{·1} ,3-Anhydro[(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(2 <i>R</i>)-2-[2-(3-aminopropyl)phenoxy]propyl}-2-cyclopropylglycyl- <i>N</i> -methyl-D-alanyl-4-fluor-D-phenylalanin]-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
ASK #36946	
Formelstamm	[(C8H15N2O2)x(C6H12N2O)y]n
Vorzugsbezeichnung	Azoximer
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	Poly{[1-(carboxymethyl)piperazin-1-ium-1,4-diyl]ethan-1,2-diyl(1-oxo-1 ⁵ -piperazin-1,4-diyl)ethan-1,2-diyl}
ASK #36971	
Chemical Abstract Service Nr.	863031-24-7
Formelstamm	(C30-H23-N4-O8) ⁻ K ⁺
Molgewicht	606.6239
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₃ KN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Azilsartanmedoxomil-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	[(5-Methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -1,3-dioxol-4-yl)methyl](2-ethoxy-1-[[2'-(5-oxo-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-3-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-7-carboxylat)-Kaliumsalz
ASK #36973	
Chemical Abstract Service Nr.	503070-58-4
Formelstamm	C24-H33-Cl2-N-O5 . C20-H16-O2

Molgewicht	774.7684
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₉ Cl ₂ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Vilanteroltrifenat
International Nonproprietary Name	(INN.L65,v.L104R:Corr.INNR)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2-[(6-{2-[(2,6-Dichlorphenyl)methoxy]ethoxy}hexyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-triphenylacetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(R)-2-[(6-[2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)ethoxy]hexyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-triphenylacetat (1:1); Vilanteroltrifenat

ASK #36974

Chemical Abstract Service Nr.	226721-96-6
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₇ O ₃) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	304.314
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Loxoprofen-Natrium 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-[(1 <i>RS</i>)-2-Oxocyclopentyl]methyl)phenyl)propansäure-Natriumsalz (1:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-2-[4-[(2-oxocyclopentyl)methyl]phenyl]propanoathydrat (1:1:2); Loxoprofen-Natrium-2-Wasser; Loxoprofen-Natrium-Dihydrat; Natrium-(+/-)-p-[(2-oxocyclopentyl)methyl]hydratropat-Dihydrat

ASK #36977

Chemical Abstract Service Nr.	475086-01-2
Formelstamm	(C ₂₆ H ₃₁ N ₄ O ₄ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	496.6217
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Selexipag
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; JAN; MeSH; USAN; KEGG.D09994
2. Bezeichnung	2-[4-[(5,6-Diphenylpyrazin-2-yl)(propan-2-yl)amino]butoxy]- <i>N</i> -(methansulfonyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[4-[(5,6-Diphenylpyrazinyl)isopropylamino]butoxy]- <i>N</i> -(methansulfonyl)acetamid

ASK #36981

Chemical Abstract Service Nr.	726169-73-9
Molgewicht	396.4445
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₀ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Mocetinostat
International Nonproprietary Name	INN.L63

Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminophenyl)-4-({[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}methyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36982	
Chemical Abstract Service Nr.	944537-89-7
Formelstamm	C23-H20-N6-O . 2 Br-H
Molgewicht	558.2684
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ Br ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Mocetinostatdihydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminophenyl)-4-({[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}methyl)benzamid-hydrobromid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(2-Aminophenyl)-4-({[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}methyl)benzamid-dihydrobromid
ASK #36983	
Chemical Abstract Service Nr.	110267-81-7
Molgewicht	483.4673
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Amrubicin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-Acetyl-9-amino-6,11-dihydroxy-7-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-dihydroxyoxan-2-yloxy]-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #36984	
Chemical Abstract Service Nr.	110311-30-3
Formelstamm	C25-H25-N-O9 . Cl-H
Molgewicht	519.9282
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ ClNO ₉
Vorzugsbezeichnung	Amrubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-Acetyl-9-amino-6,11-dihydroxy-7-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-dihydroxyoxan-2-yloxy]-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
ASK #36988	
Chemical Abstract Service Nr.	960404-48-2
Formelstamm	C21-H25-Cl-O6 . C3-H8-O2 . H2-O
Molgewicht	502.9823
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ ClO ₈
Vorzugsbezeichnung	Dapagliflozin--(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diol Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1- <i>C</i> -(4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl)- <i>D</i> -glucitol--(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 H ₂ O

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dapagliflozin--(2S)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 HO; Dapagliflozin-Propandiol-Monohydrat
ASK #36989		
	Chemical Abstract Service Nr.	960404-50-6
	Formelstamm	C21-H25-Cl-O6 . C3-H8-O2 . H2-O
	Molgewicht	502.9823
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ ClO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Dapagliflozin--(2 <i>R</i>)-Propan-1,2-diol Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)
	2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1- <i>C</i> -(4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl)- <i>D</i> -glucitol--(2 <i>R</i>)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dapagliflozin--(2 <i>R</i>)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 HO
ASK #36992		
	Chemical Abstract Service Nr.	88495-63-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	112346-66-4; 1177476-35-5; 1236362-31-4; 252637-87-9; 83507-69-1; 91487-94-4
	Formelstamm	(C19-H27-O8) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	384.4208
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Artesunat
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12 <i>aR</i>)-3,6,9-Trimethyldecahydro-3,12-epidioxo-12 <i>H</i> -pyrano[4,3- <i>j</i>][1,2]benzodioxepin-10-yl]hydrogenbutandioat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(3 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12 <i>aR</i>)-3,6,9-Trimethyldecahydro-12 <i>H</i> -3,12-epoxy[1,2]dioxepino[4,3- <i>i</i>]isochromen-10-yl]hydrogenbutandioat; [(3 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12 <i>aR</i>)-3,6,9-Trimethyldecahydro-12 <i>H</i> -3,12-epoxypyran[4,3- <i>j</i>][1,2]benzodioxepin-10-yl]hydrogenbutandioat; 4-Oxo-4-[[[(3 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12 <i>aR</i>)-3,6,9-trimethyldecahydro-3,12-epidioxo-12 <i>H</i> -pyrano[4,3- <i>j</i>][1,2]benzodioxepin-10-yl]oxy}butansäure; [(3 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12 <i>aR</i>)-3,6,9-Trimethylperhydro-3,12-epoxypyran[4,3- <i>j</i>][1,2]benzodioxepin-10-yl]hydrogensuccinat; 4-[(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i>)-1,5,9-Trimethyl-11,14,15,16-tetraoxatetracyclo[10.3.1.0(4,13).0(8,13)]hexadecan-10-yloxy]-4-oxobutansäure
ASK #36995		
	Chemical Abstract Service Nr.	329055-23-4
	Formelstamm	C25-H28-N6-O . Cl-H
	Molgewicht	464.9904
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClN ₆ O
	Vorzugsbezeichnung	Irbesartanhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L35)
	2. Bezeichnung	2-Butyl-3-[[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)][1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-on-hydrochlorid
ASK #36996		

Chemical Abstract Service Nr.	874657-02-0
Formelstamm	C ₂₅ -H ₂₈ -N ₆ -O . Cl-H . 1.5 H ₂ -O
Molgewicht	492.0133
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Irbesartanhydrochlorid-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	2-Butyl-3-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-on-hydrochlorid 1.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Irbesartanhydrochlorid 1.5 HO
ASK #36997	
Chemical Abstract Service Nr.	885216-76-2
Formelstamm	C ₂₅ -H ₂₈ -N ₆ -O . Cl-H . 0.5 H ₂ -O
Molgewicht	473.998
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Irbesartanhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	2-Butyl-3-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-on-hydrochlorid 0.5 H ₂ O
ASK #36998	
Chemical Abstract Service Nr.	592-84-7
Molgewicht	102.1317
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	Butylformiat
ASK #36999	
Chemical Abstract Service Nr.	590-01-2
Molgewicht	130.1849
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	Butylpropanoat
ASK #37001	
Chemical Abstract Service Nr.	36546-50-6
Molgewicht	269.2937
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₄
2. Bezeichnung	Ethyl(<i>N</i> -acetyl-L-tyrosinat) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N-Acetyl-L-tyrosinethylester 1 HO; Ethyl[(2 <i>S</i>)-2-acetamido-3-(4-hydroxyphenyl)propanoat] 1 HO
ASK #37007	
Chemical Abstract Service Nr.	5929-09-9
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₄₂ -N-O ₂)+ Cl ⁻ . H ₂ -O

Molgewicht	466.0962
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzethoniumchlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminiumchlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyl dimethyl(2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammoniumchlorid 1 HO

ASK #37008

Chemical Abstract Service Nr.	88315-12-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	179092-17-2
Molgewicht	713.0398
Bruttoformel	C ₄₇ H ₆₈ O ₅
2. Bezeichnung	(3/2-Hydroxypropan-1,2/3-diyl)bis[(<i>all-Z</i>)-docosaehaenoat]
3. Bezeichnung	Glycerolbis[(<i>all-Z</i>)-docosaehaenoat]

ASK #37009

Chemical Abstract Service Nr.	14103-61-8
Molgewicht	418.6093
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₂ O ₄
2. Bezeichnung	Bis(3,5,5-trimethylhexyl)(benzol-1,2-dicarboxylat)
3. Bezeichnung	Bis(3,5,5-trimethylhexyl)phthalat

ASK #37013

Chemical Abstract Service Nr.	123333-71-1
Formelstamm	C6-H9-N3-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	209.6308
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ ClN ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-(1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)propansäure-hydrochlorid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	DL-Histidinhydrochlorid-Monohydrat

ASK #37014

Chemical Abstract Service Nr.	29702-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	128613-29-6; 23094-77-1; 86783-82-6
Molgewicht	182.1469
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ FO ₅
2. Bezeichnung	2-Desoxy-2-fluor-D-glucopyranose
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Fluor-2-desoxy-D-glucose; 2-Desoxy-2-fluor-D-glucose

ASK #37016

Chemical Abstract Service Nr.	7787-20-4
--------------------------------------	-----------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11000-29-6

Molgewicht 152.2334

Bruttoformel $C_{10}H_{16}O$

2. Bezeichnung (1*R*,4*S*)-1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on

3. Bezeichnung L-Fenchon

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

Synonym (1*R*,4*S*)-Fenchon-2-on

ASK #37017

Chemical Abstract Service Nr. 5989-81-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 60004-41-3; 96231-95-7

Molgewicht 360.3118

Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$

2. Bezeichnung -D-Galactopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranose 1 H₂O

3. Bezeichnung -Lactose-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #37018

Chemical Abstract Service Nr. 14641-93-1

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$

2. Bezeichnung -D-Galactopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranose

3. Bezeichnung -Lactose

ASK #37019

Chemical Abstract Service Nr. 5965-66-2

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$

2. Bezeichnung -D-Galactopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranose

3. Bezeichnung -Lactose

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.07R

ASK #37020

Formelstamm (C₉H₇-I-N-O₃)⁻ H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 341.0998

Bruttoformel C₉H₈INO₃

Vorzugsbezeichnung Iodhippursäure 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung *N*-(2-Iodbenzoyl)glycin 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Iodbenzamido)essigsäure 2 HO

ASK #37021

Chemical Abstract Service Nr.	5990-94-3
Formelstamm	(C ₉ H ₇ I-N-O ₃) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	363.0816
Bruttoformel	C ₉ H ₇ INNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumiodohippurat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Iodbenzoyl)glycin-Natriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Iodbenzamido)essigsäure-Natriumsalz 2 HO

ASK #37022

Chemical Abstract Service Nr.	1310-66-3
Molgewicht	41.9636
Bruttoformel	HLiO
2. Bezeichnung	Lithiumhydroxid 1 H ₂ O

ASK #37023

Chemical Abstract Service Nr.	1754-62-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	925685-28-5
Molgewicht	162.1852
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>E</i>)-3-phenylprop-2-enoat]
3. Bezeichnung	(<i>E</i>)-Methylcinnamat

ASK #37025

Chemical Abstract Service Nr.	905854-02-6
Molgewicht	369.4159
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tivantinib
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-(5,6-Dihydro-4- <i>H</i> -pyrrolo[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-1-yl)-4-(1- <i>H</i> -indol-3-yl)pyrrolidin-2,5-dion

ASK #37029

Chemical Abstract Service Nr.	874114-41-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1046118-45-9; 1115923-82-4; 1196707-47-7; 928371-13-5; 947698-59-1; 956035-12-4
Formelstamm	2(C ₃₃ H ₃₄ F-N ₂ O ₅) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	1139.5687
Bruttoformel	C ₆₆ H ₆₈ F ₂ MgN ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INN.L35)

2. Bezeichnung		(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #37030		
Chemical Abstract Service Nr.	1035609-19-8	
Formelstamm	2(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ Mg2+ . 3 H2-O	
Molgewicht	1193.6146	
Bruttoformel	C ₆₆ H ₆₈ F ₂ MgN ₄ O ₁₀	
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Hemimagnesium 1.5 H ₂ O	
International Nonproprietary Name	(INN.L35)	
2. Bezeichnung		(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Magnesiumsalz (2:1) 3 H ₂ O
ASK #37031		
Chemical Abstract Service Nr.	6153-39-5	
Molgewicht	142.1525	
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O ₂	
2. Bezeichnung	5-Methylbenzol-1,3-diol 1 H ₂ O	
ASK #37032		
Chemical Abstract Service Nr.	932033-58-4	
Formelstamm	(C22-H12-O4) ²⁻ 2H ⁺	
Molgewicht	342.3442	
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₄ O ₄	
2. Bezeichnung	[2,2'-Binaphthalin]-6,6'-dicarbonsäure	
ASK #37033		
Formelstamm	(C28-H27-O4) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	428.5195	
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ O ₄	
2. Bezeichnung	6-[3-(3-Hydroxyadamantan-1-yl)-4-methoxyphenyl]naphthalin-2-carbonsäure	
ASK #37034		
Chemical Abstract Service Nr.	43109-77-9	
Molgewicht	242.356	
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ O	
2. Bezeichnung	1-(Adamantan-1-yl)-2-methoxybenzol	
ASK #37035		
Chemical Abstract Service Nr.	932033-57-3	
Molgewicht	482.6961	
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₂ O ₂	
2. Bezeichnung	3,3'-Bis(adamantan-1-yl)-4,4'-dimethoxy[1,1'-biphenyl]	
ASK #37036		
Chemical Abstract Service Nr.	313474-58-7	
Molgewicht	412.5186	

Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ O ₅
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-21-Hydroxy-2'-propyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion

ASK #37037

Chemical Abstract Service Nr.	113930-13-5
Molgewicht	446.5333
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ O ₇
2. Bezeichnung	(11 ,17,21-Trihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-16 -yl)butanoat

ASK #37038

Chemical Abstract Service Nr.	313474-59-8
Molgewicht	509.4299
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ BrO ₆
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Brom-11 ,21-dihydroxy-2'-propyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #37041

Formelstamm	(C17-H18-N3-O8-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	457.4781
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-7-[(2 <i>R</i>)-2-methoxy-2-(thiophen-2-yl)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #37042

Formelstamm	(C17-H18-N3-O8-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	457.4781
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-7-[(2 <i>S</i>)-2-methoxy-2-(thiophen-2-yl)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #37043

Formelstamm	(C31-H29-N5-O13-S4) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	809.8635
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₁ N ₅ O ₁₃ S ₄

2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3-[[{{{(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-2-Carboxy-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl}methoxy}carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-
-----------------------	---

ASK #37044

Chemical Abstract Service Nr.	13898-47-0
Formelstamm	(Cl-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	68.4597
Bruttoformel	ClHO ₂
2. Bezeichnung	Hydroxidooxidochlor
3. Bezeichnung	Chlorige Säure

ASK #37045

Chemical Abstract Service Nr.	80445-74-5
Formelstamm	(C31-H49-O8) ⁻ H ⁺

	Molgewicht	550.7239
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₀ O ₈
	2. Bezeichnung	<i>ent</i> -(17 <i>Z</i>)-16 -Acetyloxy-3 ,11 ,24,25-tetrahydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20)-en-21-säure
ASK #37046		
	Molgewicht	532.7086
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ O ₇
	2. Bezeichnung	[<i>ent</i> -(17 <i>Z</i>)-3 ,11 -Dihydroxy-17-(6-hydroxy-7,7-dimethyl-2-oxooxepan-3-yliden)-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -androstane-16 -yl]acetat
ASK #37047		
	Molgewicht	532.7086
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ O ₇
	2. Bezeichnung	{ <i>ent</i> -(17 <i>Z</i>)-3 ,11 -Dihydroxy-17-[(6 <i>S</i>)-6-(2-hydroxypropan-2-yl)-2-oxooxan-3-yliden]-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -androstane-16 -yl}acetat
ASK #37048		
	Molgewicht	532.7086
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ O ₇
	2. Bezeichnung	{ <i>ent</i> -(17 <i>Z</i>)-3 ,11 -Dihydroxy-17-[(6 <i>R</i>)-6-(2-hydroxypropan-2-yl)-2-oxooxan-3-yliden]-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -androstane-16 -yl}acetat
ASK #37049		
	Formelstamm	(C ₃₁ -H ₄₇ -O ₇) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	532.7086
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ O ₇
	2. Bezeichnung	<i>ent</i> -(17 <i>Z</i> ,24 <i>E</i>)-16 -Acetyloxy-3 ,11 ,26-trihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure
ASK #37050		
	Chemical Abstract Service Nr.	1415035-94-7
	Formelstamm	(C ₃₁ -H ₄₅ -O ₇) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	530.6927
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ O ₇
	2. Bezeichnung	<i>ent</i> -(17 <i>Z</i> ,24 <i>E</i>)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-26-oxo-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure
ASK #37051		
	Chemical Abstract Service Nr.	16711-91-4
	Formelstamm	(C ₃₁ -H ₄₅ -O ₆) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	514.6933
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ O ₆
	2. Bezeichnung	<i>ent</i> -(17 <i>Z</i>)-16 -Acetyloxy-3 -hydroxy-4 ,8,14-trimethyl-11-oxo-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure
ASK #37052		
	Chemical Abstract Service Nr.	5951-83-7
	Formelstamm	(C ₂₉ -H ₄₅ -O ₅) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	474.6725
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₆ O ₅
	2. Bezeichnung	<i>ent</i> -(17 <i>Z</i>)-3 ,11 ,16 -Trihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37053

Chemical Abstract Service Nr. 13090-91-0

Formelstamm (C₂₉-H₄₅-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 474.6725

Bruttoformel C₂₉H₄₆O₅

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-3 ,11 ,16 -Trihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37054

Chemical Abstract Service Nr. 13011-12-6

Molgewicht 456.6573

Bruttoformel C₂₉H₄₄O₄

2. Bezeichnung *ent*-(16 *H*)-3 ,11 -Dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-4'-(4-methylpent-3-en-1-yl)-5'*H*,16*H*-18-nor-furo[2',3':16,17]-5 ,10 -androstan-5'-on

ASK #37055

Chemical Abstract Service Nr. 4701-54-6

Molgewicht 456.6573

Bruttoformel C₂₉H₄₄O₄

2. Bezeichnung *ent*-(16 *H*)-3 ,11 -Dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-4'-(4-methylpent-3-en-1-yl)-5'*H*,16*H*-18-nor-furo[2',3':16,17]-5 ,10 -androstan-5'-on

ASK #37056

Chemical Abstract Service Nr. 74048-41-2

Formelstamm (C₃₁-H₄₅-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 498.6939

Bruttoformel C₃₁H₄₆O₅

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-3 -hydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-9(11),17(20),24-trien-21-säure

ASK #37057

Chemical Abstract Service Nr. 1013937-16-0

Formelstamm (C₃₁-H₄₇-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 500.7098

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₅

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-3 -hydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure

ASK #37058

2. Bezeichnung Zea-mays-Samenöl

3. Bezeichnung Maisöl

ASK #37062

Chemical Abstract Service Nr. 10549-76-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 122544-96-1; 182675-99-6; 444910-91-2; 63314-37-4; 70623-38-0

Formelstamm (C₁₆-H₃₆-N)⁺

Molgewicht 242.4637

Bruttoformel C₁₆H₃₆N
2. Bezeichnung *N,N,N*-Tributylbutan-1-aminium

ASK #37063

Chemical Abstract Service Nr. 402-71-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 130021-38-4

Molgewicht 351.8477

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClNO₃S

2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-4-Chlor-3-oxo-1-phenylbutan-2-yl]-4-methylbenzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tosylphenylalanylchlormethan '

ASK #37064

Chemical Abstract Service Nr. 85026-51-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 155613-03-9

Formelstamm (C₂₂H₃₁O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 360.4871

Bruttoformel C₂₂H₃₂O₄

2. Bezeichnung (5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*,3*R*,4*RS*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentansäure

ASK #37066

Formelstamm (C₂₂H₂₉O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 358.4712

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₄

2. Bezeichnung (5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*)-4-methyl-3-oxooct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentansäure

ASK #37067

Formelstamm (C₂₄H₃₃O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 402.5238

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅

2. Bezeichnung (5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Acetyloxy-4-[(1*E*,3*S*,4*RS*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentansäure

ASK #37068

Formelstamm (C₂₄H₃₃O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 402.5238

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅

2. Bezeichnung (5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-4-[(1*E*,3*S*,4*RS*)-3-Acetyloxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]-5-hydroxyoctahydropentalen-2-yliden}pentansäure

ASK #37069

Formelstamm (C₄₄H₆₁O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 702.9589

Bruttoformel C₄₄H₆₂O₇

2. Bezeichnung (5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-[(5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentanoyloxy]-4-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octal

ASK #37070

Formelstamm (C₄₄-H₆₁-O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 702.9589

Bruttoformel C₄₄H₆₂O₇

2. Bezeichnung (5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*,3*S*)-3-[(5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-hydroxy-4-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentanoyloxy]-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentanoat]

ASK #37071

Chemical Abstract Service Nr. 101314-49-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 155613-05-1

Molgewicht 374.5137

Bruttoformel C₂₃H₃₄O₄

Vorzugsbezeichnung Iloprost-Methyl

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung Methyl[(5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-hydroxy-4-[(1*E*,3*S*,4*RS*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentanoat]

ASK #37074

Molgewicht 388.5402

Bruttoformel C₂₄H₃₆O₄

Vorzugsbezeichnung Iloprost-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung Ethyl[(5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-hydroxy-4-[(1*E*,3*S*,4*RS*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentanoat]

ASK #37075

Molgewicht 402.5668

Bruttoformel C₂₅H₃₈O₄

Vorzugsbezeichnung Iloprost-Isopropyl

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(5*E*)-5-[(3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-hydroxy-4-[(1*E*,3*S*,4*RS*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentanoat]

ASK #37076

Chemical Abstract Service Nr. 2086-83-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100414-97-9; 11048-54-7; 1361-59-7; 66414-49-1

Formelstamm (C₂₀-H₁₈-N-O₄)⁺

Molgewicht 336.3612

Bruttoformel C₂₀H₁₈NO₄

2. Bezeichnung 9,10-Dimethoxy-5,6-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolino[3,2-*a*]isochinolin-7-ylum

3. Bezeichnung Berberin

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI13

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

Synonym 9,10-Dimethoxy-5,6-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochino[3,2-*a*]isochinolinium

ASK #37077

Chemical Abstract Service Nr. 6192-52-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 342417-25-8

Formelstamm (C7-H7-O3-S)⁻ H⁺ . H2-O

Molgewicht 190.2169

Bruttoformel C₇H₈O₃S

2. Bezeichnung 4-Methylbenzolsulfonsäure 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Toluolsulfonsäure 1 HO; 4-Toluolsulfonsäure 1 HO; 4-Methylbenzolsulfonsäure-Monohydrat

ASK #37079

Chemical Abstract Service Nr. 546-80-5

Molgewicht 152.2334

Bruttoformel C₁₀H₁₆O

2. Bezeichnung (1*S*,4*R*,5*R*)-4-Methyl-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan-3-on

3. Bezeichnung (-)- -Thujon

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

Synonym (1*S*,4*R*,5*R*)-1-Isopropyl-4-methylbicyclo[3.1.0]hexan-3-on

ASK #37080

Chemical Abstract Service Nr. 471-15-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 33766-29-9; 7785-59-3

Molgewicht 152.2334

Bruttoformel C₁₀H₁₆O

2. Bezeichnung (1*S*,4*S*,5*R*)-4-Methyl-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan-3-on

3. Bezeichnung (+)- -Thujon

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

Synonym (1*S*,4*S*,5*R*)-1-Isopropyl-4-methylbicyclo[3.1.0]hexan-3-on

ASK #37084

Molgewicht 406.5374

Bruttoformel C₁₈H₃₄N₂O₆S

2. Bezeichnung (2*R*,4*R*)-*N*-{(1*R*,2*R*)-2-Hydroxy-1-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl}-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid

ASK #37085

Chemical Abstract Service Nr. 37744-65-3

Molgewicht 404.5215

Bruttoformel C₁₈H₃₂N₂O₆S

2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-{(1*R*,2*R*)-2-Hydroxy-1-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl}-1-methyl-4-propylenpyrrolidin-2-carboxamid

ASK #37086

Chemical Abstract Service Nr. 2256-16-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16843-70-2; 18321-84-1; 18466-52-9; 39679-76-0

Molgewicht 392.5108

Bruttoformel C₁₇H₃₂N₂O₆S

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-*N*-{(1*R*,2*R*)-2-Hydroxy-1-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl}-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid

ASK #37087

Chemical Abstract Service Nr. 13380-36-4

Formelstamm (C₉H₁₆N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 171.2368

Bruttoformel C₉H₁₇NO₂

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-Methyl-4-propylpyrrolidine-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4*R*)-1-Methyl-4-propyl-L-prolin

ASK #37088

Chemical Abstract Service Nr. 14810-93-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125992-36-1

Molgewicht 253.3159

Bruttoformel C₉H₁₉NO₅S

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-2-[(1*R*,2*R*)-1-Amino-2-hydroxypropyl]-6-(methylsulfanyl)oxan-3,4,5-triol

ASK #37089

Chemical Abstract Service Nr. 2011-70-3

Molgewicht 363.1628

Bruttoformel C₁₅H₁₁BrN₂O₄

2. Bezeichnung *N*-(2-Benzoly-4-nitrophenyl)-2-bromacetamid

ASK #37090

Chemical Abstract Service Nr. 33311-76-1

Molgewicht 429.3817

Bruttoformel C₂₃H₁₅N₃O₆

2. Bezeichnung *N*-(2-Benzoyl-4-nitrophenyl)-2-(1,3-dioxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)acetamid

ASK #37091

Chemical Abstract Service Nr. 16234-88-1

Molgewicht 335.4394

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₂

2. Bezeichnung Ethyl{[3-(10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]}(methyl)carbamat}

ASK #37092

Chemical Abstract Service Nr. 24755-73-5

Molgewicht 232.3196

Bruttoformel C₁₈H₁₆

2. Bezeichnung 5-(Prop-2-en-1-yliden)-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen

ASK #37093

Formelstamm (C25-H32-F2-N5-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 489.558

Bruttoformel C₂₅H₃₃F₂N₅O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-5,7-bis[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,8-difluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37094

Formelstamm (C16-H16-F2-N3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 337.3213

Bruttoformel C₁₆H₁₇F₂N₃O₃

2. Bezeichnung 7-[[*(2R)*-2-Aminopropyl]amino]-1-cyclopropyl-5,6-difluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37095

Chemical Abstract Service Nr. 126457-99-6

Formelstamm (C19-H20-F2-N3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 377.3852

Bruttoformel C₁₉H₂₁F₂N₃O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,8-difluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37096

Chemical Abstract Service Nr. 126458-22-8

Formelstamm (C19-H20-F2-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 393.3846

Bruttoformel C₁₉H₂₁F₂N₃O₄

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,8-difluor-5-hydroxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37097

Formelstamm (C19-H19-F3-N3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 395.3756

Bruttoformel C₁₉H₂₀F₃N₃O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-5-[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,7,8-trifluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37098

Chemical Abstract Service Nr. 106890-70-4

Formelstamm (C13-H6-F4-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 301.1932

Bruttoformel C₁₃H₇F₄NO₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-5,6,7,8-tetrafluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37099

Chemical Abstract Service Nr. 166323-26-8

Molgewicht 351.3661

Bruttoformel C₁₈H₂₀F₃N₃O

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-5,6,8-trifluorchinolin-4(1*H*)-on

ASK #37100

Chemical Abstract Service Nr. 74163-81-8
Formelstamm (C10-H10-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 177.1998
Bruttoformel C₁₀H₁₁NO₂
2. Bezeichnung (3S)-1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37101

Chemical Abstract Service Nr. 1204918-73-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1321626-26-9
Formelstamm C23-H24-N4-O . C6-H8-O7
Molgewicht 564.5864
Bruttoformel C₂₉H₃₂N₄O₈
Vorzugsbezeichnung Zotiraciclibcitrat
International Nonproprietary Name (INN.L84)
2. Bezeichnung (8E)-6-Methyl-12-oxa-3,6-diaza-2(4,2)-pyrimidina-1,4(1,3)-dibenzolacyclododecaphan-8-en(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäure--(16E)-14-Methyl-20-oxa-5,7,14,27-tetraazatetracyclo[19.3.1.1(2,6).1(8,12)]heptacosa-1(25),2(27),3,5,8(26),9,11,16,21,23-decaen (1:1)

ASK #37103

Chemical Abstract Service Nr. 103733-49-9
Molgewicht 420.5008
Bruttoformel C₂₅H₂₈N₂O₄
2. Bezeichnung Ethyl{[(2S)-2-[(3S,11aS)-3-methyl-1,4-dioxo-2,3,4,6,11,11a-hexahydro-1H-pyrazino[1,2-b]isochinolin-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #37104

Formelstamm (C25-H35-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 444.5637
Bruttoformel C₂₅H₃₆N₂O₅
2. Bezeichnung (3S)-2-[(2S)-2-[[[(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37105

Chemical Abstract Service Nr. 82586-53-6
Molgewicht 528.6386
Bruttoformel C₃₂H₃₆N₂O₅
2. Bezeichnung Benzyl{[(3S)-2-[(2S)-2-[[[(2S)-1-ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carboxylat}

ASK #37107

Formelstamm (C26-H31-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 452.5427
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅
2. Bezeichnung (3S)-2-[(2S)-2-[[[(2R)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-6-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37108

Formelstamm (C₂₆-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 452.5427

Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung (3*S*)-2-[(2*S*)-2-[[*(2R)*-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-7-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37109

Chemical Abstract Service Nr. 103833-16-5

Formelstamm (C₂₅-H₂₉-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5161

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₅

2. Bezeichnung (3*R*)-2-[(2*S*)-2-[[*(2S)*-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37110

Formelstamm (C₂₅-H₂₉-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5161

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₅

2. Bezeichnung (3*R*)-2-[(2*S*)-2-[[*(2R)*-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37111

Chemical Abstract Service Nr. 103775-09-3

Formelstamm (C₂₅-H₂₉-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5161

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₅

2. Bezeichnung (3*S*)-2-[(2*S*)-2-[[*(2R)*-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37112

Formelstamm (C₂₅-H₂₉-N₂-O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 470.5149

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₇

2. Bezeichnung (1*R*,3*S*)-2-[(2*S*)-2-[[*(2S)*-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl](hydroxy)amino]propanoyl]-1-hydroxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37113

Molgewicht 704.8736

Bruttoformel C₄₂H₄₄N₂O₆S

2. Bezeichnung [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-3,7-diyl]bis({4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl}methanon)

ASK #37114

Molgewicht 473.5833

Bruttoformel C₂₈H₂₇NO₄S

2. Bezeichnung [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-7-yl]{4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl}methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)benzo[*b*]thiophen-7-yl][4-(2-piperidinoethoxy)phenyl]methanon

ASK #37115

Chemical Abstract Service Nr. 195454-31-0

	Molgewicht	489.5827
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ NO ₅ S
	2. Bezeichnung	[6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-3-yl]{4-[2-(1-oxo-1 ⁵ -piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl}methanon
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Raloxifen-N-oxid
ASK #37116		
	Chemical Abstract Service Nr.	934365-23-8
	Molgewicht	500.7162
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₀ N ₂
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i>)-4-(4,4-Dimethylpent-2-in-1-yliden)- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N,N</i> -bis[(naphthalin-1-yl)methyl]pent-2-en-1,5-diamin
ASK #37117		
	Molgewicht	291.4299
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N
	2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i>)- <i>N</i> ,6,6-Trimethyl- <i>N</i> -[(naphthalin-2-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin
ASK #37118		
	Chemical Abstract Service Nr.	171897-74-8
	Molgewicht	1508.1452
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₂ I ₆ N ₆ O ₁₄
	2. Bezeichnung	5-[(Acetyl)(3-{3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino}-2-hydroxypropyl)amino]- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
ASK #37119		
	Chemical Abstract Service Nr.	255376-57-9
	Molgewicht	1476.1033
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ I ₆ N ₆ O ₁₃
	2. Bezeichnung	5-[(Acetyl)(3-{ <i>N</i> -acetyl-3-carbamoyl-5-[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino}-2-hydroxypropyl)amino]- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
ASK #37120		
	Chemical Abstract Service Nr.	171897-73-7
	Molgewicht	1380.2328
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ I ₅ N ₆ O ₁₄
	2. Bezeichnung	2-[(<i>N</i> -Acetyl-3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino)methyl]- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-5,7-diiod-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-6,8-dicarboxamid
ASK #37121		
	Chemical Abstract Service Nr.	171897-72-6
	Molgewicht	1422.2695
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₃ I ₅ N ₆ O ₁₅
	2. Bezeichnung	4-Acetyl-2-[(<i>N</i> -acetyl-3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino)methyl)- <i>N,N</i> -bis(2,3-dihydroxypropyl)-5,7-diiod-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-6,8-dicarboxamid
ASK #37122		
	Molgewicht	2353.3045
	Bruttoformel	C ₅₄ H ₆₈ I ₉ N ₉ O ₂₃
		5-[(Acetyl)(3-{ <i>N</i> -acetyl-3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino}-2-hydroxypropyl)amino]- <i>N</i> -[3-(3-{ <i>N</i> -acetyl-3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino}-2-hydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

2.**Bezeichnung**

ASK #37123

Chemical Abstract Service Nr. 25905-14-0**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 50373-59-6**Molgewicht** 196.286**Bruttoformel** C₁₂H₂₀O₂**2. Bezeichnung** [5-Methyl-2-(prop-1-en-2-yl)hex-4-en-1-yl]acetat**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** (+/-)-Lavandulylacetat; Lavandulylacetat

ASK #37124

Chemical Abstract Service Nr. 16142-27-1**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 108964-49-4; 161225-30-5; 25800-18-4; 30066-68-3**Formelstamm** (C₆-H₁₁-N₄-O₂)+ Cl-**Molgewicht** 206.6301**Bruttoformel** C₆H₁₁ClN₄O₂**Vorzugsbezeichnung** Linsidominhydrochlorid**International Nonproprietary Name** (INN.L28)**Zitat Bezeichnung 1** Ph.Eur.2008,6.1R,6.4R,6.7R**2. Bezeichnung** 5-Amino-3-(morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-chlorid**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** 3-Morpholinosydnonimin-hydrochlorid

ASK #37125

Chemical Abstract Service Nr. 33375-06-3**Molgewicht** 147.1739**Bruttoformel** C₉H₉NO**2. Bezeichnung** [(1*R*)-1-Isocyanatoethyl]benzol

ASK #37132

Chemical Abstract Service Nr. 658084-64-1**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 201034-75-5**Molgewicht** 391.506**Bruttoformel** C₂₄H₂₉N₃O₂**Vorzugsbezeichnung** Daporinad**International Nonproprietary Name** INN.L60**Zitat Bezeichnung 1** CAS**2. Bezeichnung** (2*E*)-*N*-[4-(1-Benzoylpiperidin-4-yl)butyl]-3-(pyridin-3-yl)prop-2-enamid**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #37133

Chemical Abstract Service Nr.	118457-15-1
Molgewicht	405.435
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexnebivolol
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-6-Fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-({(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-6-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-hydroxyethyl}amino)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-Iminobis{(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i>)-1-[(2 <i>R</i> ,2' <i>S</i>)-6-fluorchroman-2-yl]ethanol}

ASK #37134

Chemical Abstract Service Nr.	118457-16-2
Molgewicht	405.435
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Levonebivolol
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-6-Fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-({(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-6-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-hydroxyethyl}amino)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-Iminobis{(1 <i>S</i> ,1' <i>S</i>)-1-[(2 <i>R</i> ,2' <i>S</i>)-6-fluorchroman-2-yl]ethanol}

ASK #37135

Chemical Abstract Service Nr.	1188-21-2
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₄ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	173.2096
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Acetylleucin
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L-leucin

ASK #37136

Chemical Abstract Service Nr.	775304-57-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	918899-30-6
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₈ -F-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	284.242
Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ataluren
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-[5-(2-Fluorphenyl)-1,2,4-oxadiazol-3-yl]benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37139	
Chemical Abstract Service Nr.	880149-29-1
Formelstamm	(Bi)3+ 5K+ 2(C6-H5-O7)3 ⁻ 2(H-O) ⁻ . x H2-O
Molgewicht	780.6554
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ BiK ₅ O ₁₆
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Bismut-Kalium-Salz (2:1:5) x H ₂ O
3. Bezeichnung	Citronensäure-Bismut-Kalium-Salz (2:1:5) x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Bismut(III)-pentakaliumdicitrat x HO

ASK #37145

Chemical Abstract Service Nr.	875446-37-0
Molgewicht	637.5084
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₅ F ₁₀ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Anacetrapib
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4'-fluor-2'-methoxy-5'-(propan-2-yl)-4-(trifluoromethyl)[1,1'-biphenyl]-2-yl]methyl]-4-methyl-1,3-oxazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37147

Chemical Abstract Service Nr.	425386-60-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1644443-23-1; 866488-53-1
Molgewicht	361.4354
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Semagacestat
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-methyl- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-[[[1 <i>S</i>]-3-methyl-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-1-yl]amino]-1-oxopropan-2-yl]butanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37150

Chemical Abstract Service Nr.	840486-93-3
Molgewicht	351.3808
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ FN ₇
Vorzugsbezeichnung	Adipiplon
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	7-[[2-(3-Fluorpyridin-2-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl]methyl]-2-methyl-8-propyl-[1,2,4]triazolo[1,5- <i>c</i>]pyrimidin

ASK #37151	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	Chemical Abstract Service Nr.	934216-54-3
	Molgewicht	94700
	Vorzugsbezeichnung	Alacizumab pegol
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	eINNv.L98; eINN.L60
	2. Bezeichnung	[A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ITSGGSYTTY VDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)VRIG EDALDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(144S 200S)LVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPSS SLGTQTYIC(200S 144S) NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC(A220S B214S) DKHTCAA [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIA GSLNWLQQKP GKAIKRLIYA TSSLD SGVPK RFSGSRSGSD YTLTISSLQP EDFATYYCLQ YGSFPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEN(B214S A220S) (pegyliert an C A226)
ASK #37152	Chemical Abstract Service Nr.	481629-87-2
	Formelstamm	(C28-H26-N-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	425.5189
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Aleplasinin
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	2-{1-[(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)methyl]-5-(3-methylphenyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}-2-oxoessigsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37153	Chemical Abstract Service Nr.	870524-46-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	676269-70-8
	Vorzugsbezeichnung	Amolimogen bepiplasmid
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	Plasmid-DNA-Vektor zur Expression eines Hybrid-Peptids aus einer 25-Aminosäuren-Zielsignalsequenz fusioniert mit dem N-Terminus eines 236-Aminosäuren-Peptids mit Fragmenten der Gene E6 und E7 der humanen Papillomvirus-Typen HPV 16 und 18, initiiert durch einen Cytomegalovirus-Promotor [eingeschlossen in sphärischen Polyglactin-Membranmikropartikeln]
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Amolimogen
ASK #37154	Chemical Abstract Service Nr.	125973-56-0

Formelstamm	(C20-H26-N-O3-Si2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	385.6043
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₃ Si ₂
Vorzugsbezeichnung	Amsilaroten
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-[3,5-Bis(trimethylsilyl)benzamido]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[[3,5-Bis(trimethylsilyl)benzoyl]amino}benzoesäure

ASK #37155

Chemical Abstract Service Nr.	910649-32-0
Formelstamm	2(C2183-H3361-N576-O667-S16 . C1043-H1616-N281-O345-S7)
Molgewicht	145391.3306
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₅₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₂₄ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Anrukinzumab
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 95S)AASGFTFI SYAMSWVRQA PGKGLEWVAS ISSGGNTYYP DSVKGRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYC(95S 22S)ARLDG YYFGFAYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGC(145S 201S)LVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI C(201S 145S)NVNHKPSNT KVDKKVEPKS C(A221S B218S)DKTHTC(A227S C227S)PPC(A230S C230S) PAPEALGAPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TC(262S 322S)VVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KC(322S 262S)KVSNAKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTC(368S 426S)LV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSC(426S 368S)SVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 92S)KASESVD NYGKSLMHYV QQKPGKAPKL LIYRASNLGS GVPSPRFSGSG SGTDFTLTIS SLQPEDFATY YC(92S 23S)QQSNEDPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVC(138S 198S)LL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYAC(198S 138S)EV THQGLSSPVT KSFNRGEC(B218S A221S) [C]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 95S)AASGFTFI SYAMSWVRQA PGKGLEWVAS ISSGGNTYYP DSVKGRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYC(95S 22S)ARLDG YYFGFAYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGC(145S 201S)LVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI C(201S 145S)NVNHKPSNT KVDKKVEPKS C(C221S D218S)DKTHTC(C227S A227S)PPC(C230S A230S) PAPEALGAPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TC(262S 322S)VVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KC(322S 262S)KVSNAKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTC(368S 426S)LV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSC(426S 368S)SVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [D]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 92S)KASESVD NYGKSLMHYV QQKPGKAPKL LIYRASNLGS GVPSPRFSGSG SGTDFTLTIS SLQPEDFATY YC(92S 23S)QQSNEDPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVC(138S 198S)LL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYAC(198S 138S)EV THQGLSSPVT KSFNRGEC(D218S C221S)

ASK #37156

Chemical Abstract Service Nr.	909110-25-4
Formelstamm	2(C2037-H3143-N567-O637-S34)
Molgewicht	93800
Bruttoformel	C ₄₀₇₄ H ₆₂₈₆ N ₁₁₃₄ O ₁₂₇₄ S ₆₈
Vorzugsbezeichnung	Baminercept

International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[A]AVPPYASENQ TC(12S 27S)RDQEKEYY EPQHRIC(27S 12S)C(28S 41S)SR C(31S 49S)PPGTYVSAK C(41S 28S)SRIRDTV(49S 31S)A TC(52S 67S)AENSYNEH WNYLTIC(67S 52S)QLC(70S 85S) RPC(73S 93S)DPVMGLE EIAPC(85S 70S)TSKRK TQC(93S 73S)RC(95S 101S)QPGMF C(101S 95S)AAWALEC(108S 117S)TH C(111S 136S)ELLSDC(117S 108S)PPG TEALKDEVG KGNNHC(136S 111S)VPC(139S 154S)K AGHFQNTSSP SARC(154S 139S)QPHTRC ENQGLVEAAP GTAQSDTTCK NPLEPLPEM SGTMTVDKTH C(A201S B201S)PPC(A204S B204S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(236S 296S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(296S 236S)KVS N KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TC(342S 400S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLSDSGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(400S 342S) SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G [B]AVPPYASENQ TC(12S 27S)RDQEKEYY EPQHRIC(27S 12S)C(28S 41S)SR C(31S 49S)PPGTYVSAK C(41S 28S)SRIRDTV(49S 31S)A TC(52S 67S)AENSYNEH WNYLTIC(67S 52S)QLC(70S 85S) RPC(73S 93S)DPVMGLE EIAPC(85S 70S)TSKRK TQC(93S 73S)RC(95S 101S)QPGMF C(101S 95S)AAWALEC(108S 117S)TH C(111S 136S)ELLSDC(117S 108S)PPG TEALKDEVG KGNNHC(136S 111S)VPC(139S 154S)K AGHFQNTSSP SARC(154S 139S)QPHTRC ENQGLVEAAP GTAQSDTTCK NPLEPLPEM SGTMTVDKTH C(B201S A201S)PPC(B204S A204S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(236S 296S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(296S 236S)KVS N KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TC(342S 400S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLSDSGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(400S 342S) SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G (glycosyliert an N A9, N B9, N A146, N B146, N A272, N B272)

ASK #37157

Chemical Abstract Service Nr.	848344-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	541507-14-6
Molgewicht	457.5474
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Bentamapimod
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-(1,3-Benzothiazol-2-yl)-2-[2-({4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}methoxy)pyrimidin-4-yl]acetonitril und Tautomere
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37158

Chemical Abstract Service Nr.	888069-99-6
Formelstamm	C25-H23-N5-O2-S . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	649.7587
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ N ₅ O ₈ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Bentamapimoddimethylat
International Nonproprietary Name	(INN.L60,v.L18)
2. Bezeichnung	2-(1,3-Benzothiazol-2-yl)-2-[2-({4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}methoxy)pyrimidin-4-yl]acetonitril-methansulfonat und Tautomere (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #37159

Chemical Abstract Service Nr.	677017-23-1
Molgewicht	633.6418
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₅ NO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Berubicin
International Nonproprietary Name	INN.L60

	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-Amino-5-benzyloxy-6-methyloxan-2-yloxy]-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #37160	Chemical Abstract Service Nr.	141388-76-3
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₀ ClF-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	393.8397
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClFN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Besifloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	7-[(3 <i>R</i>)-3-Aminoazepan-1-yl]-8-chlor-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37161	Chemical Abstract Service Nr.	330942-05-7
	Molgewicht	451.9055
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ ClN ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Betrixaban
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USAN; EUCTR; MeSH; CAS; PubChem; ICTRP; KEGG.D08873; USNCT
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlorpyridin-2-yl)-2-[4-(<i>N,N</i> -dimethylcarbamimidoyl)benzamido]-5-methoxybenzamid
ASK #37162	Chemical Abstract Service Nr.	869881-54-9
	Formelstamm	2(C1455-H2271-N407-O439-S12)
	Molgewicht	65747.6875
	Bruttoformel	C ₂₉₁₀ H ₄₅₄₂ N ₈₁₄ O ₈₇₈ S ₂₄
	Vorzugsbezeichnung	Briobacept
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	2. Bezeichnung	[A]DVRRGPRSLR GRDAPAPTPC(20 <i>S</i> 33 <i>S</i>) NPAEC(25 <i>S</i> 36 <i>S</i>)FDPLV RHC(33 <i>S</i> 20 <i>S</i>)VAC(36 <i>S</i> 25 <i>S</i>)GLLR TPRPKPAGAS SPAPRTALQP QESVGAGAGE AAVDKTHTC(A79 <i>S</i> B79 <i>S</i>)P PC(A82 <i>S</i> B82 <i>S</i>)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(114 <i>S</i> 174 <i>S</i>)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKC(174 <i>S</i> 114 <i>S</i>)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC(220 <i>S</i> 278 <i>S</i>) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(278 <i>S</i> 220 <i>S</i>)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [B]DVRRGPRSLR GRDAPAPTPC(20 <i>S</i> 33 <i>S</i>) NPAEC(25 <i>S</i> 36 <i>S</i>)FDPLV RHC(33 <i>S</i> 20 <i>S</i>)VAC(36 <i>S</i> 25 <i>S</i>)GLLR TPRPKPAGAS SPAPRTALQP QESVGAGAGE AAVDKTHTC(B79 <i>S</i> A79 <i>S</i>)P PC(B82 <i>S</i> A82 <i>S</i>)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(114 <i>S</i> 174 <i>S</i>)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKC(174 <i>S</i> 114 <i>S</i>)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC(220 <i>S</i> 278 <i>S</i>) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(278 <i>S</i> 220 <i>S</i>)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPG
ASK #37163	Chemical Abstract Service Nr.	839712-12-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	955400-75-6

Molgewicht	427.411
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ Cl ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Cariprazin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	3-((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(trans-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoff; 3-(trans-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoff
ASK #37164	
Chemical Abstract Service Nr.	80295-38-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	80295-37-0; 81295-50-3; 95829-17-7
Molgewicht	52800
Bruttoformel	C ₂₃₅₅ H ₃₇₄₅ N ₆₁₃ O ₇₂₈ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Conestat alfa
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr.Glycos.
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; EUTCT; ChemIDplus; USNCT; ATC; KEGG; CAS; Pharmavista; BAN; EUCR; MAR2018; GlnAS; PubChem; ICTRP; ROMP2018; NCI.Thesaurus; FDA-SRS; VFA:Gentec
2. Bezeichnung	NPNATSSSSQ DPESLQDRGE GKVATTVISK MLFVEPILEV SSLPTTNSTT NSATKITANT TDEPTTQPTT EPTTQPTIQP TQPTTQLPTD SPTQPTTGSF CPGPVTLCSO LESHSTEAVL GDALVDFSLK LYHAFSAMKK VETNMAFSPF SIASLLTQVL LGAGENTKTN LESILSYPKD FTCVHQALKG FTTKGVTSVS QIFHSPDLAI RDTFVNASRT LYSSSPRVLS NNSDANLELI NTWVAKNTNN KISRLLDLP SDTRLVLLNA IYLSAKWKTT FDPKKTRMEP FHFKNVIVK PMMNSKKYPV AHFIDQTLKA KVGQLQLSHN LSLVILVPQN LKHRLEDMEQ ALSPSVFKAI MEKLEMSKFQ PTLTLPRIK VTTSQDMLSI MEKLEFFDFS YDLNLCGLTE DPDLQVSAMQ HQTVLELTET GVEAAAASAI SVARTLLVFE VQQPFLFVLW DQQHKFPVFM GRVYDPRA, 101,406:108,183-Bis(disulfid), [3,47,59,216,231,250,330]Asn-N ^H -, [42]Ser-O ³ - und [26,49,61,66,70,74]Thr-O ³ -glycosyliert, hergestellt aus der Milch gentechnisch veränderter (transgener) Kaninchen der Art <i>Oryctolagus cuniculus</i> , Stamm 'New Zealand White' (NZW)
Zitat Bezeichnung 2	(UniProtKB:P05155); (INN.Def)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	C1-Esterase-Hemmer, gentechnisch hergestellt aus der Milch transgener Kaninchen; Recombinanter menschlicher C1-Inhibitor; rekombinanter menschlicher C1-(Esterase-)Inhibitor (Serpin-Gruppe); Conestat alpha; Rekombinanter humaner C1-Inhibitor
ASK #37165	
Chemical Abstract Service Nr.	880486-59-9
Formelstamm	2(C2170-H3349-N578-O659-S15 . C1056-H1633-N288-O340-S6)
Molgewicht	145109.2862
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₆₄ N ₁₇₃₂ O ₁₉₉₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Dacetuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGYSFT GYYIHVVRQA PGKGLEWVAR VIPNAGGTSY NQKFKGRFTL SVDNSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AREG IYWWGQGTLLV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG C(141S 197S)LVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYIC(197S 141S)NVN HKPSNTKVDK KVEPKSC(A217S B219S)DKT HTC(A223S C223S)PPC(A226S C226S)PAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTC(258S 318S)VV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKC(318S 258S)KV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTC(364S 422S)LVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SC(422S 364S)SVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 93S)RSSQSLV HSNNGNTFLHW YQQKPGKAPK LLIYTVSNRF SGVPSRFSGS GSGDTFTLI SSLQPEDFAT YFC(93S 23S)SQTTHVP WFTGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)J LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGEC(B219S A217S) [C]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGYSFT GYYIHVVRQA PGKGLEWVAR VIPNAGGTSY NQKFKGRFTL SVDNSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AREG IYWWGQGTLLV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG C(141S 197S)LVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYIC(197S 141S)NVN HKPSNTKVDK KVEPKSC(C217S D219S)DKT HTC(C223S A223S)PPC(C226S A226S)PAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTC(258S 318S)VV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKC(318S 258S)KV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTC(364S 422S)LVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SC(422S 364S)SVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [D]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 93S)RSSQSLV HSNNGNTFLHW YQQKPGKAPK LLIYTVSNRF SGVPSRFSGS GSGDTFTLI SSLQPEDFAT YFC(93S 23S)SQTTHVP WFTGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)J LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGEC(D219S C217S)

ASK #37166

Chemical Abstract Service Nr.	69819-86-9
Formelstamm	(C12-H21-As-N3-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	411.3062
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ AsN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Darinaparsin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	L- -Glutamyl-S-(dimethylarsanyl)-L-cysteinylglycin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37167

Chemical Abstract Service Nr.	536748-46-6
Molgewicht	484.9073
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ ClFN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Eribaxaban
International Nonproprietary Name	INN.L61:Corr.Lat
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1- <i>N</i> -(4-Chlorphenyl)-2- <i>N</i> -[2-fluor-4-(2-oxo-1,2-dihydropyridin-1-yl)phenyl]-4-methoxypyrrolidin-1,2-dicarboxamid

ASK #37168

Chemical Abstract Service Nr.	168682-53-9
Molgewicht	529.6483
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ezatiostat
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Ethyl[(2 <i>S</i>)-2-amino-5-[[[(2 <i>S</i>)-3-benzylsulfanyl-1-[[[(1 <i>R</i>)-2-ethoxy-2-oxo-1-phenylethyl]amino]-1-oxopropan-2-yl]amino]-5-oxopentanoat]

ASK #37169

Chemical Abstract Service Nr.	643094-49-9
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₃ Cl-N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	425.9047
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fasobegron
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4'-(2-[[[(2 <i>R</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]ethyl]-3-methoxy-[1,1'-biphenyl]-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37170	
Chemical Abstract Service Nr.	259793-96-9
Molgewicht	157.1026
Bruttoformel	C ₅ H ₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Favipiravir
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	6-Fluor-3-hydroxypyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37171	
Chemical Abstract Service Nr.	119175-48-3
Molgewicht	545.0681
Bruttoformel	CH ₁₂ Fe ₂ Mg ₄ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Fermagat
International Nonproprietary Name	INN.L60
2. Bezeichnung	Dieisen()-tetramagnesium-carbonat-dodecahydroxid 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37172	
Chemical Abstract Service Nr.	318498-76-9
Molgewicht	531.6162
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ FN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Flopristin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 ² <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>S</i> ,19 <i>R</i>)-19-Fluor-17-hydroxy-7,15-dimethyl-6-(propan-2-yl)-5-oxa-11-aza-1(4,2)-[1,3]oxazola-3(1,2)-pyrrolidinacycloicosaphan-8,13,15-trien-2,4,10-trion
ASK #37173	
Chemical Abstract Service Nr.	522664-63-7

	Molgewicht	644.8664
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₄ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Ibodutant
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	6-Methyl-N-[1-((2 <i>R</i>)-1-[(1-[(oxan-4-yl)methyl]piperidin-4-yl)methyl]amino)-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]carbamoyl)cyclopentyl]-1-benzothiophen-2-carboxamid
ASK #37174		
	Chemical Abstract Service Nr.	325965-23-9
	Molgewicht	950.0895
	Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₃ N ₉ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Linopristin
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	N-[(1 ² S,3S,6 ² S,8 <i>R</i> ,11S,12 <i>R</i> ,15S)-3-[[4-(Dimethylamino)phenyl]methyl]-8-ethyl-4,12-dimethyl-1 ⁵ -[(morpholin-4-yl)methyl]-2,5,7,10,14,17-hexaoxo-15-phenyl-1 ¹ ,1 ² ,1 ³ ,1 ⁶ -tetrahydro-13-oxa-4,9,16-triaza-1(
ASK #37175		
	Chemical Abstract Service Nr.	903512-50-5
	Formelstamm	2(C2188-H3389-N590-O670-S16 . C1052-H1639-N284-O341-S7)
	Molgewicht	146274.669
	Bruttoformel	C ₆₄₈₀ H ₁₀₀₅₆ N ₁₇₄₈ O ₂₀₂₂ S ₄₆
	Vorzugsbezeichnung	Lucatumumab
	International Nonproprietary Name	INN.L60
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
	2. Bezeichnung	[A]QVQLVESGGG VVQPGRSRLR SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYEESNRYH ADSVKGRFTI SRDNSKITLY LQMNSLRTE TAVYYC(96S 22S)ARDG GIAAPGPDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPASKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHKPS NTKVDKRVFP KSC(A223S B219S)DKTHTC(A229S C229S)P PC(A232S C232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPT EVTC(264S 324S)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [B]DIVMTQSPLS LTVTPGEPAS ISC(23S 93S)RSSQSL YSNGYNYLDW YLQKPGQSPQ VLISLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)MQARQTP FTFGPGTKVD IRRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(B219S A223S) [C]QVQLVESGGG VVQPGRSRLR SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYEESNRYH ADSVKGRFTI SRDNSKITLY LQMNSLRTE TAVYYC(96S 22S)ARDG GIAAPGPDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPASKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHKPS NTKVDKRVFP KSC(C223S D219S)DKTHTC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPT EVTC(264S 324S)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]DIVMTQSPLS LTVTPGEPAS ISC(23S 93S)RSSQSL YSNGYNYLDW YLQKPGQSPQ VLISLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)MQARQTP FTFGPGTKVD IRRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(D219S C223S)
ASK #37176		

Chemical Abstract Service Nr.	899796-83-9
Formelstamm	2(C2205-H3390-N583-O674-S15 . C1054-H1643-N296-O336-S5)
Molgewicht	146656.8332
Bruttoformel	C ₆₅₁₈ H ₁₀₀₆₆ N ₁₇₅₈ O ₂₀₂₀ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Milatuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[A]QVQLQQSGSE LKKPGASVKV SC(22S 96S)KASGYTFT NYGVNWIQKA PGQGLQWMGW INPNTGEPTF DDDFKGRFAF SLDTSVSTAY LQISLKADD TAVYFC(96S 22S)SRSR GKNEAWFAYW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHKPS NTKVDKRVK KSC(A223S B219S)DKTHTC(A229S C229S)P PC(A232S C232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVDS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [B]DIQLTQSPLS LPVTLGQPAS ISC(23S 93S)RSSQSLV HRNGNTYLHW FQQRPGQSPR LLIYTVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YFC(93S 23S)SQSSHVP PTFGAGTRLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(B219S A223S) [C]QVQLQQSGSE LKKPGASVKV SC(22S 96S)KASGYTFT NYGVNWIQKA PGQGLQWMGW INPNTGEPTF DDDFKGRFAF SLDTSVSTAY LQISLKADD TAVYFC(96S 22S)SRSR GKNEAWFAYW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHKPS NTKVDKRVK KSC(C223S D219S)DKTHTC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVDS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]DIQLTQSPLS LPVTLGQPAS ISC(23S 93S)RSSQSLV HRNGNTYLHW FQQRPGQSPR LLIYTVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YFC(93S 23S)SQSSHVP PTFGAGTRLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(D219S C223S)

ASK #37177

Chemical Abstract Service Nr.	887148-69-8
Molgewicht	473.3915
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₃ F ₆ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Monepantel
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(2 <i>S</i>)-2-Cyan-1-[5-cyan-2-(trifluormethyl)phenoxy]propan-2-yl}-4-(trifluormethylsulfanyl)benzamid

ASK #37178

Chemical Abstract Service Nr.	691852-58-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	934014-98-9
Molgewicht	446.4918
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nesbuvir
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-Cyclopropyl-2-(4-fluorphenyl)-6-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)methansulfonamido]- <i>N</i> -methyl-1-benzofuran-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #37179		
Chemical Abstract Service Nr.	881191-44-2	
Formelstamm	2(C2189-H3384-N583-O669-S15 . C1035-H1593-N276-O339-S6)	
Molgewicht	145143.0594	
Bruttoformel	C ₆₄₄₈ H ₉₉₅₄ N ₁₇₁₈ O ₂₀₁₆ S ₄₂	
Vorzugsbezeichnung	Otelixizumab	
International Nonproprietary Name	INN.L60	
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS	
2. Bezeichnung	<p>[A]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SFPMAWVRQA PGKGLEWVST ISTSGGRITYY RDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKFR QYSGGFDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(A222S B215S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYAS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]DIQLTQPNV STSLGSTVKL SC(22S 91S)TLSSGNIE NNYVHWYQLY EGRSPPTMIY DDDKRPDGVP DRFSGSIDRS SNSAFLTIHN VAIEDEAIYF C(91S 22S)HSYVSSFNV FGGGTKLTVL RQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVC(138S 197S)LI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSC(197S 138S)QVT HEGSTVEKTV APTEC(B215S A222S)S [C]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SFPMAWVRQA PGKGLEWVST ISTSGGRITYY RDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKFR QYSGGFDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(C222S D215S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYAS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]DIQLTQPNV STSLGSTVKL SC(22S 91S)TLSSGNIE NNYVHWYQLY EGRSPPTMIY DDDKRPDGVP DRFSGSIDRS SNSAFLTIHN VAIEDEAIYF C(91S 22S)HSYVSSFNV FGGGTKLTVL RQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVC(138S 197S)LI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSC(197S 138S)QVT HEGSTVEKTV APTEC(D215S C222S)S</p>	
ASK #37180		
Chemical Abstract Service Nr.	885051-90-1	
Formelstamm	4(C1549-H2430-N408-O448-S8)	
Molgewicht	34200	
Bruttoformel	C ₆₁₉₆ H ₉₇₂₀ N ₁₆₃₂ O ₁₇₉₂ S ₃₂	
Vorzugsbezeichnung	Pegloticase	
International Nonproprietary Name	INN.L60	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT	
2. Bezeichnung	<p>TYKKNDEVEF VRTGYGKDMI KVLHIQRDGGK YHSIKEVATT VQLTLSSKKD YLHGDNSDVI PTDTIKNTVN VLAKFKGIKS IETFAVTICE HFLSSFKHVI RAQVYVEEVP WKRFKNGVK HVHAFIYTPT GTHFCEVEQI RRGPPVIHSG IKDLKVLKTT QSGFEGFIKD QFTTLPEVKD RCFATQVYCK WRYHQGRDVD FEATWDTVRS IVLQKFAGPY DKGEYSPSVQ KTLYDIQVLT LGQVPEIEDM EISLPNIHYL NIDMSKMGLI NKEEVLLPLD NPYGKITGTV KRKLSSRL [pegyliert am N⁶ einiger Lysine (-N⁶-C(=O)-(O-CH₂-CH₂)_n-OCH₃)]</p>	
ASK #37181		
Chemical Abstract Service Nr.	865311-47-3	
Molgewicht	604.6733	
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₃ FN ₆ O ₃	

Vorzugsbezeichnung	Itarnafloxin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-Fluor- <i>N</i> -(2-[(2 <i>S</i>)-1-methylpyrrolidin-2-yl]ethyl)-3-oxo-6-[(3 <i>R</i> <i>S</i>)-3-(pyrazin-2-yl)pyrrolidin-1-yl]-3 <i>H</i> -benzo[<i>b</i>]pyrido[3,2,1- <i>k</i>]phenoxazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37182

Chemical Abstract Service Nr.	496054-87-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1104525-52-1
Molgewicht	397.3996
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Radiprodil
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; CAS; PubChem; AdisInsight; MedKoo; USNCT; EUCTR; ChemSpider; PubMed; ChemIDplus; EUTCT; FDA-SRS; GlnAS; ICTRP
2. Bezeichnung	2-{4-[(4-Fluorphenyl)methyl]piperidin-1-yl}-2-oxo- <i>N</i> -(2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[4-(4-Fluorbenzyl)piperidin-1-yl]-2-oxo- <i>N</i> -(2-oxo-2,3-dihydrobenzoxazol-6-yl)acetamid; 2-[4-(4-Fluorbenzyl)-1-piperidiny]-2-oxo- <i>N</i> -(2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)acetamid

ASK #37183

Chemical Abstract Service Nr.	820957-38-8
Molgewicht	494.5827
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Retosiban
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>S</i>)-Butan-2-yl]-3-(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)-1-[(1 <i>R</i>)-1-(2-methyl-1,3-oxazol-4-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]piperazin-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37184

Chemical Abstract Service Nr.	1412891-40-7
Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Tenatumomab
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A]EIQLQQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYAFT SYNMYWVKQS HGKSLEWIGY IDPYNGVTSY NQKFKGKATL TVDKSSSTAY MHLNSLTSED SAVYYCARGG GSIYYAMDYW GQGTSTVTVSS AKTTPPSVYP LAPGC(A135S B219S)GDTTG SSVTLGLCLK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISTINPC(A229S C229S)P PC(A232S C232S)KEC(A235S C235S)HKC(A238S C238S)PA PNLEGGPSVF IFPPNIKDV L MISLTPKVTC VVVDVSEDDP DVQISWVFVN VEVHTAQQTQT

HREDYNSTIR VVSTLPIQHQ DWMSGKEFKC KVNNDLPSP IERTISKIIG LVRAPQVYIL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNPGDISVEW TSNGHTEENY KDTAPVLDSG GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKT I SRSPGK [B]DIVMTQAAPS VPVTPGESVS ISCRSSKSL HSNNTYLYW FLQRPQGSPQ LLIYRMSNLA SGVPDRFSGS GSGTAFTLRI SRVEAEDGVV YYCMQHLEYP LTFGAGTKLE LKRADAAPT SIFPPSSEQL TSGGASVVC LNNFYPKDIN VKWKIDGSR QNGVLNSWTD QDSKDYSTYS SSSLTLTKDE YERHNSYTCE ATHKTSTSPI VKSFNRNEC(B219S A135S) [C]EIQLQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYAFT SYNMYWVKQS HGKSLEWIGY IDPYNGVTSY NQKFKGKATL TVDKSSSTAY MHLNSLTSED SAVYYCARGG GSIYYAMDYV GQGTSTVTVSS AKTTPPSVYP LAPGC(C135S D219S)GDTTG SSVTLGCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISTINPC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)KEC(C235S A235S)HKC(C238S A238S)PA PNLEGGPSVF IFPPNIKDV L MISLTPKVT C VVVDVSEDDP DVQISWVFNN VEVHTAQQT HREDYNSTIR VVSTLPIQHQ DWMSGKEFKC KVNNDLPSP IERTISKIIG LVRAPQVYIL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNPGDISVEW TSNGHTEENY KDTAPVLDSG GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKT I SRSPGK [D]DIVMTQAAPS VPVTPGESVS ISCRSSKSL HSNNTYLYW FLQRPQGSPQ LLIYRMSNLA SGVPDRFSGS GSGTAFTLRI SRVEAEDGVV YYCMQHLEYP LTFGAGTKLE LKRADAAPT SIFPPSSEQL TSGGASVVC LNNFYPKDIN VKWKIDGSR QNGVLNSWTD QDSKDYSTYS SSSLTLTKDE YERHNSYTCE ATHKTSTSPI VKSFNRNEC(D219S C135S)

ASK #37185

Chemical Abstract Service Nr.	918127-53-4
Formelstamm	2(C2179-H3376-N581-O673-S17 . C1024-H1586-N277-O333-S6)
Molgewicht	144644.6208
Bruttoformel	C ₆₄₀₆ H ₉₉₂₄ N ₁₇₁₆ O ₂₀₁₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Tigatuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYVMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGSYTTY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ARRG DSMITTDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFPVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKRVEPK SC(A222S B213S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVS NKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPV L DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 88S)KASQDVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTRHTGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYC(88S 23S)QQ YSSYRTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFY P REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213S A222S) [C]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYVMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGSYTTY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ARRG DSMITTDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFPVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKRVEPK SC(C222S D213S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVS NKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPV L DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 88S)KASQDVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTRHTGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYC(88S 23S)QQ YSSYRTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFY P REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C222S)

ASK #37186

Chemical Abstract Service Nr.	884604-91-5
Molgewicht	55600
Bruttoformel	C ₂₅₃₂ H ₃₈₅₀ N ₆₇₂ O ₇₁₁ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Velaglucerase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	ARPCIPKSFY YSSVVCVNA TYCDSFDPT FPALGTF SRY ESTRSGRRME LSMGPIQANH TGTGLLLTLQ PEQKFQKVKG FGGAMTDAALN LALSPPA QNLLLSYFS EEGIGYNIIR VPMASCDFSI RTYTYADTPD DFQLHNFSLP EEDTKLKIPL IHRALQLAQR PVSLASPWT SPTWLKTNGA VNGKGS LKGQ PGDIYHQTWA RYFVKFLDAY AEHLQFWAV TAENEPSAGL

	LSGYPFQCLG FTPEHQRDFI ARDLGPTLAN STHHNVRLLM LDDQRLLLP WAKVVLTDP EAAKYVHGIAV HWYLDLAPA KATLGETHRL FPNTMLFASE ACVGSKFWEQ SVRLGSWDRG MQYSHSIITN LLYHVGWTD WNLALNPEGG PNWVRNFVDS PIIVDITKDT FYKQPMFYHL GHFSKFIPEG SQRVGLVASQ KNDLDAVALM HPDGSASVVVV LNRSSKDVPL TIKDPAVGFL ETISPGYSIH TYLWRRQ, 4,16:18,23-Bis(disulfid), glycosyliert an N19, N59, N146 und N270 mit Mannose-reichen Oligosacchariden (6-9 Mannose-Einheiten), M_r = ca. 63000 (Protein-Anteil: M_r = 55592,7772), hergestellt durch Genaktivierungstechnik mit humanen HT-1080-Fibroblasten-Zellkulturen
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Alglucerase, human, rekombinant
ASK #37187	
Chemical Abstract Service Nr.	728917-18-8
Formelstamm	2(C2206-H3384-N579-O682-S17 . C1023-H1575-N274-O331-S6)
Molgewicht	145347.0541
Bruttoformel	C ₆₄₅₈ H ₉₉₁₈ N ₁₇₀₆ O ₂₀₂₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Veltuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[A]QVQLQQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S--96S)KASGYTFT SYNMHWVKQA PGQGLEWIGA IYPGMGDTSY NQKFKGKATL TADESTNTAY MELSSLRSED TAFYYC(96S 22S)ARST YYGGDWYFDV WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKRVE PKSC(A224S B213S)DKTHTC(A230S C230S)PPC(A233S C233S)PAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDS DGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [B]DIQLTQSPSS LSASVGDRVT MTC(23S 87S)RASSSVS YIHWFQQKPG KAPKPWIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTDY TFISSLQPE DIATYYC(87S 23S)QQW TSNPPTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213S A224S) [C]QVQLQQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S--96S)KASGYTFT SYNMHWVKQA PGQGLEWIGA IYPGMGDTSY NQKFKGKATL TADESTNTAY MELSSLRSED TAFYYC(96S 22S)ARST YYGGDWYFDV WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKRVE PKSC(C224S D213S)DKTHTC(C230S A230S)PPC(C233S A233S)PAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDS DGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [D]DIQLTQSPSS LSASVGDRVT MTC(23S 87S)RASSSVS YIHWFQQKPG KAPKPWIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTDY TFISSLQPE DIATYYC(87S 23S)QQW TSNPPTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C224S)
ASK #37188	
Chemical Abstract Service Nr.	904302-98-3
Formelstamm	(C25-H28-F-N2-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	504.6372
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ FN ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Viquidacin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-((3 <i>S</i>)-3-[3-Fluor-6-methoxychinolin-4-yl]-3-hydroxypropyl)-1-[2-(thiophen-2-ylsulfanyl)ethyl]piperidin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37190	
Formelstamm	(C4-H4-O5) ²⁻ H ⁺ K ⁺

Molgewicht 172.1778

Bruttoformel C₄H₅KO₅

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Hydroxybutandisäure-Monokaliumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (S)-Hydroxybernsteinsäure-Monokaliumsalz; Kaliumhydrogen-L-malat

ASK #37193

Chemical Abstract Service Nr. 27119-07-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 201849-71-0; 201849-72-1; 201849-73-2; 201849-74-3; 60474-89-7; 88528-38-5; 915281-03-7

Formelstamm (C7-H13-N-O4-S)x

2. Bezeichnung Poly{1-[(2-methyl-1-sulfopropan-2-yl)aminocarbonyl]ethylen}

ASK #37195

Chemical Abstract Service Nr. 217087-10-0

Formelstamm 2(C17-H18-N3-O3-S)⁻ Mg2+ . 2 H2-O

Molgewicht 749.1518

Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂

2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Esomeprazol-Magnesium-Dihydrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Esomeprazol-Hemimagnesium 1 HO; Esomeprazol-Hemimagnesium-Monohydrat; Esomeprazole hemimagnesium monohydrate; Magnesium-bis[5-methoxy-2-[(S)-[(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methyl]sulfinyl]-1*H*-benzimidazol-1-id]-Dihydrat; Esomeprazol-Magnesium-Dihydrat

ASK #37196

Formelstamm (C17-H17-F-N3-O3)⁻ H+ . (C3-H5-O3)⁻ H+ . H2-O

Molgewicht 439.4347

Bruttoformel C₂₀H₂₄FN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Ciprofloxacinlactat-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ciprofloxacinlactat 1 HO; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-4-oxo-7-(1-piperaziny)-3-chinolincarbonsäure-DL-lactat (1:1) 1 HO; Ciprofloxacinmonolactat-Monohydrat

ASK #37197

Chemical Abstract Service Nr. 120202-65-5

Formelstamm C16-H16-Cl-N-O2-S . Cl-H

Molgewicht 358.2827

Bruttoformel C₁₆H₁₇Cl₂NO₂S

2. Bezeichnung Methyl[(2*S*)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin-5-yl)acetat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Clopidogrelhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0(2017-2020)/2791

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Methyl-(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4H)-yl]acetat-hydrochlorid
ASK #37198		
	Chemical Abstract Service Nr.	894353-16-3
	Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₆ -Cl-N-O ₂ -S . Br-H . H ₂ O
	Molgewicht	420.749
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ BrClNO ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Clopidogrelhydrobromid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-hydrobromid 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #37199		
	Chemical Abstract Service Nr.	120202-67-7
	Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₆ -Cl-N-O ₂ -S . Br-H
	Molgewicht	402.7337
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ BrClNO ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Clopidogrelhydrobromid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-hydrobromid
ASK #37202		
	Chemical Abstract Service Nr.	556-67-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	104986-37-0; 117563-66-3; 83874-62-8
	Molgewicht	296.6158
	Bruttoformel	C ₈ H ₂₄ O ₄ Si ₄
	2. Bezeichnung	2,2,4,4,6,6,8,8-Octamethyl-1,3,5,7,2,4,6,8-tetraoxatetrasiloxan
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Octamethylcyclotetrasiloxan
ASK #37203		
	Formelstamm	(C ₉ -H ₁₉ -N-O ₇ -P ₂) ₄ ⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . C ₃ -H ₈ -O ₂
	Molgewicht	417.3052
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₃₀ NNaO ₉ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mononatriumbandronat - Propan-1,2-diol (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L35)
	2. Bezeichnung	1-Hydroxy-3-[(methyl)(pentyl)amino]propan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz - Propan-1,2-diol (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ibandronsäure-Mononatriumsalz - Propylenglycol (1:1)
ASK #37204		

Chemical Abstract Service Nr.	134523-01-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1108202-54-5
Formelstamm	(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	580.6216
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₄ FN ₂ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Natriumsalz
ASK #37205	
Chemical Abstract Service Nr.	122883-93-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118289-78-4; 152287-06-4
Formelstamm	C21-H21-Cl-N4-O-S . Cl-H
Molgewicht	449.3966
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ Cl ₂ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Ziprasidonhydrochlorid (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-on-hydrochlorid (1:1)
ASK #37207	
Chemical Abstract Service Nr.	138844-81-2
Formelstamm	(C9-H19-N-O7-P2) ⁴⁻ 3H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	341.2108
Bruttoformel	C ₉ H ₂₂ NNaO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mononatriumibandronat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	1-Hydroxy-3-[(methyl)(pentyl)amino]propan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ibandronsäure-Mononatriumsalz
ASK #37208	
Chemical Abstract Service Nr.	114068-99-4
Formelstamm	(C17-H17-F-N3-O3) ⁻ H ⁺ . (C3-H5-O3) ⁻ H ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	457.45
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ciprofloxacinlactat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure- <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxypropanoat (1:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ciprofloxacinmonolactat-Dihydrat; Ciprofloxacin-DL-lactat (1:1) 2 HO; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-4-oxo-7-(1-piperazinyl)-3-chinolincarbonsäure-DL-lactat (1:1) 2 HO

ASK #37209

Chemical Abstract Service Nr. 2206-26-0

Formelstamm C2-(2)H3-N

Molgewicht 44.0704

Bruttoformel C₂H₃N

2. Bezeichnung (²H₃)Acetonitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (D)Acetonitril

ASK #37210

Chemical Abstract Service Nr. 21679-31-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 13681-82-8; 75042-69-2

Molgewicht 349.3197

Bruttoformel C₁₅H₂₁CrO₆

2. Bezeichnung (OC-6-11)-Tris(pentan-2,4-dionato- O, O')chrom()

3. Bezeichnung Chrom()-tris(acetylacetonat)

ASK #37211

Chemical Abstract Service Nr. 33454-82-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 872834-97-4

Formelstamm (C-F3-O3-S)⁻ Li⁺

Molgewicht 156.0101

Bruttoformel CF₃LiO₃S

2. Bezeichnung Trifluormethansulfonsäure-Lithiumsalz

3. Bezeichnung Lithiumtrifluormethansulfonat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.3R,6.4R,6.7R

ASK #37212

Chemical Abstract Service Nr. 96-22-0

Molgewicht 86.1323

Bruttoformel C₅H₁₀O

2. Bezeichnung Pentan-3-on

ASK #37213

Chemical Abstract Service Nr. 138169-43-4

Molgewicht 487.5089

Bruttoformel C₂₀H₁₇N₅O₆S₂

2. Bezeichnung 4-{5-[3-(Carboxymethoxy)phenyl]-3-(4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-yl)-2H-tetrazol-3-ium-2-yl}benzolsulfonat

ASK #37214

Chemical Abstract Service Nr. 55-92-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 21293-38-9

Formelstamm (C8-H18-N-O2)⁺

Molgewicht	160.234
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Methacholin
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2-Acetyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylpropan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Acetoxypropyl)trimethylammonium; [2-(Acetyloxy)propyl]trimethylammonium

ASK #37215

Chemical Abstract Service Nr.	7432-28-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11031-50-8; 50809-18-2; 52932-78-2
Molgewicht	432.5067
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₇
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>aR</i> _a)-1,2,3,10,11,12-Hexamethoxy-6,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrodibenzo[<i>a,c</i>][8]annulen-6-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Schisandrin [Hinweis: Stereoformel in Ph.Eur. 6.3 fehlerhaft: beide Stereozentren 6 und 7 mit verkehrter Konfiguration, axiale Chiralität nicht abgebildet.]; Schizandrin; Wuweizichun A; (6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>aR</i>)-1,2,3,10,11,12-Hexamethoxy-6,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrodibenzo[<i>a,c</i>]cycloocten-6-ol

ASK #37216

Chemical Abstract Service Nr.	61281-37-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	64121-95-5; 66211-45-8
Molgewicht	400.4648
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,13 <i>aR</i> _a)-1,2,3,13-Tetramethoxy-6,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-11 <i>H</i> -benzo[3,4]cycloocta[1,2- <i>f</i>][1,3]benzodioxol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Schizandrin B; Wuweizisu B; Schisandrin B; gamma-Schisandrin [Hinweis: Stereoformel in Ph.Eur. 6.3 fehlerhaft: falsches trans- statt cis-6,7-Dimethyl-Isomer abgebildet, relative axiale Chiralität nicht abgebildet.]; gamma-Schizandrin

ASK #37217

Chemical Abstract Service Nr.	791828-58-5
Molgewicht	416.4708
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Aderbasib
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Methyl[(6 <i>S</i> ,7 <i>S</i>)-7-(hydroxycarbamoyl)-6-(4-phenylpiperazin-1-carbonyl)-5-azaspiro[2.5]octan-5-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37218

Chemical Abstract Service Nr.	222551-17-9
Molgewicht	405.4647
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Adoprazin
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)-4-[[5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-yl]methyl]piperazin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37220	
Chemical Abstract Service Nr.	929881-05-0
Vorzugsbezeichnung	Alipogen tiparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	VFA:Gentec; ROMP2015; Pharmavista; ATC-DE
2. Bezeichnung	Rekombinanter Vektor vom Adeno-assoziierten Virus-Serotyp 1 (AAV1) zur Expression der S447X-Variante des Gens für humane Lipoproteinlipase (LPL)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	AAV1-LPL(S447X); Alipogentiparvovec
ASK #37221	
Chemical Abstract Service Nr.	197904-84-0
Molgewicht	356.4387
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Apricoxib
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-[2-(4-Ethoxyphenyl)-4-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]benzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37222	
Chemical Abstract Service Nr.	887650-05-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	859212-16-1
Molgewicht	576.6154
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₁ F ₃ N ₈ O
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[[[5,5'-Bipyrimidin-2-yl]amino]-4-methylphenyl]-4-[[[3 <i>S</i>]-3-(dimethylamino)pyrrolidin-1-yl]methyl]-3-(trifluormethyl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bafetinib [ursprünglich zugeordnete, falsche strukturisomere Verbindung mit 5,5'- statt 4,5'-Bipyrimidin]
ASK #37223	
Chemical Abstract Service Nr.	757942-43-1
Molgewicht	450.3676
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ BrFN ₃ OS

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Ac-SETSRTAFGG RRAVPPNNSN AAEDDLPTVE LQGVVPRGVN LQEFNLVTSV HLFKERWDTN KVDHHTDKYE NNLIVRRGQ SFYVQIDFSR PYDPRRDLFR VEYVIGRYPQ ENKGTYPVP IVSELQSGKW GAKIVMREDR SVRLSIQSSP KCIVGKFRMY VAVWTPYGVL RTSRNPETDT YILFNPWCED DAVYLDNEKE REEYVLNDIG VIFYGEVNDI KTRSWSYGQF EDGILDTCLY VMDRAQMDLS GRGNPIKVS R VGSAMVNAKD DEGLVGSWD NIYAYGVPPS AWTGSVDILL EYRSENPNVR YGQCWVFAGV FNTFLRCLGI PARIVTNYFS AHDNDANLQM DIFLEEDGNV NSKLTKDSVW NYHCWNEAWM TRPDLPVGF G GWQAVDSTPQ ENSDGMYRCG PASVQAIKHG HVCFQFDAPF VFAEVNSDLI YITAKKDGTH VVENVDATHI GKLIVTKQIG GDGMMDITDT YKFQEGQEEE RLALETALMY GAKKPLNTEG VMKSRSNVDM DFEVENAVLG KDFKLSITFR NNSHNRYTIT AYLSANITFY TGVPKAEFKK ETFDVTLEPL SFKKEAVLIQ AGEYMGQLE QASLHFFVTA RINETRDVLA KQKSTVL TIP EIIKVRGTQ VVGSDMTVTV EFTNPLKETL RNVVWHL DGP GVTRPMKKMF REIRPNSTVQ WEEVCRPWVS GHRKLIASMS SDSLRHVYGE LDVQIQRRPS M
ASK #37227	
Chemical Abstract Service Nr.	945228-49-9
Formelstamm	C1070-H1625-N286-O328-S7 . C2385-H3746-N635-O732-S11
Molgewicht	77347.3189
Bruttoformel	C ₃₄₅₅ H ₅₃₇₁ N ₉₂₁ O ₁₀₆₀ S ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Citatumumab bogatox
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A]HHHHHEVQL VQSGPGLVQP GGSVRISC(28S 102S)AA SGYTFTNYGM NWVKQAPGKG LEWMGWINTY TGESTYADSF KGRFTFSLDT SASAAYLQIN SLRAEDTAVY YC(102S 28S)ARFAIKGD YWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYIC(205S 149S)NVNHNK PSNTKVDKKV EPKSC(A225S B219S) [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 93S)RSTKSL L HSN GITYLYW YQQKPGKAPK LLIYQMSNLA SGVPSRFSSS GSGTDFTLTI SSLQPEDFAT YYC(93S 23S)AQNLEIP RTFGQGTKVE LKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGC(B219S A225S)T RHRQPRGWEQ LYNTVSNL G EAYEYPTFIQ DLRNELAKGT PVC(263S 443S)QLPVT LQ TIADDKRFVL VDITTSKKT VKVAIDVTDV YVVG YQDKWD GKDRAVFLDK VPTVATSKLF PGVTNRVTLT FDGSYQKLVN AAKADRKALE LGV NKLEFSI EAIHGKTING QEAAKFFLIV IQMVSEAA RF KYIETEVVDR GLYGSFKPNF KVLNLENNWG DISDAIHKSS PQC(443S 263S)TTINPAL QLISPSNDPW VVNKVSQISP DMGILKFKSS K
ASK #37234	
Chemical Abstract Service Nr.	896731-82-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000990-43-1
Formelstamm	2(C1031-H1596-N279-O333-S5 . C2202-H3407-N586-O679-S15)
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₆₆ H ₁₀₀₀₆ N ₁₇₃₀ O ₂₀₂₄ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Conatumumab
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A]QVQLQESGPG LVKPSQTL SL TC(22S 97S)TVSGGSIS SGDYFWSWIR QLPKGLEWI GHIHNSGTTY YNPSLKS RVT ISVDTSKKQF SLRLSSVTAA DTAVYYC(97S 22S)ARD RGGDYYYGMD VWGQGTTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYIC(205S 149S)NVNHNK PSNTKVDKRV EPKSC(A225S B215S)DKTHT C(A231S C231S)PPC(A234S C234S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(266S 326S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(326S 266S)KVS N KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TC(372S 430S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYK TTP PVLDS DSGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(430S 372S) SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [B]EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSC(23S 89S)RASQGIS RSYLAWYQQK PGQAPSL LIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYC(89S 23S)Q QFGSSPWTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVC(135S 195S)LLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYAC(195S 135S)EVTHQ GLSSPVT KSF

NRGEC(B215S A225S) [C]QVQLQESGPG LVKPSQTLST TC(22S 97S)TVSGGSIS SGDYFWSWIR QLPKGLEWI GHIHNSGTTY YNPSLKSRTV ISVDTSKKQF SLRLSSVTAA
 DTAIVYC(97S 22S)ARD RGGDYIYGMD VWGQGTITV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV
 VTPSSSLGT QTYIC(205S 149S)NVNHK PSNTKVDKRV EPKSC(C225S D215S)DKTHT C(C231S A231S)PPC(C234S A234S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR
 TPEVTC(266S 326S)VVDV VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(326S 266S)KVS N KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR
 EEMTKNQVSL TC(372S 430S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(430S 372S) SVMHEALHNH YTKSLSLSP GK [D]EIVLTQSPGT
 LSLSPGERAT LSC(23S 89S)RASQGIS RSYLAWYQQK PGQAPSLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYC(89S 23S)Q QFGSSPWTFG QGTKVEIKRT
 VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVC(135S 195S)LLNNF YPBREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVIAC(195S 135S)EVTHQ GLSSPVTKSF
 NRGEC(D215S C225S) (glycosyliert an N A302, N C302)

ASK #37235

Chemical Abstract Service Nr.	161832-65-1
Molgewicht	337.3725
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Talampanel
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	NEGWER; USAN; USMI13
2. Bezeichnung	4-[(8 <i>R</i>)-7-Acetyl-8-methyl-8,9-dihydro-7 <i>H</i> -1,3-dioxolo[4,5- <i>h</i>][2,3]benzodiazepin-5-yl]anilin

ASK #37236

Chemical Abstract Service Nr.	1033853-22-3
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₀ N ₃ O ₃ S) ⁻ Na ⁺ · H ₂ O
Molgewicht	399.4398
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₃ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rabeprazol-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(<i>R</i>)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pariprazol-Natrium 1 HO; Rabeprazol-Natrium-Monohydrat; Natrium-(RS)-2-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridylmethylsulfinyl]benzimidazol-1-id 1 HO; <i>rac</i> -Natrium-2-[(<i>R</i>)-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-id 1 HO; Natrium-(RS)-2-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methylsulfinyl]benzimidazol-1-id 1 HO

ASK #37240

Chemical Abstract Service Nr.	903565-83-3
Molgewicht	386.4382
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tofogliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6' <i>R</i>)-6-[(4-Ethylphenyl)methyl]-6'-(hydroxymethyl)-3',4',5',6'-tetrahydro-3 <i>H</i> -spiro[2-benzofuran-1,2'-pyran]-3',4',5'-triol
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; INN.CN

ASK #37241

Chemical Abstract Service Nr.	1201913-82-7
Molgewicht	404.4535
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tofogliflozin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6' <i>R</i>)-6-[(4-Ethylphenyl)methyl]-6'-(hydroxymethyl)-3',4',5',6'-tetrahydro-3 <i>H</i> -spiro[2-benzofuran-1,2'-pyran]-3',4',5'-triol 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); (eINN.CN)
ASK #37246	
Chemical Abstract Service Nr.	608137-33-3
Formelstamm	C15-H25-N3-O . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	455.5898
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₃ N ₃ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lisdexamfetamindimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L56,v.L18
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2,6-Diamino- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-phenylpropan-2-yl]hexanamid-methansulfonat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-2,6-Diamino- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-methyl-2-phenylethyl]hexanamid-methansulfonat (1:2); LDX; Lisdexamfetaminmesilat; N-L-Lysyl-(<i>S</i>)-(+)-amphetamin-dimesilat; N1(-)[(2 <i>S</i>)-1-Phenylpropan-2-yl]-L-lysinamid-bis(methansulfonat)
ASK #37248	
Chemical Abstract Service Nr.	10605-02-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	16705-01-4; 947153-64-2
Formelstamm	(C21-H22-N-O4)+ Cl ⁻
Molgewicht	387.8567
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ ClNO ₄
2. Bezeichnung	2,3,9,10-Tetramethoxy-7,8,13,13a-tetradehydroberbin-7-iumchlorid
ASK #37250	
Chemical Abstract Service Nr.	436-05-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1349-62-8; 1398-06-7; 1414-38-6; 30912-56-2; 896437-99-3
Molgewicht	594.6967
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₈ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-6,6'-Dimethoxy-2,2'-dimethyltubocuraran-7',12'-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(-)-Curin
ASK #37252	
Chemical Abstract Service Nr.	3223-07-2
Formelstamm	(C13-H17-Cl2-N2-O2) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	341.6612

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Melphalanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propansäure-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin-hydrochlorid
ASK #37253	
Chemical Abstract Service Nr.	446254-47-3
Formelstamm	C5-H7-N3 . H3-O4-P
Molgewicht	207.1244
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Amifampridinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	Pyridin-3,4-diamin-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pyridin-3,4-diylbis(azan)-phosphat (1:1)
ASK #37254	
Chemical Abstract Service Nr.	611-71-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14447-35-9
Formelstamm	(C8-H7-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	152.1473
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-2-phenylelessigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	D-Mandelsäure
ASK #37255	
Molgewicht	322.3249
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ F ₃ N ₂ O
2. Bezeichnung	2-[[[(<i>E</i>)-2-Phenyl-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden}amino]oxy]ethanamin
ASK #37256	
Formelstamm	C16-H16-Cl-N-O2-S . C7-H6-O6-S
Molgewicht	540.0057
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ ClNO ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clopidogrel(2-hydroxy-5-sulfobenzoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5-yl)acetat]-(2-hydroxy-5-sulfobenzoat) (1:1)
ASK #37261	

Chemical Abstract Service Nr.	848141-11-7
Molgewicht	545.5335
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ F ₃ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Alvelestat
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	N-[(5-Methansulfonylpyridin-2-yl)methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[[5-(Methansulfonyl)pyridin-2-yl]methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid

ASK #37262

Chemical Abstract Service Nr.	1240425-05-1
Formelstamm	C25-H22-F3-N5-O4-S . C7-H8-O3-S
Molgewicht	717.7351
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₀ F ₃ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Alvelestattosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L66,v.L18)
2. Bezeichnung	N-[(5-Methansulfonylpyridin-2-yl)methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(5-Methansulfonylpyridin-2-yl)methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid-tosylat (1:1); N-[[5-(Methansulfonyl)pyridin-2-yl]methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #37263

Chemical Abstract Service Nr.	884330-12-5
Formelstamm	(C26-H22-N2-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	428.4798
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	1-[(2'-Carboxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl]-4-methyl-2-propyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-carbonsäure

ASK #37264

Chemical Abstract Service Nr.	915124-86-6
Molgewicht	513.6321
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₁ N ₅ O
2. Bezeichnung	4'-[(1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1 <i>H</i> ,3' <i>H</i> -[2,5'-bibenzimidazol]-3'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carboxamid

ASK #37265

Chemical Abstract Service Nr.	144702-27-2
Molgewicht	495.6169
Bruttoformel	C ₃₃ H ₂₉ N ₅
2. Bezeichnung	4'-[(1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1 <i>H</i> ,3' <i>H</i> -[2,5'-bibenzimidazol]-3'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carbonitril

ASK #37266

Chemical Abstract Service Nr. 114772-40-6

Molgewicht 347.2463

Bruttoformel C₁₈H₁₉BrO₂

2. Bezeichnung *tert*-Butyl(4'-brommethyl[1,1'-biphenyl]-2-carboxylat)

ASK #37267

3. Bezeichnung Eingestellter, gereinigter Trockenextrakt aus frischen Heidelbeeren ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.2,6.4/2394

ASK #37268

Chemical Abstract Service Nr. 123-08-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1187488-60-3

Molgewicht 122.1213

Bruttoformel C₇H₆O₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxybenzaldehyd

ASK #37271

2. Bezeichnung (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)decanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)decanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)didecanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)didecanoat - (Propan-1,2,3-triyl)tridecanoat - (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)octanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)octanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)dioctanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)dioctanoat - (Propan-1,2,3-triyl)trioctanoat - (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)alkanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)alkanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)dialkanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)dialkanoat - (Propan-1,2,3-triyl)trialkanoat

3. Bezeichnung Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zur Zusammensetzung und/oder des Typs))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glycerolmonocaprylocaprat

ASK #37272

2. Bezeichnung Panax-pseudoginseng-var.-notoginseng-Hauptwurzel

3. Bezeichnung Notoginsengwurzel

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2383

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Panax-notoginseng-Hauptwurzel

ASK #37273

Formelstamm C36-H47-N5-O4 . H2-O4-S . C2-H6-O

Molgewicht 757.9364

Bruttoformel C₃₈H₅₅N₅O₉S

Vorzugsbezeichnung Indinavirmonosulfat-Ethanol (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-[[[(1*S*,2*R*)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]-*N*-*tert*-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid-sulfat - Ethanol (1:1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*,4*S*)-2-Benzyl-5-[(2*S*)-2-*tert*-butylcarbomoyl-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl]-4-hydroxy-*N*-[(1*S*,2*R*)-2-hydroxyindan-1-yl]pentanamid-sulfat - Ethanol (1:1:1); Indinavirsulfat-Ethanol

(1:1); Indinavirsulfat '

ASK #37274

Chemical Abstract Service Nr. 3099-31-8

Molgewicht 127.5715

Bruttoformel C₆H₆ClN

2. Bezeichnung 3-(Chlormethyl)pyridin

ASK #37277

3. Bezeichnung [¹⁸F]Fluorodopa-Injektionslösung (hergestellt durch elektrophile Substitution)

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1918

ASK #37278

3. Bezeichnung (5-[¹¹C]Methyl)Flumazenil-Injektionslösung

Zitat Bezeichnung 3 (5-Methyl[¹¹C])Flumazenil-Injektionslösung; EAB7.0,8.0,9.0,10.0(2020)/1917

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (5-methyl-(¹¹C)Flumazenil-Injektionslösung; (5-Methyl[¹¹C])Flumazenil-Injektionslösung

ASK #37279

2. Bezeichnung Hypericum-perforatum-Trochenextrakt mit quantifizierten Gehalten arzneilich wirksamer Bestandteile gemäß Ph.Eur.

3. Bezeichnung Quantifizierter Johanniskrauttrochenextrakt ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.2,6.3/1874

ASK #37281

2. Bezeichnung Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit -Wurzeln, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser oder Methanol/Methanol-Wasser gemäß Ph.Eur.

3. Bezeichnung Mit wässrig-alkoholischen Mischungen hergestellter Baldrian-trochenextrakt [Hinweis: Dieser Sammelmonographietitel des Europäischen Arzneibuches ist als Stoffbezeichnung unbrauchbar, da er zwei verschiedene Arten von Trochenextrakten mit verschiedenen Auszugsmitteln einschließt. Es sind weiterhin die ASK-Nummern der beiden Trochenextrakt-Arten zu verwenden: 01038-0 = Baldrianwurzel, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben); 01260-8 = Baldrianwurzel, TE mit Methanol/Methanol-Wasser (%-Angaben)] ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1898; Ph.Eur.2005,5.7/1898

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Baldrianwurzel-trochenextrakt '

ASK #37282

3. Bezeichnung Natrium(⁹⁹Mo)molybdat-Lösung aus Kernspaltprodukten

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0(2020)/1923; Natrium[⁹⁹Mo]molybdat-Lösung aus Kernspaltprodukten

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Natrium[(⁹⁹Mo)molybdat-Lösung aus Kernspaltprodukten

ASK #37283

2. Bezeichnung Pelargonium-sidoides- und/oder Pelargonium-reniforme-Wurzel

3. Bezeichnung Pelargoniumwurzel

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2264; Ph.Eur.2005,5.7/2264

ASK #37284

Formelstamm C₁₄-H₂₄-N₂-O₇ . H₂-O₄-S . 4 H₂-O . C₁₄-H₂₆-N₂-O₇ . H₂-O₄-S . 4 H₂-O

Molgewicht 502.489

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₁₁S

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)decahydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1) 4 H₂O - (2*R*,4*R*,4*aS*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-2-Methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4,4*a*,7,9-tetrol-sulfat (1:1) 4 H₂O

3. Bezeichnung Spectinomycinsulfat-Tetrahydrat für Tiere (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Spectinomycinsulfat-Tetrahydrat für Tiere; Spectinomycinsulfat-Tetrahydrat - (4*R*)-Dihydrospectinomycinsulfat-Tetrahydrat

ASK #37285

Chemical Abstract Service Nr. 845614-11-1

Molgewicht 543.455

Bruttoformel C₂₁H₂₀F₇N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Bitopertin

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; KEGG.D10186

2. Bezeichnung {4-[3-Fluor-5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]piperazin-1-yl}{5-(methansulfonyl)-2-[(2*S*)-1,1,1-trifluorpropan-2-yloxy]phenyl}methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[3-Fluor-5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-4-{5-(methansulfonyl)-2-[(2*S*)-1,1,1-trifluorpropan-2-yloxy]benzoyl}piperazin

ASK #37290

Chemical Abstract Service Nr. 154229-18-2

Molgewicht 391.5457

Bruttoformel C₂₆H₃₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Abirateronacetat

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung 17-(Pyridin-3-yl)androsta-5,16-dien-3 -ylacetat

ASK #37291

Chemical Abstract Service Nr. 174671-46-6

Molgewicht 151.9307

Bruttoformel C₇H₆BFO₂

Vorzugsbezeichnung Tavaborol

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung 5-Fluor-2,1-benzoxaborol-1(3*H*)-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Fluor-1,3-dihydro-2,1-benzoxaborol-1-ol

ASK #37292

2. Bezeichnung Poly(1-acetyloxyethylen) - Dispersion 30 %

3. Bezeichnung Poly(vinylacetat)-Dispersion 30 %

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3,6.6/2152; Ph.Eur.2005,5.8/2152

ASK #37293

2. Bezeichnung Aloysia-citriodora-Blätter

3. Bezeichnung Zitronenverbena-Blätter

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.8/1834; Ph.Eur.2008,6.0/1834

ASK #37294

3. Bezeichnung Boldoblättertrockenextrakt ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.1/1816

ASK #37295

2. Bezeichnung Ginkgo-biloba-Blätter-Trockenextrakt, gewonnen unter Verwendung von organischen Lösungsmitteln oder einer Mischung organischer Lösungsmittel und Wasser, quantifiziert, raffiniert. Gehalt von Flavonoiden (22,0 ? 27,0 %), berechnet als Flavonolglycoside, Bilobalid (2,6 ? 3,2 %), Ginkgolide A, B und C (2,8 ? 3,4 %) bezogen auf Trockenextrakt, enthält höchstens 5 ppm Ginkgolsäuren.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Quantifizierter, raffinierter Ginkgotrockenextrakt ((mit Angaben zum Extraktionsmittel, innerhalb der Spezifikationen von Ph.Eur.))

Zitat Bezeichnung 3 EAB6.1,7.0,8.0,9.0(2008-2019)/1827

ASK #37296

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37318-31-3

Formelstamm C12-H22-O11 . n(C18-H34-O) und Homologe, n = 1, 2, 3, ...

2. Bezeichnung *O*-Octadecanoylsucrose, *O,O'*-Dioctadecanoylsucrose, Poly-*O*-octadecanoylsucrose (x:y:z) und deren Fettsäureester-Homologe [Ph.Eur.-Typ siehe ASK-Nr. 06548-7, Ph.Eur.-Typ siehe ASK-Nr. 41050-3; Ph.Eur.-Typ siehe ASK-Nr. 46219-5; Zusammensetzung der 3 Typen siehe Ph.Eur.-Monographie 2318]

3. Bezeichnung Sucrosetearat ((mit Angabe der Zusammensetzung und/oder des Typs))

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

Synonym Zuckerester von Speisefettsäuren; E 473; Saccharosestearat Typ I [ASK-Nr. 06548-7], Typ II [ASK-Nr. 41050-3] oder Typ III [ASK-Nr. 46219-5]; Sucrose(mono/di/tri)stearat-Sucrose(mono/di/tri)alkanoat-Gemische; Saccharosestearat

ASK #37297

Chemical Abstract Service Nr. 957215-04-2

Formelstamm C36-H41-N3-O6 . Cl-H . 0.5 H2-O

Molgewicht 657.1958

Bruttoformel C₃₆H₄₂ClN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Lercanidipinhydrochlorid-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung *rac*-{1-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}(methyl)[(4*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-{2-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-1,1-dimethylethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid 0.5 HO

ASK #37298

3. Bezeichnung Teufelskrallenwurzeltrockenextrakt ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1871

ASK #37299

3. Bezeichnung Weidenrindentrockenextrakt

Zitat Bezeichnung 3 EAB6.1,7.0(2008-2011)/2312

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Weidenrinde, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben, 0-80 % Ethanol V/V)

ASK #37300

Molgewicht 368.4693

Bruttoformel $C_{22}H_{28}N_2O_3$

2. Bezeichnung (16Z)-Methyl[16-(methoxymethyliden)corynan-17-olat]

ASK #37301

Molgewicht 364.8216

Bruttoformel $C_{22}H_{17}ClO_3$

2. Bezeichnung 2-[(1*RS*)-4-(4-Chlorphenyl)cyclohex-3-en-1-yl]-3-hydroxynaphthalin-1,4-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37302

Chemical Abstract Service Nr. 173101-56-9

Molgewicht 867.9327

Bruttoformel $C_{48}H_{53}NO_{14}$

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2*R*,3*S*)-2-hydroxy-3-phenyl-3-(2-phenylacetamido)propanoat]

ASK #37303

Molgewicht 845.9272

Bruttoformel $C_{46}H_{55}NO_{14}$

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2*R*,3*S*)-3-[(4*E*)-hex-4-enamido]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #37304

Chemical Abstract Service Nr. 158948-96-0

Molgewicht 833.9165

Bruttoformel $C_{45}H_{55}NO_{14}$

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2*R*,3*S*)-2-hydroxy-3-[(2*S*)-2-methylbutanamido]-3-phenylpropanoat]

ASK #37305

Molgewicht 702.7752

Bruttoformel $C_{35}H_{32}F_6N_4OS_2$

2. Bezeichnung 2-(4-{3-[2',8-Bis(trifluormethyl)-10*H*,10'*H*-[3,10'-biphenothiazin]-10-yl]propyl}piperazin-1-yl)ethanol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37306

Chemical Abstract Service Nr. 2376-89-8

Molgewicht 700.8024

Bruttoformel $C_{36}H_{34}F_6N_4S_2$

2. Bezeichnung 10,10'-[Piperazin-1,4-diylbis(propan-3,1-diyl)]bis[2-(trifluormethyl)-10*H*-phenothiazin]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37307

Chemical Abstract Service Nr. 59232-78-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103476-15-9
Molgewicht 470.7269
Bruttoformel $C_{31}H_{50}O_3$
Vorzugsbezeichnung Testosteronlaurat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yldodecanoat

ASK #37308

Chemical Abstract Service Nr. 23724-95-0
Formelstamm (C23-H31-N2-O)+
Molgewicht 351.505
Bruttoformel $C_{23}H_{31}N_2O$
2. Bezeichnung 1-(4-Amino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-1-methylazepan-1-ium

ASK #37311

Chemical Abstract Service Nr. 866527-59-5
Formelstamm $2(C_{16}H_{16}Cl-N-O_2-S) \cdot (C_{10}H_6-O_6-S_2)^{2-} 2H^+ \cdot H_2O$
Molgewicht 949.9557
Bruttoformel $C_{42}H_{40}Cl_2N_2O_{10}S_4$
Vorzugsbezeichnung Clopidogrelheminapadisilat 0.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L27,v.L18)
2. Bezeichnung Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clopidogrelnapadisilatmonohydrat; Clopidogrelnapadisilathydrat (2:1:1)

ASK #37312

Chemical Abstract Service Nr. 99-40-1
Molgewicht 186.5924
Bruttoformel $C_8H_7ClO_3$
2. Bezeichnung 2-Chlor-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #37313

Chemical Abstract Service Nr. 103-49-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 306991-23-1
Molgewicht 197.2756
Bruttoformel $C_{14}H_{15}N$
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-phenylmethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dibenzylamin

ASK #37314

Chemical Abstract Service Nr. 13062-58-3

Molgewicht 347.407

Bruttoformel $C_{22}H_{21}NO_3$

2. Bezeichnung 2-(Dibenzylamino)-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(Dibenzylamino)-3',4'-dihydroxyacetophenon

ASK #37315

Chemical Abstract Service Nr. 615-16-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5400-74-8

Molgewicht 134.1353

Bruttoformel $C_7H_6N_2O$

2. Bezeichnung 1H-Benzimidazol-2-ol

ASK #37316

Chemical Abstract Service Nr. 583-39-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 124449-02-1; 12640-35-6; 138464-55-8; 2080-59-3; 2254-59-3; 49608-67-5; 98443-73-3

Molgewicht 150.2009

Bruttoformel $C_7H_6N_2S$

2. Bezeichnung 1H-Benzimidazol-2-thiol

ASK #37317

Chemical Abstract Service Nr. 945775-34-8

Formelstamm $2(C_{16}H_{16}Cl-N-O_2-S) \cdot (C_{10}H_6-O_6-S_2)2^- 2H^+$

Molgewicht 931.9404

Bruttoformel $C_{42}H_{40}Cl_2N_2O_{10}S_4$

Vorzugsbezeichnung Clopidogrelheminapadisilat

International Nonproprietary Name INN.L27,v.L18

2. Bezeichnung Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Clopidogrelnapadisilat; Clopidogrelnapadisilat (2:1)

ASK #37320

Chemical Abstract Service Nr. 168167-42-8

Molgewicht 305.7826

Bruttoformel $C_{14}H_{12}ClN_3OS$

2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-[(4-Chlor-3-methylpyridin-2-yl)methyl]sulfinyl]-1H-benzimidazol

3. Bezeichnung 2-[(4-Chlor-3-methylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1H-benzimidazol

ASK #37321

Chemical Abstract Service Nr. 21373-30-8

Formelstamm $(C_9H_{10}N-O_5)^- H^+$

Molgewicht 213.1873
Bruttoformel C₉H₁₁NO₅
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-(2,4,5-trihydroxyphenyl)propansäure

ASK #37322

Chemical Abstract Service Nr. 1887014-12-1
Molgewicht 354.7903
Bruttoformel C₁₈H₁₅ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Olutasidenib
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 5-[[[(1*S*)-1-(6-Chlor-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-yl)ethyl]amino]-1-methyl-6-oxo-1,6-dihydropyridin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37323

Chemical Abstract Service Nr. 5790-46-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 34380-06-8
Molgewicht 223.3113
Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Methylphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #37324

Chemical Abstract Service Nr. 1173203-26-3
Molgewicht 263.2891
Bruttoformel C₁₄H₁₇NO₄
2. Bezeichnung *rac*-4-[[[(5*R*)-2-Oxo-3-(propan-2-yl)-1,3-oxazolidin-5-yl]methoxy]benzaldehyd

ASK #37325

Chemical Abstract Service Nr. 1071765-44-0
Molgewicht 265.305
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₄
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[[4-(Hydroxymethyl)phenoxy]methyl]-3-(propan-2-yl)-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #37326

Chemical Abstract Service Nr. 890056-27-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 903916-27-8
Formelstamm (C231-H292-N78-O119-P20-S20)20⁻ 20H⁺
Molgewicht 7346.1754
Bruttoformel C₂₃₁H₃₁₂N₇₈O₁₁₉P₂₀S₂₀
Vorzugsbezeichnung Custirsen
INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; ICTRP; CAS; ChemIDplus; (USAN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym DNA, d(P-thio)[{2'-O-(2-methoxyethyl)m(5)rC-[2'-O-(2-methoxyethyl)rA-[2'-O-(2-methoxyethyl)rG-[2'-O-(2-methoxyethyl)m(5)rC-A-G-C-A-G-A-G-T-C-T-T-C-A-[2'-O-(2-methoxyethyl)m(5)rU-[2'-O-(2-methoxyethyl)l(5)A]-[2'-O-(2-methoxyethyl)l(5)G]-[2'-O-(2-methoxyethyl)l(5)T]-[2'-O-(2-methoxyethyl)l(5)C]}m(5)

ASK #37327

Chemical Abstract Service Nr. 944263-65-4

Molgewicht	200.2795
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{13}H_{16}N_2$

Vorzugsbezeichnung	Demiditraz
---------------------------	------------

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat	Bezeichnung 1	USAN; CAS
--------------	----------------------	------------------

2. Bezeichnung 2-[(1*S*)-1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]-1*H*-imidazol

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

ASK #37328

Chemical Abstract
Service Nr. 187865-22-1

Molgewicht 479.6111

Bruttoformel $C_{28}H_{37}N_3O_4$

Vorzugsbezeichnung Derquantel

International Nonproprietary Name	INN.L61
--------------------------------------	---------

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (1*R*,5*aS*,7*R*,8*aS*,9*aR*)-1-Hydroxy-1,4',4',8,8,11-hexamethyl-1,2,3,5,6,8,8*a*,9,9',10'-decahydro-4'-*H*-spiro[[5*a*,9*a*](azanomethano)cyclopenta[*f*]indolizin-7,8'-[1,4]dioxepino[2,3-*g*]indol]-10-on

ASK #37330

Chemical Abstract Service Nr. 358970-97-5

Molgewicht	497.3849
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{23}H_{20}Cl_2F_2N_2O_2S$

Vorzugsbezeichnung	Drinabant
---------------------------	-----------

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat	Bezeichnung 1	CAS
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		
32		
33		
34		
35		
36		
37		
38		
39		
40		
41		
42		
43		
44		
45		
46		
47		
48		
49		
50		
51		
52		
53		
54		
55		
56		
57		
58		
59		
60		
61		
62		
63		
64		
65		
66		
67		
68		
69		
70		
71		
72		
73		
74		
75		
76		
77		
78		
79		
80		
81		
82		
83		
84		
85		
86		
87		
88		
89		
90		
91		
92		
93		
94		
95		
96		
97		
98		
99		
100		

2. Bezeichnung *N*-{1-[Bis(4-chlorphenyl)methyl]azetidin-3-yl}-*N*-(3,5-difluorphenyl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

ASK #37331

Chemical Abstract Service Nr. 867153-61-5

Molgewicht	19492.7085
-------------------	------------

Bruttoformel	C ₈₇₁ H ₁₃₂₉ N ₂₄₃ O ₂₆₀ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Dulanermin
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	VRERGPQRVA AHITGTRGRS NTLSSPNSKN EKALGRKINS WESSRSGHSF LSNLHLRNGE LVIHEKGFYY IYSQTYFRFQ EEIKENTKND QQMVQYIYKY TSYDPDPILLM KSARNSCWSK DAEYGLYSIY QGGIFELKEN DRIFVSVTNE HLIDMDHEAS FFGAFLVG (Monomer)

ASK #37332

Chemical Abstract Service Nr.	834153-87-6
Formelstamm	(C32-H29-F5-N3-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	631.5897
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₀ F ₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Elagolix
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-(((1 <i>R</i>)-2-[5-(2-Fluor-3-methoxyphenyl)-3-[[2-fluor-6-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-4-methyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-1-yl]-1-phenylethyl)amino)butansäure

ASK #37333

Chemical Abstract Service Nr.	355129-15-6
Formelstamm	(C18-H16-Br2-N-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	487.1393
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ Br ₂ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Eprotirom
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	3-{[3,5-Dibrom-4-[4-hydroxy-3-(propan-2-yl)phenoxy]anilino]-3-oxopropansäure

ASK #37334

Chemical Abstract Service Nr.	892553-42-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	324740-00-3
Formelstamm	2(C2165-H3354-N585-O667-S16) . 2(C1031-H1600-N281-O331-S5)
Molgewicht	144300.2007
Bruttoformel	C ₆₃₉₂ H ₉₉₀₈ N ₁₇₃₂ O ₁₉₉₆ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Etaracizumab
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[A]QVQLVESGGG VVQPGRLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYDMSWVRQA PGKGLEWVAK VSSGGGSTYY LDTVQGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ARHL HGSFASWGQG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(144S 200S)LVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC(200S 144S) NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC(A220S B214S) DKTHTC(A226S C226S)PPC(A229S C229S)P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT C(261S 321S)VVDVSHED PEVKFNWYVD

GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK C(321S 261S)KVSNAKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTC(367S 425S)LVK GFYPDSIAVE
WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSC(425S 367S)SVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [B]EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC(23S 88S)QASQSIG
NFLHWYQGRP GQAPRLIRY RSQSIGGIPA RFGSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYC(88S 23S)QQ SGSWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGE(C214S A220S)
[C]QVQLVESGGG VVQPGRLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYDMSWVRQA PGKGLEWVAK VSSGGGSTYY LDTVQGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ARHL
HGSFASWGQG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(144S 200S)LVKDYF PEPVTWSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC(200S 144S)
NVNHNKPSNTK VDKRVEPKSC(C220S D214S)DKTHTC(C226S A226S)PPC(C229S A229S)P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT C(261S 321S)VVVDVSHED PEVKFNWYVD
GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK C(321S 261S)KVSNAKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTC(367S 425S)LVK GFYPDSIAVE
WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSC(425S 367S)SVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [D]EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC(23S 88S)QASQSIG
NFLHWYQGRP GQAPRLIRY RSQSIGGIPA RFGSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYC(88S 23S)QQ SGSWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGE(C214S C220S)

ASK #37335

Chemical Abstract Service Nr.	944548-38-3
Formelstamm	2(C2184-H3372-N583-O666-S16) . 2(C1016-H1585-N276-O333-S6)
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₀₀ H ₉₉₁₄ N ₁₇₁₈ O ₁₉₉₈ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Foravirumab
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

[A]QVQLVESGGG AVQPGRSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ILYDGSDFY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKVA
VAGTHFDYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY
IC(202S 146S)NVNHNKPSN TKVDRVEPK SC(A222S B214S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH
EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAK PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTC(369S 427S)L
VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV
ITC(23S 88S)RASQGIR NDLGWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYC(88S 23S)QQ LNSYPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP
SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN
RGE(C214S A222S) [C]QVQLVESGGG AVQPGRSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ILYDGSDFY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED
TAVYYC(96S 22S)AKVA VAGTHFDYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV
PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHNKPSN TKVDRVEPK SC(C222S D214S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE
VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAK PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM
TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [D]DIQMTQSPSS
LSASVGDRTV ITC(23S 88S)RASQGIR NDLGWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYC(88S 23S)QQ LNSYPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP
SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN
RGE(C214S C222S) (glycosyliert an N A229, N C299)

ASK #37336

Chemical Abstract Service Nr.	464213-10-3
Molgewicht	487.4015
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₀ Cl ₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ibipinabant
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(E,4S)-N-(4-Chlorbenzolsulfonyl)-3-(4-chlorphenyl)-N-methyl-4-phenyl-4,5-dihydro-1H-pyrazol-1-carboximidamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37337

Chemical Abstract Service Nr.	223132-37-4
Molgewicht	502.5847
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Efatutazon
International Nonproprietary Name	INN.L64
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[(4-[[6-(4-Amino-3,5-dimethylphenoxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]methoxy}phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Inolitazon

ASK #37338

Chemical Abstract Service Nr.	258818-34-7
Formelstamm	(C ₃₂ H ₅₄ N ₉ O ₁₀) ⁻ H ⁺
Molgewicht	725.8334
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₅ N ₉ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Larazotid
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	Glycylglycyl-L-valyl-L-leucyl-L-valyl-L-glutaminyl-L-prolylglycin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37339

Chemical Abstract Service Nr.	327026-93-7
Molgewicht	422.4952
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lensiprazin
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-8-[4-[3-(5-Fluor-1 <i>H</i> -indol-3-yl)propyl]piperazin-1-yl]-2-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-3(4 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[corr]

ASK #37340

Chemical Abstract Service Nr.	96847-55-1
Molgewicht	246.348
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-Milnacipran
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	CAS; CHCOFS(2012)v48.65,p8111-8113
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(Aminomethyl)- <i>N,N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-Milnacipran [falsche Bezeichnung]; Dexmilnacipran; Dextromilnacipran; (+)-Milnacipran; (+)-Midalcipran

ASK #37341

Chemical Abstract Service Nr.	868771-57-7
Molgewicht	320.3652
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Melogliptin
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2S,4S)-4-Fluor-1-[2-(((1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]cyclopentyl)amino)acetyl]pyrrolidin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37342	
Chemical Abstract Service Nr.	180694-97-7
Molgewicht	410.8933
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mimopezil
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-5-[[[5-Chlor-2-hydroxy-3-methoxyphenyl)methyliden]amino]-11-[(<i>E</i>)-ethyliden]-7-methyl-5,6,9,10-tetrahydro-5,9-methanocycloocta[<i>b</i>]pyridin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37343	
Chemical Abstract Service Nr.	181816-48-8
Molgewicht	402.4409
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ombrabulin
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-hydroxy- <i>N</i> -[2-methoxy-5-[(1 <i>Z</i>)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)ethenyl]phenyl]propanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37344	
Chemical Abstract Service Nr.	31645-39-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131636-51-6
Formelstamm	(C ₄ -H ₁₀ -Cl ₂ -N ₂ -O ₂ -P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	221.0221
Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ Cl ₂ N ₂ O ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Palifosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-chlorethyl)phosphorodiamidsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37345	

Chemical Abstract Service Nr.	869884-78-6
Molgewicht	438.4548
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Radezolid
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N-(((5S)-3-[2-Fluor-4'-((((1<i>H</i>-1,2,3-triazol-4-yl)methyl)amino)methyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl)methyl)acetamid</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37346

Chemical Abstract Service Nr.	944548-37-2
Formelstamm	2(C2225-H3424-N591-O685-S16) . 2(C1006-H1553-N268-O333-S7)
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₆₂ H ₉₉₅₄ N ₁₇₁₈ O ₂₀₃₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Rafivirumab
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUCT
2. Bezeichnung	[A]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S 96S)KASGGTFN RYTVNWVRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQRFGQRLTI TADESTSTAY MELSSLRSDD TAVYFC(96S 22S)AREN LDNSGTYYYF SGWFDPWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(154S 210S)LVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC(210S 154S) NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC(A230S B217S) DKTHTC(A236S C236S)PPC(A239S C239S)P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT C(271S 331S)VVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK C(331S 271S)KVS NKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTC(377S 435S)LVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSC(435S 377S)SVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [B]QSALTQPRSV SGSPGQSVTI SC(22S 90S)TGTSSDIG GYNFVSWYQQ HPGKAPKLM IYDATKRPSGV PDRFSGSKSG NTASLTISGL QAED EADYYC(90S 22S) CSYAGDYTPG VVFGGGTKLT VLGQPKAAPS VTLFPPSSEE LQANKATLVC(140S 199S) LISDFYPGAV TVAWKADSSP VKAGVETTTT SKQSNNKYAA SSYLSLTPEQ WKSHRSYSC(199S 140S)Q VTHEGSTVEK TVAPTEC(B217S A230S)S [C]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S 96S)KASGGTFN RYTVNWVRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQRFGQRLTI TADESTSTAY MELSSLRSDD TAVYFC(96S 22S)AREN LDNSGTYYYF SGWFDPWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(154S 210S)LVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC(210S 154S) NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC(C230S D217S) DKTHTC(C236S A236S)PPC(C239S A239S)P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT C(271S 331S)VVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK C(331S 271S)KVS NKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTC(377S 435S)LVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSC(435S 377S)SVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [D]QSALTQPRSV SGSPGQSVTI SC(22S 90S)TGTSSDIG GYNFVSWYQQ HPGKAPKLM IYDATKRPSGV PDRFSGSKSG NTASLTISGL QAED EADYYC(90S 22S) CSYAGDYTPG VVFGGGTKLT VLGQPKAAPS VTLFPPSSEE LQANKATLVC(140S 199S) LISDFYPGAV TVAWKADSSP VKAGVETTTT SKQSNNKYAA SSYLSLTPEQ WKSHRSYSC(199S 140S)Q VTHEGSTVEK TVAPTEC(D217S C230S)S (glycosyliert an N A307, N C307)

ASK #37347

Chemical Abstract Service Nr.	857402-23-4
Molgewicht	587.7043
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₅ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Retaspimycin
International Nonproprietary Name	INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung {(4E,6Z,8S,9S,10E,12S,13R,14S,16R)-1²,1⁵,13-Trihydroxy-8,14-dimethoxy-4,10,12,16-tetramethyl-3-oxo-1⁴-[(prop-2-en-1-yl)amino]-2-aza-1(1,3)benzenacycloheptadecaphan-4,6,10-trien-9-yl}carbamat
ASK #37348

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9

Vorzugsbezeichnung Semuloparin-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch Phosphazene-gestützte Depolymerization von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy-2-*O*-sulfo- -L-*threo*-hex-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2-Desoxy-6-*O*-sulfo-2-(sulfoamino)-D-glucopyranose-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 2000 und 3000 Dalton, weniger als 40% liegt unter 1600 und nicht mehr als 11% liegt über 4500 Dalton; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.0 pro Disaccharid-Einheit

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37349

Chemical Abstract Service Nr. 2675-35-6

Molgewicht 394.3377

Bruttoformel C₁₉H₁₄N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Sivifen

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung 4,4'-{[2-(2,4-Dinitrophenyl)hydrazinyliden]methylen}diphenol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37350

Chemical Abstract Service Nr. 309913-83-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 750646-72-1; 864249-70-7

Molgewicht 513.0035

Bruttoformel C₂₇H₃₀ClFN₄O₃

Vorzugsbezeichnung Talmapimod

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 2-(6-Chlor-5-((2R,5S)-4-[(4-fluorphenyl)methyl]-2,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl)-1-methyl-1*H*-indol-3-yl)-*N,N*-dimethyl-2-oxoacetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[6-Chlor-5-((2R,5S)-4-[(4-fluorphenyl)methyl]-2,5-dimethylpiperazin-1-yl)carbonyl]-1-methyl-1*H*-indol-3-yl]-*N,N*-dimethyl-2-oxoacetamid

ASK #37351

Chemical Abstract Service Nr. 880266-57-9

Formelstamm C6464-H9942-N1706-O2026-S46 (ohne Struktur)

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tanezumab

International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
ASK #37352	
Chemical Abstract Service Nr.	609799-22-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	209255-28-7
Molgewicht	245.3169
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tasimelteon
International Nonproprietary Name	INNv.L108:Corr
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-4-yl)cyclopropyl)methyl}propanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37353	
Chemical Abstract Service Nr.	869572-92-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	816458-31-8; 935766-08-8; 935839-17-1
Molgewicht	376.3292
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tecovirimat
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,6 <i>aS</i>)-1,3-Dioxo-3,3 <i>a</i> ,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,6 <i>a</i> -octahydro-4,6-ethenocyclopropa[<i>f</i>]isindol-2(1 <i>H</i>)-yl]-4-(trifluormethyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr]
ASK #37354	
Chemical Abstract Service Nr.	328898-40-4
Molgewicht	734.0177
Bruttoformel	C ₄₁ H ₇₁ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tildipirosin
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-6-(3,6-Didesoxy-3-dimethylamino- -D-glucopyranosyloxy)-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-7-[2-(piperidin-1-yl)ethyl]-15-[(piperidin-1-yl)methyl]oxacyclohexadeca
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37355	
Chemical Abstract Service Nr.	931101-84-7
Molgewicht	89000

Bruttoformel	C ₃₈₇₅ H ₅₉₁₇ N ₁₁₀₇ O ₁₁₉₀ S ₅₈
Vorzugsbezeichnung	Troplasminogen alfa
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	EPLDDYVNTQ GASLFSVTKK QLGAGSIEEC(30S 54S) AAKC(34S 42S)EEDEEF TC(42S 34S)RAFQYHSK EQQC(54S 30S)VIMAEN RKSSIIIRMR DVVLFEKKVY LSEC(84S 162S)KTGNGK NYRGTMSTK NGITC(105S 145S)QKWSS TSPHRPRFSP ATHPSEGLEE NYC(133S 157S)RNPNDNDP QGPWC(145S 105S)YTTDP EKRYDYC(157S 133S)DIL EC(162S 84S)EEEC(166S 243S)MHC(169S 297S)S GENYDGKISK TMSGLEC(187S 226S)QAW DSQSPHAHGY IPSKFPNKNL KKNYC(215S 238S)RNPDR ELRPWC(226S 187S)FTTD PNKRWELC(238S 215S)DI PRC(243S 166S)TTPPPSS GPTYQC(256S 333S)LKGT GENYRGNAV TVSGHTC(277S 316S)QHW SAQTPHTNR TPENFPC(297S 169S)KNL DENYC(305S 328S)RNPDG KRAPWC(316S 277S)HTTN SQVRWEYC(328S 305S)KI PSC(333S 256S)DSSPVST EQLAPTAPPE LTPVVQDC(358S 435S)YH GDGQSYRGTS STTTTGKKC(379S 418S)Q SWSSMTPHRH KKTENYPNA GLTMNYC(407S 430S)RNP DADKGPWC(418S 379S)FT TDPSVRWEYC(430S 407S) NLKCC(435S 358S)SGTEA SVVAPPPVVL LPDVETPSEE DC(462S 541S)MFGNGKGY RGKRATTVTG TPC(483S 524S)QDWAAQE PHRHSIFTPE TNPRAGLEKN YC(512S 536S)RNPDG DVG GPWC(524S 483S)YTTNPR KLYDYC(536S 512S)DVPO C(541S 462S)AAPSFD C(548S 670S)GK PQVEPKKC(558S 570S)TT KIKPRIVGGC(570S 558S) VAHPHWPWQ VSLRTRFGMH FC(592S 608S)GGTLISPE WVLTAHC(608S 592S)LK KSPRPSSYKV ILGAHQVNL EPHVQEIEVS RLFLEPTRKD IALLKLSSPA VITDKVIPAC(670S 548S) LPSPNYVAD RTEC(684S 751S)FITGWG ETQGTGAGL LKEAQLPVIE NKVC(714S 730S)NRYEFL NGRVQSTELC(730S 714S) AGHLAGGTDS C(741S 769S)QGDSSGGLV C(751S 684S)FEKDKYILQ GVTSWGLGC(769S 741S)A RPNKPGVYVR VSRFVTWIEG VMRNN (glycosyliert an S 249, N 289, T 346)

ASK #37356

Chemical Abstract Service Nr.	815610-63-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	949907-93-1
Formelstamm	C6482-H10004-N1712-O2016-S46 (ohne Struktur)
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Ustekinumab
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-[<i>Homo sapiens</i> interleukin 12B (IL12B, IL12 p40, natural killer cell stimulatory factor 2, NKSF2, cytotoxic lymphocyte maturation factor 2, CLMF2, CMLF p40)], <i>Homo sapiens</i> monoclonal antibody, CNTO 1275; gamma1 heavy chain (1-449) [<i>Homo sapiens</i> VH (IGHV5-51-(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) - IGHG1*01, CH1 A1.4>S (120-449)], (222-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [<i>Homo sapiens</i> V-KAPPA (IGKV1D-16-IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; (228-228":231-231")-bisdisulfide dimer
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #37357

Chemical Abstract Service Nr.	342577-38-2
Molgewicht	407.451
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ F ₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Velneperit
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>trans</i> -4-(2-Methylpropan-2-sulfonamido)-N-[5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]cyclohexan-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>r</i> ,4 <i>s</i>)-4-(1,1-Dimethylethansulfonamido)-N-[5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]cyclohexancarboxamid

ASK #37358

Chemical Abstract Service Nr.	496868-77-0
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₅ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	374.4721
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Adaroten
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-[3'-(Adamantan-1-yl)-4'-hydroxy[1,1'-biphenyl]-4-yl]prop-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #37359	
Chemical Abstract Service Nr.	841301-32-4
Molgewicht	482.552
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amenamevir
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)- <i>N</i> -[2-[4-(1,2,4-oxadiazol-3-yl)anilino]-2-oxoethyl]-1,1-dioxo-1 ⁶ -thian-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #37360	
Chemical Abstract Service Nr.	251111-30-5
Molgewicht	499.6389
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Beloranib
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	{[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-5-Methoxy-4-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl]}[(2 <i>E</i>)-3-{4-[2-(dimethylamino)ethoxy]phenyl}]prop-2-enoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37361	
Chemical Abstract Service Nr.	853426-35-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	923977-29-1
Molgewicht	54100
Bruttoformel	C ₂₃₆₇ H ₃₅₇₇ N ₆₄₉ O ₇₇₂ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Blinatumomab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	

DIQLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCKASQSVD YDGDSYLNWY QQIPGQPPKL LIYDASNLVS GIPPRFSGSG SGTDFTLNIH PVEKVDAATY HCQQSTEDPW TFGGGTKLEI KGGGGSGGGG
SGGGGSQVQL QQSGAELVRP GSSVKISCKA SGYAFSSYWM NWWKQRPQGQ LEWIGQIWPQ DGDNTYNGKF KGKATLTAD E SSSTAYMQLS SLASEDSAVY FCARRETTT
GRYYYYAMDYW GQGTTVTVSS GGGGSDIKLQ QSGAELARPG ASVKMSCKTS GYTFTRYTMH WVKQRPQGQL EWIGYINPSR GYTNYNQKFK DKATLTDDKS SSTAYMQLSS
LTSEDSAVYY CARYYDDHYC LDYWGQGTTL TVSSVEGGSG GSGGSGGSGG VDDIQLTQSP AIMSASPGEK VTMTCRASSS VSYMWNWYQQK SGTSPKRWIY DTSKVASGVP
YRFSGSGSGT SYSLTISSME AEDAATYYCQ QWSSNPLTFG AGTKLELKH HHHH, 92,23:148,222:277,351:415,479-Tetrakis(disulfid), N⁴-glycosyliert an Asn307, hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #37362

Chemical Abstract Service Nr.	947687-12-9
Formelstamm	2(C2256-H3478-N591-O689-S17 . C994-H1548-N271-O329-S5)
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₀ H ₁₀₀₅₂ N ₁₇₂₄ O ₂₀₃₆ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Cixutumumab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	[A]EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S 96S)KASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)ARAP LRFLEWSTQD HYYYYYMDVW GKGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(157S 213S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(213S 157S)NVNHKPS NTKVDKKEP KSC(A233S B213S)DKHTHC(A239S C239S)P PC(A242S C242S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(274S 334S)VVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(334S 274S)KVSNA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(380S 438S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(438S 380S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [B]SSELTQDPAV SVALGQTVRI TC(22S 87S)QGDSLRSY YATWYQQKPG QAPILVIYGE NKRPSGIPDR FSGSSSGNTA SLTITGAQAE DEADYYC(87S 22S)KSR DSGGQHLVFG GGTGLTVLQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVC(136S 195S)LISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSC(195S 136S)QVTHE GSTVEKTVAP AEC(B213S A233S)S [C]EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S 96S)KASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)ARAP LRFLEWSTQD HYYYYYMDVW GKGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(157S 213S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(213S 157S)NVNHKPS NTKVDKKEP KSC(C233S D213S)DKHTHC(C239S A239S)P PC(C242S A242S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(274S 334S)VVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(334S 274S)KVSNA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(380S 438S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(438S 380S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]SSELTQDPAV SVALGQTVRI TC(22S 87S)QGDSLRSY YATWYQQKPG QAPILVIYGE NKRPSGIPDR FSGSSSGNTA SLTITGAQAE DEADYYC(87S 22S)KSR DSGGQHLVFG GGTGLTVLQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVC(136S 195S)LISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSC(195S 136S)QVTHE GSTVEKTVAP AEC(D213S C233S)S (glycosyliert an N A310, N C310)

ASK #37363

Chemical Abstract Service Nr.	204200-47-5
Molgewicht	692.9658
Bruttoformel	C ₃₉ H ₆₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Coloneuramid
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-5-Acetamido- <i>N</i> -(5 -cholestan-3 -yl)-4-hydroxy-2-methoxy-6-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1,2,3-trihydroxypropyl]oxan-2-carboxamid

ASK #37364

Chemical Abstract Service Nr.	203923-89-1
Molgewicht	448.5863
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ N ₂ O ₄ Si
Vorzugsbezeichnung	Cositecan

International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-Ethyl-4-hydroxy-11-[2-(trimethylsilyl)ethyl]-1,12-dihydro-14 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4 <i>S</i>)-4-Ethyl-4-hydroxy-11-[2-(trimethylsilyl)ethyl]-1,12-dihydropyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i>)-dion
ASK #37365	
Chemical Abstract Service Nr.	165377-43-5
Molgewicht	368.5124
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cutamesin
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	1-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37366	
Chemical Abstract Service Nr.	211439-12-2
Formelstamm	(C ₃₆ H ₅₉ N ₁₀ O ₁₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	824.9214
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₀ N ₁₀ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Davunetid
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	L-Asparaginyll-L-alanyl-L-prolyl-L-valyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-glutamin
ASK #37367	
Chemical Abstract Service Nr.	189279-58-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	579508-20-6
Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₁ ClF ₃ N ₄ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	440.7605
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₂ ClF ₃ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Delafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1-(6-Amino-3,5-difluorpyridin-2-yl)-8-chlor-6-fluor-7-(3-hydroxyazetidin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37368	
Chemical Abstract Service Nr.	852329-66-9
Molgewicht	241.0951
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ BN ₃ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Dutogliptin
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-1-(2-[[<i>(3R)</i> -Pyrrolidin-3-yl]amino)acetyl]pyrrolidin-2-yl]boronsäure
ASK #37369	
Chemical Abstract Service Nr.	915296-00-3
Formelstamm	2(C2205-H3393-N582-O673-S15 . C1033-H1598-N275-O335-S6)
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₉₉₈₂ N ₁₇₁₄ O ₂₀₁₆ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Elotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFDFS RYWMSWVRQA PGKGLEWIGE INPDSSTINY APSLKDKFII SRD NAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARPD GNYWYFDVWG QGTLTVTSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTL MISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGD RVT ITCKASQDVG IAWAWYQQKP GKVPKLLIYW ASTRHTGVPD RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYYCQQ YSSYPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'] (22-96,146-202,263-323,369-427),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214'),[L,L'] (23-88,134-194)-Hexadecakis(disulfid), Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert an [H,H']299, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS/0-Maus-Myelom-Zellen
ASK #37370	
Chemical Abstract Service Nr.	896723-44-7
Formelstamm	2(C2186-H3362-N581-O667-S15 . C1047-H1602-N277-O343-S6)
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₆₆ H ₉₉₂₈ N ₁₇₁₆ O ₂₀₂₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Farletuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[A]EVQLVESGGG VVQPG RSLRL SC(22 <i>S</i> 96 <i>S</i>)SASGFTFS GYGLSWVRQA PGKGLEWVAM ISSGGSYTTY ADSVKGRFAI SRD NAKNTLF LQMDSLRPED TGVYFC(96 <i>S</i> 22 <i>S</i>)ARHG DDP AWFAYWG QGTPVT VSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146 <i>S</i> 202 <i>S</i>)LVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY IC(202 <i>S</i> 146 <i>S</i>)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(A222 <i>S</i> B217 <i>S</i>)DKTHTC(A228 <i>S</i> C228 <i>S</i>)PP C(A231 <i>S</i> C231 <i>S</i>)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTL MISRTPE VTC(263 <i>S</i> 323 <i>S</i>)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323 <i>S</i> 263 <i>S</i>)KVS NKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLT C(369 <i>S</i> 427 <i>S</i>)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427 <i>S</i> 369 <i>S</i>)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]DIQLTQSPSS LSASVGD RVT ITC(23 <i>S</i> 89 <i>S</i>)SVSSSIS SNNLHWYQQK PGKAPKPWIY GTSNLASGVP SRFSGSGSGT DYTFTISSLQ PEDIATYYC(89 <i>S</i> 23 <i>S</i>)Q QWSSYPYMYT FGQGTKVEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVC(137 <i>S</i> 197 <i>S</i>)LLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYLSLSS TLTL SKADYE KHKVYAC(197 <i>S</i> 137 <i>S</i>)EVT HQGLSSPVTK SFNRGEC(B217 <i>S</i> A222 <i>S</i>) [C]EVQLVESGGG VVQPG RSLRL SC(22 <i>S</i> 96 <i>S</i>)SASGFTFS GYGLSWVRQA PGKGLEWVAM ISSGGSYTTY ADSVKGRFAI SRD NAKNTLF LQMDSLRPED TGVYFC(96 <i>S</i> 22 <i>S</i>)ARHG DDP AWFAYWG QGTPVT VSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146 <i>S</i> 202 <i>S</i>)LVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY IC(202 <i>S</i> 146 <i>S</i>)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(C222 <i>S</i> D217 <i>S</i>)DKTHTC(C228 <i>S</i> A228 <i>S</i>)PP C(C231 <i>S</i> A231 <i>S</i>)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTL MISRTPE VTC(263 <i>S</i> 323 <i>S</i>)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323 <i>S</i> 263 <i>S</i>)KVS NKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL

TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]DIQLTQSPSS
LSASVGDRVT ITC(23S 89S)SVSSIS SNNLHWYQQK PGKAPKPIY GTSNLASGVP SRFSGSGSGT DYTFTISLQ PEDIATYYC(89S 23S)Q QWSSYPYMYT FGQGTKVEIK
RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVC(137S 197S)LLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLKADYE KHKVYAC(197S 137S)EVT HQGLSSPVTK
SFNRGEC(D217S C222S) (glycosyliert an N A299, N C299)

ASK #37371

Chemical Abstract Service Nr. 943453-46-1

Formelstamm 2(C2193-H3355-N578-O680-S20 . C1032-H1607-N288-O329-S7)

Molgewicht 146000

Bruttoformel $C_{6450}H_{9924}N_{1732}O_{2018}S_{54}$

Vorzugsbezeichnung Figitumumab

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[A]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)TASGFTFS SYAMNWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGTTFY ADSVKGRFTI SRDNSRTTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKDL
GWSDSYYYYY GMDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPC(A139S B214S)S RSTSESTAAL GC(152S 208S)LVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSN
FGTQTYTC(208S 152S)NV DHKPSNTKVD KTKVERKC(A227S C227S)C(A228S C228S)VE C(A231S C231S)PPC(A234S C234S)PAPPVA GPSVFLFPPK PKDTLMISRT
PEVTC(265S 325S)VVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVSNNK GLPAPIEKTI SKTKGQPREP QVYTLPPSRE
EMTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP MLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG [B]DIQMTQFPSS
LSASVGDRVT ITC(23S 88S)RASQIR NDLGWYQQK GKAPKRLIYA ASRLHRGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQ EDFATYYC(88S 23S)LQ HNSYPCSFQ GTKLEIKRTV
AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN
RGEC(B214S A139S) [C]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)TASGFTFS SYAMNWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGTTFY ADSVKGRFTI SRDNSRTTLY LQMNSLRAED
TAVYYC(96S 22S)AKDL GWSDSYYYYY GMDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPC(C139S D214S)S RSTSESTAAL GC(152S 208S)LVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA
VLQSSGLYSL SSVVTPSSN FGTQTYTC(208S 152S)NV DHKPSNTKVD KTKVERKC(C227S A227S)C(C228S A228S)VE C(C231S A231S)PPC(C234S A234S)PAPPVA GPSVFLFPPK
PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVSNNK GLPAPIEKTI SKTKGQPREP
QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP MLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG
[D]DIQMTQFPSS LSASVGDRVT ITC(23S 88S)RASQIR NDLGWYQQK GKAPKRLIYA ASRLHRGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQ EDFATYYC(88S 23S)LQ HNSYPCSFQ
GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG
LSSPVTKSFN RGEC(D214S C139S) (glycosyliert an N A301, N C301)

ASK #37372

Chemical Abstract Service Nr. 222030-63-9

Formelstamm (C18-H19-O8-P) 2^- 2H $^+$

Molgewicht 396.3283

Bruttoformel $C_{18}H_{21}O_8P$

Vorzugsbezeichnung Fosbretabulin

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung {2-Methoxy-5-[(1Z)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)ethenyl]phenyl}dihydrogenphosphat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37373

Chemical Abstract Service Nr. 901119-35-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 945745-48-2

Formelstamm (C23-H24-F-N6-O9-P) 2^- 2H $^+$

	Molgewicht	580.4595
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ FN ₆ O ₉ P
	Vorzugsbezeichnung	Fostamatinib
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
	2. Bezeichnung	[(6-([5-Fluor-2-(3,4,5-trimethoxyanilino)pyrimidin-4-yl]amino)-2,2-dimethyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]oxazin-4-yl)methyl]dihydrogenphosphat
ASK #37374		
	Chemical Abstract Service Nr.	835619-41-5
	Formelstamm	(C19-H18-N-O6-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	389.4223
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ NO ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Indeglitazar
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	3-[5-Methoxy-1-(4-methoxybenzolsulfonyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]propansäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37375		
	Chemical Abstract Service Nr.	75567-37-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	849146-39-0
	Molgewicht	430.5339
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Ingenolmebutat
	International Nonproprietary Name	INN.L67:Corr
	2. Bezeichnung	[(1 <i>aR</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-5,5a-Dihydroxy-4-(hydroxymethyl)-1,1,7,9-tetramethyl-11-oxo-1 <i>a</i> ,2,5,5a,6,9,10,10a-octahydro-1 <i>H</i> -2,8a-methanocyclopenta[<i>a</i>]cyclopropa[<i>e</i>][10]annulen-6-yl][(2 <i>Z</i>)-2-methoxy-2-phenyl-1,3-dioxane-5-carboxylate]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ingenol mebutat
ASK #37376		
	Chemical Abstract Service Nr.	203120-17-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	857906-77-5
	Formelstamm	(C13-H21-N4-O7) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	346.3364
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₄ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Laninamivir

International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; KEGG.D09410; EUTCT; PubChem; ChemIDplus; MAR2013; (JAN); ChEBI; CAS
2. Bezeichnung	5-Acetamido-2,6-anhydro-4-carbamimidamido-3,4,5-tridesoxy-7- <i>O</i> -methyl-D- <i>glycero</i> -D- <i>galacto</i> -non-2-enonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2R,3R,4S)-3-Acetamido-2-[(1R,2R)-2,3-dihydroxy-1-methoxypropyl]-4-guanidino-3,4-dihydro-2H-pyran-6-carbonsäure; (2R,3R,4S)-3-Acetamido-4-carbamimidamido-2-[(1R,2R)-2,3-dihydroxy-1-methoxypropyl]-3,4-dihydro-2H-pyran-6-carbonsäure; 7-O-Methylzanamivir

ASK #37377

Chemical Abstract Service Nr.	344413-67-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	805251-29-0
Formelstamm	(C3-H8-F-N-O2-P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	141.0812
Bruttoformel	C ₃ H ₉ FNO ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Lesogaberan
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-3-Amino-2-fluorpropyl]phosphinsäure

ASK #37378

Chemical Abstract Service Nr.	64644-54-8
Molgewicht	258.362
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Limiglidol
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	2-(2,3-Dihydro-9 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]benzimidazol-9-yl)- <i>N,N</i> -diethylethanamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37386

Chemical Abstract Service Nr.	169148-84-9
Formelstamm	(C73-H110-N17-O21) ⁻ H ⁺
Molgewicht	1562.7637
Bruttoformel	C ₇₃ H ₁₁₁ N ₁₇ O ₂₁
Vorzugsbezeichnung	Lotilibcin

International Nonproprietary Name	INN.L62
--	---------

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,15 <i>S</i> ,18 <i>R</i> ,21 <i>S</i> ,24 <i>R</i> ,30 <i>S</i> ,33 <i>R</i> ,36 <i>S</i> ,40 <i>R</i>)-33-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxy-2-oxoethyl]-12-(2-amino-2-oxoethyl)-6,18-bis(3-aminopropyl)-24-benzyl-30,36-bis(hydroxymethyl)-9-[(1 <i>H</i> -indol-3-yl)]

ASK #37387

Chemical Abstract Service Nr.	381231-18-1
--------------------------------------	-------------

	Molgewicht	474.5548
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ N ₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Macimorelin
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-(2-Amino-2-methylpropanamido)- <i>N</i> -[(1 <i>R</i>)-1-formamido-2-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]-3-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)propanamid
ASK #37388		
	Chemical Abstract Service Nr.	372105-27-6
	Molgewicht	434.4446
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Namitecan
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-11-[[<i>(E)</i> -(2-Aminoethoxy)imino]methyl]-4-ethyl-4-hydroxy-1,12-dihydro-14 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i>)-dion
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37389		
	Chemical Abstract Service Nr.	906805-06-9
	Molgewicht	145000
	Bruttoformel	C ₆₄₃₆ H ₉₉₅₈ N ₁₇₀₂ O ₂₀₂₀ S ₄₂
	Vorzugsbezeichnung	Necitumumab
	International Nonproprietary Name	INN.L62
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; IMGT/mAb-DB; EUCTR; VFA:Gentec; EUTCT; USNCT; ICTRP; ATC; USAN; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL ^{SL} TCTVSGGSIS SGDYYWSWIR QPPGKGLEWI GYIYYSGSTD YNPSLSKSRVT MSVDTSKNQF SLKVNSVTAA DTAVYYCARV SIFGVGTFDY WGQGT ^{LT} LVTS SASTKGPSVL PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDK ^{RV} E PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNV ^F SCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']EIVMTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQK ^P GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCHQ YGSTPLTFGG GTKAEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLN ^{NF} Y PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE ^C , [H,H'] (22-97, 148-204, 265-325, 371-429), [L,L'] (23'-88', 134'-194'), [H-H'] (230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (224-214')-Hexadecakis(disulfid), [H]301, [H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen
ASK #37393		
	Formelstamm	(C4-H6-O2) _x . (C4-H6-O2) _y . (C5-H8-O2) _z
	2. Bezeichnung	Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)- <i>co</i> -methyl(prop-2-enoat)- <i>co</i> -2-methylprop-2-ensäure] (x:y:z)
	3. Bezeichnung	Poly(methacrylsäure- <i>co</i> -methylacrylat- <i>co</i> -methylmethacrylat) (x:y:z)
ASK #37394		
	Chemical Abstract Service Nr.	945228-48-8
	Molgewicht	69600

Bruttoformel	C ₃₀₇₂ H ₄₇₂₃ N ₈₇₇ O ₉₅₂ S ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Oportuzumab monatox
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	HHHHHHDIQM TQSPSSLSAS VGDRVITIC(29S 99S)R STKSLLSNG ITYLYWYQQK PGKAPKLLIY QMSNLASGVP SRFSSSGSGT DFTLTISLQ PEDFATYYC(99S 29S)A QNLEIPRTFG QGTKVELKRA TPSHNSHQVP SAGGPTANSQ TSGSEVQLVQ SGPGLVQPGG SVRISC(166S 240S)AASG YTFTNYGMNW VKQAPGKGLE WMGWINTYTG ESTYADSFKG RFTFSLDTSA SAAYLQINSL RAEDTAVYYC(240S 166S) ARFAIKGDYW GQGTLTVSS EFGGAPEFPK PSTPPGSSGL EGGSLAALTA HQAC(294S 316S)HLPLET FTRHRQPRGW EQLEQC(316S 294S)GYPV QRLVALYLAA RLSWNQVDQV IRNALASPGS GGDGGEAIRE QPEQARLALT LAAAESERFV RQGTGNDEAG AASADVLSLT C(401S 408S)PVAAGEC(408S 401S)AG PADSGDALLE RNYPTGAEFL GDGGDVFSFT RGTQNWTVR LLQAHRLQEE RGYVFVGYHG TFLEAAQSIV FGGVRARSQD LDAIWRGFYI AGDPALAYGY AQDQEPDARG RIRNGALLRV YVPRSSLPGF YRTGLTLAAP EAAGEVERLI GHPLPLRLDA ITGPEEEGGR LETILGWPLA ERTVVIPSAI PTDPNRVGGD LDPSSIPDKE QAISALPDYA SQPGKPPHHH HHHKDEL (glycosyliert an N 445)
ASK #37395	
Chemical Abstract Service Nr.	885053-97-4
Molgewicht	189000
Bruttoformel	C ₃₈₇₁₄ H ₆₀₀₅₁ N ₁₀₆₃₇ O ₁₂₁₈₇ S ₃₂₂
Vorzugsbezeichnung	Panobacumab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; IMGT/mAb-DB; NCI.Thesaurus; ChemIDplus; CAS; PubChem
2. Bezeichnung	[H,H']EEQVVESGGG FVQPGGSLRL SCAASGFTFS PYWMHWVRQA PGKGLVWVSR INSDGSTYYA DSVKGRFTIS RDNARNTLYL QMNSLRAEDT AVYYCARDRY YGPEMWGQGT MVTVSSGSAS APTLFPLVSC ENSPDTSSV AVGCLAQDFL PDSITFSWKY KNNSDISSTR GFPSVLRGK YAATSQVLLP SKDVMQGTDE HVVCKVQHPN GNKEKNVPLP VIAELPPKVS VFVPPRDGFF GNP RKSKLIC QATGFSPRQI QVSWLREGKQ VSGSVTTDQV QAEAKESGPT TYKVTSTLTI KESDWLSQSM FCRVDHRGL TFQQNASSMC VPDQDPAIRV FAIPPSFASI FLTKSTKLTC LVTDLTTYDS VTISWTRQNG EAVKTHTNIS ESHPNATFSA VGEASICEDD WNSGERFTCT VTHTDLPSPL KQTISRPKG V ALHRPDVYLL PPAREQLNLR ESATITCLVT GFSPADV FVQ WMQRGQPLSP EKYVTSAPMP EPQAPGRYFA HSILTVSEEE WNTGETYTCV VAHEALPNRV TERTVDKSTG KPTLYNVSLV MSDTAGTCY [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCRSSQSLV YSDGNTYLNW FQQRPGQSPR RLIYKVSNRD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQGTHWP LTFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC [J]GDDEATILAD NCKMCTRVTS RIIPSTEDPN EDIVERNIRI VVPLNNRENI SDPTSPLRRN FVYHLSDVCK KCDPVEVELE DQVVTATQSN ICNEDDG VPE TCYMYDRNKC YTTMVPLRYH GETKMVQAAL TPDSCYPD, [H,H']((22-95,144-204,250-313,360-419,467-529),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((330-330'),[H-L,H'-L']((130-219)-Heptadecakis(disulfid), [J]((13-102,72-92,110-135)-Tris(disulfid), [H _a -H' _b ,H _b -H' _c ,H _c -H' _d ,H _d -H' _e ,H _e -H' _a](407-407'),[H _a -H' _b ,H _b -H' _c ,H _c -H' _d ,H _d -H' _e](568-568')-Nonakis(disulfid)-Cyclopentamer, [H' _a -J](568'-15),[H _e -J](568-69)-Bis(disulfid), [H,H'](162,325,388,395,556),[J](49)-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.SF[corr]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pacibacumab
ASK #37396	
Chemical Abstract Service Nr.	947687-13-0
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₇₄ H ₉₈₆₄ N ₁₆₉₂ O ₁₉₉₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Ramucirumab
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr.CN,MF,SF

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUCTR; NCI.Dict; Pharmavista; USNCT; MAR2014; MeSH; ICTRP; EUTCT; ChemIDplus; PubChem; JAPIC-CTI; KEGG; IMGT/mAb-DB; NCI.Thesaurus; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS SYSMNWVRQA PGKGLEWVSS ISSSSSYIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARVT DAFDIWGQGT MVTVSSASTK GPSVLPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSPDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASIGDRVT ITCRASQGID NWLGWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLDTGVPS RFSGSGSGTY FTLTISSLQA EDFAVYFCQQ AKAFPTFGG GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hauptsächlich mit Gal ₀₋₂ [(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-3, 1-6)]2Man(1-4)GlcNAc(1-4)[Fuc(1-6)]GlcNac-, [H]446,[H']446-Lys teilweise fehlend
Zitat Bezeichnung 2	INN/JAN/USAN.SF
ASK #37397	
Chemical Abstract Service Nr.	1001859-46-6
Bruttoformel	C ₂₃₆₂₁ H ₂₉₆₅₀ N ₉₁₁₂ O ₁₄₄₅₄ P ₂₄₂₀
Vorzugsbezeichnung	Riferminogen pecaplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Plasmid-DNA-Vektor mit bedingtem Replikationsstartpunkt (conditional origin of replication of plasmid, pCOR) zur Expression eines Hybridproteins bestehend aus einem Sekretionssignalpeptid von humanem Fibroblasten-Interferon und dem angefügten N-Terminus einer verkürzten Form von humanem Fibroblastenwachstumsfaktor-1 (FGF-1) mit den Aminosäuren 21-154 gesteuert durch einen Cytomegalovirus-Promotor
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37398	
Chemical Abstract Service Nr.	934235-44-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000697-98-2
Formelstamm	2(C2183-H3377-N582-O665-S16 . C1026-H1603-N284-O331-S5)
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₁₈ H ₉₉₆₀ N ₁₇₃₂ O ₁₉₉₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Robatumumab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[A]EVQLVQSGGG LVKPGGSLRL SC(22S 95S)AASGFTFS SFAMHWVRQA PGKGLEWISV IDTRGATYYA DSVKGRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYC(95S 22S)ARLGN FYYGMDVWQG GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGC(145S 201S)LVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI C(201S 145S)NVNHKPSNT KVDKKVEPKS C(A221S B214S)DKTHTC(A227S C227S)PPC(A230S C230S)PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TC(262S 322S)VVVDVSHEDP EVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVSVLTVL HQDWLNGKEY KC(322S 262S)KVSNAKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELT KNQVSLTC(368S 426S)LV KGFYPSPDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLDSG GSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSC(426S 368S)SVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [B]EIVLTQSPGT LSVSPGERAT LSC(23S 88S)RASQSIG SSLHWYQQKP GQAPRLLIKY ASQSLSGIPD RFSGSGSGTD FTLTISRLEP EDFAVYYC(88S 23S)HQ SSRLPHTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEC(B214S A221S) [C]EVQLVQSGGG LVKPGGSLRL SC(22S 95S)AASGFTFS SFAMHWVRQA PGKGLEWISV IDTRGATYYA DSVKGRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYC(95S 22S)ARLGN FYYGMDVWQG GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGC(145S 201S)LVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI C(201S 145S)NVNHKPSNT KVDKKVEPKS C(C221S D214S)DKTHTC(C227S A227S)PPC(C230S A230S)PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV

TC(262S 322S)VVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KC(322S 262S)KVSNAKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL
KNQVSLTC(368S 426S)LV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSC(426S 368S)SVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [D]EIVLTQSPGT
LSVSPGERAT LSC(23S 88S)RASQSIG SSLHWYQQKP GQAPRLLIKY ASQSLSGIPD RFGSGSGSGTD FTLTISRLEP EDFAVYYC(88S 23S)HQ SSRLPHTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP
SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN
RGEC(D214S C221S) (glycosyliert an N A298, N C298)

ASK #37399

Chemical Abstract Service Nr.	946832-34-4
Formelstamm	2(C2206-H3370-N574-O678-S18 . C1032-H1591-N282-O346-S7) . Oligoglycosid-Reste
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₉₉₂₂ N ₁₇₁₂ O ₂₀₄₈ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Racotumomab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[A]QVQLQQSGAE LVKPGASVKL SC(22S 96S)KASGYTFT SYDINWVRQR PEQGLEWIGW IFPGDGSTKY NEKFKGKATL TTDKSSSTAY MQLSRLTSED SAVYFC(96S 22S)ARED YYDNSYYFDY WGQGTTLTVS SAKTTPPSVY PLAPGSAAQT NSMVTLCG(148S 203S)LV KGYFPEPVTV TWNSGSLSSG VHTFPAVLQS DLYTLSSSVT VPSSPRPSET VTC(203S 148S)NVAHPAS STKVDKKIVP RDC(A223S B214S)GC(A225S C225S)KPC(A228S C228S)IC(A230S C230S)TVPEVSSVFI FPPKPKDVLITLTPKVTC(259S 319S)V VVDISKDDPE VQFSWFVDDV EVHTAQTQPR EEQFNSTFRS VSELPIMHQD WLNGKEFKC(319S 259S)R VNSAAFPAPI EKTISKTKGR PKAPQVYTIP PPKEQMAKDK VSLTC(365S 423S)MITDF FPEDITVEWQ WNGQPAENYK NTQPMINTNG SYFVYSKLVN QKSNWEAGNT FTC(423S 365S)SVLHEGL HNHHTKSLS HSPGK [B]DIQMTQTTSS LSASLGDRVT ISC(23S 88S)RASQDIS NYLNWYQQKP DGTVKLLIYY TSRLHSGVPS RFGSGSGSGTD YSLTISNLEQ EDIATYFC(88S 23S)QQ GNTLPWTFGG GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVC(134S 194S)FLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTC(194S 134S)EATHKT STSPIVKSFN RNEC(B214S A223S) [C]QVQLQQSGAE LVKPGASVKL SC(22S 96S)KASGYTFT SYDINWVRQR PEQGLEWIGW IFPGDGSTKY NEKFKGKATL TTDKSSSTAY MQLSRLTSED SAVYFC(96S 22S)ARED YYDNSYYFDY WGQGTTLTVS SAKTTPPSVY PLAPGSAAQT NSMVTLCG(148S 203S)LV KGYFPEPVTV TWNSGSLSSG VHTFPAVLQS DLYTLSSSVT VPSSPRPSET VTC(203S 148S)NVAHPAS STKVDKKIVP RDC(C223S D214S)GC(C225S A225S)KPC(C228S A228S)IC(C230S A230S)TVPEVSSVFI FPPKPKDVLITLTPKVTC(259S 319S)V VVDISKDDPE VQFSWFVDDV EVHTAQTQPR EEQFNSTFRS VSELPIMHQD WLNGKEFKC(319S 259S)R VNSAAFPAPI EKTISKTKGR PKAPQVYTIP PPKEQMAKDK VSLTC(365S 423S)MITDF FPEDITVEWQ WNGQPAENYK NTQPMINTNG SYFVYSKLVN QKSNWEAGNT FTC(423S 365S)SVLHEGL HNHHTKSLS HSPGK [D]DIQMTQTTSS LSASLGDRVT ISC(23S 88S)RASQDIS NYLNWYQQKP DGTVKLLIYY TSRLHSGVPS RFGSGSGSGTD YSLTISNLEQ EDIATYFC(88S 23S)QQ GNTLPWTFGG GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVC(134S 194S)FLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTC(194S 134S)EATHKT STSPIVKSFN RNEC(D214S C223S) (glycosyliert an N A295, N C295)

ASK #37400

Chemical Abstract Service Nr.	606143-52-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	865610-79-3
Molgewicht	457.6814
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ BrClFN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Selumetinib
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; KEGG.D09666; MeSH
2. Bezeichnung	5-(4-Brom-2-chloranilino)-4-fluor- <i>N</i> -(2-hydroxyethoxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-carboxamid

ASK #37401

Chemical Abstract Service Nr.	541502-14-1
Formelstamm	2(C2204-H3391-N576-O676-S16 . C1021-H1575-N268-O332-S9) . Oligoglycosid-Reste

Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₅₀ H ₉₉₃₂ N ₁₆₈₈ O ₂₀₁₆ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Siltuximab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[A]EVQLVESGGK LLKPGGSLKL SC(22S 96S)AASGFTFS SFAMSWFRQS PEKRLWVAE ISSGGSYTTY PDTVGRFTI SRDNAKNTLY LEMSSLRSED TAMYYC(96S 22S)ARGL WGYALDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(A222S B213S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]QIVLIQSPA MSASPGEKVT MTC(23S 87S)SASSSVS YMYWYQQKPG SSPRLIYDT SNLASGVPVR FSGSGSGTSY SLTISRMEAE DAATYYC(87S 23S)QQW SGYPYTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYR REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213S A222S) [C]EVQLVESGGK LLKPGGSLKL SC(22S 96S)AASGFTFS SFAMSWFRQS PEKRLWVAE ISSGGSYTTY PDTVGRFTI SRDNAKNTLY LEMSSLRSED TAMYYC(96S 22S)ARGL WGYALDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(C222S D213S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]QIVLIQSPA MSASPGEKVT MTC(23S 87S)SASSSVS YMYWYQQKPG SSPRLIYDT SNLASGVPVR FSGSGSGTSY SLTISRMEAE DAATYYC(87S 23S)QQW SGYPYTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYR REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C222S) (glycosyliert an A299, N299)

ASK #37402

Chemical Abstract Service Nr.	211110-63-3
Formelstamm	(C20-H23-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	328.4022
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Sobetirom
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	2-(4-[[4-Hydroxy-3-(propan-2-yl)phenyl]methyl]-3,5-dimethylphenoxy)essigsäure

ASK #37403

Chemical Abstract Service Nr.	955085-14-0
Formelstamm	2(C2141-H3326-N571-O663-S15 . C1063-H1648-N287-O337-S6) . Oligoglycosid-Reste
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₀₈ H ₉₉₄₈ N ₁₇₁₆ O ₂₀₀₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Solanezumab
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS RYSMSWVRQA PGKGLELVAQ INSVGNSTYY PDTVKGRTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ASGD YWQGGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(139S 195S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYIC(195S 139S)NVNHK PSNTKVDKKV EPKSC(A215S B219S)DKTHT C(A221S C221S)PPC(A224S C224S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(256S 316S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(316S 256S)KVSNAKAL PAPIEKTISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TC(362S 420S)LVKGFYPS DIAVEWESNG

QPENNYKTHP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(420S 362S) SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [B]DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISC(23S 93S)RSSQSLI YSDGNAYLHW FLQKPGQSPR LLIYKVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)SQSTHVP WFTGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYFPREK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(B219S A215S) [C]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS RYMSWVRQA PGKGLELVAQ INSVGNSTYY PDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ASGD YWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(139S 195S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYIC(195S 139S)NVNHH PSNTKVDKKV EPKSC(C215S D219S)DKTHT C(C221S A221S)PPC(C224S A224S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(256S 316S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(316S 256S)KVS N KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TC(362S 420S)LVKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTHP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(420S 362S) SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [D]DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISC(23S 93S)RSSQSLI YSDGNAYLHW FLQKPGQSPR LLIYKVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)SQSTHVP WFTGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYFPREK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(D219S C215S), [A](56,292),[C](56,292)-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #37404

Chemical Abstract Service Nr.	943980-47-0
Bruttoformel	C ₃₂₂₂₅₄ H ₄₀₅₀₁₇ N ₁₂₆₀₇₂ O ₁₉₈₂₁₅ P ₃₃₁₇₁
Vorzugsbezeichnung	Taberminogen vadenovec
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Rekombinantes replikationsunfähiges Adenovirus (Serotyp 5) ohne die Gene E1a und E3 zur Expression des Gens VEGF-D für den Vaskulär-Endothelial-Wachstumsfaktor D mit Hilfe eines Cytomegalovirus-Promotors [33172 Basen]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37405

Chemical Abstract Service Nr.	356068-94-5
Molgewicht	396.4579
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Toceranib
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN2008; EUTCT
2. Bezeichnung	5-[[[(3 <i>Z</i>)-5-Fluor-2-oxo-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl- <i>N</i> -[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid

ASK #37406

Chemical Abstract Service Nr.	886584-10-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1176290-09-7
Molgewicht	73888.5867
Bruttoformel	C ₃₂₁₅ H ₄₉₁₆ N ₉₀₀ O ₁₀₅₃ S ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Vanutidicridifcar
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	GADDVVDSSK SFVMENFSSY HGTKPGYVDS IQKGIQKPKS GTQGNYYYYW KEFYSTDN KY DAAGYSVDNE NPLSGKAGGV VKVTPGLTK VLALKVDNAE TIKKELGLSL TEPLMEQVGT EEFIKRFGDG ASRVVLSLPF AEGSSSVEYI NNWEQAKALS VELEINFETR GKRQGDAMYE YMAQAC(186S 201S)AGNR VRRSVGSSLS C(201S 186S)INLDWDVIR DKTKTKIESL KEHGPIKNKM SESPNKTVSE EKAKQYLEEF HQTALHP EL SELKTVTG TN PVFAGANYAA WAVNVAQVID SETADNLEKT TAALSILPGI GSVMGIADGA VHHNTEEIVA QSIALSSLMV AQAIPLVGEL VDIGFAAYNF VESIINLFQV VHNSYNRPAY SPGHKTQPFL HDGYAVSWNT VEDSIIRTGF QGESGHDIKI TAENTPLPIA GVLLPTIPGK LDVNSKSTHI SVNGRKIRMR

C(461S 471S)RAIDGDTV C(471S 461S)RPKSPVYVG NGVHANLHVA FHRSSSEKIH SNEISSDSIG VLG YQKTVDH TKVNSKLSLF FEIKS (durchschnittlich sind 15 von 39 Lysins modifiziert: DAEFRHD-NH-C(S)H(COOH)-CH2-S-CH2-CO-NH-CH2-CH2-CH2-CH2-C(S)H(NH-)-CO-)

ASK #37407

Chemical Abstract Service Nr.	943609-66-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	259103-89-4
Formelstamm	2(C2209-H3401-N584-O681-S15 . C1055-H1635-N282-O340-S6) . Oligoglycosid-Reste
Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₅₂₈ H ₁₀₀₇₂ N ₁₇₃₂ O ₂₀₄₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Vedolizumab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SC(22S 96S)KSGSYTFT SYWMHWVRQA PGQRLEWIGE IDPSESNTNY NQKFKGRVTL TVDISASTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)ARGG YDGWDYAIIDY WGQGTSLTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVT SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKKVE PKSC(A224S B219S)DKTHTC(A230S C230S)PPC(A233S C233S)PAPELAG APSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDS DGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [B]DVVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISC(23S 93S)RSSQSLA KSYGNTYLSW YLQKPGQSPQ LLIYGISNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)LQGTHQP YTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(B219S A224S) [C]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SC(22S 96S)KSGSYTFT SYWMHWVRQA PGQRLEWIGE IDPSESNTNY NQKFKGRVTL TVDISASTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)ARGG YDGWDYAIIDY WGQGTSLTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVT SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKKVE PKSC(C224S D219S)DKTHTC(C230S A230S)PPC(C233S A233S)PAPELAG APSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDS DGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [D]DVVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISC(23S 93S)RSSQSLA KSYGNTYLSW YLQKPGQSPQ LLIYGISNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)LQGTHQP YTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(D219S C224S) (glycosyliert an N A301, N C301)

ASK #37408

Chemical Abstract Service Nr.	175414-77-4
Formelstamm	(C18-H18-N5-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	401.4396
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vosaroxin
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	7-[(3S,4S)-3-Methoxy-4-(methylamino)pyrrolidin-1-yl]-4-oxo-1-(1,3-thiazol-2-yl)-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Voreloxin

ASK #37409

Chemical Abstract Service Nr.	1040350-07-9
Formelstamm	2(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ Ca2+ . C3-H8-O2
Molgewicht	1231.4362
Bruttoformel	C ₆₉ H ₇₆ CaF ₂ N ₄ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Hemicalcium-Propylenglycol (2:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) - Propan-1,2-diol (1:1)
ASK #37410	
Chemical Abstract Service Nr.	254435-95-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	860642-18-8
Molgewicht	1216.6378
Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Alisporivir
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>S</i> ,27 <i>S</i> ,30 <i>S</i> ,33 <i>S</i>)-1,6-Diethyl-9-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>E</i>)-1-hydroxy-2-methylhex-4-en-1-yl]-3,4,10,13,16,19,21,24,28-nonamethyl-15,18,27-tris(2-methylpropyl)-12,30,33-tris(propan-2-yl)-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>]pyrimidin-6-ylmethyl]dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 6 H ₂ O
ASK #37415	
Chemical Abstract Service Nr.	914295-16-2
Formelstamm	(C23-H24-F-N6-O9-P) ²⁻ 2 Na+ . 6 H2-O
Molgewicht	732.5148
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₆ Na ₂ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Fostamatinib-Dinatrium-Hexahydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	[[6-[[[5-Fluor-2-(3,4,5-trimethoxyanilino)pyrimidin-4-yl]amino]-2,2-dimethyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]oxazin-4-yl)methyl]dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fostamatinib-Dinatrium 6 HO
ASK #37416	
Chemical Abstract Service Nr.	1025687-58-4
Formelstamm	(C23-H24-F-N6-O9-P) ²⁻ 2Na+
Molgewicht	624.4232
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₆ Na ₂ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Fostamatinib-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	[[6-[[[5-Fluor-2-(3,4,5-trimethoxyanilino)pyrimidin-4-yl]amino]-2,2-dimethyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]oxazin-4-yl)methyl]dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #37420

Chemical Abstract Service Nr.	1035688-66-4
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₃ -F ₂ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	356.3229
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Farudodstat
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; AdisInsight
2. Bezeichnung	2-[(3,5-Difluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]pyridin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(3,5-Difluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]nicotinsäure

ASK #37421

Chemical Abstract Service Nr.	747412-49-3
Molgewicht	465.5414
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Luminespib
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	5-[2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]- <i>N</i> -ethyl-4-{4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}-1,2-oxazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37422

Chemical Abstract Service Nr.	1051919-21-1
Formelstamm	C ₂₆ -H ₃₁ -N ₃ -O ₅ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	561.6471
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Luminespibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L70,v.L18)
2. Bezeichnung	5-[2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]- <i>N</i> -ethyl-4-{4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}-1,2-oxazol-3-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #37427

Chemical Abstract Service Nr.	857402-63-2
Formelstamm	C ₃₁ -H ₄₅ -N ₃ -O ₈ . Cl-H
Molgewicht	624.1652
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ ClN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Retaspimycinhydrochlorid
International Nonproprietary	(INN.L61)

Name

2. Bezeichnung $\{(4E,6Z,8S,9S,10E,12S,13R,14S,16R)-1^2,1^5,13\text{-Trihydroxy-8,14-dimethoxy-4,10,12,16-tetramethyl-3-oxo-1}^4\text{-}[(\text{prop-2-en-1-yl})\text{amino}]\text{-2-aza-1(1,3)benzenacycloheptadecaphan-4,6,10-trien-9-yl}\}\text{carbamat-}$
ASK #37428

Chemical Abstract Service Nr. 367514-88-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 441351-20-8

Formelstamm C28-H36-N4-O2-S . Cl-H

Molgewicht 529.137

Bruttoformel C₂₈H₃₇ClN₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Lurasidonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L50)

2. Bezeichnung (3a*R*,4*S*,7*R*,7a*S*)-2-[[[(1*R*,2*R*)-2-[[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]methyl]cyclohexyl]methyl]hexahydro-4,7-methano-1*H*-isoindol-1,3(2*H*)-dion-hydrochlorid

ASK #37435

Chemical Abstract Service Nr. 92-88-6

Molgewicht 186.2066

Bruttoformel C₁₂H₁₀O₂

2. Bezeichnung [1,1'-Biphenyl]-4,4'-diol

ASK #37436

Chemical Abstract Service Nr. 2425-79-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 162786-24-5; 54350-59-3

Molgewicht 202.2475

Bruttoformel C₁₀H₁₈O₄

2. Bezeichnung 2,2'-[Butan-1,4-diylbis(oxymethylen)]bis(oxiran)

ASK #37437

Chemical Abstract Service Nr. 17796-82-6

Molgewicht 261.3394

Bruttoformel C₁₄H₁₅NO₂S

2. Bezeichnung 2-(Cyclohexylsulfanyl)isoindol-1,3(2*H*)-dion

ASK #37438

Chemical Abstract Service Nr. 109-46-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 30551-64-5

Molgewicht 188.3335

Bruttoformel C₉H₂₀N₂S

2. Bezeichnung 1,3-Dibutylthioharnstoff

ASK #37439

Chemical Abstract Service Nr. 929-06-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 916852-33-0

Molgewicht 105.1356

Bruttoformel C₄H₁₁NO₂

2. Bezeichnung 2-(2-Aminoethoxy)ethanol
ASK #37440

Chemical Abstract Service Nr. 68516-81-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12223-01-7; 74339-69-8

Molgewicht 335.3815

Bruttoformel $C_{14}H_{17}N_5O_3S$

2. Bezeichnung 2-{*N*-Ethyl-3-methyl-4-[(5-nitro-1,3-thiazol-2-yl)diazenyl]anilino}ethanol
ASK #37441

Chemical Abstract Service Nr. 15141-18-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 61951-51-7

Molgewicht 377.4182

Bruttoformel $C_{16}H_{19}N_5O_4S$

2. Bezeichnung (2-{*N*-Ethyl-3-methyl-4-[(5-nitro-1,3-thiazol-2-yl)diazenyl]anilino}ethyl)acetat
ASK #37442

Chemical Abstract Service Nr. 6440-58-0

Molgewicht 188.1812

Bruttoformel $C_7H_{12}N_2O_4$

2. Bezeichnung 1,3-Bis(hydroxymethyl)-5,5-dimethylimidazolidin-2,4-dion
ASK #37443

Chemical Abstract Service Nr. 94-37-1

Molgewicht 320.5606

Bruttoformel $C_{12}H_{20}N_2S_4$

2. Bezeichnung Piperidin-1-carbothiosäure(dithioperoxyanhydrid)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-(Disulfandiyldicarbothioyl)dipiperidin; Bis(piperidincarbothioyl)disulfid; Dipentamethylenthuramdisulfid

ASK #37444

Chemical Abstract Service Nr. 475108-18-0

Molgewicht 454.8631

Bruttoformel $C_{22}H_{19}ClN_4O_5$

Vorzugsbezeichnung Tivozanib

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 1-[2-Chlor-4-(6,7-dimethoxychinolin-4-yloxy)phenyl]-3-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)harnstoff
ASK #37445

Chemical Abstract Service Nr. 682745-43-3

Formelstamm $C_{22}H_{19}ClN_4O_5$. Cl-H

Molgewicht 491.324

Bruttoformel $C_{22}H_{20}Cl_2N_4O_5$

Vorzugsbezeichnung	Tivozanibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	1-[2-Chlor-4-(6,7-dimethoxychinolin-4-yloxy)phenyl]-3-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)harnstoff-hydrochlorid
ASK #37446	
Chemical Abstract Service Nr.	682745-41-1
Formelstamm	C22-H19-Cl-N4-O5 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	509.3393
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ Cl ₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tivozanibhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	1-[2-Chlor-4-[(6,7-dimethoxychinolin-4-yl)oxy]phenyl]-3-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)harnstoff-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #37447	
Chemical Abstract Service Nr.	936727-05-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1220975-12-1
Formelstamm	(C24-H17-F2-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	452.4069
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₈ F ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Lumacaftor
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-{6-[1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropan-1-carboxamido]-3-methylpyridin-2-yl}benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37455	
Chemical Abstract Service Nr.	7747-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101707-05-5
Molgewicht	143.1836
Bruttoformel	C ₇ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	7a-Ethyldihydro-1 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[3,4- <i>c</i>][1,3]oxazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Ethyl-3,7-dioxa-1-azabicyclo[3.3.0]octan
ASK #37456	
Chemical Abstract Service Nr.	92-09-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112207-63-3
Molgewicht	271.379
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(4-Amino-3-methylphenyl)(ethyl)amino]ethyl}methansulfonamid
ASK #37457	

Chemical Abstract Service Nr. 25646-71-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 161061-60-5
Formelstamm 2(C12-H21-N3-O2-S) . 3 H2-O4-S
Molgewicht 836.9935
Bruttoformel C₂₄H₄₈N₆O₁₆S₅
2. Bezeichnung *N*-{2-[(4-Amino-3-methylphenyl)(ethyl)amino]ethyl}methansulfonamid-sulfat (2:3)

ASK #37463

Chemical Abstract Service Nr. 148-71-0
Molgewicht 178.274
Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂
2. Bezeichnung 4-*N*,4-*N*-Diethyl-2-methylbenzol-1,4-diamin

ASK #37464

Chemical Abstract Service Nr. 2051-79-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 157790-68-6
Formelstamm C11-H18-N2 . Cl-H
Molgewicht 214.735
Bruttoformel C₁₁H₁₉ClN₂
2. Bezeichnung 4-*N*,4-*N*-Diethyl-2-methylbenzol-1,4-diamin-hydrochlorid

ASK #37465

Chemical Abstract Service Nr. 16096-31-4
Molgewicht 230.3007
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₄
2. Bezeichnung 2,2'-[Hexan-1,6-diylbis(oxymethylen)]bis(oxiran)

ASK #37469

Chemical Abstract Service Nr. 946846-83-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1198214-27-5
Molgewicht 312.3199
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Piromelatin
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-[2-(5-Methoxy-1*H*-indol-3-yl)ethyl]-4-oxo-4*H*-pyran-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37471

Chemical Abstract Service Nr. 467459-31-0
Molgewicht 398.3697
Bruttoformel C₂₀H₁₉F₅N₂O

Vorzugsbezeichnung	Idalopirdin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	2-(6-Fluor-1 <i>H</i> -indol-3-yl)- <i>N</i> -{[3-(2,2,3,3-tetrafluorpropoxy)phenyl]methyl}ethanamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37472	
Chemical Abstract Service Nr.	467458-02-2
Formelstamm	C20-H19-F5-N2-O . Cl-H
Molgewicht	434.8306
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClF ₅ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Idalopirdinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L72)
2. Bezeichnung	2-(6-Fluor-1 <i>H</i> -indol-3-yl)- <i>N</i> -{[3-(2,2,3,3-tetrafluorpropoxy)phenyl]methyl}ethanamin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #37485	
Chemical Abstract Service Nr.	348086-71-5
Molgewicht	402.4905
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₄ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pritelivir
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus; GInAS; ROMP2021; AdisInsight; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -(4-methyl-5-sulfamoyl-1,3-thiazol-2-yl)-2-[4-(pyridin-2-yl)phenyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37486	
Formelstamm	C18-H18-N4-O3-S2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	498.5962
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Pritelivirmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L68,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -(4-methyl-5-sulfamoyl-1,3-thiazol-2-yl)-2-[4-(pyridin-2-yl)phenyl]acetamid-methansulfonat (1:1)
ASK #37487	
Formelstamm	C18-H18-N4-O3-S2 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht	516.6115
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Pritelivirmesilat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L68,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -(4-methyl-5-sulfamoyl-1,3-thiazol-2-yl)-2-[4-(pyridin-2-yl)phenyl]acetamid-methansulfonat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #37489	

Chemical Abstract Service Nr.	912574-69-7
Molgewicht	377.4182
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Selurampanel
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N-[6-(1-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-7-(propan-2-yl)-2,4-dioxo-1,4-dihydrochinazolin-3(2 <i>H</i>)-yl]methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[6-(1-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-2,4-dioxo-7-(propan-2-yl)-1,4-dihydrochinazolin-3(2 <i>H</i>)-yl]methansulfonamid

ASK #37493

Chemical Abstract Service Nr.	3613-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12687-54-6; 20684-30-4
Molgewicht	319.4433
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Latrepirdin
International Nonproprietary Name	INN.L64
2. Bezeichnung	2,8-Dimethyl-5-[2-(6-methylpyridin-3-yl)ethyl]-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol

ASK #37495

Chemical Abstract Service Nr.	610300-07-7
Formelstamm	(C ₉ H ₁₈ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	173.2527
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Imagabalin
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-Amino-5-methyloctansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37496

Chemical Abstract Service Nr.	610300-00-0
Formelstamm	(C ₉ H ₁₈ N-O ₂) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	209.7136
Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Imagabalinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-Amino-5-methyloctansäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #37497

Chemical Abstract Service Nr. 122-84-9
Molgewicht 164.2011
Bruttoformel $C_{10}H_{12}O_2$
2. Bezeichnung 1-(4-Methoxyphenyl)propan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Anisketon; 4-Methoxyphenylacetone

ASK #37499

Chemical Abstract Service Nr. 10022-68-1
Formelstamm $Cd^{2+} 2(N-O_3)^- \cdot 4 H_2O$
Molgewicht 308.4819
Bruttoformel CdN_2O_6
2. Bezeichnung Salpetersäure-Cadmiumsalz (2:1) 4 H_2O
3. Bezeichnung Cadmium()-nitrat 4 H_2O

ASK #37501

Chemical Abstract Service Nr. 13478-00-7
Formelstamm $Ni^{2+} 2(N-O_3)^- \cdot 6 H_2O$
Molgewicht 290.7949
Bruttoformel N_2NiO_6
2. Bezeichnung Salpetersäure-Nickelsalz (2:1) 6 H_2O
3. Bezeichnung Nickel()-nitrat 6 H_2O

ASK #37504

Chemical Abstract Service Nr. 130641-38-2
Formelstamm $(C_{19}H_{19}N_2O_3)^- H^+$
Molgewicht 324.3737
Bruttoformel $C_{19}H_{20}N_2O_3$
Vorzugsbezeichnung Bindarit
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 NEGWER; USAN
2. Bezeichnung 2-[(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yl)methoxy]-2-methylpropansäure

ASK #37505

Formelstamm $(C_{24}H_{23}FN_3O_3)^- H^+$
Molgewicht 393.4507
Bruttoformel $C_{24}H_{24}FNO_3$
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,4*E*,6*E*)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3-hydroxyhepta-4,6-diensäure

ASK #37506

Chemical Abstract Service Nr. 55406-53-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104732-42-5; 161849-41-8; 84826-91-5; 85045-09-6

	Molgewicht	281.0909
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ INO ₂
	2. Bezeichnung	(3-Iodprop-2-in-1-yl)butylcarbamat
ASK #37507		
	Chemical Abstract Service Nr.	111-12-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	53073-28-2
	Molgewicht	154.2063
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ O ₂
	2. Bezeichnung	Methyl(oct-2-inoat)
ASK #37508		
	Chemical Abstract Service Nr.	340021-17-2
	Formelstamm	(C22-H31-N4-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	416.5139
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Tonapofyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L64
	2. Bezeichnung	3-[4-(2,6-Dioxo-1,3-dipropyl-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-8-yl)bicyclo[2.2.2]octan-1-yl]propansäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37512		
	Chemical Abstract Service Nr.	863513-91-1
	Molgewicht	378.4824
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ FN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Cebranopadol
	International Nonproprietary Name	INN.L69
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; ChemIDplus
	2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-6'-Fluor- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydro-3' <i>H</i> -spiro[cyclohexan-1,1'-pyrano[3,4- <i>b</i>]indol]-4-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-N-Methyllexanopadol; trans-6'-Fluor- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydrospiro[cyclohexan-1,1'(3' <i>H</i>)-pyrano[3,4- <i>b</i>]indol]-4-amin; trans-6'-Fluor- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydro-3' <i>H</i> -spiro[cyclohexan-1,1'-pyrano[3,4- <i>b</i>]indol]-4-amin
ASK #37513		
	Chemical Abstract Service Nr.	863513-92-2
	Formelstamm	2(C24-H27-F-N2-O) . C6-H8-O7
	Molgewicht	949.0883
	Bruttoformel	C ₅₄ H ₆₂ F ₂ N ₄ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Cebranopadolhemicitrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L69)

ASK #37515	2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-6'-Fluor- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydro-3'- <i>H</i> -spiro[cyclohexan-1,1'-pyrano[3,4- <i>b</i>]indol]-4-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (2:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	trans-6'-Fluor- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydrospiro[cyclohexan-1,1'-(3' <i>H</i>)-pyrano[3,4- <i>b</i>]indol]-4-amin-citrat (2:1); Cebranopadolcitrat (2:1); Cebranopadolhydrogencitrat
	Chemical Abstract Service Nr.	9057-02-7
ASK #37516	Andere Chemical Abstract Service Nr.	152743-43-6; 58252-16-7; 58391-35-8
	Formelstamm	(C6-H10-O5) <i>x</i>
	2. Bezeichnung	Pullulan ((mit Angaben zum Ausgangsmaterial und zur Molmasse oder/und zur Anzahl der Glucose-Einheiten))
	Zitat Bezeichnung 2	NF26/S2-33(2008-2015); E1204; CAS; JP15-16(2006-2011); Phpa24.4(2012)
ASK #37518	Vorzugsbezeichnung	Enoxaparin
	International Nonproprietary Name	(INN.L39)
	2. Bezeichnung	niedermolekulares Heparin, das durch alkalische Depolymerisation des Benzylester-Derivates von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy-2- <i>O</i> -sulfo- - <i>L-threo</i> -hex-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 3500 und 5500 mit einem charakteristischen Wert um 4500; der Sulfatierungsgrad beträgt um 2 pro Disaccharid-Einheit
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.def[korr.])
ASK #37519	Chemical Abstract Service Nr.	353228-19-0
	Formelstamm	(C7-H7-N-O7-P2)4 ⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . H2-O
	Molgewicht	323.1094
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ NNaO ₇ P ₂
ASK #37519	Vorzugsbezeichnung	Mononatriumrisedronat-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	2. Bezeichnung	1-Hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
ASK #37519	Synonym	Risedronsäure-Mononatriumsalz 1 HO; Mononatriumrisedronat 1 HO; Natriumtrihydrogenrisedronat 1 HO
	Chemical Abstract Service Nr.	329003-65-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	353228-18-9
	Formelstamm	(C7-H7-N-O7-P2)4 ⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . 2.5 H2-O
ASK #37519	Molgewicht	350.1323
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ NNaO ₇ P ₂
	2. Bezeichnung	1-Hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 2.5 H ₂ O
	3. Bezeichnung	Risedronat-Natrium-2,5-Hydrat (Ph.Eur.)
ASK #37519	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	

Risedronsäure-Mononatriumsalz 2.5 HO; Natriumtrihydrogenrisedronat 2.5 HO; Mononatriumrisedronat-Hemipentahydrat; Mononatriumrisedronat 2.5 HO; Natriumhydrogen[1-hydroxy-1-phosphono-2-(pyridin-3-yl)ethyl]phosphonat-Hemipentahydrat; Mononatriumrisedronat-Sesterhydrat

ASK #37520

Chemical Abstract Service Nr. 105462-23-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 185947-23-3

Formelstamm (C7-H7-N-O7-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 283.1123

Bruttoformel C₇H₁₁NO₇P₂

2. Bezeichnung 1-Hydroxy-2-(pyridin-2-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)

ASK #37521

Formelstamm (C14-H14-N2-O12-P4)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 530.194

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₁₂P₄

2. Bezeichnung {2,5-Dihydroxy-2,5-dioxo-3,6-bis[(pyridin-3-yl)methyl]-2^{-5,5}-1,4,2,5-dioxadiphosphinan-3,6-diyl}bis(phosphonsäure)

ASK #37522

Chemical Abstract Service Nr. 75755-10-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 185947-21-1

Formelstamm (C7-H7-N-O6-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 267.1129

Bruttoformel C₇H₁₁NO₆P₂

2. Bezeichnung 2-(Pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)

ASK #37523

Chemical Abstract Service Nr. 501-81-5

Formelstamm (C7-H6-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 137.136

Bruttoformel C₇H₇NO₂

2. Bezeichnung (Pyridin-3-yl)essigsäure

ASK #37524

Chemical Abstract Service Nr. 87760-53-0

Molgewicht 383.4873

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Tandospiron

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung (3a*R*,4*S*,7*R*,7a*S*)-2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}hexahydro-4,7-methano-1*H*-isoindol-1,3(2*H*)-dion

ASK #37525

Chemical Abstract Service Nr. 99095-10-0

Formelstamm C21-H29-N5-O2 . Cl-H

Molgewicht 419.9482

Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tandospironhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(3a <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,7a <i>S</i>)-2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}hexahydro-4,7-methano-1 <i>H</i> -isoindol-1,3(2 <i>H</i>)-dion-hydrochlorid (1:1)

ASK #37526

Chemical Abstract Service Nr.	19130-96-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	70956-02-4
Molgewicht	163.1717
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Duvoglustat
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	USAN2009
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol

ASK #37527

Chemical Abstract Service Nr.	73285-50-4
Formelstamm	C6-H13-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	199.6327
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Duvoglustathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol-hydrochlorid

ASK #37528

Chemical Abstract Service Nr.	1117844-87-7
Formelstamm	(C866-H1372-N226-O258-S9)(C2-H4-O)450 [PEG-450-Anteil: M = 19823.6520 g/mol]
Molgewicht	39189.7563
Bruttoformel	C ₁₇₆₆ H ₃₁₇₂ N ₂₂₆ O ₇₀₈ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Lipegfilgrastim
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; ATC; KEGG.D10242; USAN; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung	MTPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQGDGA ALQEKLCATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[133-Thr]3-O-[N-[N-(O'-MethylPEG-O-carbonyl)Gly]-alpha-Neu-(2-->6)-alpha-GalNAc)-N-Met-des[1-Ala,37-Val,38-Ser,39-Glu]-hG-CSF; [134-Thr]3-O-[2-Acetamido-2-desoxy-6-O-(N-{N-[omega-methoxy Met-Thr-Pro-Leu-Gly-Pro-Ala-Ser-Ser-Leu-Pro-Gln-Ser-Phe-Leu-Leu-Lys-Cys-Leu-Glu-Gln-Val-Arg-Lys-Ile-Gln-Gly-Asp-Gly-Ala-Ala-Leu-Gln-Glu-Lys-Leu-Cys-Ala-Thr-Tyr-Lys-Leu-Cys-His-Pro-Glu-Glu-37,43:65,75-Bis(disulfid), [134-Thr]3-O-[2-acetamido-2-desoxy-6-O-(3,5-didesoxy-5-{N(alpha)-[omega-methoxypoly(oxyethylen)-alpha-carbonyl]glycinamido}-D-glycero-alpha-D-galacto-non-2-ulopyranos

ASK #37529

Chemical Abstract Service Nr.	755038-65-4
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	618.8126
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₀ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertib
International Nonproprietary Name	INN.L64
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl}-4-{[(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid
ASK #37530	
Chemical Abstract Service Nr.	946161-17-7
Formelstamm	C34-H50-N8-O3 . 3 Cl-H
Molgewicht	728.1954
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ Cl ₃ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertibtrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl}-4-{[(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid-trihydrochlorid
ASK #37531	
Chemical Abstract Service Nr.	1114487-79-4
Formelstamm	C34-H50-N8-O3 . 3 Cl-H . H ₂ -O
Molgewicht	746.2107
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ Cl ₃ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertibtrihydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl}-4-{[(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid-trihydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #37532	
Chemical Abstract Service Nr.	946161-18-8
Formelstamm	C34-H50-N8-O3 . 3 Cl-H . 3 H ₂ -O
Molgewicht	782.2413
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ Cl ₃ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertibtrihydrochlorid-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl}-4-{[(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid-trihydrochlorid 3 H ₂ O
ASK #37533	
Formelstamm	C34-H50-N8-O3 . 3 Cl-H . x H ₂ -O
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ Cl ₃ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertibtrihydrochlorid x H ₂ O ((mit Angaben zum Wassergehalt))

International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl]-4-}[(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid-trihydrochlorid x H ₂ O
ASK #37535	
Chemical Abstract Service Nr.	1049070-80-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1005808-93-4; 37228-64-1
Molgewicht	56600
Bruttoformel	C ₂₅₈₀ H ₃₉₁₈ N ₆₈₀ O ₇₂₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Taliglucerase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	ATC2011; USAN; CAS
2. Bezeichnung	EFARPCIPKS FGYSSVVCVC NATYCDSFDP PTFPALGTFS RYESTRSGRR MELSMGPIQA NHTGTGLLLT LQPEQKFQKV KGFGGAMTDA AALNILALSP PAQNLLLSY FSEEGIGYNI IRVPMASCDF SIRTYYADT PDDFQLHNFS LPEEDTKLKI PLIHRALQLA QRPVSLASP WTSPTWLKTN GAVNGKGS LK QPGDIYHQT WARYFVKFLD AYA EHKLQFW AVTAENEPSA GLLSGYPFQC LGFTPEHQRD FIARDLGPTL ANSTHHNVRL LMLDDQRLLL PHWAKVVLTD PEA AKYVHGI AVHWYLDFLA PAKATLGETH RLF PNTMLFA SEACVGSKFW EQSVRLGSWD RGMQYSHSII TNL LYHVVGW TDWNLALNPE GGP NWVRNFV DSP IVDITK DTFYKQPMFY HLG HFSKFIP EGSQRVGLVA SQKNLDAVA LMHPDGS AVV VVLNRSSKDV PLTIK DPAVG FLETISPGYS IHTYLWHRQD LLVDTM, 6,18:20,25-Bis(disulfid), glykosyliert an N21, N61, N148 und N272, hauptsächlich mit verzweigten Penta-, Hexa- und Heptaglykosiden des Typs (-D-Mannopyranosyl 6)(-D-mannopyranosyl 3)(R' 2)- -D-mannopyranosyl 4-(2-acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyl) 4-(R 6)(2-acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyl) mit R = -D-Xylopyranosyl oder H und R' = 6-Desoxy- -L-galactopyranosyl oder H, <i>M_r</i> = ca. 60800, Protein-Anteil ca. 93 % (<i>M_r</i> = 56637,9397), hergestellt mit Pflanzenzellkulturen
ASK #37539	
Chemical Abstract Service Nr.	571190-30-2
Molgewicht	447.5328
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Palbociclib
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	6-Acetyl-8-cyclopentyl-5-methyl-2-[[5-(piperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino}pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37540	
Chemical Abstract Service Nr.	827022-33-3
Formelstamm	C24-H29-N7-O2 . (C2-H5-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	573.6644
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ N ₇ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Palbociclibisetionat
International Nonproprietary Name	(INN.L71,v.L18)
2. Bezeichnung	6-Acetyl-8-cyclopentyl-5-methyl-2-[[5-(piperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino}pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on-(2-hydroxyethansulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #37543

Chemical Abstract Service Nr.	459789-99-2
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	420.6252
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Obeticholsäure
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	6 -Ethyl-3 ,7 -dihydroxy-5 -cholan-24-säure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6alpha-Ethylchenodesoxycholsäure; 6-ECDCA; OCA; 6-Ethyl-CDCA

ASK #37544

Chemical Abstract Service Nr.	197526-99-1
Formelstamm	(C ₆ -H ₈ -O ₄) _x . (C ₄ -H ₄ -O ₄) _y . C ₁₂ -H ₂₅ . H-O
2. Bezeichnung	-Dodecyl- -hydroxypoly(oxy-carbonyl-ethyliden-co-oxy-carbonylmethylen) (x:y)
3. Bezeichnung	Polyglactindodecylester ((mit Angaben zum Glycolat:Lactat-Verhältnis sowie zur mittleren Molmasse oder/und zur Viskosität))

ASK #37559

Formelstamm	Al ₃ -H ₂ -K-O ₁₂ -Si ₃ . x O ₂ -Ti
2. Bezeichnung	Muscovit, beschichtet mit Titandioxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	E 555/E 171

ASK #37560

Chemical Abstract Service Nr.	4085-31-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	83764-65-2
Molgewicht	535.5106
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ Cl ₂ N ₆
2. Bezeichnung	4,4'-[Propan-1,3-diylbis(piperazin-4,1-diyl)]bis(7-chlorchinolin)
3. Bezeichnung	Piperaquin
Zitat Bezeichnung 3	WHO-WMR2011

ASK #37561

Chemical Abstract Service Nr.	911061-10-4
Formelstamm	C ₂₉ -H ₃₂ -Cl ₂ -N ₆ . 4 H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	927.4913
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ Cl ₂ N ₆ O ₁₆ P ₄
2. Bezeichnung	4,4'-[Propan-1,3-diylbis(piperazin-4,1-diyl)]bis(7-chlorchinolin)-phosphat (1:4)
3. Bezeichnung	Piperaquintetrakisphosphat

ASK #37562

Chemical Abstract Service Nr.	120638-55-3
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -Br-N-O ₃) ⁻ Na ⁺ . 1.5 H ₂ -O

Molgewicht	383.1694
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ BrNNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bromfenac-Natrium-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	[2-Amino-3-(4-brombenzoyl)phenyl]essigsäure-Natriumsalz 1.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bromfenac-Natrium 1.5 HO

ASK #37563

Chemical Abstract Service Nr.	915967-82-7
Formelstamm	C29-H32-Cl2-N6 . 4 H3-O4-P . 4 H2-O
Molgewicht	999.5524
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ Cl ₂ N ₆ O ₁₆ P ₄
2. Bezeichnung	4,4'-[Propan-1,3-diylbis(piperazin-4,1-diyl)]bis(7-chlorchinolin)-phosphat (1:4) 4 H ₂ O
3. Bezeichnung	Piperaquintetrakisphosphat 4 H ₂ O

ASK #37564

Chemical Abstract Service Nr.	71939-50-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	81496-82-4
Molgewicht	284.3481
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Artemimol
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Int.IV/Suppl.1(2008); EUTCT
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5a <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8a <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,12a <i>R</i>)-3,6,9-Trimethyldecahydro-12 <i>H</i> -3,12-epoxypyran[4,3- <i>g</i>][1,2]benzodioxepin-10-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dihydroartemisinin

ASK #37567

Chemical Abstract Service Nr.	66204-44-2
Molgewicht	186.2514
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	3,3'-Methylenbis(5-methyloxazolidin)

ASK #37568

Chemical Abstract Service Nr.	102-77-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	108251-60-1; 182077-65-2; 198352-30-6; 31440-29-6; 35309-99-0; 40860-79-5
Molgewicht	252.3558
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ OS ₂
2. Bezeichnung	2-(Morpholin-4-ylsulfanyl)-1,3-benzothiazol

ASK #37569

Chemical Abstract Service Nr. 92-77-3
Molgewicht 263.2906
Bruttoformel C₁₇H₁₃NO₂
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-*N*-phenylnaphthalin-2-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Naphthol AS

ASK #37571

Chemical Abstract Service Nr. 2224-44-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37304-88-4
Molgewicht 188.2242
Bruttoformel C₈H₁₆N₂O₃
2. Bezeichnung 4-(2-Nitrobutyl)morpholin

ASK #37572

Chemical Abstract Service Nr. 1854-23-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 130281-70-8
Molgewicht 287.3553
Bruttoformel C₁₃H₂₅N₃O₄
2. Bezeichnung 4,4'-(2-Ethyl-2-nitropropan-1,3-diyl)dimorpholin

ASK #37573

Chemical Abstract Service Nr. 26530-20-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 122667-23-6; 12673-72-2; 245125-70-6; 249757-59-3; 53028-82-3
Molgewicht 213.3397
Bruttoformel C₁₁H₁₉NOS
2. Bezeichnung 2-Octyl-1,2-thiazol-3(2*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Octhilonin; 2-Octylisothiazol-3(2H)-on

ASK #37575

Chemical Abstract Service Nr. 122-60-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 66527-93-3
Molgewicht 150.1745
Bruttoformel C₉H₁₀O₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Phenoxymethyl)oxiran
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Phenylglycidylether; (2,3-Epoxypropyl)phenylether; (Phenoxymethyl)oxiran; PGE

ASK #37576

Chemical Abstract Service Nr. 3101-60-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124632-41-3; 128994-01-4; 260047-36-7; 71281-67-9; 99938-81-5

Molgewicht	206.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(4- <i>tert</i> -Butylphenoxy)methyl]oxiran
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(p- <i>tert</i> -Butylphenyl)(2,3-epoxypropyl)ether

ASK #37577

Chemical Abstract Service Nr.	14726-36-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	137427-50-0; 138-54-5; 56803-46-4
Formelstamm	2(C15-H14-N-S2) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	610.1967
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₈ N ₂ S ₄ Zn
2. Bezeichnung	Bis(dibenzylcarbamodithioato- ² <i>S,S'</i>)zink
3. Bezeichnung	Dibenzylidithiocarbamidsäure-Zinksalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Zinkbis(dibenzylidithiocarbamat)

ASK #37578

Chemical Abstract Service Nr.	874819-74-6
Formelstamm	C22-H25-F-N4-O2 . H3-O4-P
Molgewicht	494.4531
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FN ₄ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Toceranibphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	5-[[[(3 <i>Z</i>)-5-Fluor-2-oxo-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl- <i>N</i> -[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid-phosphat (1:1)

ASK #37584

Chemical Abstract Service Nr.	866460-33-5
Formelstamm	(C24-H18-F-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	402.4177
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₉ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Setipiprant
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[8-Fluor-2-(naphthalin-1-carbonyl)-1,2,3,4-tetrahydro-5 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-5-yl]essigsäure

ASK #37587

Chemical Abstract Service Nr.	51115-67-4
Molgewicht	171.2798
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ NO
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,2,3-Trimethyl-2-(propan-2-yl)butanamid

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-Isopropyl-N,2,3-trimethylbutyramid; 2-Isopropyl-N,2,3-trimethylbutanamid
ASK #37589		
	Chemical Abstract Service Nr.	96946-41-7
	Formelstamm	(C53-H72-N2-O12)2+
	Molgewicht	929.145
	Bruttoformel	C ₅₃ H ₇₂ N ₂ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Cisatracurium
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	Zitat Bezeichnung 1	GlnAs; FDA-SRS; CAS
	2. Bezeichnung	2,2'-[Pentan-1,5-diylbis[oxy(3-oxopropan-3,1-diyl)]]bis{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-ium}
ASK #37597		
	Chemical Abstract Service Nr.	1346242-81-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1620332-47-9
	Molgewicht	446.5447
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Erdafitinib
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; ChemSpider; CAS; Pharmavista; PubChem; EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ -(3,5-Dimethoxyphenyl)- <i>N</i> ¹ -[3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)chinoxalin-6-yl]- <i>N</i> ² -(propan-2-yl)ethan-1,2-diamin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(3,5-Dimethoxyphenyl)-N'-isopropyl-N-[3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-6-chinoxaliny]-1,2-ethandiamin
ASK #37607		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	107497-93-8; 12511-31-8; 187153-17-9; 24716-65-2; 37303-22-3; 50958-44-6
	Molgewicht	262.4341
	Bruttoformel	Al ₂ MgO ₈ Si ₂
	2. Bezeichnung	Magnesium-aluminosilicat(MgAl ₂ Si _{1,7} O _{7,4})-hydrat
ASK #37608		
	Chemical Abstract Service Nr.	12408-47-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1317-27-7
	Molgewicht	380.8381
	Bruttoformel	Al ₂ Mg ₂ O ₁₁ Si ₃
	Vorzugsbezeichnung	Simaldrat
	International Nonproprietary Name	INNv.L15
	2. Bezeichnung	Magnesium-aluminosilicat(Mg ₂ Al ₂ Si ₃ O ₁₁)-hydrat
ASK #37610		

Chemical Abstract Service Nr. 308067-87-0

Formelstamm (C5-H8)n

2. Bezeichnung Poly[(1*Z*)-1-methylbut-1-en-1,4-diyl], synthetisch

3. Bezeichnung *cis*-1,4-Polyisopren, synthetisch

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

Synonym Natursynthesekautschuk

ASK #37613

Chemical Abstract Service Nr. 54573-75-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125285-48-5; 87649-67-0

Molgewicht 412.6478

Bruttoformel C₂₈H₄₄O₂

Vorzugsbezeichnung Doxercalciferol

International Nonproprietary Name INN.L44

Zitat Bezeichnung 1 ATC2010; CAS

2. Bezeichnung (1*S*,3*R*,5*Z*,7*E*,22*E*)-9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1alpha-Hydroxyvitamin D; (5*Z*,7*E*,22*E*)-9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-1alpha,3beta-diol; 1alpha-Hydroxyergocalciferol

ASK #37614

Chemical Abstract Service Nr. 173790-42-6

Formelstamm C16-H20-(124)I-N-O2

Molgewicht 382.2417

Bruttoformel C₁₆H₂₀INO₂

Vorzugsbezeichnung (¹²⁴I)lometopan

International Nonproprietary Name (INN.L38)

2. Bezeichnung Methyl[3 -(4-(¹²⁴I)iodphenyl)tropan-2 -carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-3-(4-((124)I)iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #37615

Chemical Abstract Service Nr. 475572-73-7

Formelstamm (C5-H13-(18)F-N-O)+

Molgewicht 121.164

Bruttoformel C₅H₁₃FNO

2. Bezeichnung *N*-((¹⁸F)Fluormethyl)-2-hydroxy-*N,N*-dimethylethanaminium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-[(¹⁸F)Fluormethyl]-2-hydroxy-*N,N*-dimethylethanaminium; Fluoromethylcholin[(18)F]; Fluormethylcholin [(18)F]; (18)F-Fluormethylcholin; Fluormethylcholin ((18)F); ((18)F)Fluorcholin; ((18)F)Fluormethylcholin

ASK #37669

Chemical Abstract Service Nr. 8023-79-8

2. Bezeichnung Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Samenfett, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Palmkernöl

ASK #37675

Chemical Abstract Service Nr. 863029-89-4

Molgewicht 349.8351

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₂S

2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-(4-Chlor-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-5-methoxy-1 *H*-benzimidazol

ASK #37676

Chemical Abstract Service Nr. 158812-85-2

Molgewicht 377.4149

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₅S

2. Bezeichnung 4-Methoxy-2-[(5-methoxy-1 *H*-benzimidazol-2-sulfonyl)methyl]-3,5-dimethylpyridin-1-oxid

ASK #37685

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1 *H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37686

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-D-alanyl}octahydro-1 *H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37687

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-D-alanyl}octahydro-1 *H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37688

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1 *H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37691

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1 *H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37692

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37693

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37694

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37695

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37696

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37697

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37698

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37701

**Chemical Abstract
Service Nr.** 82547-58-8

106033-46-9; 110685-66-0

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Formelstamm (C16-H167-N9-O5-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 479.4935

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₉O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Cefteram

**International
Nonproprietary Name** INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; KEGG; JAN; MeSH; ChemIDplus; USEPA-ACToR; FDA-SRS; USEPACompTox; PubChem; DrugInfo; ChemSpider; GlnAS; MAR2018; GSBL; USMI14; CAS; Pharmavista; NCI.Thesaurus

2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(5-methyl-2H-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6R,7R)-7-[2-(2-Aminothiazol-4-yl)-2-[(Z)-methoxyimino]acetyl]amino-3-(5-methyltetrazol-2-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(+)-(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)glyoxylamido]-3-[(5-methyl-2H-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino-3-[(5-methyl-2H-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #37710

Formelstamm (C9-H14-N-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 217.2853

Bruttoformel C₉H₁₅NO₃S

2. Bezeichnung 1-[(2SR)-2-Methyl-3-sulfanylpropanoyl]-DL-prolin

ASK #37711

**Chemical Abstract
Service Nr.** 161715-24-8

Molgewicht 497.628

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Tebipenempivoxil

**International
Nonproprietary
Name** INN.L49:Korr.INN

2. Bezeichnung {[(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy]methyl}{(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-dihydro-1,3-thiazol-2-yl)azetidin-3-yl]sulfanyl}-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pivaloyloxymethyl-(1R,5S,6S)-6-[(R)-1-hydroxyethyl]-1-methyl-2-[1-(2-thiazolin-2-yl)azetidin-3-ylthio]carbapenem-3-carboxylat;
(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-Dihydrothiazol-2-yl)azetidin-3-yl]sulfanyl]-6-[(R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-[(2,2-dimethylpropanoyl)oxy]methylester;
Tebipenem; Tebipenem-pivoxil;
2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl-(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-dihydro-1,3-thiazol-2-yl)azetidin-3-yl]sulfanyl]-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat;
[(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy]methyl-(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-dihydro-1,3-thiazol-2-yl)-3-azetidinyl]sulfanyl]-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat

ASK #37712

Chemical Abstract Service Nr. 27591-97-5

Molgewicht 410.5491

Bruttoformel C₂₅H₃₄N₂O₃

Vorzugsbezeichnung	Tiloron
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	GSBL; Pharmavista; ROMP2018; NIAID
2. Bezeichnung	2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9 <i>H</i> -fluoren-9-on
Zitat Bezeichnung 2	PubChem; ChemSpider; ROMP2018
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]fluoren-9-on; 2,7-Bis(2-diethylaminoethoxy)-9-fluorenon; 2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9-fluorenon; DEAE-F; 2,7-Bis(2-diethylaminoethoxy)fluoren-9-on
ASK #37713	
Chemical Abstract Service Nr.	27591-69-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	33562-94-6; 93968-77-5
Formelstamm	C25-H34-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	483.4709
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tilorondihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista[korr.]; GSBL; ROMP2018
2. Bezeichnung	2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9 <i>H</i> -fluoren-9-on-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]fluoren-9-on-dihydrochlorid; 2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9 <i>H</i> -fluoren-9-on-dihydrochlorid; DEAE-F ' 2,7-Bis(2-diethylaminoethoxy)-9-fluorenon-dihydrochlorid; 2,7-Bis(2-diethylaminoethoxy)fluoren-9-on-dihydrochlorid; 2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9-fluorenon-dihydrochlorid; Tiloronhydrochlorid
ASK #37717	
Chemical Abstract Service Nr.	139660-51-8
Formelstamm	[(C38-H40-O15)x (C6-H10-O5)y (C8-H12-O7)z]n, x:y:z = 1:4,5:6, n = 45, M = 125 kg/mol
Vorzugsbezeichnung	Gossypol-Addukte mit Carmellose-Periodatspaltungsprodukten
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	-Hydro- -hydroxypoly{2/3/6- <i>O</i> -(carboxymethyl)- -D-glucopyranosyl-(1 4)/ -D-glucopyranosyl-(1 4)/oxy[(1 ² ,1 ⁴ ,1 ¹⁰ ,2 ² ,2 ⁴ ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-5-[(carboxymethoxy)methyl]/(hydroxymethyl)-1 ⁴ ,1 ⁵ ,1 ⁶ ,2 ⁴ ,2 ⁵ ,2 ⁶ -H
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gossypol-Poly-O-(carboxymethyl)cellulosepoly-2,3-dial-Addukt; Poly-O-(carboxymethyl)cellulose-mod-(2XI,3XI)-2,3-[[{(2XI)-8,8'-diformyl-6,6',7,7'-tetrahydroxy-3,3'-dimethyl-5,5'-di(propan-2-yl)[2,2'-binap Carboxymethylcellulose-Periodatspaltungsprodukt (partiell, ca. 1-10 %)-Gossypol-Additionsprodukt
ASK #37718	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139660-51-8

Formelstamm	$[(C_{38}H_{39}NaO_{15})_x (C_6H_{10}O_5)_y (C_8H_{11}NaO_7)_z]_n$, x:y:z = 1:4,5:6, n = 45, M = 130 kg/mol
Vorzugsbezeichnung	Gossypol-Addukte mit Carmellose-Natrium-Periodatspaltungsprodukten
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	-Hydro- -hydroxypoly{2/3/6- <i>O</i> -(carboxymethyl)- -D-glucopyranosyl-(1 → 4)/ -D-glucopyranosyl-(1 → 4)/oxy[(1 ² , 1 ⁴ , 1 ¹⁰ , 2 ² , 2 ⁴ , 3 <i>S</i> , 5 <i>R</i> , 6 <i>R</i>)-5-[(carboxymethoxy)methyl]/(hydroxymethyl)-1 ⁴ , 1 ⁵ , 1 ⁶ , 2 ⁴ , 2 ⁵ , 2 ⁶ -h
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)cellulose-mod-(2 <i>XI</i> , 3 <i>XI</i>)-2,3-[[[(2 <i>XI</i>)-8,8'-diformyl-6,6',7,7'-tetrahydroxy-3,3'-dimethyl-5,5'-di(propan-2-yl)][2,2'-binaphthalin]-1,1'-diyl]bis(oxy)]-2,3-seco-beta-D-glucopyranosyl-(1-->4 Carboxymethylcellulose-Periodatspaltungsprodukt (partiell, ca. 1-10 %)-Gossypol-Additionsprodukt-Polynatriumsalz

ASK #37719

Chemical Abstract Service Nr.	74431-52-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	125768-52-7
Formelstamm	$(C_6H_9O_3S)^- H^+$
Molgewicht	162.2068
Bruttoformel	$C_6H_{10}O_3S$
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropansäure

ASK #37720

Chemical Abstract Service Nr.	76497-39-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	125768-54-9
Formelstamm	$(C_6H_9O_3S)^- H^+$
Molgewicht	162.2068
Bruttoformel	$C_6H_{10}O_3S$
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropansäure

ASK #37726

Chemical Abstract Service Nr.	500992-11-0
Formelstamm	$(C_{105}H_{185}N_{42}O_{30})^{3-} 3H^+$
Molgewicht	2518.8796
Bruttoformel	$C_{105}H_{188}N_{42}O_{30}$
Vorzugsbezeichnung	Nerinetid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	L-Tyrosylglycyl-L-arginyl-L-lysyl-L-lysyl-L-arginyl-L-arginyl-L-glutaminy-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysyl-L-leucyl-L-seryl-L-seryl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider[korr.]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	YGRKKRRQRRR-KLSSIESDV; YGRKKRRQRR RKLSSIESDV; Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-Lys-Leu-Ser-Ser-Ile-Glu-Ser-Asp-Val; Tat-NR2B9c(SDV); H-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-Lys-Leu-Ser-Ser-Ile-Glu-Ser-Asp-Val-OH; YGRKKRRQRRRKLSSIESDV; Tat-NR2B9c

ASK #37727

Formelstamm	$C_{105}H_{188}N_{42}O_{30} \cdot x Cl-H \cdot y H_2O$
--------------------	--

Vorzugsbezeichnung	Nerinetidhydrochlorid (1:x) y H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	L-Tyrosylglycyl-L-arginyl-L-lysyl-L-lysyl-L-arginyl-L-arginyl-L-glutamyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysyl-L-leucyl-L-seryl-L-seryl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valin-hydrochlorid (1:x) y H ₂ O, x = ca. 7-8, y = ca. 8-9
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	YGRKKRRQRRRLSSIESDV xHCl yHO; YGRKKRRQRR RKLSSIESDV xHCl yHO; Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-Lys-Leu-Ser-Ser-Ile-Glu-Ser-Asp-Val x HCl y HO
ASK #37728	
Chemical Abstract Service Nr.	2266591-83-5
Formelstamm	(C435-H551-F9-N136-O281-P35-S)35 ⁻ (C227-H257-F10-N95-O132-P22-S5)22 ⁻ 57H ⁺
Molgewicht	20985.1155
Bruttoformel	C ₆₆₂ H ₈₆₅ F ₁₉ N ₂₃₁ O ₄₁₃ P ₅₇ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Nedosiran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	sense-(P ^{3'})-2'-O-Methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoruridylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-me
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	sense-5'-mA-p(S)-mU-fG-mU-fU-mG-mU-fC-fC-fU-fU-mU-fU-mU-fA-mU-fC-mU-mG-mA-mG-mC-mA-mG-mC-mC-2'-O-(betaGalNAc-O-padem-)G-2'-O-(betaGalNAc-O-padem-)A-2'-O-(betaGalNAc-O-pa
ASK #37741	
2. Bezeichnung	Thymus-vulgaris- und/oder Thymus-zygis-Kraut mit Blüten [mit Stängeln, abweichend von der Ph.Eur.-Monographie Thymian]
3. Bezeichnung	Thymiankraut
Zitat Bezeichnung 3	Hager2008-2012
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Gemeiner-Thymian- und/oder Spanischer-Thymian-Kraut mit Blüten; Thymian-Kraut; Echter-Thymian- und/oder Joch-Thymian-Kraut mit Blüten
ASK #37748	
Chemical Abstract Service Nr.	26850-69-1
Formelstamm	2(C5H9O2) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	267.6275
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O ₄ Zn
2. Bezeichnung	3-Methylbutansäure-Zinksalz
3. Bezeichnung	Zinkdiisovalerat
ASK #37752	
2. Bezeichnung	Galphimia-glauca-Blätter und -Blütenstände
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2013; WHO:InPlaMed1983; EoL; EUTCT; IPNI; CoL; SysTax; CAS; ITIS; GBIF; USDA-NRCS; MeSH
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Thryallis-glauca-Blätter und -Blütenstände
ASK #37755

Chemical Abstract Service Nr. 84069-44-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 212080-16-5
2. Bezeichnung Poly-*O*-(2-hydroxypropyl)poly{[2-acetamido-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 4)]-*co*-[2-amino-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 4)] (50:50 bis 5:95 mol-%)}
3. Bezeichnung (Hydroxypropyl)chitosan
Zitat Bezeichnung 3 (Ph.Eur.2005,5.0/1774); (Eur.Ph.2011,7.0/1774); INCI; (Ph.Eur.2002,4.00/1774); (Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1774); CAS

ASK #37787

Chemical Abstract Service Nr. 497172-20-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15478-71-4
Formelstamm (H₄-N)⁺ . 3Hg²⁺ . 2(H-N)²⁻ . 3(N-O₃)⁻
Molgewicht 835.8524
Bruttoformel H₆Hg₃N₆O₉
2. Bezeichnung Ammonium-triuecksilber()-diimid-trinitrat

ASK #37805

Chemical Abstract Service Nr. 509074-22-0
Formelstamm C₃₈-H₆₉-N-O₁₃ . C₆-H₈-O₇
Molgewicht 940.0769
Bruttoformel C₄₄H₇₇NO₂₀
Vorzugsbezeichnung Clarithromycincitrat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(di

ASK #37811

Chemical Abstract Service Nr. 58947-99-2
Formelstamm C₁₀-H₁₄-N₂ . C₄₂-H₇₀-O₃₅
Molgewicht 1297.2158
Bruttoformel C₅₂H₈₄N₂O₃₅
Vorzugsbezeichnung Nicotin-Betadex (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L38)
2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin-Cyclomaltoheptaose-Einschlussverbindung (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Nicotin-Cycloheptakis-(1-->4)-alpha-D-glucopyranosyl (1:1)

ASK #37813

Chemical Abstract Service Nr. 7177-50-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 219581-32-5

Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₁ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺ · H ₂ O
Molgewicht	454.4719
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nafcillin-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(2-Ethoxynaphthalin-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #37814	
Chemical Abstract Service Nr.	722492-56-0
Formelstamm	Fe5874-O8752-C11719-H18682-O9933-Na414
Molgewicht	233.548
Bruttoformel	Fe ₃ H ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Eisen(,)-oxide (ca. FeO _{1,49} , paramagnetische Nanopartikel, ca. Fe ₅₈₇₄ O ₈₇₅₂), umhüllt mit Poly- <i>O</i> -(natrium-carboxylatomethyl){6- <i>O</i> -[(1 6)- - <i>D</i> -glucopyranan-1-yl]- <i>D</i> -glucitol} (ca. 62 C ₆ -Einheiten, OH : OCH ₂ COONa = ca. 14 : 175, Eisenoxid : Hüllmaterial = ca. 42 : 58 m/m), kolloidale wässrige Lösung
3. Bezeichnung	Ferumoxytol
Zitat Bezeichnung 3	MAR2010; USAN; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Eisen(II,III)-oxide (paramagnetische Nanopartikel) umhüllt mit Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)isomaltopolysaccharidalkohol-Polynatriumsalzen, kolloidale wässrige Lösung; Eisen(II,III)-oxide (paramagnetische Nanopartikel) umhüllt mit Natriumsalzen carboxymethylierter reduzierter Dextrane, kolloidale wässrige Lösung
ASK #37815	
2. Bezeichnung	Glycerol(di/mono)(2-hydroxypropanoat)(mono/di)(speisefettsäureester)
3. Bezeichnung	Glycerol(di/mono)lactat(mono/di)speisefettsäureester
ASK #37822	
Chemical Abstract Service Nr.	920338-48-3
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₄ -N-O) ⁺ · (C ₁₈ -H ₁₈ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻
Molgewicht	460.5896
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Rosiglitazon-Cholinsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L40,L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium- <i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-2,4-dioxo-1,3-thiazolidin-3-id
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rosiglitazon-Cholin; Cholin-Rosiglitazonid; <i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion-Cholinsalz
ASK #37823	
Chemical Abstract Service Nr.	920338-47-2
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₈ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻
Molgewicht	356.4188
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rosiglitazonid

International Nonproprietary Name INN.L40	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-2,4-dioxo-1,3-thiazolidin-3-id
ASK #37824	
Chemical Abstract Service Nr.	98-29-3
Molgewicht	166.217
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butylbenzol-1,2-diol
ASK #37825	
Chemical Abstract Service Nr.	14548-60-8
Molgewicht	138.1638
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	(Benzyloxy)methanol
Zitat Bezeichnung 2	UBA-WGK; EINECS
ASK #37826	
Chemical Abstract Service Nr.	5421-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8005-78-5
Formelstamm	C21-H24-N8 . 2 Cl-H
Molgewicht	461.3907
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ Cl ₂ N ₈
2. Bezeichnung	4,4'-[(4-Methyl-1,3-phenylen)bis(diazendiyl)]bis(6-methylbenzol-1,3-diamin)-dihydrochlorid
ASK #37827	
Chemical Abstract Service Nr.	4482-25-1
Molgewicht	388.4689
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₈
2. Bezeichnung	4,4'-[(4-Methyl-1,3-phenylen)bis(diazendiyl)]bis(6-methylbenzol-1,3-diamin)
ASK #37828	
Chemical Abstract Service Nr.	2426-08-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	144376-83-0; 85858-60-2; 921213-37-8
Molgewicht	130.1849
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Butoxymethyl)oxiran
ASK #37830	
Chemical Abstract Service Nr.	74-31-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	66746-42-7; 72711-53-6; 943443-44-5
Molgewicht	260.333
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diphenylbenzol-1,4-diamin
ASK #37831	

Chemical Abstract Service Nr. 6373-73-5
Molgewicht 274.2322
Bruttoformel $C_{12}H_{10}N_4O_4$
2. Bezeichnung *N*-(2,4-Dinitrophenyl)benzol-1,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2 EINECS

ASK #37832

Chemical Abstract Service Nr. 2872-48-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11116-38-4
Molgewicht 268.2674
Bruttoformel $C_{15}H_{12}N_2O_3$
2. Bezeichnung 1,4-Diamino-2-methoxyanthracen-9,10-dion

ASK #37833

Chemical Abstract Service Nr. 1204652-03-8
Formelstamm $2(C_{17}H_{18}N_3O_3S)^- Mg^{2+} \cdot H_2O$
Molgewicht 731.1365
Bruttoformel $C_{34}H_{36}MgN_6O_6S_2$
Vorzugsbezeichnung Esomeprazol-Hemimagnesium 0.5 H_2O
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(*S*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 1 H_2O

ASK #37834

Chemical Abstract Service Nr. 1127185-82-3
Formelstamm $2(C_{17}H_{18}N_3O_3S)^- Mg^{2+} \cdot 4 H_2O$
Molgewicht 785.1824
Bruttoformel $C_{34}H_{36}MgN_6O_6S_2$
Vorzugsbezeichnung Esomeprazol-Hemimagnesium 2 H_2O
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(*S*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 4 H_2O

ASK #37835

Chemical Abstract Service Nr. 668985-31-7
Formelstamm $2(C_{17}H_{18}N_3O_3S)^- Mg^{2+} \cdot x H_2O$
Molgewicht 767.1706
Bruttoformel $C_{34}H_{36}MgN_6O_6S_2$
Vorzugsbezeichnung Esomeprazol-Hemimagnesium $x H_2O$ ((mit Angaben zum Wassergehalt x , z.B. im Bereich $x = 0.5$ (2.5 %), $x = 1$ (4.8 %), $x = 1.5$ (7.0 %), und $x = 2$ (9.2 %)))
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(*S*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 2x H_2O

ASK #37836

Chemical Abstract Service Nr. 2855-13-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116723-72-9; 129050-51-7; 161544-44-1; 177646-11-6; 25495-81-2; 45981-71-3; 50858-71-4; 52004-55-4; 52697-24-2

Molgewicht 170.2951

Bruttoformel $C_{10}H_{22}N_2$

2. Bezeichnung 3-(Aminomethyl)-3,5,5-trimethylcyclohexan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isophorondiamin

ASK #37838

Chemical Abstract Service Nr. 31906-04-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56493-02-8; 80449-98-5

Molgewicht 210.3126

Bruttoformel $C_{13}H_{22}O_2$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-4-(4-Hydroxy-4-methylpentyl)cyclohex-3-en-1-carbaldehyd

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hydroxy-methylpentylcyclohexen-carbaldehyd

ASK #37839

Chemical Abstract Service Nr. 103694-68-4

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel $C_{12}H_{18}O$

2. Bezeichnung 2,2-Dimethyl-3-(3-methylphenyl)propan-1-ol

ASK #37840

Chemical Abstract Service Nr. 13820-41-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1332-75-8

Formelstamm $(Cl_4-Pt)2^- \cdot 2(H_4-N)^+$

Molgewicht 372.9729

Bruttoformel $Cl_4H_8N_2Pt$

2. Bezeichnung Diammonium-(*SP*-4-1)-tetrachloroplatinat(2-)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ammoniumtetrachloroplatinat(II); Ammoniumtetrachloroplatinat; Ammoniumchloroplatinat(II); Ammoniumchloroplatinat; Ammonium-(*SP*-4-1)-tetrachloroplatinat(2-) (2:1); Diammoniumtetrachloroplatinat(2-); Diammoniumtetrachloroplatinat

ASK #37850

Chemical Abstract Service Nr. 12064-62-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11129-31-0;
477602-54-3

Molgewicht 362.4982

Bruttoformel Gd_2O_3

2. Bezeichnung Gadolinium()-oxid

ASK #37851

Chemical Abstract Service Nr. 22541-19-1

Molgewicht 157.25

Bruttoformel Gd

2. Bezeichnung Gadolinium(III)-Ion

ASK #37853

Molgewicht 349.4048

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S

2. Bezeichnung (3S)-6-[[[(2R)-2-Amino-2-phenylacetyl]amino]-2,2-dimethyl-7-oxo-2,3,4,7-tetrahydro-1,4-thiazepin-3-carbonsäure

ASK #37854

Formelstamm (C19-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2R,3aS,7aR)-1-{*N*-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-[2R-[1[S(R)],2alpha,3aalpha,7abeta]]-1-[2-[[1-(ethoxycarbonyl)butyl]amino]-1-oxopropyl]octahydro-1H-indole-2-carboxylic acid

ASK #37855

Formelstamm (C19-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2R,3aR,7aS)-1-{*N*-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37856

2. Bezeichnung Peritonealdialyselösungen sind sterile Zubereitungen zur intraperitonealen Anwendung, die Elektrolyte in einer Konzentration und Zusammensetzung enthalten, die annähernd denen des Plasmas entsprechen

3. Bezeichnung Peritonealdialyselösungen

Zitat Bezeichnung
3 EAB3.0+3,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0862

ASK #37862

Chemical Abstract Service Nr. 151006-03-0

Molgewicht 340.4113

Bruttoformel C₁₈H₂₈O₆

2. Bezeichnung (3R,5R)-7-[(1S,2S,6S,8S,8aR)-6,8-Dihydroxy-2-methyl-1,2,6,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #37872

Molgewicht 490.561

Bruttoformel C₂₇H₃₅FO₇

2. Bezeichnung 21-(Acetyloxy)-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl-propanoat

3. Bezeichnung Betamethason-21-acetat-17-propionat

ASK #37873

Molgewicht 560.6508

Bruttoformel C₃₁H₄₁FO₈

2. Bezeichnung (9-Fluor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11 ,17,21-triyl)tripropanoat

3. Bezeichnung Betamethasontripropionat

ASK #37902

Molgewicht 334.3654

Bruttoformel $C_{14}H_{26}N_2O_7$

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*,6*R*)-4-Hydroxy-6-methyl-2-[[[(1*r*,2*R*,3*S*,4*r*,5*R*,6*S*)-2,4,6-trihydroxy-3,5-bis(methylamino)cyclohexyl]oxy]oxan-3-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*S*,4*S*,6*R*)-4-Hydroxy-6-methyl-2-[[[(1*r*,2*R*,3*S*,4*r*,5*R*,6*S*)-2,4,6-trihydroxy-3,5-bis(methylamino)cyclohexyl]oxy]dihydro-2H-pyran-3(4H)-on; Triol-Spectinomycin

ASK #37908

Chemical Abstract Service Nr. 53026-67-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 139874-15-0; 157001-25-7; 1590355-87-5; 181074-89-5; 212854-54-1; 69708-57-2

Formelstamm C7-H14-O6 (C2-H4-O)_n, n = ca. 10

Molgewicht 634.7081

Bruttoformel $C_{27}H_{54}O_{16}$

2. Bezeichnung Methyl{2,3,4,6-tetrakis-O[-hydrooligo(oxy-1,2-ethandiyl)- -yl]- -D-glucopyranosid} mit ca. 10 Ethylenoxid-Einheiten je Molekül

3. Bezeichnung Methylgluceth-10

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

Synonym Methyl-2,3,4,6-tetrakis-O-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]/[2-(2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy)ethyl]-D-glucopyranosid; Ethoxylierte Methylglucoside [10 EO-Einheiten]; alpha-Hydro-omega-hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyl)-Ether mit Methyl-D-glucopyranosid (4:1) [SIGMA = ca. 10]

ASK #37912

Chemical Abstract Service Nr. 33325-40-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74407-69-5

Formelstamm (C6-H9-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 162.2068

Bruttoformel $C_6H_{10}O_3S$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropansäure

ASK #37913

Chemical Abstract Service Nr. 205521-07-9

Formelstamm (C15-H22-N-O5-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 361.4768

Bruttoformel $C_{15}H_{23}NO_5S_2$

2. Bezeichnung 1-[(2*S*)-3-[(2*R*)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropanoylsulfanyl]-2-methylpropanoyl]-L-prolin

ASK #37914

Formelstamm (C18-H27-N2-O5-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 416.5553

Bruttoformel $C_{18}H_{28}N_2O_5S_2$

2. Bezeichnung 1-((2S)-2-Methyl-3-{1-[(2S)-2-methyl-3-sulfanylpropanoyl]-L-prolylsulfanyl}propanoyl)-L-prolin

ASK #37915

Chemical Abstract Service Nr. 64838-55-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78397-34-9

Formelstamm (C11-H16-N-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 259.322

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₄S

2. Bezeichnung 1-[(2S)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropanoyl]-L-prolin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Acetylcaptopril

ASK #37916

Formelstamm (C19-H28-N2-O6-S2)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 446.5813

Bruttoformel C₁₉H₃₀N₂O₆S₂

2. Bezeichnung 1,1'-(Methylenbis{sulfandiyl}[(2S)-2-methyl-1-oxopropan-3,1-diyl])di-L-prolin

ASK #37917

Formelstamm (C13-H19-N-O5-S2)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 335.4395

Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₅S₂

2. Bezeichnung 1-((2S)-3-[[[(2S)-2-Carboxypropyl]disulfanyl]-2-methylpropanoyl]-L-prolin

ASK #37918

Chemical Abstract Service Nr. 65134-74-9

Formelstamm (C8-H12-O4-S2)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 238.3244

Bruttoformel C₈H₁₄O₄S₂

2. Bezeichnung 3,3'-Disulfandiylbis[(2S)-2-methylpropansäure]

ASK #37919

Formelstamm (C20-H32-N2-O6-S2)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 462.6238

Bruttoformel C₂₀H₃₄N₂O₆S₂

2. Bezeichnung 1,1'-(Propan-2,2-diylbis{sulfandiyl}[(2S)-2-methyl-1-oxopropan-3,1-diyl])di-L-prolin

ASK #37920

Chemical Abstract Service Nr. 109-12-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6918-31-6

Molgewicht 95.1026

Bruttoformel C₄H₅N₃

2. Bezeichnung Pyrimidin-2-amin

ASK #37921

Chemical Abstract Service Nr. 1027941-35-0

Molgewicht 292.3137

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₄O₃S

2. Bezeichnung *N*-(4-Aminobenzolsulfonyl)-*N*-(pyrimidin-2-yl)acetamid

ASK #37925

Molgewicht 398.5781

Bruttoformel C₂₆H₃₈O₃

2. Bezeichnung 3-Oxoandrosta-4,6-dien-17 -yl heptanoat

ASK #37930

Formelstamm (C₉-H₁₃-N₂-O₂-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 236.2665

Bruttoformel C₉H₁₃N₂NaO₂S

2. Bezeichnung *rac*-5-[(2*R*)-Pentan-2-yl]-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion-Natriumsalz (1:1)

ASK #37932

Chemical Abstract Service Nr. 87171-21-9

Molgewicht 242.3378

Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₂S

2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(pentan-3-yl)-2-sulfanylpymidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion

ASK #37933

Chemical Abstract Service Nr. 93227-84-0

Molgewicht 260.3531

Bruttoformel C₁₁H₂₀N₂O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*RS*)-2-(Carbamothioylcarbamoyl)-2-ethyl-3-methylhexansäure

ASK #37938

Chemical Abstract Service Nr. 75202-36-7

Molgewicht 203.219

Bruttoformel C₆H₉N₃O₃S

2. Bezeichnung 4-(Morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3(2*H*)-on-1-oxid

ASK #37949

Chemical Abstract Service Nr. 158636-97-6

Molgewicht 316.4197

Bruttoformel C₁₃H₂₄N₄O₃S

2. Bezeichnung *rac*-2-[(2*R*)-3-(*tert*-Butylamino)-2-hydroxypropyl]-4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3(2*H*)-on

ASK #37950

Molgewicht 288.3665

Bruttoformel C₁₁H₂₀N₄O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(Ethylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol

ASK #37951

Molgewicht 376.5147

Bruttoformel C₁₆H₃₂N₄O₄S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[1,2,5-Thiadiazol-3,4-diylbis(oxy)]bis[3-(*tert*-butylamino)propan-2-ol]

ASK #37952

Chemical Abstract Service Nr. 90510-39-7

Molgewicht 444.7327

Bruttoformel C₃₀H₅₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-[(2*E*,7*R*,11)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-(3,7,11,15-tetramethyl-2-hexadecenyl)phenol; 4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-(3,7,11,15-tetramethyl-2-hexadecen-1-yl)phenol;
4-Methoxy-2,5,6-trimethyl-3-phytylphenol; 4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-[(all-*RS*,*E*)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-enyl]phenol; 4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-phytylphenol

ASK #37956

Molgewicht 645.7435

Bruttoformel C₃₉H₃₉N₃O₆

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(9*H*-Carbazol-4-yloxy)-3-[4-((2*RS*)-2-hydroxy-3-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propoxy)-9*H*-carbazol-9-yl]propan-2-ol

ASK #37958

Chemical Abstract Service Nr. 1694-06-0

Molgewicht 214.2416

Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₃S

2. Bezeichnung *N*-Carbamoyl-4-methylbenzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tosylharnstoff; (p-Toluolsulfonyl)harnstoff

ASK #37970

Chemical Abstract Service Nr. 7301-38-4

Molgewicht 477.8916

Bruttoformel C₂₃H₂₄ClNO₈

2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-2-Acetyl-7-chloro-4-(dimethylamino)-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-4*a*,5*a*,6,12*a*-tetrahydrotetracen-1,11(4*H*,5*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Acetyl-2-decarboxamidochlortetracyclin

ASK #37975

Andere Chemical Abstract Service Nr. 218128-75-7; 218128-77-9

Molgewicht 780.9481

Bruttoformel C₄₅H₅₆N₄O₈

Methyl[(3*aR*,3*a*¹*R*,4*R*,5*S*,5*aR*,10*bR*)-4-(acetyloxy)-3*a*-ethyl-9-[(2*S*,4)6*S*,8*S*)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,4,5,6,7,8,9-octahydro-2,6-methanoazecino[4,3-*b*]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3*a*,3*a*¹,4

2.

Bezeichnung

3.

Bezeichnung (4')-4'-Desoxy-8'-norvincaleukoblastin

USYN

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

Synonym

Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(4RS,6S,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,4,5,6,7,8,9-octahydro-2,6-methano-2H-azacyclodecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methoxy-3',4'-Dihydrovinorelbina; 4'-Desoxy-8'-nor-4'-alphabeta-vincalcalcin

ASK #37976

Molgewicht

422.9671

Bruttoformel

C₁₈H₃₁ClN₂O₅S

2. Bezeichnung Methyl 7-chloro-6,7,8-trideoxy-6-[[[(4R)-1-methyl-4-propyl-4,5-dihydro-1H-pyrrrol-2-yl]carbonyl]amino]-1-thio-L-threo-alpha-D-galacto-octopyranosid

3. Bezeichnung Didehydroclindamycin

ASK #37985

Chemical Abstract Service Nr. 17183-98-1

Molgewicht

453.3986

Bruttoformel

C₂₄H₃₀Cl₂O₄

2. Bezeichnung

6-Chlor-1 -(chloromethyl)-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-ylacetat

ASK #37986

Molgewicht

434.9529

Bruttoformel

C₂₄H₃₁ClO₅

2. Bezeichnung 1 -(Chlormethyl)-3,6,20-trioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #37987

Chemical Abstract Service Nr. 17184-05-3

Molgewicht

398.492

Bruttoformel

C₂₄H₃₀O₅

2. Bezeichnung

(1 ,2)-3,6,20-Trioxo-1,2-dihydro-3'H-cyclopropa[1,2]pregn-4-en-17-ylacetat

ASK #37988

Chemical Abstract Service Nr. 23814-84-8

Molgewicht

434.9529

Bruttoformel

C₂₄H₃₁ClO₅

2. Bezeichnung

(1 ,2)-6 -Chlor-7 -hydroxy-3,20-dioxo-1,2-dihydro-3'H-cyclopropa[1,2]pregn-4-en-17-ylacetat

ASK #37989

Chemical Abstract Service Nr. 2668-74-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 135729-34-9

Molgewicht

370.4819

Bruttoformel

C₂₃H₃₀O₄

2. Bezeichnung

3,20-Dioxopregna-1,4-dien-17-ylacetat

ASK #37990

Chemical Abstract Service Nr. 13744-72-4

Molgewicht	404.927
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ ClO ₄
2. Bezeichnung	6 -Chlor-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylacetat

ASK #38210

Chemical Abstract Service Nr. 15121-94-5

Molgewicht 208.2536

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃

2. Bezeichnung 2-Methoxy-6-pentylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion

ASK #38241

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm J, Isolat B-3745, inaktiviert

ASK #38242

2. Bezeichnung Gonadotropin-Releasing-Factor-Analogon, konjugiert mit Diphtherietoxoid

ASK #38297

2. Bezeichnung Allogenes Plasma vom Pferd

ASK #38326

2. Bezeichnung Humane allogene hämatopoetische Stammzellen aus Knochenmark

Zitat
Bezeichnung 2 EAB5.6,6.0+3,7.0,8.0(2005-2014)/2323

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Blutbildende Stammzellen aus Knochenmark des Menschen; Humane hämatopoetische Stammzellen [aus Knochenmark]; Humane Progenitorzellen aus Knochenmark; Hämatopoetische Stammzellen aus Knochenmark vom Menschen; Humane hämatopoetische Progenitorzellen [aus Knochenmark]

ASK #38391

Chemical Abstract Service Nr. 1803171-55-2

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₃₀H₉₈₈₈N₁₆₉₆O₂₀₂₈S₄₈

Vorzugsbezeichnung Ravulizumab

International
Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGHIFS NYWIQWVRQA PGQGLEWMGE ILPGSGHTEY TENFKDRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARYF FGSSPNWYFD VWGQGTLTVV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSNFGT QTYTCNVDPK PSNTKVDKTV ERKCCVECPP CPAPPVAGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVLH EALHSHYTQK SLSLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCGASENIY GALNWWYQKPK GKAPKLLIYG ATNLADGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQPEDFATYYCQN VLNTPLTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H']((22-96,149-205,262-322,368-426),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((224-224',225-225',228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((136-214)-Octadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys448, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #38409

2. Bezeichnung Humanes Blutgefäß

ASK #38410

2. Bezeichnung Humane Herzklappe

ASK #38412

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm C-197, inaktiviert

ASK #38415

2. Bezeichnung Kanarienvogelpockenvirus, Stamm vCP2017, das die preM/E-Gene des West-Nil-Virus exprimiert, lebend

ASK #38416

2. Bezeichnung Coxiella burnetii, Stamm Nine Mile, inaktiviert

ASK #38420

2. Bezeichnung Equines Rotavirus, Serotyp G3 P12, Stamm H2, inaktiviert

ASK #38423

2. Bezeichnung Klassische Schweinepest-Virus, Stamm CL (China), lebend

ASK #38431

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ D, epsilon Toxoid

ASK #38432

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, inaktiviert

ASK #38433

2. Bezeichnung Aviäres Paramyxovirus 3, inaktiviert

ASK #38434

2. Bezeichnung Infektiöse Laryngotracheitis-Virus, Stamm Connecticut, lebend

ASK #38441

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 1 (BTV-1), Stamm ALG2006/01 E1, inaktiviert

3. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 1, inaktiviert

ASK #38442

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 2, inaktiviert

ASK #38443

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 4 (BTV-4), Stamm BTV-4/SPA-1/2004, inaktiviert

3. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 4, inaktiviert

ASK #38447

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O149:K88 (Fimbrienantigen 4), inaktiviert

ASK #38449

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp CS2011, 987p (Fimbrienantigen 6), inaktiviert

ASK #38453

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Coronavirus

ASK #38455

2. Bezeichnung Humanes Hornhautgewebe des Auges ((mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hornhautgewebe des Auges vom Menschen

ASK #38456

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O78, Stamm EC34195 aroA-, lebend

ASK #38460

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Sero-var Portland-vere, Stamm Ca-12-000, inaktiviert

ASK #38461

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Icterohaemorrhagiae, Serovar Copenhageni, Stamm Ic-02-001, inaktiviert
ASK #38462

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Australis, Serovar Bratislava, Stamm As-05-073, inaktiviert
ASK #38463

2. Bezeichnung Leptospira kirschneri, Serogruppe Grippotyphosa, Serovar Dadas, Stamm Gr-01-005, inaktiviert
ASK #38466

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm R32E11, inaktiviert
ASK #38467

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm VP-046 BIS, lebend
ASK #38468

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm L1148, lebend
ASK #38470

2. Bezeichnung Escherichia coli, rekombinantes Shigatoxin 2e
ASK #38471

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm 1/96, lebend
ASK #38473

2. Bezeichnung Flavivirus-Chimäre, Stamm YF-WN, inaktiviert
ASK #38474

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Icterohaemorrhagiae, Serovar Icterohaemorrhagiae, MSLB 1089, inaktiviert
ASK #38475

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Serovar Canicola, Stamm MSLB 1090, inaktiviert
ASK #38476

2. Bezeichnung Leptospira kirschneri, Serogruppe Grippotyphosa, Serovar Grippotyphosa, Stamm MSLB 1091, inaktiviert
ASK #38477

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Australis, Serovar Bratislava, Stamm MSLB 1088, inaktiviert
ASK #38478

Molgewicht 346.3331

Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O_8$

2. Bezeichnung Chelaton II
ASK #38482

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus Typ 1, Stamm KE-9 (nicht zytopathogen), lebend
ASK #38483

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus Typ 2, Stamm NY-93 (nicht zytopathogen), lebend
ASK #38494

2. Bezeichnung Kanarienvirus, Stamm vCP1338, das das feline Interleukin-2-Gen exprimiert, lebend
ASK #38495

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 1, Stamm Manisa, inaktiviert
ASK #38497

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 3/97, Stamm Taiwan, inaktiviert
ASK #38498

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 22, Stamm Irak, inaktiviert
ASK #38499

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 24, Stamm Cruzeiro, inaktiviert

ASK #38501

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp Asia1, Stamm Shamir, inaktiviert

ASK #38506

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm CDV Bio 11/A, lebend

ASK #38507

2. Bezeichnung Canines Parvovirus 2b, Stamm CPV-2b-Bio 12/B, lebend

ASK #38508

2. Bezeichnung Mycoplasma synoviae, Stamm MS1, lebend

ASK #38519

2. Bezeichnung Eimeria maxima CP, lebend

ASK #38531

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O149: Kapselantigen 91(B), K88 ac, inaktiviert

3. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O149:K91 (Fimbrienantigen F4), inaktiviert

ASK #38532

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O8: Kapselantigen 87, K88 ac, inaktiviert

3. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O8:K87 (Fimbrienantigen F4), inaktiviert

ASK #38543

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 1, Stamm Kaufbeuren, inaktiviert

ASK #38544

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 5, Stamm Bernbeuren, inaktiviert

ASK #38545

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 81/87, Stamm Castellanos, inaktiviert

ASK #38546

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp C, Subtyp 1, Stamm Oberbayern, inaktiviert

ASK #38547

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT1, Stamm Zimbabwe, inaktiviert

ASK #38548

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT2, Stamm Zimbabwe, inaktiviert

ASK #38549

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 17/92, Stamm Saudi, inaktiviert

ASK #38550

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 22/99, Stamm Iran, inaktiviert

ASK #38551

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 9/97, Stamm Iran, inaktiviert

ASK #38552

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 20/06, Stamm Turkey, inaktiviert

ASK #38553

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 2/87, Stamm Iran, inaktiviert

ASK #38554

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 5/2009, Stamm Turkey, inaktiviert

ASK #38555

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 7/2010, Stamm South Korea, inaktiviert

ASK #38556

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 23/86, Stamm Saudi, inaktiviert

ASK #38557

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 11/97, Stamm Malaysia, inaktiviert

ASK #38560

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Typ QX, Stamm D388, lebend

ASK #38563

Chemical Abstract Service Nr. 196078-29-2

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Mepolizumab

International Nonproprietary Name INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #38570

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm EC/17 (Fimbriantigen F5), inaktiviert

ASK #38571

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Serotyp G6P1, Stamm TM-91, inaktiviert

ASK #38573

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm 94881 (Genotyp 1), lebend

ASK #38574

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm 2940, inaktiviert

ASK #38576

2. Bezeichnung Schmallenbergvirus, Stamm BH80/11-4, inaktiviert

ASK #38577

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm CP7_E2alf, das das E2-Gen des Klassische Schweinepest-Virus exprimiert, lebend

ASK #38579

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. Enterica, Serovar Enteritidis, Stamm CAL 10 Sm+/Rif+/Ssq-, lebend

ASK #38580

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm HVT/ILT-138 (zellassoziert), das die Gene der Glycoproteine gD und gI des Infektiöse Laryngotracheitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #38581

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 1, Stamm NT3, Apx I-Toxoid und Apx II-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #38582

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm SZ II, Apx II-Toxoid und Apx III-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #38583

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm PO, Apx II-Toxoid und Apx III-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #38584

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Grippotyphosa, Stamm Grippo Mal 1540, inaktiviert

ASK #38585

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Typ 2, Stamm CGF 2004/75, lebend

ASK #38586

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm rHVT/ND (zellassoziert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus (lentogener Stamm D-26) exprimiert, lebend

ASK #38587

2. Bezeichnung Geflügelpockenvirus, Stamm FPV-92, lebend

ASK #38588

2. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm BIO-24, inaktiviert

ASK #38589

2. Bezeichnung Bovines Parainfluenza 3-Virus, Stamm BIO-23, inaktiviert

ASK #38590

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm DSM 5283, inaktiviert

ASK #38591

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm BIO-25, inaktiviert

ASK #38594

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm Lederle, Lebend

ASK #38595

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Serovar Canicola, Stamm 601903, inaktiviert

ASK #38596

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Icterohaemorrhagiae, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm 601895, inaktiviert

ASK #38597

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 1, das das ORF2-Protein des porzinen Circovirus Typ 2 exprimiert, inaktiviert

ASK #38599

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P4 (Fimbrienantigen F6), inaktiviert

ASK #38600

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P5 (Fimbrienantigen F18ab), inaktiviert

ASK #38601

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P6 (Fimbrienantigen F4ac), inaktiviert

ASK #38602

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P9 (Fimbrienantigen F18ac), inaktiviert

ASK #38603

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P10 (Fimbrienantigene F5, F41), inaktiviert

ASK #38604

Chemical Abstract Service Nr. 1401965-15-8

Molgewicht 146000

Bruttoformel $C_{6464}H_{10024}N_{1736}O_{2000}S_{44}$

Vorzugsbezeichnung Bermekimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCTASGFTFS MFGVHWVRQA PGKGLEWVAA VSYDGSNKYY AESVKGRFTI SRDNSKNILF LQMDSLRLED TAVYYCARGR PKVVIPAPLA HWGQGTLVTF SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYCKKVS N KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKQSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT ITCRASQGIS SWLAWYQQKPK GKAPKLLIYE ASNLETGVPS RFGSGSGSD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ TSSFLSFSGG GTKVEHKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-N-terminales Glutaminyl post-translational zu Pyroglutamyl modifiziert, [H]452,[H']452-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #38605

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm Massachusetts B-48, lebend

ASK #38606

2. Bezeichnung Eimeria brunetti, Stamm 034, lebend

ASK #38607

2. Bezeichnung Eimeria necatrix, Stamm 033, lebend

ASK #38608

2. Bezeichnung Eimeria tenella, Stamm 004, lebend

ASK #38609

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 4, Stamm BTV-4/SPA-1/2004, inaktiviert

ASK #38610

2. Bezeichnung Leishmania infantum MON-1, Protein Q

ASK #38613

2. Bezeichnung Eimeria necatrix, Stamm mednec 3+8, lebend

ASK #38614

2. Bezeichnung Eimeria brunetti, Stamm roybru 3+28, lebend

ASK #38615

2. Bezeichnung Eimeria acervulina, Stamm RA 3+20, lebend

ASK #38616

2. Bezeichnung Eimeria maxima, Stamm MCK+10, lebend

ASK #38617

2. Bezeichnung Eimeria mitis, Stamm Jormit 3+9, lebend

ASK #38618

2. Bezeichnung Eimeria tenella, Stamm Rt 3+15, lebend

ASK #38622

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Pomona, Serovar Pomona, Stamm Po-01-000, inaktiviert

ASK #38623

2. Bezeichnung Leptospira santarosai, Serogruppe Tarassovi, Serovar Gatuni, Stamm S1148/02, inaktiviert

ASK #38624

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm App2TR98, inaktiviert

ASK #38625

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 9, Stamm App9KL97, inaktiviert

ASK #38626

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Toxoid

ASK #38627

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, Stamm 554, beta Toxoid

ASK #38628

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, Stamm 578, beta Toxoid

ASK #38629

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 9, Stamm App9KL97, Toxoid Apx I

ASK #38631

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm App2TR98, Toxoid Apx III

ASK #38632

2. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 2 (RHDV2), Stamm V-1037, inaktiviert

ASK #38634

2. Bezeichnung Aviäres Metapneumovirus Typ B, Stamm CRR126, lebend

ASK #38635

Chemical Abstract Service Nr.	1610833-03-8
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₈₈ H ₉₉₀₄ N ₁₇₀₀ O ₂₀₀₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Burosumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NHYMHWVRQA PGQGLEWMGI INPISGSTSN AQKFQGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARDI VDAFDFWGQG TMVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPSSSLGTQTYIC NVNHNKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS SALVWYQKPK GKAPKLLIYD ASSLESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNDYFTFGPG TKVDIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYPR EAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L']((23-88,133-193),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #38638

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm B1, lebend

ASK #38640

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O8:K87 (Fimbrienantigen F4ac), nicht pathogen, lebend

ASK #38641

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O141:K94 (Fimbrienantigen F18ac), nicht pathogen, lebend

ASK #38642

2. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 2 (RHDV2), Stamm LP.SV.2012, inaktiviert

ASK #38643

2. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 1 (RHDV1), Stamm IM507.SC.2011, inaktiviert

ASK #38644

Chemical Abstract Service Nr.	65072-00-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68409-77-8; 73049-73-7; 80702-37-0; 9005-96-3; 9013-28-9; 91079-40-2
2. Bezeichnung	Aminosäuren-Oligopeptide-Gemisch, hergestellt durch enzymatische Hydrolyse von Proteinen mit Trypsin
3. Bezeichnung	Trypton ((mit Angaben zur Herkunft und Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2017; Pharmavista

ASK #38645

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Serotyp 3, Stamm FC-126 (zellassoziert), lebend

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Zellgebundenes Putenherpesvirus, Stamm FC-126, Serotyp 3, lebend; Zellgebundenes Virus der Marek'schen Krankheit, Stamm FC-126, Serotyp 3, lebend
ASK #38648	
2. Bezeichnung	Influenzavirus A, Stamm A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pdm09, inaktiviert
ASK #38649	
Chemical Abstract Service Nr.	1646819-03-5
Vorzugsbezeichnung	Voretigen neparovec
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	Rekombinanter adeno-assoziiertes Serotyp 2 (rAAV-2) Virus Vektor mit dem RPE65 Gen, das für die retinale pigment(RPE)-spezifische retinoide Isomerohydrolase kodiert, eine modifizierte Kozak-Sequenz an der Translation-Startstelle enthält und unter der Kontrolle des Cytomegalovirus-(CMV)-immediate-early Enhancers und des Chicken-Betaactin-(CBA)-Promotors steht
Zitat Bezeichnung 2	INN.Def
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DNA (synthetisch hergestellter adeno-assoziiertes Virus 2 Vektor AAV2-hRPE65v2); adeno-assoziiertes Virus Serotyp 2-basierter Vektor mit der menschlichen RPE65-Genexpressions-Kassette
ASK #38650	
Chemical Abstract Service Nr.	2086142-87-0
Vorzugsbezeichnung	Axicabtagen ciloleucel
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	autologe humane T-Zellen, transduziert mit einem retroviralem Vektor, der für den anti-CD 19 CD28/CD3-zeta chimerären Antigentrezeptor kodiert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	menschliche genetisch modifizierte autologe T-Zellen aus Patientenblut, die mit dem nichtreplikativem retroviralem Vektor transduziert sind, der für den FMC63-anti-CD19 single chain variablen Fragment-(scFv)-CD28/CD3-zeta chimerären Antigenrezeptor (FMC63-28Z CAR) kodiert
ASK #38652	
2. Bezeichnung	DNA-Plasmid pUK-SPDV-Poly2#1, welches für Virusproteine des Erregers der Bauchspeicheldrüsenerkrankung beim Lachs kodiert
ASK #38656	
2. Bezeichnung	Clostridium perfringens, Typ A, beta2 Toxoid
ASK #38660	
2. Bezeichnung	Putenherpesvirus, Stamm HVP360 (zellassoziert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus und das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus exprimiert, lebend
ASK #38661	
2. Bezeichnung	Porzines Respiratorisches und Reproduktives Syndrom-Virus, Stamm 96V198, lebend
ASK #38665	
3. Bezeichnung	Humanes Nervengewebe ((prozessiert zur Entfernung der Chondroitinsulfat-Proteoglykane, tiefgefroren in Trockeneis, sterilisiert durch Gammastrahlung))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Peripheres Nervengewebe menschlichen Ursprungs
ASK #38666	
Chemical Abstract	1823078-37-0

Service Nr.	
Vorzugsbezeichnung	Tisagenlecleucel
International Nonproprietary Name	INN.L117
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUCTR; NCI.Thesaurus; EUTCT; Pharmavista; PubChem; Orph.Desig.FDA-2014-01-31; NCI.Dict; ICTRP; AdisInsight
2. Bezeichnung	humane, in Kultur expandierte, gentechnisch veränderte, autologe T-Zellen zur zellbasierten Gentherapie, isoliert aus Blut des Patienten und transduziert mit einem nicht-replizierenden lentiviralen Vektor zur Expression eines chimären Antigen-Rezeptors (CAR, bestehend aus einem anti-CD19-Antikörper-Variabeldomänen-Einzelkettenfragment (Klon FMC63), der Signal-Domäne von 4-1BB (CD137) und der CD3-zeta-Kette) unter Kontrolle des EF-1-alpha-Promotors, mit Antitumor-Aktivität in Patienten mit CD19-exprimierenden malignen B-Zell-Neoplasien
Zitat Bezeichnung 2	INN.Def
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tisagenlecleucel-T; ex vivo genetisch modifizierte autologe T-Zellen mit einem lentiviralen Vektor (CTL019 vector) für einen anti-CD19 chimären Antigen-Rezeptor
ASK #38668	
2. Bezeichnung	Attenuated live rabies vaccine virus, strain SPBN GASGAS
3. Bezeichnung	Tollwutvirus, Stamm SPBN GASGAS, lebend ((attenuiert, oral))
ASK #38669	
2. Bezeichnung	Bovines Parainfluenza 3-Virus, Stamm Bio-23/A, lebend
ASK #38670	
2. Bezeichnung	Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm Bio-24/A, lebend
ASK #38672	
2. Bezeichnung	Streptococcus uberis, Stamm 5616, Lipoteichonsäure aus Biofilm Adhesion Component
ASK #38673	
2. Bezeichnung	Infektiöse Bursitis-Virus, Serotyp 1, Stamm SYZA26, lebend
ASK #38678	
2. Bezeichnung	Tauben-Paramyxovirus 1, Stamm 988M, inaktiviert
ASK #38679	
2. Bezeichnung	Tauben-Herpesvirus 1, Stamm V298/70, inaktiviert
ASK #38680	
2. Bezeichnung	Aviäres Adenovirus 8, Stamm M2/E, inaktiviert
ASK #38681	
3. Bezeichnung	Equines Herpesvirus 1, Stamm Bio 82, inaktiviert
ASK #38682	
2. Bezeichnung	Infektiöse Bursitis-Virus, intermediärer Stamm IBDV_IGS, lebend
ASK #38683	
2. Bezeichnung	Infektiöse Bursitis-Virus, intermediärer Stamm VMG 91, lebend
ASK #38685	
2. Bezeichnung	Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm Jencine-2013, lebend
ASK #38686	
2. Bezeichnung	Bovines Parainfluenza 3-Virus, Stamm INT2-2013, lebend
ASK #38687	
2. Bezeichnung	Chlamydia abortus, Stamm A22, inaktiviert
ASK #38688	

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Abortusovis, inaktiviert

ASK #38689

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm 27a, VP2 Antigen

ASK #38690

2. Bezeichnung Virus rabiei attenuated SAD Clone

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.0746

3. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm SAD Clone, lebend

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.0746

ASK #38691

Vorzugsbezeichnung Betibeglogen autotemcel

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym autologe, mit CD34+-Zellen angereicherte Zellpopulation, die mit einem für das β A-T87Q-Globin-Gen kodierenden lentiviralen Vektor (LVV) transduzierte hämatopoetische Stammzellen (HSZ) enthält; CD34+-angereicherte hämatopoetische Stammzellfraktion mit lentiviralem Vektor (LVV) für das β A-T87Q-Globin-Gen; autologe CD34+-angereicherte Stammzellfraktion mit LVV für β A-T87Q-Globin

ASK #38693

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Derby, inaktiviert

ASK #38694

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Infantis, inaktiviert

ASK #38695

2. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm Lym-56, lebend

ASK #38696

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73482-00-5

Formelstamm (C₁₅H₁₉N₂O₃S)⁻ Na⁺

Molgewicht 330.3777

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₂NaO₃S

2. Bezeichnung (2 ,4S)-5,5-Dimethyl-2-[(2-phenylacetamido)methyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium-Benzylpenilloat

ASK #38697

2. Bezeichnung Lawsonia intracellularis, Stamm SPAH-08, inaktiviert

ASK #38699

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27307-30-8; 742007-16-5

Molgewicht 3718.5145

Bruttoformel C₁₇₆H₂₄₂N₃₂O₄₁S₈

2. Bezeichnung Octakis{N⁶-[(R)-[(2R,4S)-4-carboxy-2,2-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]](2-phenylacetamido)acetyl]-L-lysine}

3. Bezeichnung Octakis[N⁶-(benzylpenicilloyl)-L-lysine]

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

Synonym Benzylpenicilloyl-octa-L-lysin

ASK #38707

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm 1052, lebend

ASK #38708

2. Bezeichnung Myxomatose-Vektorvirus mit Rabbit-Haemorrhagic-Disease-Virus-Anteil, Stamm MK1899, lebend

ASK #38709

2. Bezeichnung Klassische Schweinepest-Virus, Stamm C, lebend

ASK #38710

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm P120, lebend

ASK #38711

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, inaktiviert

ASK #38712

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, inaktiviert

ASK #38713

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp C, inaktiviert

ASK #38714

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp Asia 1, inaktiviert

ASK #38715

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT 1, inaktiviert

ASK #38716

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT 2, inaktiviert

ASK #38717

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT 3, inaktiviert

ASK #38718

3. Bezeichnung Pseudomonas aeruginosa, Habs-Serotyp 5, Stamm EP3, inaktiviert

ASK #38719

3. Bezeichnung Pseudomonas aeruginosa, Habs-Serotyp 6, Stamm EP2, inaktiviert

ASK #38720

3. Bezeichnung Pseudomonas aeruginosa, Habs-Serotyp 7/8, Stamm EP1, inaktiviert

ASK #38721

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm App2TR98, Toxoid Apx II

ASK #38722

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 9, Stamm App9KL97, Toxoid Apx II

ASK #38723

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 9, Stamm WSLB 3013, inaktiviert

ASK #38724

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 11, Stamm WSLB 3057, inaktiviert

ASK #39003

Chemical Abstract Service Nr. 13209-41-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106073-65-8

Molgewicht 356.4553

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄

Vorzugsbezeichnung	Vamorolon
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #39015	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	162968-22-1
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₈ -O ₈ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	453.4426
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₈ P
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #39016

Chemical Abstract Service Nr.	26328-11-0
Molgewicht	248.3208
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(S)-Pindolol
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	USEPACompTox; PubChem; ChemIDplus; (USAN); ChemSpider; (BAN); (AAN); (JAN)
2. Bezeichnung	(2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	PubChem; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. (S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]-2-propanol; l-Pindolol; (2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol; (2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(propan-2-ylamino)propan-2-ol; (2S)-1-[(1H-Indol-4-yl)oxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol; (S)-1-(Indol-4-yloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol; (-)-Pindolol;
Synonym	(2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]-2-propanol; (S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(propan-2-ylamino)propan-2-ol; (S)-(-)-Pindolol; (2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol; levo-Pindolol; Espindolol; (S)-1-[(1H-indol-4-yl)oxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol; Levopindolol; S-Pindolol; (-)-1-(Indol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)-2-propanol

ASK #39017

Chemical Abstract Service Nr.	136590-28-8
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	320.3802
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₅
2. Bezeichnung	(3R,5R)-3,5-Dihydroxy-7-[(1S,2S)-6-hydroxy-2-methyl-1,2-dihydronaphthalin-1-yl]heptansäure

ASK #39019

Chemical Abstract Service Nr.	256463-26-0
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₄ -O ₂ . 2(C ₄₂ -H ₇₀ -O ₃₅)
Molgewicht	2566.3718
Bruttoformel	C ₁₀₄ H ₁₆₄ O ₇₂

Vorzugsbezeichnung Ethinylestradiol-Betadex (1:2)
International Nonproprietary Name (INN.L1,INN.L38)
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol-Cyclomaltoheptaose-Einschlussverbindung (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 17alpha-Ethinyl-1,3,5(10)-estratrien-3,17beta-diol-beta-Cyclodextrin (1:2); Ethinylestradiol-beta-Cyclodextrin-Komplex (1:2)

ASK #39020

Chemical Abstract Service Nr. 27521-34-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 108027-09-4
Molgewicht 312.4028
Bruttoformel $C_{20}H_{24}O_3$
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,6 ,17-triol

ASK #39021

Chemical Abstract Service Nr. 56324-28-8
Molgewicht 312.4028
Bruttoformel $C_{20}H_{24}O_3$
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,6 ,17-triol

ASK #39022

Chemical Abstract Service Nr. 38002-18-5
Molgewicht 310.3869
Bruttoformel $C_{20}H_{22}O_3$
2. Bezeichnung 3,17-Dihydroxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-6-on

ASK #39023

Molgewicht 310.3869
Bruttoformel $C_{20}H_{22}O_3$
2. Bezeichnung 3,17-Dihydroxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-16-on

ASK #39024

Chemical Abstract Service Nr. 67703-68-8
Molgewicht 294.3875
Bruttoformel $C_{20}H_{22}O_2$
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10),6-tetraen-20-in-3,17-diol

ASK #39025

Chemical Abstract Service Nr. 15071-66-6
Molgewicht 310.4299
Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung 1-Methyl-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #39026

Chemical Abstract Service Nr. 155683-61-7
Molgewicht 310.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung 4-Methyl-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #39027

Chemical Abstract Service Nr. 3240-39-9

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 2-Methyl-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #39031

Chemical Abstract Service Nr. 521-35-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 47276-71-1

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$

Vorzugsbezeichnung Cannabinol

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 CAS; BAN; MeSH; ROMP2010

2. Bezeichnung 6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6*H*-benzo[*c*]chromen-1-ol

ASK #39032

Chemical Abstract Service Nr. 50708-95-7

Molgewicht 374.5799

Bruttoformel $C_{23}H_{34}O_2S$

Vorzugsbezeichnung Tinabinol

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 5,5-Dimethyl-8-(3-methyloctan-2-yl)-1,2,3,5-tetrahydrothiopyrano[2,3-*c*]chromen-10-ol

ASK #39033

Chemical Abstract Service Nr. 109010-60-8

Molgewicht 290.3575

Bruttoformel $C_{16}H_{22}N_2O_3$

2. Bezeichnung *tert*-Butyl{[(3*S*)-3-amino-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]acetat}

ASK #39034

Chemical Abstract Service Nr. 3055-99-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73579-17-6; 9002-92-0; 95297-49-7

Molgewicht 582.8073

Bruttoformel $C_{30}H_{62}O_{10}$

3. Bezeichnung Lauromacrogol 400 (Ph.Eur.) ((Bezeichnung nur zulässig, wenn der Stoff arzneilich wirksamer Bestandteil ist))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Lauromacrogol 400

ASK #39042

Chemical Abstract Service Nr.	299-28-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18016-24-5; 3414-35-5
Formelstamm	$2(\text{C}_6\text{H}_{11}\text{O}_7)^- \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht	430.3727
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{CaO}_{14}$
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Calciumgluconat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 578 [Calciumgluconat]; Wasserfreies Calciumgluconat
ASK #39044	
Chemical Abstract Service Nr.	105066-21-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	913978-02-6
Molgewicht	439.6701
Bruttoformel	$\text{C}_{14}\text{H}_{21}\text{Cl}_3\text{O}_9$
2. Bezeichnung	(1,6-Dichlor-1,6-didesoxy- β -D-fructofuranosyl)-6-O-acetyl-4-chlor-4-desoxy- β -D-galactopyranosid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
3. Bezeichnung	6-O-Acetylsucralose
Zitat Bezeichnung 3	EP.imp.syn; EAB.VU.Syn; CAS
ASK #39045	
Chemical Abstract Service Nr.	40631-75-2
Molgewicht	397.6335
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{19}\text{Cl}_3\text{O}_8$
2. Bezeichnung	(1,6-Dichlor-1,6-didesoxy- β -D-fructofuranosyl)-6-chlor-6-desoxy- β -D-glucopyranosid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1',6,6'-Trichlorsucrose; 1',6,6'-Trichlor-1',6,6'-tridesoxysucrose; 1,6-Dichlor-1,6-didesoxy-beta-D-fructofuranosyl-6-chlor-6-desoxy-alpha-D-glucopyranosid
ASK #39046	
Chemical Abstract Service Nr.	64644-65-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	87018-41-5
Molgewicht	379.1878
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{20}\text{Cl}_2\text{O}_9$
2. Bezeichnung	(1-Chlor-1-desoxy- β -D-fructofuranosyl)-4-chlor-4-desoxy- β -D-galactopyranosid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1',4-Dichlor-1',4-didesoxygalactosucrose; 1-Chlor-1-desoxy-beta-D-fructofuranosyl-4-chlor-4-desoxy-alpha-D-galactopyranosid
ASK #39047	
Chemical Abstract Service Nr.	55832-24-1
Molgewicht	379.1878
Bruttoformel	$\text{C}_{12}\text{H}_{20}\text{Cl}_2\text{O}_9$

2. Bezeichnung (6-Chlor-6-desoxy- -D-fructofuranosyl)-4-chlor-4-desoxy- -D-galactopyranosid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4,6'-Dichlor-4,6'-didesoxygalactosucrose; 6-Chlor-6-desoxy-beta-D-fructofuranosyl-4-chlor-4-desoxy-alpha-D-galactopyranosid

ASK #39048

Chemical Abstract Service Nr. 61854-83-9

Molgewicht 379.1878

Bruttoformel $C_{12}H_{20}Cl_2O_9$

2. Bezeichnung (1,6-Dichlor-1,6-didesoxy- -D-fructofuranosyl)- -D-glucopyranosid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,6-Dichlor-1,6-didesoxy-beta-D-fructofuranosyl-alpha-D-glucopyranosid; 1',6'-Dichlorsucrose; 1',6'-Dichlor-1',6'-didesoxysucrose

ASK #39049

Chemical Abstract Service Nr. 105066-20-4

Molgewicht 361.1725

Bruttoformel $C_{12}H_{18}Cl_2O_8$

2. Bezeichnung (3,6-Anhydro-1-chlor-1-desoxy- -D-fructofuranosyl)-4-chlor-4-desoxy- -D-galactopyranosid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,6-Anhydro-1-chlor-1-desoxy-beta-D-fructofuranosyl-4-chlor-4-desoxy-alpha-D-galactopyranosid; 3',6'-Anhydro-1',4-dichlor-1',4-didesoxygalactosucrose

ASK #39050

Chemical Abstract Service Nr. 78508-21-1

Molgewicht 217.0472

Bruttoformel $C_6H_{10}Cl_2O_4$

2. Bezeichnung 1,6-Dichlor-1,6-didesoxy- -D-fructofuranose

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39051

Chemical Abstract Service Nr. 848642-13-7

Molgewicht 198.6015

Bruttoformel $C_6H_{11}ClO_5$

2. Bezeichnung 4-Chlor-4-desoxy- -D-galactopyranose

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39057

Molgewicht 398.5351

Bruttoformel $C_{25}H_{34}O_4$

2. Bezeichnung (2)-2,6-Dimethyl-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-yl acetat

ASK #39058

Chemical Abstract Service Nr. 907193-65-1

Molgewicht 398.5351

Bruttoformel $C_{25}H_{34}O_4$

2. Bezeichnung (2)-2,6-Dimethyl-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-yl acetat

ASK #39059

Molgewicht 396.5192

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₄

2. Bezeichnung 2,6-Dimethyl-3,20-dioxopregna-1,4,6-trien-17-yl acetat

ASK #39060

Chemical Abstract Service Nr. 14994-27-5

Molgewicht 386.5244

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₄

2. Bezeichnung 6-Methyl-3,20-dioxopregn-5-en-17-yl acetat

ASK #39065

Chemical Abstract Service Nr. 433937-74-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 917904-13-3

Molgewicht 466.8657

Bruttoformel C₂₁H₂₁ClF₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Atecegatran

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2S)-N-[(4-Carbamimidoylphenyl)methyl]-1-[(R)-[3-chlor-5-(difluormethoxy)phenyl]hydroxyacetyl]azetidin-2-carboxamid

ASK #39067

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7631-86-9

Molgewicht 60.0842

Bruttoformel O₂Si

2. Bezeichnung Hochdisperse Polykieselsäure-Natriumsalz- und/oder -Kaliumsalz-Lösung

3. Bezeichnung Kieselöl ((mit Angabe der Alkalimetall-Ionenart(en), des mittleren Silicat-Partikeldurchmessers (d = 5-100 nm) und des Feststoffgehalts))

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2010

ASK #39069

Chemical Abstract Service Nr. 260974-95-6

Molgewicht 810.4102

Bruttoformel C₃₃H₃₂Cl₄O₁₅

2. Bezeichnung (5*R*,5a*R*,8a*R*,9*S*)-9-{2,3-Bis-*O*-(dichloracetyl)-4,6-*O*-[(1*R*)-ethan-1,1-diyl]- -D-glucopyranosyloxy}-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8a,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5a*H*)-
((siehe CAS [260974-95-6], Patent WO 2000/015647; Eur.Ph. 7.1 mit spiegelverkehrtem 4,6-*O*-(*S*)-Ethyliden-beta-L-glucopyranosid-Rest))

ASK #39070

Chemical Abstract Service Nr. 117669-31-5

Molgewicht 396.3469

Bruttoformel C₂₁H₁₆O₈

2. Bezeichnung 9-Hydroxy-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(8*H*)-on

ASK #39071

Chemical Abstract Service Nr. 153975-26-9

Molgewicht	380.3475
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ O ₇
2. Bezeichnung	5-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)furo[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-6(8 <i>H</i>)-on

ASK #39072

Chemical Abstract Service Nr.	149839-65-6
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	970.92
Bruttoformel	C ₅₀ H ₅₀ O ₂₀

2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,5a <i>R</i> ,8a <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-{4,6- <i>O</i> -[(1 <i>R</i>)-Ethan-1,1-diyl]- <i>-D</i> -glucopyranosyloxy}-5-{4-[(5 <i>R</i> ,5a <i>R</i> ,8a <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-9-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-8-oxo-5,5a,6,8,8a,9-hexahydro-2 <i>H</i> -furo[3',4':6,7]naphtho[2,3- <i>d</i>][1,3]dioxol-5-yl]}
-----------------------	--

ASK #39073

Chemical Abstract Service Nr.	157994-98-4
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	358.476
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O
2. Bezeichnung	[2-[(2 <i>RS</i>)-4-Benzyl-2-phenylpiperazin-1-yl]phenyl]methanol

ASK #39074

Chemical Abstract Service Nr.	157995-00-1
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	340.4608
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ N ₂
2. Bezeichnung	(14b <i>RS</i>)-2-Benzyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydrodibenzo[<i>c</i> , <i>f</i>]pyrazino[1,2- <i>a</i>]azepin

ASK #39075

Molgewicht	344.428
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(14b <i>RS</i>)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydrodibenzo[<i>c</i> , <i>f</i>]pyrazino[1,2- <i>a</i>]azepin-8-sulfonsäure

ASK #39078

Chemical Abstract Service Nr.	138786-67-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	142678-34-0; 226904-33-2
Formelstamm	(C16-H14-F2-N3-O4-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	405.3516
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₂ N ₃ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Pantoprazol-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-(Difluormethoxy)-2-[(<i>R</i>)-(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz

ASK #39079

Molgewicht	623.773
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₄ F ₃ N ₅ O ₃ S
2. Bezeichnung	2-{4-[3-(7-[3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propoxy}-2-(trifluormethyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #39080

Chemical Abstract Service Nr.	121181-53-1
Molgewicht	18798.6065
Bruttoformel	C ₈₄₅ H ₁₃₃₉ N ₂₂₃ O ₂₄₃ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Konzentrierte Filgrastim-Lösung
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	EAB6.3+8,7.0+6,8.0+6,9.0+3+8(2009-2018)/2206
2. Bezeichnung	MTPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQQDGA ALQEKLCATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSRYRLR HLAQP, 37,43:65,75-Di(disulfid)

ASK #39081

Vorzugsbezeichnung	Konzentrierte Interferon-beta-1a-Lösung
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.3,6.5/1639

ASK #39082

Chemical Abstract Service Nr.	38943-76-9
Molgewicht	256.0914
Bruttoformel	C ₉ H ₇ Cl ₂ N ₅
2. Bezeichnung	6-(2,4-Dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-3,5-diamin

ASK #39083

Chemical Abstract Service Nr.	8001-69-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68153-03-7
2. Bezeichnung	Gadus-morhua-Leberöl von Fischen aus Aufzuchtbetrieben
3. Bezeichnung	Lebertran vom Kabeljau (aus Aufzucht) ((gemäß Ph.Eur. mit Angaben zum Gehalt an EPA+DHA, Vitamin A und Vitamin D3))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.6.3,7.0(2008-2011)/2398

ASK #39085

Chemical Abstract Service Nr.	173011-11-5
Formelstamm	C16-H14-O3 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht	400.4681
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ketoprofen-DL-Lysin (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure-DL-Lysin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ketoprofen-DL-Lysinsalz; (RS)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure-DL-Lysin-Salz (1:1); 2-(3-Benzoylphenyl)propionsäure-DL-Lysin-Salz (1:1)

ASK #39086

Chemical Abstract Service Nr.	5689-33-8
Formelstamm	(C9-H6-N-O2) ⁻ H ⁺

Molgewicht 161.1574
Bruttoformel C₉H₇NO₂
2. Bezeichnung 3-(Cyanmethyl)benzoesäure

ASK #39087

Chemical Abstract Service Nr. 21288-34-6

Molgewicht 221.2539
Bruttoformel C₁₅H₁₁NO
2. Bezeichnung (3-Benzoylphenyl)acetonitril

ASK #39088

Formelstamm (C₁₈-H₁₇-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 282.3337
Bruttoformel C₁₈H₁₈O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[3-(2,4-Dimethylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #39089

Formelstamm (C₁₉-H₁₉-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 296.3603
Bruttoformel C₁₉H₂₀O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[3-(2,3,4-Trimethylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #39090

Formelstamm (C₁₉-H₁₉-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 296.3603
Bruttoformel C₁₉H₂₀O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[3-(3,4,5-Trimethylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #39091

Formelstamm (C₁₉-H₁₉-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 296.3603
Bruttoformel C₁₉H₂₀O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[3-(2,4,5-Trimethylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #39092

Chemical Abstract Service Nr. 141195-77-9
Formelstamm (C₁₇-H₁₈-N₅-O₆-S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 475.4745
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₅NaO₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefovecin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L49)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2*S*)-oxolan-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2S)-tetrahydrofuran-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz; (6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(S)-tetrahydro-2-furyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #39094	
Chemical Abstract Service Nr.	118854-48-1
Molgewicht	297.3269
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ NO ₅ S
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(4-hydroxy-2-methyl-2H-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Propan-2-yl)(4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-2H-1lambda(6),2-benzothiazin-3-carboxylat); 1-Methylethyl(4-hydroxy-2-methyl-2H-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid; (Propan-2-yl)(4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-1,2-dihydro-1lambda(6),2-benzothiazin-3-carboxylat); Isopropyl(4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-2H-1lambda(6),2-benzothiazin-3-carboxylat); Isopropyl(4-hydroxy-2-methyl-2H-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid
ASK #39096	
Molgewicht	358.2964
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₂
3. Bezeichnung	Lactobionsäure (Ph.Eur.) ((Gemisch in unterschiedlichen Anteilen von 4-O-beta-D-Galactopyranosyl-D-gluconsäure und 4-O-beta-D-Galactopyranosyl-D-glucono-1,5-lacton))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Lactobionsäure '
ASK #39097	
Chemical Abstract Service Nr.	50288-62-5
Molgewicht	218.2948
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Phenyl-2-[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]acetamid
ASK #39098	
Chemical Abstract Service Nr.	50288-63-6
Molgewicht	218.2948
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Phenyl-2-[(2 <i>S</i>)-piperidin-2-yl]acetamid
ASK #39099	
Chemical Abstract Service Nr.	99088-55-8
Molgewicht	247.3327
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl{(<i>R</i>)-phenyl[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]acetat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	TEP; threo-Ethylphenidat; EP; Ethylphenidat
ASK #39100	
Chemical Abstract Service Nr.	7251-52-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	82993-78-0

Molgewicht	212.2472
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Phenyl-2-(pyridin-2-yl)acetamid

ASK #39101

Chemical Abstract Service Nr.	793-55-5
Molgewicht	288.4244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	13-Ethyl-17 -hydroxygon-4-en-3-on

ASK #39103

Chemical Abstract Service Nr.	51087-61-7
Molgewicht	310.4299
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ O ₂
2. Bezeichnung	13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,6-dien-20-in-3-on

ASK #39106

Chemical Abstract Service Nr.	155683-60-6
Molgewicht	344.4877
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₃
2. Bezeichnung	13-Ethyl-17-hydroxy-5 -methoxy-18,19-dinor-17 -pregn-20-in-3-on

ASK #39109

Chemical Abstract Service Nr.	14507-49-4
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
2. Bezeichnung	13-Ethyl-3-methoxygona-2,5(10)-dien-17 -ol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; ChemIDplus; EAB.VU.CN

ASK #39110

Chemical Abstract Service Nr.	117076-28-5
Molgewicht	300.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	13-Ethyl-3-methoxygona-2,5(10)-dien-17-on

ASK #39111

Chemical Abstract Service Nr.	176254-10-7
Molgewicht	326.4724
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₂
2. Bezeichnung	13-Ethyl-3-Methoxy-18,19-dinor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol

ASK #39112

Chemical Abstract Service Nr.	14507-51-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	85026-83-1
Molgewicht	326.4724

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-methoxy-18,19-dinor-17 -pregna-2,5(10)-dien-20-in-17-ol

ASK #39127

3. Bezeichnung Lösungen zur Aufbewahrung von Organen

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.1-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1998-2017)/1264

ASK #39128

3. Bezeichnung Hämodialyselösungen ((Elektrolytlösungen, deren Elektrolytkonzentration annähernd der des Plasmas entspricht))

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0+3,4.0+3,5.0,6.0,7.0,8.0+4(1997-2016)/0128

ASK #39129

3. Bezeichnung Hämofiltrations- und Hämodiafiltrationslösungen ((Zubereitungen zur parenteralen Anwendung, die Elektrolyte in einer Konzentration und Zusammensetzung enthalten, die annähernd denen des Plasmas entsprechen))

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0+8,8.0(2002-2016)/0861

ASK #39169

Chemical Abstract Service Nr. 62314-91-4

Molgewicht 362.2359

Bruttoformel $C_{10}H_{15}N_6O_7P$

2. Bezeichnung 9-(5-*O*-Phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-9*H*-purin-2,6-diamin

ASK #39170

Molgewicht 377.2472

Bruttoformel $C_{11}H_{16}N_5O_8P$

2. Bezeichnung 2-Methoxy-9-(5-*O*-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-9*H*-purin-6-amin

ASK #39172

Chemical Abstract Service Nr. 221296-35-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 845964-85-4

Molgewicht 486.132

Bruttoformel $C_{15}H_{19}BrN_2O_5Tc$

2. Bezeichnung (*OC*-6-2'2')-Bis(*N*-[2-(3-brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-*N*-(carboxy- *O*-methyl)glycinato(2-)- *N*, *O*}[^{99m}Tc]technetat(1-) und/oder (*OC*-6-2'2')-Bis(*N*-[2-(3-brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-*N*-(carboxy- *O*-methyl)glycinato(2-)- *N*, *O*}[^{99m}Tc]technetium, sterile wässrige Lösung (auch mit Stabilisatoren und inerten Zusatzstoffen)

3. Bezeichnung [^{99m}Tc]Technetium-Mebrofenin-Injektionslösung (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym [(99m)Tc]Technetium-Mebrofenin-Injektionslösung

ASK #39174

Chemical Abstract Service Nr. 941678-49-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1138325-12-8

Molgewicht 306.365

Bruttoformel $C_{17}H_{18}N_6$

Vorzugsbezeichnung	Ruxolitinib
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Cyclopentyl-3-[4-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)-1- <i>H</i> -pyrazol-1-yl]propannitril
ASK #39179	
Chemical Abstract Service Nr.	101-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	120859-32-7; 136601-30-4; 28602-61-1; 83712-44-1
Molgewicht	198.2637
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂
2. Bezeichnung	4,4'-Methyldianilin
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2011; UBA-WGK; GESTIS; IGS
ASK #39192	
Chemical Abstract Service Nr.	731812-06-9
Formelstamm	2(C19-H19-Cl-N2) . H2-O4-S
Molgewicht	719.7196
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₀ Cl ₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Desloratadinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	8-Chlor-11-(piperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-sulfat (2:1)
ASK #39196	
Chemical Abstract Service Nr.	182410-72-6
Molgewicht	1154.3627
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₁ N ₁₃ O ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	[1] <i>N</i> -(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)octreotid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)- <i>D</i> -phenylalanyl- <i>L</i> -cysteinyl- <i>L</i> -phenylalanyl- <i>D</i> -tryptophyl- <i>L</i> -lysyl- <i>L</i> -threonyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]- <i>L</i> -cysteinamid-2,7-disulfid
ASK #39201	
Chemical Abstract Service Nr.	14914-02-4
Molgewicht	129.9067
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	(¹³⁰ I)Iod
3. Bezeichnung	Iod-130
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Iod, Isotop der Masse 130
ASK #39204	
Chemical Abstract Service Nr.	1837-57-6
Formelstamm	C15-H15-N3-O . C3-H6-O3

Molgewicht	343.377
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ethacridinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	GESTIS; EINECS; IGS
2. Bezeichnung	7-Ethoxyacridin-3,9-diamin-[(2 <i>RS</i>)-2-hydroxypropanoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Ethoxyacridin-3,9-diylbis(azan)-(RS)-lactat (1:1)
ASK #39207	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	960307-84-0
Formelstamm	2(C6-H5-O7)3 ⁻ 3Mg2+ . x H2-O (x = 10,2-14,1)
Molgewicht	703.3283
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ Mg ₃ O ₁₄
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3) x H ₂ O (x = 10,2-14,1)
3. Bezeichnung	Magnesiumcitrat-Dodecahydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Trimagnesiumbis(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-Dodecahydrat; Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3) x HO (x = 10,2-14,1); Magnesiumcitrat-Dodecahydrat; Magnesiumcitrat x HO (x = 10,2-14,1)
ASK #39208	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153531-96-5; 960307-84-0
Formelstamm	2(C6-H5-O7)3 ⁻ . 3 Mg2+ . x H2-O (x = 7,9-9,7)
Molgewicht	613.2526
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ Mg ₃ O ₁₄
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3) x H ₂ O (x = 7,9-9,7) [Hinweis: siehe auch ASK-Nr. 10210-4]
3. Bezeichnung	Magnesiumcitrat-Nonahydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Magnesiumcitrat-Nonahydrat; Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3) x HO (x = 7,9-9,7); Trimagnesiumbis(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-Nonahydrat
ASK #39211	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121786-16-1; 156799-23-4; 167641-25-0; 596795-01-6
Formelstamm	(C2-H4-O)x . (C2-H4-O) _{ny}
2. Bezeichnung	Poly(vinylalkohol)- <i>graft</i> -poly(ethylenoxid), <i>M_r</i> = ca. 45000, ca. 25 % Macrogol-Einheiten und ca. 75 % Poly(vinylalkohol)-Einheiten, optional mit zugemischtem hochdispersem Siliciumdioxid
3. Bezeichnung	Macrogol-Poly(vinylalkohol)-Pfropfcopolymer
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.7/2523
ASK #39212	
2. Bezeichnung	Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit -Wurzeln, getrocknet und geschnitten

3. Bezeichnung Geschnittene Baldrianwurzel

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.8/2526

ASK #39214

Chemical Abstract Service Nr. 876473-73-3

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 4-Methyl-2-pentylphenol

Zitat Bezeichnung 2 CAS

ASK #39215

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung *rac*-5-Methyl-2-[(2*R*)-2-methylbutyl]phenol

ASK #39216

Chemical Abstract Service Nr. 173851-66-6

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxy-4-methylphenyl)pentan-1-on

ASK #39217

Chemical Abstract Service Nr. 150033-77-5

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxy-5-methylphenyl)pentan-1-on

ASK #39218

Molgewicht 182.3025

Bruttoformel C₁₂H₂₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,5)-5-Methyl-2-pentylcyclohexanon

ASK #39219

Chemical Abstract Service Nr. 539-82-2

Molgewicht 130.1849

Bruttoformel C₇H₁₄O₂

2. Bezeichnung Ethylpentanoat

ASK #39220

Chemical Abstract Service Nr. 173851-73-5

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung (3-Methylphenyl)pentanoat

ASK #39221

Chemical Abstract Service Nr. 10415-86-8

Molgewicht	192.2542
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	(4-Methylphenyl)pentanoat
ASK #39225	
Chemical Abstract Service Nr.	104138-64-9
Formelstamm	2(C2029-H3070-N544-O587-S27 . 3 Oligosaccharid-Seitenketten)
Molgewicht	45341.1337
Bruttoformel	C ₂₀₂₉ H ₃₀₇₀ N ₅₄₄ O ₅₈₇ S ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Agalsidase beta
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	LDNGLARTPT MGWLHWERFM CNLDCQEEPD SCISEKLFME MAELMVSEGW KDAGYEYLCI DDCWMAQQRD SEGRLOADPQ RFPHGIRQLA NYVHSKGLKL GIYADVGNKT CAGFPGSFGY YDIDAQTFAD WGVDLLKFDG CYCDSLENLA DGYKHMSLAL NRTGRSIVYS CEWPLYMWPF QKPNYTEIRQ YCNHWRNFAD IDDSWKSIS ILDWTSFNQE RIVDVAGPGG WNDPDMVLIG NFGLSWNQQV TQMALWAIMA APLFMSNDLR HISPQAKALL QDKDVIINQ DPLGKQGYQL RQGDNFEVWE RPLSGLAWAV AMINRQEIGG PRSYTIAVAS LGKGVACNPA CFITQLLPVK RKLGFYEWTS RLRSHINPTG TVLLQLENTM QMSLKD(LL), 21,63:25,32:111,141:171,192:347,351-Pentakis(disulfid), N108,N161,N184-Tris- <i>N</i> -[(oligo)glykosyliert], Homodimer, ca. 30 % ohne C-terminales L oder LL, an N161 ca. 25 % und an N184 ca 4 % komplexe Fucose/Galactose/ <i>N</i> -Acetylglucosamin-Oligosaccharide, Sialyl:Galactosyl = ca. 0,88, ca. 3,1 Mannose-6-phosphat pro Molekül, hergestellt durch Transfektion in Chinesischer-Hamster-Ovarienzellen (CHO) und Amplifikation der integrierten -Galactosidase-A-cDNA
ASK #39226	
Chemical Abstract Service Nr.	87691-87-0
Molgewicht	219.306
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ S
2. Bezeichnung	3-(Piperazin-1-yl)-1,2-benzothiazol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3-Piperazin-1-yl-1,2-benzisothiazol; 3-Piperazino-1,2-benzisothiazol
ASK #39227	
Chemical Abstract Service Nr.	87691-88-1
Formelstamm	C11-H13-N3-S . Cl-H
Molgewicht	255.767
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN ₃ S
2. Bezeichnung	3-(Piperazin-1-yl)-1,2-benzothiazol-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3-(Piperazin-1-yl)benzo[d]isothiazolhydrochlorid; 3-(Piperazin-1-yl)-1,2-benzisothiazolhydrochlorid; 3-Piperazino-1,2-benzisothiazol-hydrochlorid; 1-(1,2-benzisothiazol-3-yl)piperazinhydrochlorid
ASK #39228	
Chemical Abstract Service Nr.	1159977-56-6
Molgewicht	426.9192
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ ClN ₄ O ₂ S

2. Bezeichnung 5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1*H*-indol-2,3-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-[2-[4-(1,2-Benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1*H*-indol-2,3-dion

ASK #39229

Chemical Abstract Service Nr. 1159977-64-6

Formelstamm (C₂₁H₂₂ClN₄O₂S)⁻ H⁺

Molgewicht 430.9509

Bruttoformel C₂₁H₂₃ClN₄O₂S

2. Bezeichnung (2-Amino-5-{2-[4-(1,2-benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-4-chlorphenyl)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-[2-Amino-5-[2-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-4-chlorphenyl]essigsäure

ASK #39230

Chemical Abstract Service Nr. 1303996-68-0

Molgewicht 839.8548

Bruttoformel C₄₂H₄₀Cl₂N₈O₃S₂

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,3')-5,5'-Bis[2-[4-(1,2-benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6,6'-dichlor-3-hydroxy-1,1',3,3'-tetrahydro-2*H*,2'*H*-[3,3'-biindol]-2,2'-dion

ASK #39231

Chemical Abstract Service Nr. 1159977-04-4

Molgewicht 546.1061

Bruttoformel C₂₈H₂₄ClN₅OS₂

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(1,2-Benzothiazol-3-yl)-5-{2-[4-(1,2-benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(1,2-Benzisothiazol-3-yl)-5-[2-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on

ASK #39237

2. Bezeichnung Scutellaria-baicalensis-Wurzel, getrocknete, geschälte und gewöhnlich zerkleinerte Wurzel ohne Seitenwurzeln, mindestens 9,0% Baicalin enthaltend

3. Bezeichnung Baikal-Helmkraut-Wurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.1,8.0,9.0(2011-2017)/2438

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Baikal-Helmkrautwurzel

ASK #39238

2. Bezeichnung Sauerstoff-Stickstoff-Argon-Gemisch mit 90-96 % V/V Sauerstoff

3. Bezeichnung Sauerstoff 93 %

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.1,8.0,9.0(2011-2017)/2455

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Sauerstoff (93 Prozent)

ASK #39239

Chemical Abstract Service Nr. 2447-54-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18203-15-1; 857014-91-6

	Formelstamm	(C20-H14-N-O4)+
	Molgewicht	332.3295
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Sanguinarium
	International Nonproprietary Name	(INN.L33)
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	13-Methyl[1,3]benzodioxolo[5,6-c][1,3]dioxolo[4,5- <i>l</i>]phenanthridin-13-ium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Sanguinarin
ASK #39240	Chemical Abstract Service Nr.	5578-73-4
	Formelstamm	(C20-H14-Cl-N-O4)+ Cl ⁻
	Molgewicht	367.7825
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Sanguinariumchlorid
	International Nonproprietary Name	INN.L33
	Zitat Bezeichnung 1	HAB2010R-2011R; HAB2014R-2015R; HAB2012R-2013R; HAB2016R
	2. Bezeichnung	13-Methyl[1,3]benzodioxolo[5,6-c][1,3]dioxolo[4,5- <i>l</i>]phenanthridin-13-ium-chlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Sanguinarinchlorid
ASK #39244	Molgewicht	382.5341
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₈ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	8- <i>epi</i> -Misoprostol
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl-(8 <i>S</i> ,13 <i>E</i> ,16 <i>RS</i>)-11 ,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1- <i>oat</i> , ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere
ASK #39246	Molgewicht	382.5341
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₈ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	12- <i>epi</i> -Misoprostol
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl-(12 <i>S</i> ,13 <i>E</i> ,16 <i>RS</i>)-11 ,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1- <i>oat</i> , ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere
ASK #39247	Chemical Abstract Service Nr.	58682-86-3
	Molgewicht	364.5188
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ O ₄
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl-(13 <i>E</i> ,16 <i>RS</i>)-16-hydroxy-16-methyl-9-oxoprost-10,13-dien-1- <i>oat</i> , ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere

ASK #39248

Chemical Abstract Service Nr. 58717-36-5
Molgewicht 382.5341
Bruttoformel $C_{22}H_{38}O_5$
Vorzugsbezeichnung 11-*epi*-Misoprostol
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-(13*E*,16*RS*)-11 ,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1-ol, ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere

ASK #39249

Molgewicht 240.2955
Bruttoformel $C_{13}H_{20}O_4$
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-7-[(3*R*)-3-hydroxy-5-oxocyclopent-1-en-1-yl]heptanoat

ASK #39264

Chemical Abstract Service Nr. 3179-89-3
Molgewicht 344.3651
Bruttoformel $C_{17}H_{20}N_4O_4$
2. Bezeichnung 2,2'-({[3-Methyl-4-[(4-nitrophenyl)diazenyl]phenyl]azandiyl})diethanol

ASK #39265

Chemical Abstract Service Nr. 95-70-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124688-01-3; 156031-30-0; 33379-31-6; 62488-19-1
Molgewicht 122.1677
Bruttoformel $C_7H_{10}N_2$
2. Bezeichnung 2-Methylbenzol-1,4-diamin

ASK #39266

Chemical Abstract Service Nr. 25035-71-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 150522-85-3; 9009-95-4; 9009-96-5
2. Bezeichnung 4-Methylbenzolsulfonamid-Formaldehyd-Polykondensat

ASK #39267

Chemical Abstract Service Nr. 25620-58-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52438-14-9
Molgewicht 158.2844
Bruttoformel $C_9H_{22}N_2$
2. Bezeichnung 2,2,4- und 2,4,4-Trimethylhexan-1,6-diamin, Gemisch

ASK #39268

Chemical Abstract Service Nr. 4005-68-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1071754-02-3
Formelstamm $(C_{18}H_{14}N_3O_3S)^- H^+$
Molgewicht 353.395
Bruttoformel $C_{18}H_{15}N_3O_3S$

ASK #39269	
2. Bezeichnung	3-[(4-Anilinophenyl)diazenyl]benzolsulfonsäure
Chemical Abstract Service Nr.	94055-75-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	160114-28-3
Formelstamm	(C16-H26-N-O4-S)+
Molgewicht	328.4469
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Suplatast
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-{4-[(2 <i>R</i>)-3-Ethoxy-2-hydroxypropoxy]anilino}-3-oxopropyl)dimethylsulfanium
ASK #39285	
Chemical Abstract Service Nr.	118689-07-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	159651-37-3
Molgewicht	255.2208
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ F ₂ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)-3-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)propan-1,2-diol
ASK #39286	
Chemical Abstract Service Nr.	150194-52-8
Molgewicht	318.1174
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ BrF ₂ N ₃ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Brom-2-(2,4-difluorphenyl)-3-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol
ASK #39287	
Chemical Abstract Service Nr.	749821-19-0
Formelstamm	(C13-H14-F2-N7-O)+
Molgewicht	322.2934
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ F ₂ N ₇ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Amino-1-[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-difluorphenyl)-2-hydroxy-3-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)propyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium
ASK #39288	
Formelstamm	(C12-H10-F2-N3-O4) ⁻ H+
Molgewicht	331.2953
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ F ₂ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-{[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)oxiran-2-yl]methyl}-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methansulfonsäure
ASK #39289	
Molgewicht	257.3309
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₃ O
2. Bezeichnung	1-[(<i>EZ</i>)- <i>N</i> -(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)ethanimidoyl]imidazolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[(EZ)-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)acetimidoyl]imidazolidin-2-on; 1-{1-[(EZ)-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)imino]ethyl}imidazolidin-2-on;
1-[(EZ)-1-[(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)imino]ethyl]imidazolidin-2-on

ASK #39293

Chemical Abstract Service Nr. 122782-55-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123120-99-0; 128769-57-3

Molgewicht 14604.5453

Bruttoformel $C_{644}H_{1012}N_{172}O_{197}S_9$

Vorzugsbezeichnung Ecogramostim

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 CAS; MAR2010; BAN

2. Bezeichnung MAPARSPSPS TQPWEHVNAI QEARRLLNLS RDTAAEMNET VEISEMFDL QEPTCLQTRL ELYKQGLRGS LTKLKGPLTM MASHYKQHCP PTPETSCATQ IITFESFKEN
LKDFLLVIPF DCWEPVQE, 55,97:89,122-Bis(disulfid), produziert von rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen

ASK #39307

Chemical Abstract Service Nr. 104632-28-2

Molgewicht 211.3271

Bruttoformel $C_{10}H_{17}N_3S$

Vorzugsbezeichnung Dexamipexol

International Nonproprietary Name INN.L65

2. Bezeichnung (6*R*)-6-*N*-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin

ASK #39308

Chemical Abstract Service Nr. 104632-27-1

Formelstamm $C_{10}H_{17}N_3S \cdot 2 Cl-H$

Molgewicht 284.249

Bruttoformel $C_{10}H_{19}Cl_2N_3S$

Vorzugsbezeichnung Dexamipexoldihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung (6*R*)-6-*N*-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin-dihydrochlorid

ASK #39309

Chemical Abstract Service Nr. 908244-04-2

Formelstamm $C_{10}H_{17}N_3S \cdot 2 Cl-H \cdot H_2O$

Molgewicht 302.2642

Bruttoformel $C_{10}H_{19}Cl_2N_3S$

Vorzugsbezeichnung Dexamipexoldihydrochlorid 1 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung (6*R*)-6-*N*-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin-dihydrochlorid 1 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #39310

Chemical Abstract Service Nr. 106092-09-5
Molgewicht 169.2473
Bruttoformel C₇H₁₁N₃S
2. Bezeichnung (6S)-4,5,6,7-Tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin

ASK #39311

Chemical Abstract Service Nr. 1246815-83-7
Molgewicht 253.4068
Bruttoformel C₁₃H₂₃N₃S
2. Bezeichnung (6S)-2-*N*,6-*N*-Dipropyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin

ASK #39312

Molgewicht 420.6383
Bruttoformel C₂₀H₃₂N₆S₂
2. Bezeichnung (6S,6'*S*)-6-*N*,6'-*N*-[(2,3)-2-Methylpentan-1,3-diyl]bis(4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin)

ASK #39313

Chemical Abstract Service Nr. 106006-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 933030-50-3
Molgewicht 225.3106
Bruttoformel C₁₀H₁₅N₃OS
2. Bezeichnung *N*-[(6S)-2-Amino-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-6-yl]propanamid

ASK #39314

Chemical Abstract Service Nr. 26447-14-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37205-94-0
Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung 2-[(2-, 3- und 4-Methylphenoxy)methyl]oxiran, Isomerengemisch
3. Bezeichnung 2-[(Methylphenoxy)methyl]oxiran

ASK #39315

Chemical Abstract Service Nr. 2832-40-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12227-01-9; 12238-70-9; 66057-65-6
Molgewicht 269.2985
Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₂
2. Bezeichnung *N*-{4-[(2-Hydroxy-5-methylphenyl)diazenyl]phenyl}acetamid

ASK #39316

Chemical Abstract Service Nr. 2872-52-8
Molgewicht 314.3391
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₄O₃
2. Bezeichnung 2-{*N*-Ethyl-4-[(4-nitrophenyl)diazenyl]anilino}ethanol

ASK #39317

Chemical Abstract Service Nr.	2359-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153305-53-4
Molgewicht	194.2734
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	2-[(4-Amino-3-methylphenyl)ethylamino]ethanol
Zitat Bezeichnung 2	CAS

ASK #39318

Chemical Abstract Service Nr.	25646-77-9
Formelstamm	C11-H18-N2-O . H2-O4-S
Molgewicht	292.3519
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	2-[(4-Amino-3-methylphenyl)ethylamino]ethanol-sulfat (1:1)

ASK #39319

Chemical Abstract Service Nr.	9003-35-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100919-45-7; 108066-67-7; 115566-67-1; 1161834-65-6; 12798-23-1; 135151-82-5; 171402-43-0; 305798-25-8; 37328-79-3; 39339-94-1; 50809-44-4; 52229-83-1; 55126-53-9; 61162-32-1; 67775-28-4; 70323-28-3; 82115-83-1; 86243-63-2; 9038-25-9; 9082-37-5
Formelstamm	(C6-H6-O)x(C-H2-O)y(C)z
2. Bezeichnung	Poly(formaldehyd-co-phenol)
3. Bezeichnung	Phenol-Formaldehyd-Harz

ASK #39333

Chemical Abstract Service Nr.	35783-03-0
Formelstamm	(C3-H3-N-O4)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	163.0398
Bruttoformel	C ₃ H ₃ NNa ₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carboxyglycin-Dinatriumsalz

ASK #39334

Chemical Abstract Service Nr.	5657-08-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	700794-57-6
Formelstamm	(C3-H3-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	119.0761
Bruttoformel	C ₃ H ₅ NO ₄
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carboxyglycin

ASK #39335

Chemical Abstract Service Nr.	159702-00-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100227-08-5; 14087-31-1
Molgewicht	312.2705
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ O ₁₀

Vorzugsbezeichnung	Gaxilose
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	-D-Galactopyranosyl-(1 4)-D-xylopyranose
ASK #39336	
Chemical Abstract Service Nr.	1195698-71-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1071591-90-6
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Gaxilose x H ₂ O ((mit Angaben zum Wassergehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	-D-Galactopyranosyl-(1 4)-D-xylopyranose x H ₂ O
ASK #39337	
Chemical Abstract Service Nr.	609843-23-4
Formelstamm	C33-H35-F-N2-O5 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht	704.8274
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₉ FN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Lysin
International Nonproprietary Name	(INN.L35,L28)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-L-Lysin-Salz (1:1)
ASK #39338	
Formelstamm	C33-H35-F-N2-O5 . C6-H14-N2-O2 . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	731.8503
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₉ FN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Lysin 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L35,L28)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-L-Lysin-Salz (1:1) 1.5 H ₂ O
ASK #39340	
Chemical Abstract Service Nr.	13100-46-4
Molgewicht	348.3026
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ O ₁₀
2. Bezeichnung	1,2,3,4-Tetra- <i>O</i> -acetyl- -D-glucopyranose
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.2R,64R,67R
ASK #39341	
Chemical Abstract Service Nr.	433289-84-0
Formelstamm	(C33-H35-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	540.6493
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₆ N ₂ O ₅

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2,3-Diphenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39342

Formelstamm (C33-H34-F-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 558.6398

Bruttoformel C₃₃H₃₅FN₂O₅

2. Bezeichnung (3*R*,5*S*)- und/oder (3*S*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39343

Chemical Abstract Service Nr. 693794-20-6

Formelstamm (C33-H33-F2-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 576.6303

Bruttoformel C₃₃H₃₄F₂N₂O₅

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2,3-Bis(4-fluorphenyl)-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39344

Chemical Abstract Service Nr. 148146-51-4

Molgewicht 431.4556

Bruttoformel C₂₆H₂₂FNO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3-)-3-(4-Fluorbenzoyl)-2-(2-methylpropanoyl)-*N*,3-diphenyloxiran-2-carboxamid

ASK #39345

Chemical Abstract Service Nr. 501121-34-2

Formelstamm (C33-H34-F-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 558.6398

Bruttoformel C₃₃H₃₅FN₂O₅

2. Bezeichnung (3*S*,5*S*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39346

Chemical Abstract Service Nr. 887196-24-9

Formelstamm (C40-H47-F-N3-O8)⁻ H⁺

Molgewicht 717.8228

Bruttoformel C₄₀H₄₈FN₃O₈

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[(3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptanamido]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39347

Chemical Abstract Service Nr. 887324-53-0

Formelstamm (C34-H36-F-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 572.6664

Bruttoformel C₃₄H₃₇FN₂O₅

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-5-hydroxy-3-methoxyheptansäure

ASK #39348

Chemical Abstract Service Nr. 125995-03-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 142062-65-5

	Molgewicht	540.6245
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₃ FN ₂ O ₄
	2. Bezeichnung	5-(4-Fluorphenyl)-1-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}- <i>N</i> ,4-diphenyl-2-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid
ASK #39352	Chemical Abstract Service Nr.	150828-31-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	68908-43-0
	Formelstamm	(x+y+z)Al ³⁺ 3x(H-O) ⁻ y(O ₄ -P) ³⁻ 1.5z(O ₄ -S) ²⁻
	Molgewicht	235.023
	Bruttoformel	AlHO ₉ PS
	2. Bezeichnung	Aluminiumhydroxidphosphatsulfat x H ₂ O ((gegebenenfalls mit Angaben zur Formel, zum Wassergehalt und zur Kristallinität, z.B. Al ₅ (OH) ₄ (PO ₄) ₃ (SO ₄) ₂ 2 H ₂ O, amorph))
ASK #39359	Chemical Abstract Service Nr.	400827-46-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	595568-96-0
	Formelstamm	(C ₂₂ -H ₁₉ -N ₈ -O ₈ -P-S ₄) ²⁻ 2H ⁺ . C ₂ -H ₄ -O ₂
	Molgewicht	744.7367
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ N ₈ O ₁₀ PS ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ceftarolinfosamilacetat (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-{(2 <i>Z</i>)-2-(Ethoxyimino)-2-[5-(phosphonoamino)-1,2,4-thiadiazol-3-yl]acetamido}-3-[4-(1-methylpyridin-1-ium-4-yl)-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat (1:1)
ASK #39360	Chemical Abstract Service Nr.	189345-04-8
	Molgewicht	604.7048
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ N ₈ O ₅ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ceftarolin
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(ethoxyimino)acetamido]-3-[4-(1-methylpyridin-1-ium-4-yl)-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
ASK #39362	Chemical Abstract Service Nr.	31565-12-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	132721-32-5; 68332-79-6; 85883-73-4
	Molgewicht	202.2906
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ O ₃

2. Bezeichnung	(2-Hydroxypropyl)octanoat und (1-Hydroxypropan-2-yl)octanoat, Gemisch mit kleineren Mengen (Propan-1,2-diyl)dioctanoat und homologer Ester mit höheren Fettsäuren
3. Bezeichnung	Propylenglycolmonocaprylat ((mit Angabe des Monoester-Gehalts und des Octansäure-Gehalts im Fettsäuregemisch nach Hydrolyse))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Propylenglycolcaprylat; E 477; Propylenglycolmonocaprylat, Typ I (U.S. NF) [Monoester: 0,55-0,80 m/m; Hydrolyse-Fettsäuren: 0,90-1,00 m/m Octansäure]; Propylenglycolmonocaprylat, Typ II (U.S. NF) [Monoester: 0,90-1,00 m/m, Hydrolyse-Fettsäuren: 0,90-1,00 m/m Octansäure]; Propan-1,2-diolmonooctanoat; Propylenglycolmonooctanoat; Propylenglycolester von Speisefettsäuren [überwiegend C-Säure-Monoester]; Octansäure(2-hydroxypropyl)ester und -(1-hydroxypropan-2-yl)ester, Gemisch; Propylenglycolester von Speisefettsäuren [überwiegend C-Säure-Monoester]; PGMC; 1,2-Propandiolester von Speisefettsäuren [überwiegend C-Säure-Monoester]

ASK #39366

Chemical Abstract Service Nr. 1345510-43-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1370654-58-2

Formelstamm $z\text{Fe}^{3+} y(\text{H-O})^- x(\text{O})^{2-} w(\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7)^{3-} v[(\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_5)_n(\text{C}_6\text{H}_{14}\text{O}_6)]$, $n = \text{ca. } 5$, $M = 120\text{-}210 \text{ kg/mol}$, Fe-Gehalt 21,5-26,5 % m/m

Vorzugsbezeichnung Eisen()-Derisomaltose

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid-oxid-citrat-6-O-[(1 6)- -D-Glucopyranan-1-yl]-D-glucitol x H_2O , wasserdispergierbare submikroskopische Partikel, Eisengehalt 21.5-26.5 % m/m, mittlere Molmasse des Oligosaccharid-Derivats $M = \text{ca. } 1000 \text{ g/mol}$, mittlere Molmasse der Komplexe $M = 120\text{-}210 \text{ kg/mol}$

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Eisen(III)-hydroxid-oxid-citrat, Komplex mit reduziertem Dextran 1, hydratisiert; Eisen(III)-hydroxid-oxid-citrat-Isomaltoligosaccharidalkohol-Hydrat-Komplex

ASK #39369

Chemical Abstract Service Nr. 3607-34-9

Molgewicht 279.3761

Bruttoformel $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}$

Vorzugsbezeichnung (E)-Doxepin

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (3E)-3-(Dibenzo[b,e]oxepin-11(6H)-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin

ASK #39370

Chemical Abstract Service Nr. 51169-17-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6322-50-5

Molgewicht 266.2946

Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{O}_2$

2. Bezeichnung 5-(4-Methylphenyl)-5-phenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #39371

Chemical Abstract Service Nr. 4698-39-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25197-84-6

Formelstamm $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{N-O} \cdot \text{Cl-H}$

Molgewicht 315.8371

Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	(<i>E</i>)-Doxepinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)-3-(Dibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-11(6 <i>H</i>)-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid [reines (<i>E</i>)-Isomer; Doxepinhydrochlorid nach Ph.Eur. ist ein (<i>E</i>)/(<i>Z</i>)-Isomerengemisch mit 13,0-18,5 % (<i>Z</i>)-Isomer und mit ASK-Nr. 02618-6 zu codieren.]
ASK #39372	
Chemical Abstract Service Nr.	25127-31-5
Formelstamm	C19-H21-N-O . Cl-H
Molgewicht	315.8371
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Cidoxepinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	(3 <i>Z</i>)-3-(Dibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-11(6 <i>H</i>)-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
ASK #39374	
Formelstamm	(C5-H6-N2-O7-P2)4 ⁻ 4H ⁺ . 2.5 H2-O
Molgewicht	317.1278
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₂ O ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Zoledronsäure 2.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	[1-Hydroxy-2-(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)ethan-1,1-diyl]bis(phosphonsäure) 2.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Zoledronsäure-Sesterhydrat
ASK #39378	
Formelstamm	2(C6-H11-O7) ⁻ Zn2 ⁺ . x H2-O
Molgewicht	455.704
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₄ Zn
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Zinksalz (2:1) x H ₂ O
3. Bezeichnung	Zinkgluconat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Zinkgluconat [Hinweis: siehe auch ASKP Nr: 04860-8]
ASK #39380	
Chemical Abstract Service Nr.	59697-06-2
Molgewicht	316.4197
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₄ N ₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-(<i>tert</i> -Butylamino)-2-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-1-ol
ASK #39381	
Chemical Abstract Service Nr.	1026075-53-5

Formelstamm (C17-H25-N4-O6-S)⁻ H⁺
Molgewicht 414.4765
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O₆S
2. Bezeichnung {(2*S*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-yl}[hydrogen-(2*Z*)-but-2-endioat]

ASK #39382

Chemical Abstract Service Nr. 1369495-59-9
Formelstamm (C19-H21-Cl-N3-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 375.8493
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN₃O₃
2. Bezeichnung 6-Chlor-1-cyclopropyl-7-(4-ethylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39383

Chemical Abstract Service Nr. 131775-99-0
Molgewicht 315.3852
Bruttoformel C₁₈H₂₂FN₃O
2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-(4-ethylpiperazin-1-yl)-6-fluorchinolin-4(1*H*)-on

ASK #39391

Chemical Abstract Service Nr. 15423-97-9
Molgewicht 398.492
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₅
2. Bezeichnung [(1 ,2)-6 ,7 -Epoxy-3,20-dioxo-1,2-dihydro-3'*H*-cyclopropa[1,2]pregn-4-en-17-yl]acetat

ASK #39396

Chemical Abstract Service Nr. 904894-54-8
Formelstamm (C5-H6-N2-O7-P2)4⁻ 4H⁺ . 3 H2-O
Molgewicht 326.1355
Bruttoformel C₅H₁₀N₂O₇P₂
Vorzugsbezeichnung Zoledronsäure 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung [1-Hydroxy-2-(1*H*-imidazol-1-yl)ethan-1,1-diyl]bis(phosphonsäure) 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Zoledronsäure-Trihydrat

ASK #39397

Formelstamm C23-H27-N3-O7 . Cl-H . x H2-O
Molgewicht 493.9381
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O₇
Vorzugsbezeichnung Minocyclinhydrochlorid x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung

(4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid x H₂O [Hydrate mit 5,0-8,0 % = 1,44-2,38 mol Wasser gemäß Ph.Eur. sind mit ASK-Nr. 07978-8 zu codieren; BP bis 1996, Jap.Ph. und USP: Wassergehalt 4,3-8,0 % = 1,23-2,38 mol]

ASK #39405

Chemical Abstract Service Nr. 4746-63-8
Molgewicht 240.2987
Bruttoformel C₁₀H₈O₃S₂
2. Bezeichnung Hydroxydi(thiophen-2-yl)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Hydroxy-2,2-dithiophen-2-yllessigsäure

ASK #39406

Chemical Abstract Service Nr. 26447-85-8
Molgewicht 254.3253
Bruttoformel C₁₁H₁₀O₃S₂
2. Bezeichnung Methyl[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]

ASK #39407

Chemical Abstract Service Nr. 704-38-1
Molgewicht 194.2733
Bruttoformel C₉H₆OS₂
2. Bezeichnung Di(thiophen-2-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dithiophen-2-ylmethanon

ASK #39408

Chemical Abstract Service Nr. 136310-64-0
Molgewicht 377.4778
Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₄S₂
2. Bezeichnung [6,7-Epoxytropan-3-yl][hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-Demethyltiotropium; [(1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-9-Methyl-3-oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-7-yl](2-hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetat)

ASK #39409

Chemical Abstract Service Nr. 136310-95-7
Formelstamm (C₁₉H₂₂N-O₃-S₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 456.4169
Bruttoformel C₁₉H₂₂BrNO₃S₂
2. Bezeichnung 3-[[Hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]-8-methyltrop-6-enium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6,7-Desoxytiotropiumbromid; (1*R*,3*s*,5*S*)-3-[(2-Hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetyl)oxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]oct-6-en-bromid

ASK #39410

Chemical Abstract Service Nr. 136310-66-2

Molgewicht 361.4784
Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₃S₂
2. Bezeichnung Trop-6-en-3 -yl[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1R,3s,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-6-en-3-yl](2-hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetat)

ASK #39411

Chemical Abstract Service Nr. 1508-46-9
Formelstamm (C₉H₁₆N-O₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 250.1328
Bruttoformel C₉H₁₆BrNO₂
2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -hydroxy-8-methyltropanium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1R,2R,4S,5S,7s)-7-Hydroxy-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-bromid

ASK #39412

Chemical Abstract Service Nr. 1044148-31-3
Formelstamm (C₉H₁₆N-O₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 250.1328
Bruttoformel C₉H₁₆BrNO₂
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-3 ,6 -Epoxy-7 -hydroxy-8-methyltropanium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *rac*-(1R,3R,4R,5R,7S)-4-Hydroxy-6,6-dimethyl-2-oxa-6-azoniatricyclo[3.3.1.0(3,7)]nonan-bromid;
rac-(2R,3aS,5R,6R,6aR)-6-Hydroxy-4,4-dimethylhexahydro-2,5-methano-2H-furo[3,2-b]pyrrolium-bromid

ASK #39413

Chemical Abstract Service Nr. 136521-48-7
Formelstamm (C₁₉H₂₂N-O₄-S₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 472.4163
Bruttoformel C₁₉H₂₂BrNO₄S₂
2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]tropanium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1R,2R,4S,5S,7r)-7-[(2-Hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-bromid; 3epi-Tiotropiumbromid

ASK #39415

Formelstamm (C₁₉H₂₁Cl-N-O₃-S₂)⁺ Cl⁻
Molgewicht 446.4109
Bruttoformel C₁₉H₂₁Cl₂NO₃S₂
2. Bezeichnung (8s)-8-(Chlormethyl)-3 -[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]trop-6-enium-chlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1R,3s,5S,8s)-8-(Chlormethyl)-3-[(2-hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetyl)oxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]oct-6-en-chlorid

ASK #39417

Molgewicht 405.4879

Bruttoformel C₁₉H₁₉NO₅S₂

2. Bezeichnung [(1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-9-Acetyl-3-oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-7-yl][hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (8-Acetyl-6beta,7beta-epoxynortropan-3alpha-yl)[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]; [(1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-9-Acetyl-3-oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-7-yl](2-hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetat)

ASK #39432

Molgewicht 530.5798

Bruttoformel C₃₀H₂₆N₈O₂

2. Bezeichnung 11,11'-Dicyclopropyl-4,4'-dimethyl-5,5',11,11'-tetrahydro-6*H*,6'*H*-9,9'-bidipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6,6'-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39441

Chemical Abstract Service Nr. 13265-10-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18905-44-7; 52211-64-0; 53832-46-5; 56552-70-6

Formelstamm (C₁₈-H₂₄-N-O₄)+

Molgewicht 318.3875

Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₄

2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropanium

3. Bezeichnung *N*-Methylscopolaminium

ASK #39445

Chemical Abstract Service Nr. 259685-49-9

Formelstamm C₁₇-H₃₅-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 321.9262

Bruttoformel C₁₇H₃₆ClNO₂

2. Bezeichnung Dodecyl(*N,N*-dimethyl-DL-alaninat)-hydrochlorid

ASK #39492

Chemical Abstract Service Nr. 136470-79-6

Molgewicht 286.3323

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₆O

2. Bezeichnung {(1*R*,4*S*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; PubChem

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*R*,4*S*)-Abacavir; [(1*R*,4*S*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl]methanol; ent-Abacavir; [(1*R*,4*S*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl]methanol

ASK #39493

Chemical Abstract Service Nr. 1443421-69-9

Molgewicht 428.8787

Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₁₀O

2. Bezeichnung *N*⁶-Cyclopropyl-9-[(1*R*,4*S*)-4-[[[(2,5-diamino-6-chlorpyrimidin-4-yl)oxy]methyl]cyclopent-2-en-1-yl]-9*H*-purin-2,6-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-(Cyclopropylamino)-9-[(1*R*,4*S*)-4-[[[(2,5-diamino-6-chlorpyrimidin-4-yl)oxy]methyl]cyclopent-2-enyl]-9*H*-purin-2-amin

ASK #39494

Chemical Abstract Service Nr. 124752-25-6

Molgewicht 246.2685

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₆O

2. Bezeichnung [(1*S*,4*R*)-4-(2,6-Diamino-9*H*-purin-9-yl)cyclopent-2-en-1-yl]methanol

Zitat Bezeichnung 2 Phpa.imp.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Aminocarbovir

ASK #39495

Chemical Abstract Service Nr. 783292-37-5

Molgewicht 286.3323

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₆O

2. Bezeichnung {(1*R*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {(1*R*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]-2-cyclopenten-1-yl}methanol; [(1*R*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl]methanol; {(1*R*,4*R*)-4-[2-amino-6-(cyclopropylamino)purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol; 1epi-Abacavir; trans-Abacavir; [(1*R*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-enyl]methanol; {(1*R*,4*R*)-4-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-enyl}methanol

ASK #39496

Chemical Abstract Service Nr. 1443421-68-8

Molgewicht 342.4386

Bruttoformel C₁₈H₂₆N₆O

2. Bezeichnung 9-[(1*R*,4*S*)-4-(*tert*-Butoxymethyl)cyclopent-2-en-1-yl]-*N*⁶-cyclopropyl-9*H*-purin-2,6-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-(Cyclopropylamino)-9-[(1*R*,4*S*)-4-[[[(1,1-dimethylethyl)oxy]methyl]cyclopent-2-enyl]-9*H*-purin-2-amin

ASK #39528

Chemical Abstract Service Nr. 170570-01-1

Molgewicht 381.3722

Bruttoformel C₁₇H₁₄F₃N₃O₂S

2. Bezeichnung 4-[5-(3-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[5-(3-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #39529

Chemical Abstract Service Nr. 331943-04-5

Molgewicht 381.3722
Bruttoformel C₁₇H₁₄F₃N₃O₂S
2. Bezeichnung 4-[3-(4-Methylphenyl)-5-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-[3-(4-Methylphenyl)-5-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #39552

Chemical Abstract Service Nr. 90357-05-4
Molgewicht 412.3829
Bruttoformel C₁₈H₁₅F₃N₂O₄S
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methyl-3-(phenylsulfonyl)propanamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-(2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methyl-3-(phenylsulfonyl)propanamid

ASK #39553

Chemical Abstract Service Nr. 1159977-36-2
Molgewicht 430.3734
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₄S
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(2-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-(2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(2-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39554

Molgewicht 420.3554
Bruttoformel C₁₇H₁₄F₄N₁O₅S
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Brom-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39555

Chemical Abstract Service Nr. 654-70-6
Molgewicht 186.1339
Bruttoformel C₈H₅F₃N₂
2. Bezeichnung 4-Amino-2-(trifluormethyl)benzonitril
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39556

Chemical Abstract Service Nr. 1080647-25-1
Molgewicht 414.374
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₃S
2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(*R*)-(4-fluorphenyl)sulfinyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39557

Chemical Abstract Service Nr. 1080647-26-2

Molgewicht 414.374
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₃S
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(*R*)-(4-fluorphenyl)sulfinyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39558

Molgewicht 398.3084
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₄
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-3-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-(2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-3-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39559

Molgewicht 366.3096
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₂
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfanyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-(2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfanyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39560

Molgewicht 568.3816
Bruttoformel C₂₄H₁₄F₆N₄O₆
2. Bezeichnung (2*R*,2'*S*)-3,3'-Sulfonylbis[*N*-[4-cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid]
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym meso-(2*R*,2'*S*)-3,3'-Sulfonylbis[*N*-[4-cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid]

ASK #39561

Molgewicht 568.3816
Bruttoformel C₂₄H₁₄F₆N₄O₆
2. Bezeichnung (2*RS*,2'*RS*)-3,3'-Sulfonylbis[*N*-[4-cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid]
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39562

Molgewicht 230.1897
Bruttoformel C₁₀H₁₁FO₅
2. Bezeichnung (2*RS*)-3-[(4-Fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-(2*R*)-3-[(4-Fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropansäure

ASK #39566

1350514-68-9

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 1206524-75-5; 1356446-42-8

Molgewicht	766.9034
------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{38}\text{H}_{50}\text{N}_6\text{O}_9\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Grazoprevir

**International
Nonproprietary
Name** INN.L73:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (1*aR*,5*S*,8*S*,10*R*,22*aR*)-5-*tert*-Butyl-*N*-{(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropan-sulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl}-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1*a*,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,22*a*-tetradecahydro-8*H*-7,10-methanocyclopenta[1,2-*b*]pyridine ASK #39568

Chemical Abstract Service 1228646-70-5
Nr.

Formelstamm C21-H25-N-O3 . Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 411.9196

Bruttoformel $\text{C}_{21}\text{H}_{26}\text{ClNO}_3$

Vorzugsbezeichnung Nalmefenhydrochlorid-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-6-methylidenmorphinan-3,14-diol-hydrochlorid (1:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nalmetrenhydrochlorid 2 HO; 6-Desoxo-6-methylennaltrexonhydrochlorid-Dihydrat; 6-Desoxy-6-methylennaltrexonhydrochlorid-Dihydrat; Nalmefenhydrochlorid 2 HO; 17-(Cyclopropylmethyl)-4.5alpha-epoxy-6-methylenmorphinan-3.14-diol-hydrochlorid (1:1) 2 HO

ASK #39569

Chemical Abstract
Service Nr. 883969-00-4

Formelstamm (C36-H49-Cl2-N6-O6-S)⁺ Cl⁻ · 2 Cl-H

Molgewicht 873.1567

Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{51}\text{Cl}_5\text{N}_6\text{O}_6\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Fasitibantchlorid-dihydrochlorid

**International
Nonproprietary Name** (INN.L65)

2. Bezeichnung (4S)-4-Amino-5-{4-[4-(2,4-dichlor-3-((2,4-dimethylchinolin-8-yl)oxy)methyl)benzolsulfonamido)oxan-4-carbonyl]piperazin-1-yl}-N,N,N-trimethyl-5-oxopentan-1-aminiumchlorid-dihydrochlorid

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #39570

Chemical Abstract Service Nr. 1004316-88-4

Molgewicht	776.0227
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₃ N ₇ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cobicistat
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; JAN; MeSH; USAN; KEGG.D09881
2. Bezeichnung	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][(5 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-8,11-dibenzyl-2-methyl-5-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-3,6-dioxo-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat]
ASK #39573	
Chemical Abstract Service Nr.	936623-90-4
Formelstamm	(C24-H28-N-O5) ⁻ (C24-H27-N5-O3)2 ⁻ 3 Na ⁺ . 2.5 H2-O
Molgewicht	957.9932
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₅ N ₆ Na ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Sacubitril-Natrium--Valsartan-Dinatrium 2.5-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L71,L33)
2. Bezeichnung	4-[[[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(1,1'-Biphenyl)-4-yl]-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure- <i>N</i> -Pentanoyl- <i>N</i> -[[2'-(1- <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-L-valin-Natriumsalz-Hydrat (1:1:3:2,5)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sacubitril-Valsartan; Sacubitril-Natrium--Valsartan-Dinatrium (1:1) 2.5 HO; N-(1-Oxopentyl)-N-[[2'-(2H-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-L-valin-Ethyl[(alphaR,gammaS)-gamma-[(3-carboxy-1-oxopropyl)amino]-alpha-methyl[1,1'-biphenyl]-4-pentanoat]-Natriumsalz-Hydrat (1:1:3:2,5); Valsartan-4-[[[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(1,1'-Biphenyl)-4-yl]-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure-Natriumsalz-Hydrat (1:1:3:2,5); Valsartan-Dinatrium--Sacubitril-Natrium (1:1) 2.5 HO
ASK #39575	
Chemical Abstract Service Nr.	1088991-73-4
Molgewicht	420.4793
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Filorexant
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-[[[(5-Fluorpyridin-2-yl)oxy]methyl]-2-methylpiperidin-1-yl]][5-methyl-2-(pyrimidin-2-yl)phenyl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-[[[(5-Fluor-2-pyridinyl)oxy]methyl]-2-methyl-1-piperidinyl]][5-methyl-2-(2-pyrimidinyl)phenyl]-methanon
ASK #39577	
Chemical Abstract Service Nr.	68551-13-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121854-76-0; 170780-07-1; 177256-58-5; 202756-67-0; 202756-68-1
2. Bezeichnung	-Alkyl(C ₁₂ -C ₁₅)- -hydroxypoly(oxyethylen)-6- <i>block</i> -poly(oxypropylen)-3

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	alpha-Alkyl(C-C)-omega-hydroxypoly(oxyethan-1,2-diyl)-6-block-poly(oxypropan-1,2- und -2,1-diyl)-3; alpha-Alkyl(C-C)-omega-hydroxyhexakis(oxyethylen)-block-tris(oxypropylen); C-Alkyl-PEG-6-PPG-3; Polyethylenglycol-6-block-polypropylenglycol-3-alpha-monoalkyl(C-C)-ether; Propoxylierte ethoxylierte C-Alkohole (3:6:1); PPG-3 C Pareth-6
ASK #39578	
Chemical Abstract Service Nr.	1100319-36-5
Formelstamm	(C20-H12-Cl-F3-N5-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	517.8457
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₂ ClF ₃ N ₅ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ilacirnon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -[5-methyl-2-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-carbonyl)pyridin-3-yl]-3-(trifluormethyl)benzol-1-sulfonamid-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Chlor- <i>N</i> -[5-methyl-2-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-ylcarbonyl)-3-pyridinyl]-3-(trifluormethyl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #39580	
Chemical Abstract Service Nr.	752253-39-7
Molgewicht	483.0404
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ ClFN ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Crinecerfont
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	4-(2-Chlor-4-methoxy-5-methylphenyl)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-2-cyclopropyl-1-(3-fluor-4-methylphenyl)ethyl]-5-methyl- <i>N</i> -(prop-2-in-1-yl)-1,3-thiazol-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Chlor-4-methoxy-5-methylphenyl)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-2-cyclopropyl-1-(3-fluor-4-methylphenyl)ethyl]-5-methyl- <i>N</i> -2-propin-1-yl-2-thiazolamin
ASK #39583	
Chemical Abstract Service Nr.	918504-65-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1029872-54-5
Molgewicht	489.9221
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ ClF ₂ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Vemurafenib
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; KEGG.D09996; MeSH; MAR2011
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[5-(4-Chlorphenyl)-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-carbonyl]-2,4-difluorphenyl}propan-1-sulfonamid
ASK #39586	
Chemical Abstract Service Nr.	869939-83-3
Formelstamm	(C36-H49-Cl2-N6-O6-S) ⁺

Molgewicht	764.7819
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₉ Cl ₂ N ₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Fasitibant
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; PubChem; EUTCT; ChemIDplus; EUCTR; MeSH
2. Bezeichnung	(4S)-4-Amino-5-{4-[4-(2,4-dichlor-3-[(2,4-dimethylchinolin-8-yl)oxy]methyl}benzolsulfonamido)oxan-4-carbonyl]piperazin-1-yl}-N,N,N-trimethyl-5-oxopentan-1-aminium
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fasitibantium

ASK #39591

Chemical Abstract Service Nr.	1072874-90-8
Formelstamm	(C156-H181-N49-O83-P14-S14)14 ⁻ 14H ⁺
Molgewicht	4967.0387
Bruttoformel	C ₁₅₆ H ₁₉₅ N ₄₉ O ₈₃ P ₁₄ S ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Miravirsen
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-methylen- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-methylen-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #39592

Chemical Abstract Service Nr.	9012-00-4
Vorzugsbezeichnung	Protamin
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011; ROMP2011
2. Bezeichnung	Basische Polypeptide aus Spermien oder Eizellen von Fischen (Clupein, Cyprinin, Esocin, Iridin, Salmin, Scombrin, Sturin und andere) oder anderen Wirbeltieren

ASK #39593

Chemical Abstract Service Nr.	940908-79-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1001913-12-7; 1221573-82-5
Molgewicht	399.4139
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ FN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Mericitabin
International Nonproprietary Name	INN.L69:Corr
2. Bezeichnung	(2' <i>R</i>)-2'-Desoxy-2'-fluor-2'-methyl-3',5'-bis- <i>O</i> -(2-methylpropanoyl)cytidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl(3aR,4S,7aR)-4-hydroxy-4-[2-(3-methylphenyl)ethynyl]octahydro-1H-indol-1-carboxylat

ASK #39597

Chemical Abstract Service Nr. 956697-53-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1270169-93-1

Molgewicht 485.4982

Bruttoformel $C_{26}H_{26}F_3N_3O_3$

Vorzugsbezeichnung Sonidegib

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; KEGG.D10119; USAN; EUTCT; EUCTR; PubChem; ICTRP

2. Bezeichnung *N*-{6-[(2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylmorpholin-4-yl]pyridin-3-yl}-2-methyl-4'-(trifluormethoxy)[1,1'-biphenyl]-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erismodegib; *N*-[6-(cis-2,6-dimethylmorpholino)-3-pyridyl]-2-methyl-4'-(trifluormethoxy)biphenyl-3-carboxamid; *N*-[6-(cis-2,6-Dimethylmorpholino)-3-pyridyl]-2-methyl-3-[4-(trifluormethoxy)phenyl]benzamid

ASK #39598

Chemical Abstract Service Nr. 107538-05-6

Molgewicht 167.2911

Bruttoformel $C_{11}H_{21}N$

Vorzugsbezeichnung Dexmecamylamin

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,4*S*)-*N*,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #39603

Chemical Abstract Service Nr. 1009119-64-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1214735-16-6

Molgewicht 738.875

Bruttoformel $C_{40}H_{50}N_6O_6$

Vorzugsbezeichnung Daclatasvir

International Nonproprietary Name INN.L76:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USNCT; EUCTR; ICTRP; CAS

2. Bezeichnung Dimethyl[*N,N'*-([1,1'-biphenyl]-4,4'-diylbis((1*H*-imidazol-4,2-diyl))[(2*S*)-pyrrolidin-2,1-diyl]][(2*S*)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl]]dicarbamat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr.]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym DCV

ASK #39604

Chemical Abstract Service Nr. 1009119-65-6

Formelstamm	C40-H50-N8-O6 . 2 Cl-H
Molgewicht	811.7969
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₂ Cl ₂ N ₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Daclatasviridihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L76:Corr.CN)
2. Bezeichnung	Dimethyl[<i>N,N'</i> -([1,1'-biphenyl]-4,4'-diylbis{(1 <i>H</i> -imidazol-4,2-diyl)[(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl][(2 <i>S</i>)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl}})dicarbamat]-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr.]

ASK #39605

Chemical Abstract Service Nr.	1195765-45-7
Molgewicht	519.5624
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₀ F ₃ N ₅ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dabrafenib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT; KEGG.D10064; MeSH; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[5-(2-Aminopyrimidin-4-yl)-2- <i>tert</i> -butyl-1,3-thiazol-4-yl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{3-[5-(2-Amino-4-pyrimidinyl)-2-(1,1-dimethylethyl)-4-thiazolyl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid; N-{3-[5-(2-Aminopyrimidin-4-yl)-2-(1,1-dimethylethyl)thiazol-4-yl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid

ASK #39606

Chemical Abstract Service Nr.	1195768-06-9
Formelstamm	C23-H20-F3-N5-O2-S2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	615.6681
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ F ₃ N ₅ O ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Dabrafenibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L67,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[5-(2-Aminopyrimidin-4-yl)-2- <i>tert</i> -butyl-1,3-thiazol-4-yl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{3-[5-(2-Aminopyrimidin-4-yl)-2-(1,1-dimethylethyl)thiazol-4-yl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid-monomethansulfonat

ASK #39610

Chemical Abstract Service Nr.	1033805-22-9
Molgewicht	574.982
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ ClF ₃ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telotristatethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	Ethyl[4-(2-amino-6-((1 <i>R</i>)-1-[4-chlor-2-(3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)phenyl]-2,2,2-trifluorethoxy)pyrimidin-4-yl)-L-phenylalaninat]

ASK #39611

Chemical Abstract Service Nr.	1137608-69-5
Formelstamm	C27-H26-Cl-F3-N6-O3 . C9-H9-N-O3
Molgewicht	754.1546
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₅ ClF ₃ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Telotristatetiprat
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	Ethyl[4-(2-amino-6-((1 <i>R</i>)-1-[4-chlor-2-(3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)phenyl]-2,2,2-trifluoroethoxy)pyrimidin-4-yl)-L-phenylalaninat]- <i>N</i> -benzoylglycinat (1:1)
ASK #39613	
Chemical Abstract Service Nr.	914617-98-4
Formelstamm	C871-H1400-N254-O250-S5(C4-H8-O)(C2-H4-O)x, x = ca. 475, M = ca. 40 kg/mol
Molgewicht	19600
Bruttoformel	C ₈₇₁ H ₁₄₀₀ N ₂₅₄ O ₂₅₀ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Peginterferon lambda-1a
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; ChemIDplus; KEGG.D10078; CAS; ICTRP
2. Bezeichnung	MKPTTTGKGC HIGRFKSLSP QELASFKKAR DALEESLKLK NWSCSSPVFP GNWDLRLLQV RERPVALEAE LALTLKVLEA AAGPALEDVL DQPLHTLHHI LSQIQACIQP QPTAGPRPRG RLHHWLHRLQ EAPKESAGC LEASVTFNLF RLLTRDLKYV ADGNLSLRTS THPEST, 10,107:44,140-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Escherichia coli, nicht glykosyliert, [1] <i>N</i> -{3-[-Methoxypoly(oxyethylen) _n - -yl]propyl}-Derivat (n = ca. 475)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Interleukin 29, rekombinant, pegyliert; N-{3-[alpha-Methylpoly(oxyethylen)oxy]propyl}-L-methionyl-[[171-Serin]Interleukin 29 (human, IFN-lambda1)-(7-181)-Peptid]; PEG IFN-lambda1; Interferon lambda1 (synthetisch, human, 20 kg/mol), pegyliert
ASK #39615	
Chemical Abstract Service Nr.	950769-58-1
Molgewicht	560.6672
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Quizartinib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; USAN; USNCT; ICTRP; PubChem; CAS; ChemIDplus; KEGG.D09955; EUTCT; MeSH
2. Bezeichnung	1-(5- <i>tert</i> -Butyl-1,2-oxazol-3-yl)-3-(4-{7-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]imidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]benzothiazol-2-yl}phenyl)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #39616	
Chemical Abstract Service Nr.	1132827-21-4
Formelstamm	C29-H32-N6-O4-S . 2 Cl-H
Molgewicht	633.5891
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ Cl ₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Quizartinibdihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L66)	
2. Bezeichnung	1-(5- <i>tert</i> -Butyl-1,2-oxazol-3-yl)-3-(4-{7-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]imidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]benzothiazol-2-yl}phenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #39617	
Chemical Abstract Service Nr.	796967-16-3
Molgewicht	375.3989
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ FN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Linifanib
International Nonproprietary Name INN.L64	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; MeSH; USAN; KEGG.D09635
2. Bezeichnung	1-[4-(3-Amino-1 <i>H</i> -indazol-4-yl)phenyl]-3-(2-fluor-5-methylphenyl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[4-(3-Amino-1 <i>H</i> -indazol-4-yl)phenyl]-N'-(6-fluor- <i>m</i> -tolyl)harnstoff; N-[4-(3-Amino-1 <i>H</i> -indazol-4-yl)phenyl]-N'-(2-fluor-5-methylphenyl)harnstoff
ASK #39621	
Chemical Abstract Service Nr.	906008-94-4
Molgewicht	414.374
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i>)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluoromethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	rac-(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluoromethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-2-methylpropanamid
ASK #39622	
Chemical Abstract Service Nr.	160003-66-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	937799-96-7
Molgewicht	292.0307
Bruttoformel	C ₇ H ₅ IN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Iniparib
International Nonproprietary Name INN.L65	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-Iod-3-nitrobenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #39623	
Chemical Abstract Service Nr.	1166228-30-3
Molgewicht	430.3734
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i>)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(3-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

ASK #39626	
Synonym	rac(2R)-N-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(3-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Chemical Abstract Service Nr.	1021428-46-5
Formelstamm	(C ₁₅₆ H ₁₈₁ N ₄₉ Na ₁₄ O ₈₃ P ₁₄ S ₁₄) ¹⁴⁻ 14Na ⁺
Molgewicht	5274.7843
Bruttoformel	C ₁₅₆ H ₁₈₁ N ₄₉ Na ₁₄ O ₈₃ P ₁₄ S ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Miravirsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-methylen-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')</i>
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #39638	
Chemical Abstract Service Nr.	105462-25-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	185947-25-5
Formelstamm	(C ₇ H ₇ N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	283.1123
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₇ P ₂
2. Bezeichnung	1-Hydroxy-2-(pyridin-4-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)
ASK #39648	
2. Bezeichnung	Eleutherococcus nodiflorus (Syn. Acanthopanax gracilistylus, Acanthopanax nodiflorus)-Wurzelrinde, getrocknet
3. Bezeichnung	Stachelpanaxwurzelrinde
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.3,8.0,9.0+2(2012-2017)/2432
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Acanthopanaxrinde
ASK #39649	
2. Bezeichnung	Angelica-dahurica-Wurzel, von den Nebenwurzeln befreit, ganz oder zerkleinert, getrocknet, mindestens 0,08% Imperatorin enthaltend
3. Bezeichnung	Angelica-dahurica-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.3,8.0+5,9.0+3(2012-2018)/2556
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Sibirische Engelwurz
ASK #39670	
Chemical Abstract Service Nr.	111872-97-0
Formelstamm	3Cl ⁻ (68)Ga ³⁺
Bruttoformel	Cl ₃ Ga
2. Bezeichnung	(⁶⁸ Ga)Galliumtrichlorid
3. Bezeichnung	(⁶⁸ Ga)Galliumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym	Trichlorogallium-68; ((68)Ga)Galliumchlorid-Lösung zur Radiomarkierung; Trichloridogallium-68; ((68)Ga)Gallium(3+)-chlorid; ((68)Ga)Gallium(III)-chlorid; ((68)Ga)Galliumchlorid-Lösung [in verdünnter Salzsäure]
ASK #39678	
Molgewicht	357.5063
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ O ₃
2. Bezeichnung	3-(Propan-2-yloxy)-19-nor-17 -pregn-3,5-dien-20-in-17-ylacetat
ASK #39679	
Chemical Abstract Service Nr.	869791-42-4
Formelstamm	(C21-H21-N5-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	441.4372
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₅ O ₆
2. Bezeichnung	N-{4-[2-(2-Amino-1-methyl-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrol[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N(1'')-Methylpemetrexed; (2S)-2-[[4-[2-(2-Amino-1-methyl-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]amino]pentandisäure; N-[[4-[2-(2-Amino-1-methyl-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]phenyl]carbonyl]-L-glutaminsäure
ASK #39680	
Formelstamm	(C40-H40-N10-O13)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	868.8048
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₀ N ₁₀ O ₁₃
2. Bezeichnung	N,N'-{[(5R)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-[5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin]-5,5'-diyl]bis(ethan-2,1-diyl-4,1-phenylencarbonyl)}di-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S)-2,2'-{[(5R)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5,5'-diyl]bis(ethan-2,1-diylbenzol-4,1-diylcarbonylimino)]dipentandisäure; (2S,2'S)-2,2'-{[(5R)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5,5'-diyl]bis(ethylenbenzol-4,1-diylcarbonylimino)]dipentandisäure; Pemetrexed-(5R)-6-Oxo-5,6'-Dimer
ASK #39681	
Formelstamm	(C40-H40-N10-O13)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	860.7413
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₂ N ₁₀ O ₁₃
2. Bezeichnung	N,N'-{[(5S)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-[5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin]-5,5'-diyl]bis(ethan-2,1-diyl-4,1-phenylencarbonyl)}di-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S)-2,2'-{[(5S)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5,5'-diyl]bis(ethan-2,1-diylbenzen-4,1-diylcarbonylimino)]dipentandisäure; Pemetrexed-(5S)-6-Oxo-5,6'-Dimer; (2S,2'S)-2,2'-{[(5S)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5,5'-diyl]bis(ethylenbenzol-4,1-diylcarbonylimino)]dipentandisäure
ASK #39682	
Chemical Abstract Service Nr.	144051-68-3
Formelstamm	(C25-H25-N6-O9)3 ⁻ 3H ⁺

Molgewicht 556.5246

Bruttoformel C₂₅H₂₈N₆O₉

2. Bezeichnung *N*-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L- -glutamyl-L-glutaminsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*S*)-2-[[[(4*S*)-4-[[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]amino]-4-carboxybutanoyl]amino]pentandisäure; Pemetrexed-Glutaminsäure-gamma-Konjugat;
(2*S*)-2-[[[(4*S*)-4-[[[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]phenyl]carbonyl]amino]-4-carboxybutanoyl]amino]pentandisäure; gamma-Pemetrexedoyl-L-glutaminsäure

ASK #39683

Chemical Abstract Service Nr. 182009-04-7

Formelstamm (C₂₀H₁₉N₅O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 427.4106

Bruttoformel C₂₀H₂₁N₅O₆

2. Bezeichnung *N*-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-D-glutaminsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym enantio-Pemetrexed; (2*R*)-2-[[[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]phenyl]carbonyl]amino]pentandisäure;
(2*R*)-2-[[[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]amino]pentandisäure

ASK #39684

Chemical Abstract Service Nr. 3986-89-8

Molgewicht 328.4883

Bruttoformel C₂₂H₃₂O₂

2. Bezeichnung (20*S*)-20-Formylpregn-4-en-3-on

ASK #39687

2. Bezeichnung Angelica-pubescens-Wurzel, von den Nebenwurzeln befreit, getrocknet, mindestens 0,50% Osthol enthaltend

3. Bezeichnung Angelica-pubescens-Wurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3.8.0.9.0+3(2012-2018)/2557

ASK #39688

Chemical Abstract Service Nr. 407577-53-1

Molgewicht 606.7708

Bruttoformel C₃₂H₄₇F₅O₃S

2. Bezeichnung 7-[9-[4,4,5,5,5-Pentafluorpentan-1-(*RS*)-sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7beta-[9-[(*RS*)-(4,4,5,5,5-Pentafluorpentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol; 7beta-Fulvestrant

ASK #39689

Chemical Abstract Service Nr. 98008-06-1

Molgewicht 622.7702

Bruttoformel C₃₂H₄₇F₅O₄S

2. Bezeichnung 7-[9-(4,4,5,5,5-Pentafluorpentan-1-sulfonyl)nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7alpha-[9-[(4,4,5,5,5-Pentafluoropentyl)sulfonyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol

ASK #39690

Chemical Abstract Service Nr. 2482852-42-4

Molgewicht 781.0744

Bruttoformel $C_{41}H_{65}F_5O_4S_2$

2. Bezeichnung 7-[9-{9-[4,4,5,5,5-Pentafluoropentan-1-()-sulfinyl]nonan-1-()-sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7xi-[9-[[9-[(4,4,5,5,5-Pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol

ASK #39691

Chemical Abstract Service Nr. 2483797-59-5

Molgewicht 668.9873

Bruttoformel $C_{45}H_{64}O_4$

2. Bezeichnung 7',7'-(Nonan-1,9-diyl)bis(estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7xi,7'xi-Nonan-1,9-diylbis[estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol]

ASK #39692

Chemical Abstract Service Nr. 2170200-14-1

Molgewicht 604.7549

Bruttoformel $C_{32}H_{45}F_5O_3S$

2. Bezeichnung 7-[9-(4,4,5,5,5-Pentafluoropentan-1-(*RS*)-sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10),6-tetraen-3,17 -diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-[9-[(4,4,5,5,5-Pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10),6-tetraen-3,17beta-diol; DELTA(6)-Fulvestrant

ASK #39693

Molgewicht 620.7543

Bruttoformel $C_{32}H_{45}F_5O_4S$

2. Bezeichnung 3,17 -Dihydroxy-7-[9-[4,4,5,5,5-pentafluoropentan-1-(*RS*)-sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-6-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,17beta-Dihydroxy-7xi-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-6-on

ASK #39694

2. Bezeichnung Isatis-tinctoria-Wurzel, getrocknet, mindestens 1,0 % Arginin enthaltend

3. Bezeichnung Färberwaidwurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3,8.0,9.0(2012-2017)/2566

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Chinesische Färberwaidwurzel; Isatis-indigotica-Wurzel

ASK #39702

Chemical Abstract Service Nr. 844639-07-2

Molgewicht 425.5438

Bruttoformel $C_{23}H_{27}N_3O_3S$

Vorzugsbezeichnung	Quetiapinacetat [Ester]
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	(2-{2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethyl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-{2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethyl]acetat; O-Acetylquetiapin; 11-[4-[2-(2-Acetoxyethoxy)ethyl]piperazin-1-yl]dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin
ASK #39703	
Chemical Abstract Service Nr.	5747-48-8
Molgewicht	295.402
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₃ S
2. Bezeichnung	11-(Piperazin-1-yl)dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N-Desalkylquetiapin; N-Dealkylquetiapin; Norquetiapin
ASK #39704	
Chemical Abstract Service Nr.	945668-94-0
Molgewicht	504.6684
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₄ N ₄ S ₂
2. Bezeichnung	11,11'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin)
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #39705	
Chemical Abstract Service Nr.	1371638-05-9
Molgewicht	704.9464
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₄ N ₆ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	11,11'-[Ethan-1,2-diylbis(oxyethan-2,1-diylpiperazin-4,1-diyl)]bis(dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	11,11'-[Ethylenbis(oxyethylenpiperazin-4,1-diyl)]bis(dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin)
ASK #39706	
Chemical Abstract Service Nr.	848814-27-7
Molgewicht	401.5224
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	{2-[(2-Aminophenyl)sulfanyl]phenyl}{4-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-1-yl}methanon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-[(2-Aminophenyl)sulfanyl]phenyl][4-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-1-yl]methanon
ASK #39707	
Chemical Abstract Service Nr.	3159-07-7
Molgewicht	227.2817
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ NOS

2. Bezeichnung	Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11(10 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #39708	
Chemical Abstract Service Nr.	1076199-40-0
Molgewicht	399.5065
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	1-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)-4-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-4-oxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)-1-oxidopiperazin-1-yl]ethoxy]ethanol; 2-[2-(4-Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl-1-oxido-1-piperazinyl)ethoxy]ethanol; Quetiapin-N(1)-oxid
ASK #39709	
Chemical Abstract Service Nr.	329216-67-3
Molgewicht	339.4545
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₃ OS
2. Bezeichnung	2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethanol
Zitat Bezeichnung 2	USP.imp.CN; EAB.VU.CN; Phpa.imp.CN; EP.imp.CN; CAS
ASK #39710	
Chemical Abstract Service Nr.	1371638-10-6
Molgewicht	443.5591
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2-[4-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-1-carbonyl]phenyl)sulfanyl]phenyl}acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N-[2-[[2-[[4-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-1-yl]carbonyl]phenyl)sulfanyl]phenyl]acetamid
ASK #39711	
Chemical Abstract Service Nr.	1371638-11-7
Molgewicht	417.9522
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	2-[2-[4-(9-Chlordibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethanol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	9-Chlorquetiapin
ASK #39717	
Chemical Abstract Service Nr.	64628-44-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107852-02-8
Molgewicht	358.6997
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ ClF ₃ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -{[4-(trifluormethoxy)phenyl]carbamoyl}benzamid
3. Bezeichnung	Triflururon

ASK #39718	Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.syn; EP.imp.syn; ISO.Pesticide
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	1-(2-Chlorbenzoyl)-3-[(4-trifluormethoxy)phenyl]harnstoff
	Chemical Abstract Service Nr.	13185-73-4
ASK #39719	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1071607-28-7; 51432-59-8
	Molgewicht	320.2958
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₈
	2. Bezeichnung	1,1'-(Pyrazin-2,5-diyl)di[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-butan-1,2,3,4-tetrol]
ASK #39720	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,2' <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,3' <i>R</i>)-1,1'-Pyrazin-2,5-diylbis(butan-1,2,3,4-tetrol); Fructosazin
	Chemical Abstract Service Nr.	17460-13-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	73089-82-4
ASK #39721	Molgewicht	304.2964
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₇
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-1-[5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,3,4-Trihydroxybutyl]pyrazin-2-yl]butan-1,2,3,4-tetrol
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
ASK #39722	Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-1-[5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,3,4-Trihydroxybutyl]pyrazin-2-yl]butan-1,2,3,4-tetrol; Desoxyfructosazin
	Chemical Abstract Service Nr.	1447734-80-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	827596-80-5
	2. Bezeichnung	-Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen) ₃₀ verestert mit polymerisierter 12-Hydroxyoctadecansäure
ASK #39723	3. Bezeichnung	Macrogol-30-dipolyhydroxystearat (Ph.Eur.)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Macrogol-1300-bis[poly(12-hydroxystearat)]; Macrogol-30-dipolyhydroxystearat
	Chemical Abstract Service Nr.	220927-27-5
ASK #39724	Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₅ -Cl-N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	586.1832
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ ClNO ₃ S
	2. Bezeichnung	{1-[[[(1 <i>S</i>)-1-[3-[(1 <i>E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl)methyl]cyclopropyl]essigsäure
ASK #39725	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(<i>S</i>)-Montelukast; [1-[[[(1 <i>S</i>)-1-[3-[(<i>E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl)methyl]cyclopropyl]essigsäure
	Chemical Abstract Service Nr.	918972-54-0
	Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₃ -Cl-N-O ₂ -S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	568.168
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₄ ClNO ₂ S
2. Bezeichnung	{1-[(<i>1R</i>)-1-{3-[(<i>1E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl}-3-[2-(prop-1-en-2-yl)phenyl]propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-[[[(<i>1R</i>)-1-{3-[(<i>E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl}-3-[2-(1-methylethenyl)phenyl]propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure

ASK #39723

Chemical Abstract Service Nr.	909849-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1152185-58-4
Formelstamm	(C35-H35-Cl-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	602.1826
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ ClNO ₄ S
2. Bezeichnung	[1-((<i>1</i> ,S ¹)-1-{3-[(<i>1E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl}-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propan-1-sulfinyl)methyl)cyclopropyl}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-[[[1-3-[(<i>E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfinyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure

ASK #39724

Chemical Abstract Service Nr.	1187586-61-3
Formelstamm	(C41-H44-Cl-N-O5-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	732.3906
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₆ ClNO ₅ S ₂
2. Bezeichnung	{1-[(<i>1R</i>)-1-{3-[(<i>1R</i>)-1-[(1-(Carboxymethyl)cyclopropyl)methyl]sulfanyl)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethyl]phenyl}-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-[[[(<i>1R</i>)-1-{3-[(<i>1R</i>)-1-[[1-(Carboxymethyl)cyclopropyl)methyl]sulfanyl)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure

ASK #39725

Chemical Abstract Service Nr.	1187586-58-8
Formelstamm	(C41-H44-Cl-N-O5-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	732.3906
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₆ ClNO ₅ S ₂
2. Bezeichnung	{1-[(<i>1R</i>)-1-{3-[(<i>1S</i>)-1-[(1-(Carboxymethyl)cyclopropyl)methyl]sulfanyl)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethyl]phenyl}-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-[[[(<i>1R</i>)-1-{3-[(<i>1S</i>)-1-[[1-(Carboxymethyl)cyclopropyl)methyl]sulfanyl)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure

ASK #39726

Chemical Abstract Service Nr.	937275-23-5
Formelstamm	(C34-H31-Cl-N-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	570.1408
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₂ ClNO ₃ S
2. Bezeichnung	[1-((<i>1R</i>)-3-(2-Acetylphenyl)-1-{3-[(<i>1E</i>)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl}propyl)sulfanyl)methyl]cyclopropyl}essigsäure

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-[[[(1R)-3-(2-Acetylphenyl)-1-[3-[(E)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
ASK #39727	
Chemical Abstract Service Nr.	774538-96-4
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₆ -Cl-N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	586.1832
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ ClNO ₃ S
2. Bezeichnung	{1-[[[(1R)-1-[3-[(1Z)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-[[[(1R)-1-[3-[(Z)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
ASK #39728	
Chemical Abstract Service Nr.	851755-56-1
Formelstamm	(C ₃₄ -H ₃₁ -Cl-N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	586.1402
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₂ ClNO ₄ S
2. Bezeichnung	{1-[[[(1R)-1-[3-[(1E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(methoxycarbonyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-[[[(1R)-1-[3-[(E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(methoxycarbonyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
ASK #39729	
Chemical Abstract Service Nr.	2045402-27-3
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₅ -Cl-N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	602.1826
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ ClNO ₄ S
2. Bezeichnung	(RS)-{1-[[[(1R)-1-[3-[(1E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl](hydroxy)essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2RS)-[1-[[[(1R)-1-[3-[(E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl](hydroxy)essigsäure
ASK #39730	
Chemical Abstract Service Nr.	887001-08-3
Molgewicht	469.6244
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₅ N ₇
2. Bezeichnung	2-[2-[(3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl)methyl]-5-[(1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1H-indol-3-yl]-N,N-dimethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[2-[[3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl)methyl]-5-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1H-indol-3-yl]-N,N-dimethylethanamin
ASK #39731	
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₃₂ -N ₉) ⁺
Molgewicht	494.614
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₉

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]-*N*-(2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethyl)ethan-1-aminium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*-Dimethyl-2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]-*N*-[2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethyl]ethanaminium

ASK #39732

Chemical Abstract Service Nr. 208941-96-2

Molgewicht 269.3449

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₅

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-2-yl]ethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*-Dimethyl-2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-2-yl]ethanamin

ASK #39733

Formelstamm (C₁₉H₂₈N₅)+

Molgewicht 326.4591

Bruttoformel C₁₉H₂₈N₅

2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethyl-2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethan-1-aminium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N,N*-Triethyl-2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethanaminium

ASK #39734

Molgewicht 347.4352

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₅O₂S

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[1-(methansulfonyl)-5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*-Dimethyl-2-[1-(methylsulfonyl)-5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethanamin

ASK #39735

Chemical Abstract Service Nr. 160194-39-8

Molgewicht 242.2765

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₄O

2. Bezeichnung 2-[5-[(1*H*-1,2,4-Triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[5-(1*H*-1,2,4-Triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethanol

ASK #39738

Chemical Abstract Service Nr. 144034-84-4

Molgewicht 255.3183

Bruttoformel C₁₄H₁₇N₅

2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-Methyl-2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethanamin

ASK #39749

Chemical Abstract Service Nr. 144457-28-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 302326-35-8; 324757-51-9

Formelstamm (C₁₅-H₁₃-Cl-N-O₂-S)⁻ H⁺

Molgewicht 307.7952

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClNO₂S

2. Bezeichnung (2S)-(2-Chlorphenyl)[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4*H*)-yl]essigsäure

ASK #39750

Molgewicht 321.8217

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClNO₂S

2. Bezeichnung Methyl[(2S)-(2-chlorphenyl)[4,7-dihydrothieno[2,3-c]pyridin-6(5*H*)-yl]acetat]

ASK #39751

Chemical Abstract Service Nr. 120202-69-9

Molgewicht 321.8217

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClNO₂S

2. Bezeichnung Methyl[(2*R*)-(2-chlorphenyl)[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4*H*)-yl]acetat]

ASK #39752

Molgewicht 490.3988

Bruttoformel C₂₄H₂₁Cl₂NO₄S

2. Bezeichnung Methyl[(2*R*)-(2-chlorphenyl)[(2S)-(2-chlorphenyl)[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4*H*)-yl]acetyloxy]acetat]

ASK #39754

Chemical Abstract Service Nr. 2100276-13-7

2. Bezeichnung 6-*O*-(2-Amino-2-desoxy-4-*O*-phosphono- β -D-glucopyranosyl)-2-amino-2-desoxy-D-glucopyranose, substituiert an N², N^{2'} und O^{3'} mit Fettacyl-, (3*R*)-3-Hydroxyfettacyl- oder (3*R*)-3-(Fettacyloxy)fettacyl-Resten, aus *Salmonella minnesota*

3. Bezeichnung 3-*O*-Desacyl-4'-monophosphoryl-lipid A

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.2,8.0,9.0(2011-2017)/2537

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 3-*O*-Desacyl-4'-monophosphoryl-lipid A aus *Salmonella minnesota*

ASK #39755

Chemical Abstract Service Nr. 64744-50-9

Molgewicht 153.2215

Bruttoformel C₉H₁₅NO

2. Bezeichnung 2-Azaspiro[4.5]decan-3-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Gabapentin-lactam

ASK #39756

Chemical Abstract Service Nr. 133481-09-1

Formelstamm (C₉-H₁₂-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht	167.205
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	(1-Cyanocyclohexyl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #39757	
Chemical Abstract Service Nr.	1076198-17-8
Formelstamm	(C18-H28-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	307.4278
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₃
2. Bezeichnung	{1-[(3-Oxo-2-azaspiro[4.5]decan-2-yl)methyl]cyclohexyl}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-[(3-Oxo-2-azaspiro[4.5]dec-2-yl)methyl]cyclohexyl]essigsäure

ASK #39758

Chemical Abstract Service Nr.	67950-95-2
Formelstamm	(C9-H12-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	186.2051
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ O ₄
2. Bezeichnung	1-(Carboxymethyl)cyclohexancarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #39759

Chemical Abstract Service Nr.	1500558-49-5
Formelstamm	(C10-H18-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	185.2634
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ NO ₂
2. Bezeichnung	[1-(2-Aminoethyl)cyclohexyl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN

ASK #39760

Chemical Abstract Service Nr.	618-88-2
Formelstamm	(C8-H3-N-O6) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	211.1284
Bruttoformel	C ₈ H ₅ NO ₆
2. Bezeichnung	5-Nitrobenzol-1,3-dicarbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Nitroisophthalsäure

ASK #39761

Chemical Abstract Service Nr.	7789-31-3
Formelstamm	(Br-O3) ⁻ H ⁺

Molgewicht 128.9101
Bruttoformel BrHO₃
2. Bezeichnung Bromsäure

ASK #39765

Chemical Abstract Service Nr. 14344-48-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 378230-72-9
Formelstamm (C8-H14-N2-O4-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 268.3536
Bruttoformel C₈H₁₆N₂O₄S₂
2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diyl-di-L-cystein

ASK #39775

Chemical Abstract Service Nr. 874442-57-6
Molgewicht 6025.8171
Bruttoformel C₂₆₇H₄₀₁N₆₅O₈₂S₆
Vorzugsbezeichnung Insulin tregopil
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-*N*⁶-(4,7,10,13-tetraoxatetradecanoyl)Lys-Thr,
A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

ASK #39776

Formelstamm (C15-H20-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 279.3315
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₄
2. Bezeichnung *rac*-(2*S*)-2-[[*rac*-(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino}propansäure
3. Bezeichnung *N*-[[*rac*-(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-*rac*-(*S*)-alanin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym *rac*-(*S*)-2-[*rac*-(*S*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propansäure

ASK #39777

Formelstamm (C13-H15-N-O4)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 251.2784
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₄
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[[[(1*R*)-1-Carboxyethyl]amino}-4-phenylbutansäure

ASK #39778

Formelstamm (C18-H22-N2-O5)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 348.3936
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*S*)-1-[*rac*-(2*R*)-2-[[*rac*-(1*S*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #39782

Chemical Abstract Service Nr. 890402-81-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 898546-83-3

Formelstamm C₁₀-H₂₀-B-N₃-O₃ . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 391.1819

Bruttoformel C₁₄H₂₆BN₃O₉

Vorzugsbezeichnung Dutogliptintartrat

International Nonproprietary Name (INN.L62)

2. Bezeichnung (2*R*)-1-[2-[(3*R*)-3-Pyrrolidinylaminoacetyl]-2-pyrrolidinyl]boronsäure-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #39787

Chemical Abstract Service Nr. 915087-33-1

Molgewicht 464.436

Bruttoformel C₂₁H₁₆F₄N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Enzalutamid

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung 4-{3-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-5,5-dimethyl-4-oxo-2-sulfanylidimidazolidin-1-yl}-2-fluor-*N*-methylbenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-1-[3-fluor-4-(methylcarbamoyl)phenyl]-5,5-dimethyl-2-thioxoimidazolin-4-on

ASK #39788

Chemical Abstract Service Nr. 98805-25-5

Formelstamm (C₆-H₁₂-N₂-O₁₂-P₄)⁸⁻ 8H⁺ . H₂-O

Molgewicht 454.1395

Bruttoformel C₆H₂₂N₂O₁₃P₄

2. Bezeichnung {Ethan-1,2-diylbis[nitrilobis(methylen)]}tetrakis(phosphonsäure) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Lexidronam 1 HO; EDTMP HO; Ethylendiamintetra(methylphosphonsäure)-Monohydrat

ASK #39791

Chemical Abstract Service Nr. 1025097-10-2

Formelstamm (C₂₉-H₂₈-F₂-N₃-O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 585.5527

Bruttoformel C₂₉H₂₉F₂N₃O₈

Vorzugsbezeichnung Cadazolid

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-7-[4-({2-fluor-4-[(5*R*)-5-(hydroxymethyl)-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl]phenoxy)methyl}-4-hydroxypiperidin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39792

Chemical Abstract Service Nr.	1030377-33-3
Molgewicht	450.9207
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Suvorexant
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; CAS
2. Bezeichnung	[(7 <i>R</i>)-4-(5-Chlor-1,3-benzoxazol-2-yl)-7-methyl-1,4-diazepan-1-yl][5-methyl-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>R</i>)-1-(5-Chlor-2-benzoxazolyl)hexahydro-5-methyl-4-[5-methyl-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-1 <i>H</i> -1,4-diazepin; 5-Chlor-2-[(5 <i>R</i>)-5-methyl-4-[5-methyl-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-1,4-diazepan-1-yl]-1,3-benzoxazol; [(7 <i>R</i>)-4-(5-Chlor-2-benzoxazolyl)hexahydro-7-methyl-1 <i>H</i> -1,4-diazepin-1-yl][5-methyl-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon; (5 <i>R</i>)-1-(5-Chlor-1,3-benzoxazol-2-yl)-5-methyl-4-[5-methyl-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-1,4-diazepan

ASK #39795

Chemical Abstract Service Nr.	1230487-00-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1220909-40-9; 1230487-85-0
Formelstamm	(C ₂₉ H ₃₄ F ₃ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	516.595
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Siponimod
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; EUTCT; ChemSpider; FDA-SRS; USAN; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	1-({4-[(1 <i>E</i>)-1-({[4-Cyclohexyl-3-(trifluormethyl)phenyl]methoxy}imino)ethyl]-2-ethylphenyl)methyl)azetidin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-[(1 <i>E</i>)-1-[[[4-Cyclohexyl-3-(trifluormethyl)phenyl]methoxy]imino]ethyl]-2-ethylphenyl)methyl]-3-azetidin carbonsäure

ASK #39796

Chemical Abstract Service Nr.	1234627-85-0
Formelstamm	C ₂₉ H ₃₅ F ₃ N ₂ O ₃ . 1/2 C ₄ H ₄ O ₄
Molgewicht	1149.2645
Bruttoformel	C ₆₂ H ₇₄ F ₆ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Siponimodhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	1-({4-[(1 <i>E</i>)-1-({[4-Cyclohexyl-3-(trifluormethyl)phenyl]methoxy}imino)ethyl]-2-ethylphenyl)methyl)azetidin-3-carbonsäure-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[[4-[(1E)-1-[[[4-Cyclohexyl-3-(trifluoromethyl)phenyl]methoxy]imino]ethyl]-2-ethylphenyl]methyl]-3-azetidincarbonsäure-[(2E)-but-2-endioat] (2:1)

ASK #39799

Chemical Abstract Service Nr. 3448-13-3

Molgewicht 258.2693

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₄

Vorzugsbezeichnung Benfurodil

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 MeSH

2. Bezeichnung *rac*-4-{2-[(1*R*)-1-Hydroxyethyl]-3-methyl-1-benzofuran-5-yl}furan-2(5*H*)-on

ASK #39801

Chemical Abstract Service Nr. 1092939-17-7

Formelstamm C17-H18-N6 . H3-O4-P

Molgewicht 404.3602

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₆O₄P

Vorzugsbezeichnung Ruxolitinibphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-Cyclopentyl-3-[4-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)-1*H*-pyrazol-1-yl]propannitril-phosphat (1:1)

ASK #39802

Formelstamm (C26-H34-Cl3-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 573.9395

Bruttoformel C₂₆H₃₅Cl₃N₄O₄

2. Bezeichnung 4-{[2-({4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanyl}oxy)ethyl](2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39803

Chemical Abstract Service Nr. 573704-40-2

Formelstamm (C14-H20-Cl-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 300.7811

Bruttoformel C₁₄H₂₁ClN₂O₃

2. Bezeichnung 4-[(2-Chlorethyl)(2-methoxyethyl)amino]-L-phenylalanin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39804

Formelstamm (C15-H21-Cl-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 349.2528

Bruttoformel C₁₅H₂₂Cl₂N₂O₃

2. Bezeichnung 4-[[2-(2-Chlorethoxy)ethyl](2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39805

Chemical Abstract Service Nr. 814-29-9

Formelstamm 3(C4-H9)-P-O

Molgewicht 218.3159

Bruttoformel C₁₂H₂₇OP

2. Bezeichnung Tributyl-phosphinoxid

ASK #39806

Molgewicht 312.4045

Bruttoformel C₁₆H₂₈N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl[(3*R*,4*R*,5*S*)-5-acetamido-4-amino-3-(1-ethylpropoxy)cyclohex-1-en-1-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39807

Molgewicht 299.3859

Bruttoformel C₁₅H₂₇N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl[(3*R*,4*R*,5*S*)-4-acetamido-5-amino-3-sec-butoxycyclohex-1-en-1-carboxylat]

ASK #39808

Molgewicht 297.37

Bruttoformel C₁₅H₂₅N₂O₄

2. Bezeichnung Methyl[(3*R*,4*R*,5*S*)-4-acetamido-5-amino-3-(1-ethylpropoxy)cyclohex-1-en-1-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39809

Molgewicht 223.2252

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₄

2. Bezeichnung Ethyl(4-acetamido-3-hydroxybenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39810

Formelstamm (C₁₄-H₂₃-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 284.3514

Bruttoformel C₁₄H₂₄N₂O₄

2. Bezeichnung (3*R*,4*R*,5*S*)-4-Acetamido-5-amino-3-(1-ethylpropoxy)cyclohex-1-en-1-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39811

Molgewicht 350.3929

Bruttoformel C₁₆H₂₄N₅O₄

2. Bezeichnung Ethyl[(1*R*,2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-4-acetamido-5-amino-2-azido-3-(1-ethylpropoxy)cyclohexancarboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39812

Formelstamm (C₁₄-H₁₈-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 279.3117

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₂O₄

2. Bezeichnung (3*R*,4*R*,5*S*)-5-Acetamido-4-amino-3-(1-ethylpropoxy)cyclohex-1-en-1-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39813

Chemical Abstract Service Nr. 13463-39-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12612-55-4; 13005-31-7; 14875-95-7; 36252-60-5; 42126-46-5; 71327-12-3; 848779-18-0

Molgewicht 170.7338

Bruttoformel C₄NiO₄

2. Bezeichnung Nickeltetracarbonyl

ASK #39814

Chemical Abstract Service Nr. 13463-40-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 36823-35-5; 37220-42-1; 540770-45-4; 848779-17-9

Molgewicht 195.8955

Bruttoformel C₅FeO₅

2. Bezeichnung Eisenpentacarbonyl

ASK #39815

Formelstamm (C₂₆H₂₉F-N₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 479.5465

Bruttoformel C₂₆H₃₀FN₅O₃

2. Bezeichnung 6-Fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-1-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39816

Chemical Abstract Service Nr. 98106-19-5

Formelstamm (C₂₁H₁₈Cl-F-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 415.8453

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClFN₃O₃

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-6-fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39817

Chemical Abstract Service Nr. 265995-90-2

Formelstamm (C₂₁H₁₈Cl-F-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 415.8453

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClFN₃O₃

2. Bezeichnung 6-Chlor-1-(4-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39818

Chemical Abstract Service Nr. 211236-46-3

Formelstamm (C₂₁H₁₈Cl-F-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 415.8453

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClFN₃O₃

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-(4-fluorphenyl)-6-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39819

Molgewicht 492.4923

Bruttoformel $C_{27}H_{23}F_3N_4O_2$

2. Bezeichnung 6-Fluor-*N*,1-bis(4-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid

ASK #39820

Chemical Abstract Service Nr. 98105-79-4

Formelstamm $(C_{16}H_7ClF_2NO_3)^- H^+$

Molgewicht 335.6894

Bruttoformel $C_{16}H_8ClF_2NO_3$

2. Bezeichnung 7-Chlor-6-fluor-1-(4-fluorphenyl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39821

Chemical Abstract Service Nr. 145195-63-7

Molgewicht 305.286

Bruttoformel $C_{14}H_{15}N_3O_5$

2. Bezeichnung (2*Z*)-2-Cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-*N,N*-diethylprop-2-enamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*Z*)-2-Cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-*N,N*-diethylacrylamid

ASK #39822

Chemical Abstract Service Nr. 1215039-66-9

Molgewicht 278.2176

Bruttoformel $C_{12}H_{10}N_2O_6$

2. Bezeichnung Ethyl[(2*E*)-2-cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)prop-2-enoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyl[(2*E*)-2-cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)acrylat]

ASK #39823

Chemical Abstract Service Nr. 116313-85-0

Molgewicht 183.1183

Bruttoformel $C_7H_5NO_5$

2. Bezeichnung 3,4-Dihydroxy-5-nitrobenzaldehyd

ASK #39824

Chemical Abstract Service Nr. 857629-79-9

Molgewicht 333.3392

Bruttoformel $C_{16}H_{19}N_3O_5$

2. Bezeichnung (2*E*)-2-Cyan-3-(3-ethoxy-4-hydroxy-5-nitrophenyl)-*N,N*-diethylprop-2-enamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*E*)-2-Cyan-3-(3-ethoxy-4-hydroxy-5-nitrophenyl)-*N,N*-diethylacrylamid

ASK #39825

Chemical Abstract Service Nr. 7659-29-2

Molgewicht	200.1058
Bruttoformel	C ₆ H ₄ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	3,5-Dinitrobenzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,5-Dinitrocatechol; 3,5-Dinitropyrocatechol

ASK #39826

Chemical Abstract Service Nr.	160391-70-8
Formelstamm	(C10-H5-N2-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	250.1644
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(2E)-2-Cyano-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)acrylsäure

ASK #39827

Molgewicht	263.2063
Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	(2E)-2-Cyano-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-N-methylacrylamid

ASK #39828

Chemical Abstract Service Nr.	1150310-15-8
Molgewicht	317.2967
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	(2E)-3-(3,4-Dihydroxy-5-nitrophenyl)-2-(piperidin-1-ylcarbonyl)acrylnitril

ASK #39829

Molgewicht	292.2442
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₆
2. Bezeichnung	Propyl (2E)-2-cyano-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)acrylat

ASK #39830

Chemical Abstract Service Nr.	178481-89-5
Formelstamm	(C14-H18-Cl2-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	304.2122
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ Cl ₂ NO ₂
2. Bezeichnung	4-{2-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #39831

Formelstamm	(C28-H36-Cl3-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	571.9634
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ Cl ₃ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	4-[4-[[2-[[4-[4-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl]butanoyl]oxy]ethyl](2-chlorethyl)amino]phenyl]butansäure

ASK #39832

Chemical Abstract Service Nr.	18063-03-1
--------------------------------------	------------

Molgewicht 157.1175
Bruttoformel C₇H₅F₂NO
2. Bezeichnung 2,6-Difluorbenzamid

ASK #39833

Molgewicht 361.1277
Bruttoformel C₁₄H₈Cl₂F₂N₂O₃
2. Bezeichnung *N*-[(2,5-Dichlor-4-hydroxyphenyl)carbamoyl]-2,6-difluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(2,5-Dichlor-4-hydroxyphenyl)-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #39834

Molgewicht 476.7052
Bruttoformel C₁₇H₉ClF₈N₂O₃
2. Bezeichnung *rac-N*-[(3-Chlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl]-2,6-difluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-[3-Chlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff; *rac*-1-[3-Chlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #39835

Molgewicht 476.7052
Bruttoformel C₁₇H₉ClF₈N₂O₃
2. Bezeichnung *rac-N*-[(2-Chlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl]-2,6-difluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *rac*-1-[2-Chlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff; 1-[2-Chlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #39836

Molgewicht 528.6128
Bruttoformel C₁₇H₉Cl₃F₇N₂O₃
2. Bezeichnung *rac*-2-Chlor-*N*-[(2,5-dichlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl]-6-fluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(2-Chlor-6-fluorbenzoyl)-3-[2,5-dichlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]harnstoff; *rac*-1-(2-Chlor-6-fluorbenzoyl)-3-[2,5-dichlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]harnstoff

ASK #39837

Molgewicht 493.1598
Bruttoformel C₁₇H₉Cl₂F₇N₂O₃
2. Bezeichnung *rac-N*-[(2,5-Dichlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl]-2-fluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-[2,5-Dichlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2-fluorbenzoyl)harnstoff; *rac*-1-[2,5-Dichlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2-fluorbenzoyl)harnstoff

ASK #39838

Molgewicht 481.2332
Bruttoformel C₂₁H₁₂Cl₂F₂N₂O₅
2. Bezeichnung (2,5-Dichlor-4-[(2,6-difluorbenzoyl)carbamoyl]amino)phenyl)phenylcarbonat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2,5-Dichlor-4-[[[(2,6-difluorphenyl)carbonyl]carbamoyl]amino]phenyl]phenylcarbonat
ASK #39839

Molgewicht 682.0713

Bruttoformel C₁₉H₈Cl₄F₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-1,3-Bis[2,5-dichlor-4-[(2*R*,2'*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]harnstoff

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,3-Bis[2,5-dichlor-4-(1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy)phenyl]harnstoff

ASK #39841

Chemical Abstract Service Nr. 67118-31-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 93980-38-2

Formelstamm (C₈-H₁₂-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 171.1937

Bruttoformel C₈H₁₃NO₃

2. Bezeichnung (2*RS*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butansäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-(2*R*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butansäure

ASK #39842

Chemical Abstract Service Nr. 358629-47-7

Molgewicht 168.1931

Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung (2*Z*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)but-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39843

Chemical Abstract Service Nr. 72762-00-6

Molgewicht 95.0993

Bruttoformel C₅H₅NO

2. Bezeichnung 2-Pyridinol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Pyridin-2-ol

ASK #39844

Chemical Abstract Service Nr. 103765-01-1

Molgewicht 170.209

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung (2*R*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butanamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39845

Formelstamm (C₁₇-H₂₅-N₃-O₆-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht	401.4778
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ N ₃ O ₆ S
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-Carboxy-2-hydroxypropyl]-3-[[{(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-yl]sulfanyl]-4-methyl-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-((1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-Carboxy-2-hydroxypropyl)-3-(((3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-((dimethylamino)carbonyl)pyrrolidin-3-yl)sulphanyl)-4-methyl-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carbonsäure
ASK #39846	
Formelstamm	(C34-H48-N6-O10-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	766.925
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₀ N ₆ O ₁₀ S ₂
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-3-[[{(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-5-carboxy-4-[[{(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-yl]sulfanyl]-3-methyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl]-3-hydroxybutanoyl]-5-(dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-yl]sulfonyl]-4-methyl-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carbonsäure
ASK #39848	
Chemical Abstract Service Nr.	138564-59-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	216439-51-9
Molgewicht	259.2838
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-(2-nitroanilino)thiophen-3-carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Methyl-2-[(2-nitrophenyl)amino]thiophen-3-carbonitril
ASK #39849	
Chemical Abstract Service Nr.	221176-49-4
Molgewicht	230.2856
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ N ₂ OS
2. Bezeichnung	2-Methyl-5,10-dihydro-4 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #39850	
Chemical Abstract Service Nr.	719300-59-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	735264-27-4
Formelstamm	(C18-H22-Cl-N4-S) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	397.3651
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ Cl ₂ N ₄ S
2. Bezeichnung	1-(Chlormethyl)-1-methyl-4-(2-methyl-10 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-4-yl)piperazin-1-iumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #39851	
Chemical Abstract Service Nr.	174794-02-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	186792-75-6
Molgewicht	328.4319
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ OS

2. Bezeichnung	1-Methyl-4-(2-methyl-10 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-4-yl)piperazin-1-oxid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Methyl-4-(4-methyl-4-oxidopiperazin-1-yl)-10 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin

ASK #39852

Chemical Abstract Service Nr.	134438-47-4
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₅ -O ₃₂) ⁷⁻ 7H ⁺
Molgewicht	902.7389
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₃₂ S ₇
2. Bezeichnung	(Tetra- <i>oder</i> Tri- <i>O</i> -sulfo- -D-fructofuranosyl)- -D-glucopyranosid-tris- <i>oder</i> -tetrakis(hydrogensulfat)
3. Bezeichnung	Sucrose-heptakis(hydrogensulfat)

ASK #39853

Molgewicht	504.4371
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ O ₁₆
2. Bezeichnung	-D-Glucopyranosyl-(4- <i>O</i> - -D-glucopyranosyl- -D-glucopyranosid)
3. Bezeichnung	4- <i>O</i> -Glucosyltrehalose

ASK #39854

Molgewicht	504.4371
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ O ₁₆
2. Bezeichnung	-D-Glucopyranosyl-(6- <i>O</i> - -D-glucopyranosyl- -D-glucopyranosid)
3. Bezeichnung	6- <i>O</i> -Glucosyltrehalose

ASK #39856

Chemical Abstract Service Nr.	488-36-8
Formelstamm	(C ₇ -H ₁₃ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	226.1813
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₈
2. Bezeichnung	D- <i>glycero</i> -D- <i>ido</i> -Heptonsäure

ASK #39857

Chemical Abstract Service Nr.	23351-51-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	55305-22-1
Formelstamm	(C ₇ -H ₁₃ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	226.1813
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₈
2. Bezeichnung	D- <i>glycero</i> -D- <i>gulo</i> -Heptonsäure-D- <i>glycero</i> -D- <i>ido</i> -Heptonsäure-Gemisch (x:y)
3. Bezeichnung	(2 ⁻)-D- <i>gluco</i> -Heptonsäure

ASK #39858

Chemical Abstract Service Nr.	106447-44-3
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₁ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	240.2789
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-Amino-8-oxo-3-[(1 <i>Z</i>)-prop-1-en-1-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-Amino-8-oxo-3-[(1 <i>Z</i>)-prop-1-enyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #39870

Chemical Abstract Service Nr.	69125-70-8
Molgewicht	230.2658
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-Ethyl-2,6-diimino-5-phenyltetrahydropyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on

ASK #39871

Chemical Abstract Service Nr.	58042-96-9
Molgewicht	231.2505
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-Ethyl-6-imino-5-phenyldihydropyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #39872

Chemical Abstract Service Nr.	76-94-8
Molgewicht	218.2087
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5-Methyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion

ASK #39873

Chemical Abstract Service Nr.	13100-69-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13100-76-0; 22759-66-6
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	316.4345
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5,6-Epoxytretinoin

ASK #39874

Chemical Abstract Service Nr.	81121-20-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	119164-06-6
Formelstamm	(C ₂₁ H ₂₉ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	330.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-Methoxytretinoin

ASK #39876

2. Bezeichnung	Pueraria montana var. thomsonii (Syn. Pueraria thomsonii)-Wurzel, ganz oder zerkleinert, von äußeren Rindenschichten befreit, getrocknet, mindestens 0,4 % Gesamtisoflavonoide enthaltend, ausgedrückt als Puerarin, davon mindestens 55 % Puerarin
3. Bezeichnung	Mehlige Kopoubohnenwurzel

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Kudzu-Wurzel; Fenge

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 131929-60-7

2.	<p>Bezeichnung (2<i>R</i>,3<i>aS</i>,5<i>aR</i>,5<i>bS</i>,9<i>S</i>,13<i>S</i>,14<i>R</i>,16<i>aS</i>,16<i>bR</i>)-2-[(6-Desoxy-2,3,4-tri-<i>O</i>-methyl-α-L-mannopyranosyl)oxy]-13-[[[(2<i>R</i>,5<i>S</i>,6<i>R</i>)-5-(dimethylamino)-6-methyloxan-2-yl]oxy]-9-ethyl-14-methyl-2,3,3<i>a</i>,5<i>a</i>,5<i>b</i>,6,9,10,11,12,13,</p>
----	---

Zitat	
Bezeichnung	ROMP2011; CAS
3	

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 131929-63-0

2.	<p>Bezeichnung (2<i>S</i>,3<i>aR</i>,5<i>aS</i>,5<i>bS</i>,9<i>S</i>,13<i>S</i>,14<i>R</i>,16<i>aS</i>,16<i>bS</i>)-2-[(6-Desoxy-2,3,4-tri-<i>O</i>-methyl-β-L-mannopyranosyl)oxy]-13-[[2<i>R</i>,5<i>S</i>,6<i>R</i>]-5-(dimethylamino)-6-methyloxan-2-yl]oxy}-9-ethyl-4,14-dimethyl-13-[2,3,4,6-tetradesoxy-4- </p>
----	---

Zitat	
Bezeichnung	ROMP2011; CAS
3	

Synonym (2S,3aR,5aS,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bS)-2-(6-Desoxy-2,3,4-tri-O-methyl- α -L-mannopyranosyloxy)-9-ethyl-4,14-dimethyl-13-[2,3,4,6-tetradesoxy-4-(dimethylamino)- β -D-erythro-hexopyranosyloxy]-2,3,3

**Chemical
Abstract Service** 168316-95-8
Nr.

**Andere Chemical
Abstract Service** 187473-56-9; 251304-69-5
Nr.

2. Bezeichnung (2*R*,3*aS*,5*aR*,5*bS*,9*S*,13*S*,14*R*,16*aS*,16*bR*)-2-[(6-Desoxy-2,3,4-tri-*O*-methyl- β -L-mannopyranosyl)oxy]-13-[[[(2*R*,5*S*,6*R*)-5-(dimethylamino)-6-methyloxan-2-yl]oxy]-9-ethyl-14-methyl-2,3,3*a*,5*a*,5*b*,6,9,10,11,12-und
(2*S*,3*aR*,5*aS*,5*bS*,9*S*,13*S*,14*R*,16*aS*,16*bS*)-2-[(6-Desoxy-2,3,4-tri-*O*-methyl- β -L-mannopyranosyl)oxy]-13-[[[(2*R*,5*S*,6*R*)-5-(dimethylamino)-6-methyloxan-2-yl]oxy]-9-ethyl-4,14-dimethyl-2,3,3*a*,5*a*,5*b*,6,9,10,11,12-und

Gemisch (ca. 5:1)

3. Bezeichnung Spinosad

Zitat
Bezeichnung 3 ROMP2011; CAS

ASK #39882

Chemical Abstract Service Nr. 173584-44-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 174060-41-4

Molgewicht 527.8345

Bruttoformel $C_{22}H_{17}ClF_3N_3O_7$

2. Bezeichnung Methyl-(4a*S*)-7-chlor-2-[(methoxycarbonyl)[4-(trifluormethoxy)phenyl]carbamoyl]-2,5-dihydroindeno[1,2-*e*][1,3,4]oxadiazin-4a(3*H*)-carboxylat

3. Bezeichnung Indoxacarb

Zitat Bezeichnung 3 MeSH; ROMP2011; IGS; EUTCT; CAS

ASK #39888

Chemical Abstract Service Nr. 185805-19-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 83896-44-0

Formelstamm (C42-H59-O16)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 822.9321

Bruttoformel $C_{42}H_{62}O_{16}$

2. Bezeichnung 3 -(2-*O*- -D-Glucopyranuronosyl- -D-glucopyranuronosyloxy)-11-oxo-18 -olean-12-en-30-säure

Zitat Bezeichnung 2 Config:CHNCA8(1989)v25.4,p426-430; Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19; Config:PACHAS(2002)v74.7,p1189-1198

3. Bezeichnung 18 -Glycyrrhizinsäure

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

Synonym (20beta-Carboxy-11-oxo-30-nor-18alpha-olean-12-en-3beta-yl)(2-O-beta-D-glucopyranuronosyl-beta-D-glucopyranosiduronsäure)

ASK #39890

Chemical Abstract Service Nr. 1258291-80-3

Formelstamm C19-H32-N2-O5 . C7-H8-O3-S

Molgewicht 540.6694

Bruttoformel $C_{26}H_{40}N_2O_8S$

Vorzugsbezeichnung Perindopriltilosilat

International Nonproprietary Name (INN.L25,v.L18)

2. Bezeichnung (2*S*,3a*S*,7a*S*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #39894

Formelstamm (C19-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel $C_{19}H_{32}N_2O_5$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3a*R*,7a*R*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-D-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #39896

Chemical Abstract Service Nr.	357164-38-6
Formelstamm	2(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ Ca2+ . 0.5 H2-O
Molgewicht	1164.3494
Bruttoformel	C ₆₆ H ₆₈ CaF ₂ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Hemicalcium 0.25 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1- <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) 0.5 H ₂ O

ASK #39898

Chemical Abstract Service Nr.	165252-70-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	222540-72-9
Molgewicht	202.2111
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ N ₄ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>EZ</i>)-1-Methyl-2-nitro-3-[[<i>(3R)</i> -oxolan-3-yl]methyl]guanidin
3. Bezeichnung	Dinotefuran
Zitat Bezeichnung 3	HSDB; KEGG.C18509; ISO; ROMP2011; JAN; MeSH; CAS; PPDB

ASK #39900

Molgewicht	624.8139
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₂ N ₆ O ₅
2. Bezeichnung	[4-(7,9-Dioxo-8-azaspiro[4.5]decan-8-yl)butyl](2-{1-[2-oxo-2-({4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}amino)ethyl]cyclopentyl}acetat)

ASK #39901

Chemical Abstract Service Nr.	2687-94-7
Molgewicht	197.3171
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₃ NO
2. Bezeichnung	1-Octylpyrrolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	GESTIS; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Octyl-2-pyrrolidon

ASK #39903

Chemical Abstract Service Nr.	1093643-37-8
Molgewicht	237.06
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ BNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Epetraborol
International Nonproprietary Name	INN.L74
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-(Aminomethyl)-7-(3-hydroxypropoxy)-2,1-benzoxaborol-1(3 <i>H</i>)-ol
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; INN.CN

ASK #39904

Chemical Abstract Service Nr.	1234563-16-6
--------------------------------------	--------------

Formelstamm	C11-H16-B-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	273.521
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ BCINO ₄
Vorzugsbezeichnung	Epetraborolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	(3S)-3-(Aminomethyl)-7-(3-hydroxypropoxy)-2,1-benzoxaborol-1(3H)-ol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #39911	
Formelstamm	n C6-H10-O5 . C7-H14-O8
2. Bezeichnung	Dextran- 1 7-(2)-D- <i>gluco</i> -heptonsäure
ASK #39912	
Chemical Abstract Service Nr.	1035010-98-0
Formelstamm	(C39-H75-N-O8-P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	717.9964
Bruttoformel	C ₃₉ H ₇₆ NO ₈ P
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{((2 <i>R</i>)-2-[(2-Aminoethoxy)hydroxyphosphoryloxy]-3-(hexadecanoyloxy)propyl}-(9 <i>Z</i>)-octadec-9-enoat
3. Bezeichnung	1-Oleoyl-3-palmitoyl- <i>rac</i> -glycero-2-phosphoethanolamin
ASK #39913	
Chemical Abstract Service Nr.	7773-03-7
Molgewicht	120.1694
Bruttoformel	HKO ₃ S
2. Bezeichnung	Schwefligsäure-Monokaliumsalz [existiert nur in wässrigen Lösungen]
3. Bezeichnung	Kaliumhydrogensulfit
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2011; EINECS; IGS; E228
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 228
ASK #39916	
Chemical Abstract Service Nr.	1360741-07-6
Formelstamm	2 C683-H1068-N186-O196-S . 2 C726-H1132-N194-O203-S4 . 4 C34-H32-Fe-N4-O4 . 2 C2-H3-N-O . C4-O2
Molgewicht	64674.4452
Bruttoformel	C ₂₉₆₂ H ₄₅₃₄ Fe ₄ N ₇₇₈ O ₈₁₈ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Hämoglobincrosumaril (Rind)
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	[₁ , ₂]VLSAADKGNV KAAWGVGGH AAEGAEALE RMFLSFPTTK TYFPFDLSH GSAQVKGHGA KVAAALTKAV EHLDDLPGAL SELSDLHAHK LRVDPVNFKL LSHSLLVTLA SHLPDFTPA VHASLDKFLA NVSTVLTSKY R [₁ , ₂]MLTAEKAAV TAFWGKVKVD EVGGEALGRL LVVYPWTQRF FESFGDLSTA DAVMNNPKVK AHGKKVLDSF SNGMKHLDDL KGTFAALSEL HCDKLHVDPE NFKLLGNVLV VVLARNFGKE FTPVLQADFQ KVVAGVANAL AHRYH, Tetrakis(häm b)-Komplex, ₁ [92], ₂ [92]-Bis- <i>S</i> -(2-amino-2-oxoethyl)- ₁ [99] <i>N</i> , ₂ [99] <i>N</i> -[(2 <i>E</i>)-but-2-endioyl]-Derivat

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[alpha,alpha']VLSAADKGNV KAAWGVGGH AAEYGAEALE RMFLSFPTTK TYFPHFDLSH GSAQVKGHGA KVAAALTKAV EHLDDLPGAL SELSDLHAHK LRVPVNFKL LSHSLVTLA SHLPDFTPA VHASLDKFLA NVSTVLTSKY R [beta,beta']MLTAEKAAV TAFWGKVKVD EVGGEALGRL LVVYPWTQRF FESFGDLSTA DAVMNNPKVK AHGKKVLDSF SNGMKHLDDL KGTFAALSEL HCDKLHVDPE NFKLLGNVLV VVLARNFGKE FTPVLQADFQ KVVAGVANAL AHRYH, Tetrakis[[3,3'-(7,12-diethenyl-3,8,13,17-tetramethylporphyrin-kappa(4)N(21),N(22),N(23),N(24)-2,18-diyl)dipropionato(2-)]eisen(II))-Komplex, beta[92],beta[92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)-alpha[99]N(6),alpha[99]N(6)-[(2E)-but-2-endioyl]-Derivat; beta[92],beta[92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)hämoglobincrosumaril (Rind); S(3.beta92),S(3.beta92)-Bis(2-amino-2-oxoethyl)-N(6.alpha99),N(6.alpha99)-[(2E)-but-2-endioyl]hämoglobulin (Rind), alphabeta-Tetramer; beta[92],beta[92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)-alpha[99]N(epsilon),alpha[99]N(epsilon)-[(2E)-but-2-endioyl]hämoglobin (Rind)
ASK #39921	
Chemical Abstract Service Nr.	681492-22-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1318734-92-7
Molgewicht	534.4844
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ F ₃ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Delamanid
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	JAN; USAN; CAS; KEGG.D09785
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Methyl-6-nitro-2-[(4-{4-(trifluormethoxy)phenoxy}piperidin-1-yl)phenoxy)methyl]-2,3-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazol
ASK #39926	
Chemical Abstract Service Nr.	68560-61-2
Formelstamm	C52-H74-N16-O15-S2 . C2-H4-O2
Molgewicht	1287.4241
Bruttoformel	C ₅₄ H ₇₈ N ₁₆ O ₁₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Terlipressinmonoacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminy-L-asparaginy-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid-acetat (1:1)
ASK #39929	
Chemical Abstract Service Nr.	154229-19-3
Molgewicht	349.509
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Abirateron
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	17-(Pyridin-3-yl)androsta-5,16-dien-3 -ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17-(3-Pyridyl)androsta-5,16-dien-3beta-ol; (3beta)-17-(3-Pyridinyl)androsta-5,16-dien-3-ol
ASK #39932	
Chemical Abstract Service Nr.	957-56-2
Formelstamm	(C15-H8-F-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	240.2292
Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ FO ₂

Vorzugsbezeichnung	Fluindion
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	EINECS
2. Bezeichnung	2-(4-Fluorphenyl)-1 <i>H</i> -inden-1,3(2 <i>H</i>)-dion
ASK #39934	
Chemical Abstract Service Nr.	61789-45-5
2. Bezeichnung	(9 <i>Z</i> ,11 <i>E</i>)-Octadeca-9,11-diensäure, (9 <i>Z</i> ,12 <i>E</i>)-Octadeca-9,12-diensäure, (8 <i>E</i> ,10 <i>Z</i>)-Octadeca-8,10-diensäure, (9 <i>Z</i>)-Octadec-9-ensäure, Octadecansäure, Hexadecansäure und geringe Mengen anderer Fettsäuren, cyclischer und acyclischer Mono- und Oligoester der (9 <i>Z</i> ,12 <i>E</i>)-12-Hydroxyoctadec-9-ensäure (Ricinolsäure-Estolide), Gemisch, hergestellt durch Dehydratisierung von Ricinus-communis-Samenöl-Fettsäuren mit Säure-, Base- oder Metalloxid-Katalysatoren und/oder Anhydriden
3. Bezeichnung	Dehydratisierte Rizinusöl-Fettsäuren
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2012; EINECS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ricinenfettsäuren
ASK #39936	
Chemical Abstract Service Nr.	2475-46-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	71486-78-7; 71807-37-9
Formelstamm	x C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₃ . y C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₄ . z C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O ₂ (x:y:z = ca. 2:1:1)
Molgewicht	296.3205
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4-(methylamino)anthracen-9,10-dion, 1,4-Bis[(2-hydroxyethyl)amino]anthracen-9,10-dion und 1,4-Bis(methylamino)anthracen-9,10-dion, Gemisch (ca. 2:1:1)
ASK #39937	
Chemical Abstract Service Nr.	86722-66-9
Molgewicht	296.3205
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4-(methylamino)anthracen-9,10-dion
ASK #39938	
Chemical Abstract Service Nr.	4471-41-4
Molgewicht	326.3465
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	1,4-Bis[(2-hydroxyethyl)amino]anthracen-9,10-dion
ASK #39939	
Chemical Abstract Service Nr.	2475-44-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12223-05-1; 225794-61-6; 78170-41-9; 86003-54-5; 95567-19-4
Molgewicht	266.2946
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O ₂

ASK #39940	2. Bezeichnung	1,4-Bis(methylamino)anthracen-9,10-dion
	Chemical Abstract Service Nr.	25068-38-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	102256-86-0; 114732-94-4; 122729-21-9; 1259928-62-5; 127691-67-2; 130254-18-1; 219119-50-3; 25036-25-3; 26402-79-9; 294199-99-8; 306971-28-8
	Formelstamm	(C3-H6-O)m(C15-H14-O2)n
	2. Bezeichnung	Poly[(chlormethyl)oxiran-co-4,4'-(propan-2,2-diyl)diphenol]
ASK #39941	3. Bezeichnung	Bisphenol-A-Epichlorhydrin-Epoxidharz
	Zitat Bezeichnung 3	GESTIS; IGS
	Chemical Abstract Service Nr.	25085-50-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	106441-81-0; 108422-69-1; 114101-07-4; 135230-05-6; 37359-98-1; 39289-25-3; 39355-39-0; 39468-17-2; 50809-28-4; 52623-30-0; 52907-75-2; 55962-70-4; 59948-61-7; 63284-43-5; 65546-94-3; 66038-50-4; 68426-15-3; 71281-91-9; 78041-31-3; 87397-89-5
	Formelstamm	(C10-H14-O)x(C-H2-O)y(C)z
ASK #39942	2. Bezeichnung	Poly(4- <i>tert</i> -butylphenol-co-formaldehyd)
	3. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butylphenol-Formaldehyd-Harz
	Chemical Abstract Service Nr.	30618-84-9
	Molgewicht	166.1955
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₄ S
ASK #39943	2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl)(sulfanylacetat) und (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)(sulfanylacetat), Gemisch
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Glycerolmono(mercaptoacetat); Glycerylthioglycolat; Mercaptoessigsäure, Monoester mit Propan-1,2,3-triol; Mercaptoessigsäuremonoester mit 1,2,3-Propantriol; Glycerylmonothioglycolat; Glycerylmonothioglykolat
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1004520-36-8; 1165647-81-3
	Formelstamm	C21-H21-Cl-N4-O-S . H2-O4-S . x H2-O
ASK #39944	Molgewicht	547.0476
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClN ₄ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ziprasidonsulfat (1:1) x H ₂ O ((mit Angaben zum Wassergehalt))
	International Nonproprietary Name	(INN.L35)
	2. Bezeichnung	5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-on-sulfat (1:1) x H ₂ O
ASK #39944	Chemical Abstract Service Nr.	1004520-37-9
	Formelstamm	C21-H21-Cl-N4-O-S . H2-O4-S
	Molgewicht	511.0141
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClN ₄ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ziprasidonsulfat (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung 5-[2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on-sulfat (1:1)

ASK #39945

Chemical Abstract Service Nr. 199191-69-0
Formelstamm C₂₁-H₂₁-Cl-N₄-O-S . C-H₄-O₃-S . 3 H₂-O
Molgewicht 563.0871
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₄O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Ziprasidonmesilat (1:1) 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L35,v.L18)
2. Bezeichnung 5-[2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on-methansulfonat (1:1) 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ziprasidon-Monomesilat-Trihydrat

ASK #39946

Chemical Abstract Service Nr. 1128234-60-5
Formelstamm (C₁₉-H₂₁-Cl-N₃-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 375.8493
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN₃O₃
2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropyl-6-(4-ethylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39947

Chemical Abstract Service Nr. 93107-08-5
Formelstamm (C₁₇-H₁₇-F-N₃-O₃)⁻ H⁺ . Cl-H
Molgewicht 367.8025
Bruttoformel C₁₇H₁₉ClFN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Ciprofloxacinhydrochlorid (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ciprofloxacinhydrochlorid; Ciprofloxacinmonohydrochlorid; Ciprofloxacin-Monohydrochlorid; Ciprofloxacinmonohydrochlorid, wasserfrei

ASK #39948

Chemical Abstract Service Nr. 132486-03-4
Formelstamm Cl-(⁸²Rb)
Molgewicht 117.3711
Bruttoformel ClRb
2. Bezeichnung (⁸²Rb)Rubidiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Rubidiumchlorid-(⁸²Rb); Rubidium[(⁸²Rb)]chlorid; [(⁸²Rb)]Rubidiumchlorid

ASK #39949

Chemical Abstract Service Nr.	176302-73-1
Formelstamm	Cl ₂ -(89)Sr
Molgewicht	152.824
Bruttoformel	Cl ₂ Sr
2. Bezeichnung	(⁸² Sr)Strontiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(82)Sr]Strontiumchlorid; Strontium[(82)Sr]chlorid; Strontiumchlorid-(82)Sr

ASK #39950

Chemical Abstract Service Nr.	7787-41-9
Formelstamm	Ba ₂ + (SeO ₄) ²⁻
Molgewicht	280.2846
Bruttoformel	BaO ₄ Se
2. Bezeichnung	Bariumselenat
Zitat Bezeichnung 2	LB; IGS; EINECS; UBA-WGK; GESTIS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bariumselenat (BaSeO); Selensäure-(HSeO)-Bariumsalz (1:1); Selensäure-Bariumsalz (1:1); Selensäure-Barium-Salz (1:1)

ASK #39951

Chemical Abstract Service Nr.	84305-41-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	75481-73-1; 97162-19-1
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₉ -N ₇ -O ₇ -S ₃) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	519.5756
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₇ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefminox
International Nonproprietary Name	INNv.L53
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ATC; USMI13-14; CAS; KEGG.D07642
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-(2-[[[(2 <i>S</i>)-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfonyl]acetamido]-7-methoxy-3-[[[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)sulfonyl]methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>S</i>)-7-[2-(D-Cystein-S-yl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylthio)methyl]-3-cephem-4-carbonsäure; CMNX

ASK #39952

Chemical Abstract Service Nr.	75498-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	78345-56-9
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₉ -N ₇ -O ₇ -S ₃) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	541.5575
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₇ NaO ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefminox-Mononatrium

International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-(2-[[<i>(2S)</i> -2-Amino-2-carboxyethyl]sulfonyl]acetamido)-7-methoxy-3-[[<i>(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl)</i> sulfonyl]methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CMNX Na; Natrium-(7 <i>S</i>)-7-[2-(<i>D</i> -cystein-S-yl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylthio)methyl]-3-cephem-4-carboxylat
ASK #39953	
Chemical Abstract Service Nr.	1351813-81-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	88641-36-5
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₉ -N ₇ -O ₇ -S ₃) ²⁻ H ⁺ Na ⁺ · 7 H ₂ O
Molgewicht	667.6644
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₇ NaO ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefminox-Mononatrium 7 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-(2-[[<i>(2S)</i> -2-Amino-2-carboxyethyl]sulfonyl]acetamido)-7-methoxy-3-[[<i>(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl)</i> sulfonyl]methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1) 7 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-(7 <i>S</i>)-7-[2-(<i>D</i> -cystein-S-yl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylthio)methyl]-3-cephem-4-carboxylat 7 HO
ASK #39954	
Chemical Abstract Service Nr.	85950-94-3
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₉ -N ₇ -O ₇ -S ₃) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	563.5393
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₇ Na ₂ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefminox-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-(2-[[<i>(2S)</i> -2-Amino-2-carboxyethyl]sulfonyl]acetamido)-7-methoxy-3-[[<i>(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl)</i> sulfonyl]methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CMNX Na; Dinatrium-(7 <i>S</i>)-7-[2-(<i>D</i> -cysteinato-S-yl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylthio)methyl]-3-cephem-4-carboxylat
ASK #39955	
Chemical Abstract Service Nr.	76610-84-9
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₈ -N ₉ -O ₉ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	627.6506
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₉ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefbuperazon

International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[<i>N</i> ² -(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carbonyl)-D-threoninamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-3-hydroxybutanamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; CBPZ
ASK #39956	
Chemical Abstract Service Nr.	76648-01-6
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₈ -N ₉ -O ₉ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	649.6324
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₉ NaO ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefbuperazon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[<i>N</i> ² -(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carbonyl)-D-threoninamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CBPZ Na; (6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-3-hydroxybutanamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure- (1:1)
ASK #39957	
Chemical Abstract Service Nr.	1229022-83-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	875356-43-7; 875356-44-8
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₅₈₄ H ₁₀₁₃₄ N ₁₇₅₄ O ₂₀₄₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Secukinumab
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; KEGG.D09967; CAS; ATC; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYWMNWVRQA PGKGLEWVAA INQDGSEKYY VGSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRVED TAVYYCVRDY YDILTDYYIH YWYFDLWGRG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPCTFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H](22-96,154-210,271-331,377-435),[H'](22-96,154-210,271-331,377-435),[L](23-89,135-195),[L'](23-89,135-195),[H-H'](236-236',239-239'),[H-L](230-215),[H'-L'](230-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]307,[H']307-Asn- <i>N</i> ⁴ -glykosyliert

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	AIN 457
ASK #39958	
Chemical Abstract Service Nr.	914088-09-8
Formelstamm	C6476-H9930-N1690-O2030-S40 . 2m H . n (C68-H105-N11-O15) [m = 2, 3; n = 3, 4, 5]
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₉₉₃₀ N ₁₆₉₀ O ₂₀₃₀ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Brentuximab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ATC; CAS; MAR2012; USAN; EUTCT; KEGG.D09587
2. Bezeichnung	[H,H']QIQLQQSGPE VVKPGASVKI SCKASGYTFT DYYITWVKQK PGQGLEWIGW IYPGSGNTKY NEKFKGKATL TVDTSSTAF MQLSSLTSED TAVYFCANYG NYWFAYWGQG TQVTVSAAST KGP PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTQ NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQ NNFYYPREKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLT STLTLKADY EKHKVVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H](22,96:144,200:261,321:367,425),[H'](22,96:144,200:261,321:367,425),[I pentakis- <i>S</i> -[(3 <i>RS</i>)-1-(6-[[[(2 <i>S</i>)-1-[[[(2 <i>S</i>)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[[[[(2 <i>S</i>)-1-[[[(2 <i>S</i>)-1-[[[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]py
ASK #39960	
Chemical Abstract Service Nr.	917381-47-6
2. Bezeichnung	Autologe, aus dem peripheren Blut des Patienten isolierte dendritische Zellen, <i>ex vivo</i> inkubiert mit dem Fusionsprotein PA2024, einem gentechnisch kombinierten Protein aus prostataspezifischer saurer Phosphatase (PAP) und humanem Granulocyten-Macrophagen-Kolonie stimulierendem Faktor (GM-CSF)
3. Bezeichnung	Sipuleucel-T
Zitat Bezeichnung 3	MeSH; KEGG.D06644; ATC; USAN; CAS; MAR2012
ASK #39961	
Chemical Abstract Service Nr.	182431-12-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	202833-31-6; 210823-48-6
Molgewicht	693.7204
Bruttoformel	C ₃₉ H ₃₇ F ₆ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lomitapid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,2,2-Trifluorethyl)-9-(4-{4-[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido]piperidin-1-yl}butyl)-9 <i>H</i> -fluoren-9-carboxamid
ASK #39962	
Chemical Abstract Service Nr.	202914-84-9
Formelstamm	C39-H37-F6-N3-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	789.8261
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₁ F ₆ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Lomitapidmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L63,v.L18)

2. Bezeichnung *N*-(2,2,2-Trifluorethyl)-9-(4-{4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido}piperidin-1-yl)butyl)-9*H*-fluoren-9-carboxamid-methansulfonat (1:1)
ASK #39963

Chemical Abstract Service Nr. 31477-60-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78994-24-8

Molgewicht 457.6038

Bruttoformel C₃₀H₃₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Ormeloxifen

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung *rac*-1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(2-{4-[(3*RS*,4*RS*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenylchroman-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin;
rac-1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-3,4-dihydro-2*H*-chromen-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin;
1-(2-{4-[(3*RS*,4*RS*)-7-Methoxy-2,2-dimethylisoflavan-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin

ASK #39964

Chemical Abstract Service Nr. 956103-76-7

Formelstamm C₂₀-H₂₅-(18)F-N₂-O₃

Molgewicht 359.425

Bruttoformel C₂₀H₂₅FN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Florbetapir (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 MAR2012; ATC2013; CAS

2. Bezeichnung 4-((*E*)-2-{6-(2-{2-(¹⁸F)Fluorethoxy}ethoxy)ethoxy}pyridin-3-yl)ethenyl)-*N*-methylanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Florbetapir F 18

ASK #39965

Chemical Abstract Service Nr. 765922-62-1

Formelstamm C₁₄-H₁₁-(18)F-N₂-O-S

Molgewicht 273.316

Bruttoformel C₁₄H₁₁FN₂OS

Vorzugsbezeichnung Flutemetamol (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 ATC2013; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2-[3-(¹⁸F)Fluor-4-(methylamino)phenyl]-1,3-benzothiazol-6-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (18)F-Flutemetamol

ASK #39966

Chemical Abstract Service Nr.	67989-88-2
Formelstamm	(C10-H12-N2-O8)4 ⁻ 2(H4-N)+ Cu2+
Molgewicht	387.8338
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ CuN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Diammoniumkupfer(2+)-edetat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -(Ethan-1,2-diyl)bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Diammonium-Kupfer(2+)-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diammonium-({N,N'-ethylenbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycinato]}(4-)-N,N',O,O',O(N),O(N'))cuprat(2-); Diammonium-(OC-6-21)-{N,N'-(ethan-1,2-diyl)bis[<i>N</i> -(carboxy-kappa(2)O,O''-methyl)glycinato-kappa(4)N,N',O,O'']}(4-)}cuprat(2-); Ethylendiamintetraessigsäure-Diammonium-Kupfer(II)-Salz; Edetinsäure-Diammonium-Kupfer(II)-Salz; EDTA-Diammonium-Kupfer(II)-Salz; Diammonium[(ethylendinitrilo)tetraacetato]cuprat(II); (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Diammonium-Kupfer(II)-Salz
ASK #39967	
Chemical Abstract Service Nr.	67859-51-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1325741-06-7
Formelstamm	(C10-H12-N2-O8)4 ⁻ 2(H4-N)+ Zn+
Molgewicht	389.6678
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ N ₄ O ₈ Zn
Vorzugsbezeichnung	Diammoniumzinkedetat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -(Ethan-1,2-diyl)bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Diammonium-Zink-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diammonium[(ethylendinitrilo)tetraacetato]zincat; Edetinsäure-Diammonium-Zink-Salz; Diammonium-({N,N'-ethylenbis[<i>N</i> -(carboxylatomethyl)glycinato]}(4-)-N,N',O,O',O(N),O(N'))zincat(2-); EDTA-Diammonium-Zink-Salz; Ethylendiamintetraessigsäure-Diammonium-Zink-Salz; Diammonium-(OC-6-21)-{N,N'-(ethan-1,2-diyl)bis[<i>N</i> -(carboxy-kappa(2)O,O''-methyl)glycinato-kappa(4)N,N',O,O'']}(4-)}zincat(2-); (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Diammonium-Zink-Salz
ASK #39969	
Chemical Abstract Service Nr.	126784-99-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	136960-00-4; 199015-61-7
Molgewicht	475.6191
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ulipristalacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L68:Corr)
Zitat Bezeichnung 1	Hager2011
2. Bezeichnung	11 -[4-(Dimethylamino)phenyl]-3,20-dioxo-19-norpregna-4,9-dien-17-ylacetat

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Uliprisnilacetat; 17-Acetoxy-11beta-[4-(dimethylamino)phenyl]-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion; 17alpha-Acetoxy-11beta-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion; UPA
ASK #39970		
	Chemical Abstract Service Nr.	879085-55-9
	Molgewicht	421.2971
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ Cl ₂ N ₂ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Vismodegib
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D09992; CAS; USAN; MAR2012; EUTCT
	2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -[4-chlor-3-(pyridin-2-yl)phenyl]-4-(methansulfonyl)benzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	HhAntag691
ASK #39972		
	Chemical Abstract Service Nr.	1350462-55-3
	Formelstamm	(C38-H49-N6-O9-S) ⁻ H ⁺ . H2-O
	Molgewicht	784.9187
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₀ N ₆ O ₉ S
	Vorzugsbezeichnung	Grazoprevir-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L73:Corr.CN)
	2. Bezeichnung	(1a <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,22a <i>R</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl}-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1a,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,22a-tetradecahydro-8 <i>H</i> -7,10-metha 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Grazoprevir 1 HO
ASK #39973		
	Chemical Abstract Service Nr.	1206524-86-8
	Formelstamm	(C38-H49-N6-O9-S) ⁻ K ⁺
	Molgewicht	804.9938
	Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₉ KN ₆ O ₉ S
	Vorzugsbezeichnung	Grazoprevir-Kalium
	International Nonproprietary Name	(INN.L73:Corr.CN)
	2. Bezeichnung	(1a <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,22a <i>R</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl}-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1a,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,22a-tetradecahydro-8 <i>H</i> -7,10-metha (1:1)
ASK #39976		
	Chemical Abstract	923590-37-8

Service Nr.	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1216963-56-2
Formelstamm	(C ₃₈ -H ₅₄ -N ₅ -O ₉ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	757.9364
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₅ N ₅ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Vaniprevir
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.09987; CAS; MeSH; USAN
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethylcyclopropyl}-15,15-dimethyl-3,9,12-trioxo-6,7,9,10,11,12,14,15,16,17,18,19-dodecahydro-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -2,23:5,8-dimethano-ASK #39983
Chemical Abstract Service Nr.	783355-60-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	883970-69-2; 942630-54-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	397.4244
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Abexinostat
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; USAN; KEGG.D10060; NCI.Dict; NCI.Thesaurus; ChemIDplus; MeSH; PubChem; EUTCT; ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	3-[(Dimethylamino)methyl]- <i>N</i> -{2-[4-(hydroxycarbamoyl)phenoxy]ethyl}-1-benzofuran-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ChemSpider; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-{2-[3-(Dimethylaminomethyl)benzofuran-2-carboxamido]ethoxy}benzohydroxamsäure
ASK #39984	
Chemical Abstract Service Nr.	783356-67-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	433.8854
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Abexinostathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	3-[(Dimethylamino)methyl]- <i>N</i> -{2-[4-(hydroxycarbamoyl)phenoxy]ethyl}-1-benzofuran-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; (INN.CN)
ASK #39985	
Chemical Abstract Service Nr.	1238372-23-0

Molgewicht	14100
Vorzugsbezeichnung	Amilomotid
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	AKLETVTLGN IGKDGKQTLV LNPRGVNPTN GVASLSQAGA VPALEKRVTV SVSQPSRNRK NYKVQVKIQN PTACTANGSC DPSVTRQAYA DVTFSTQYS TDEERAFVRT ELAALLASPL LIDAIDQLNP AY (Bacteriophage-Q -Hüllprotein), Virus-ähnliche Partikel und Oligomere mit intermolekularen 74,80'-Disulfid-Brücken, teilweise substituiert an 2'-N von Ala 1 und 6'-N von Lys 2, 13, 16, 46, 60, 63 und 67 mit 6-[3-(2,5-Dioxo-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)propanamido]hexanoyl- und 6-{3-[(3 <i>RS</i>)-3-(L- -Aspartyl-L-alanyl-L- -glutamyl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-histidylglycylglycyl-L-cystein-S-yl)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]propanamido}hexanoyl-Resten (-Amyloid-1-6-Hexapeptid DAEFRH mit Linker)
ASK #39986	
Chemical Abstract Service Nr.	959716-29-1
Formelstamm	(C157-H194-N56-O103-P14)14 ⁻ 14H ⁺
Molgewicht	4961.2775
Bruttoformel	C ₁₅₇ H ₂₀₈ N ₅₆ O ₁₀₃ P ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Anivamersen
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; KEGG.D10059; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	2'- <i>O</i> -Methylcytidyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylcytidyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -meth
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	RNA, (C(m)-G(m)-C(m)-G(m)-G(m)-U(m)-A(m)-U(m)-A(m)-G(m)-U(m)-C(m)-C(m)-A(m)-C(m)); Pentadeca-2'- <i>O</i> -methyl-CpGpCpGpGpUpApUpApGpUpCpCpApC; CGCGGUUAUAGUCCAC(2'- <i>O</i> -CH); (3'-
ASK #39987	
Chemical Abstract Service Nr.	959716-31-5
Formelstamm	(C157-H194-N56-O103-P14)14 ⁻ 14Na ⁺
Molgewicht	5269.0231
Bruttoformel	C ₁₅₇ H ₁₉₄ N ₅₆ Na ₁₄ O ₁₀₃ P ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Anivamersen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	2'- <i>O</i> -Methylcytidyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylcytidyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -
USYN	(1:14) statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3'-5')-mC-mG-mC-mG-mG-mU-mA-mU-mA-mG-mU-mC-mC-mA-mC-Tetradecanatriumsalz; Pentadeca-2'- <i>O</i> -methyl-CpGpCpGpGpUpApUpApGpUpCpCpApC-Tetradecanatriumsalz; CGCGGUUAUAGUCCAC(2'- <i>O</i> -CH)-Natriumsalz (1:14)
ASK #39988	
Chemical Abstract Service Nr.	630420-16-5
	1214735-08-6

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Molgewicht	748.2858
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₆ ClN ₅ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Asunaprevir
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; KEGG.D10093; EUCTR; MeSH; EUTCT; PubChem; ICTRP; USAN; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung	<i>tert</i> -Butyl(<i>N</i> -{(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-(7-chlor-4-methoxyisochinolin-1-yloxy)-2-({(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl)carbamoyl]pyrrolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl}carbamoyl)-L-valyl-->(4 <i>R</i>)-4-(7-chlor-4-methoxy-1-isochinolin-1-yloxy)-L-prolyl-->(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-amino- <i>N</i> -(cyclopropansulfonyl)-2-ethenylcyclopropanecarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(<i>tert</i> -Butoxycarbonyl)-3-methyl-L-valyl-->(4 <i>R</i>)-4-(7-chlor-4-methoxy-1-isochinolin-1-yloxy)-L-prolyl-->(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-amino- <i>N</i> -(cyclopropansulfonyl)-2-ethenylcyclopropanecarboxamid

ASK #39989

Chemical Abstract Service Nr.	1146699-66-2
Molgewicht	520.885
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ ClF ₄ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Avagacestat
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D09869; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-(4-Chlor- <i>N</i> -{[2-fluor-4-(1,2,4-oxadiazol-3-yl)phenyl]methyl}benzolsulfonamido)-5,5,5-trifluorpentanamid

ASK #39990

Chemical Abstract Service Nr.	441785-25-7
Formelstamm	(C10-H12-N5-O4-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	299.223
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₅ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Besifovir
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	((1-[(2-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methyl]cyclopropoxy)methyl)phosphonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1-[(2-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methyl]cyclopropyl)oxy)methyl]phosphonsäure; 9-[2-(Phosphonomethoxy)cyclopropylmethyl]desoxyguanin

ASK #39991

Chemical Abstract Service Nr.	441785-26-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	872968-04-2
Molgewicht	527.5078
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ N ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Besifovirdipivoxil

International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L44)	
2. Bezeichnung {{{1-[(2-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methyl]cyclopropoxy)methyl}phosphonoyl}bis(oxymethylen))bis(2,2-dimethylpropanoat)	
ASK #39992	
Chemical Abstract Service Nr.	1039623-01-2
Formelstamm	C22-H34-N5-O8-P . C4-H4-O4
Molgewicht	643.58
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ N ₅ O ₁₂ P
Vorzugsbezeichnung	Besifovirdipivoxilmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L44)	
2. Bezeichnung {{{1-[(2-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)methyl]cyclopropoxy)methyl}phosphonoyl}bis(oxymethylen))bis(2,2-dimethylpropanoat)-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)	
ASK #39993	
Chemical Abstract Service Nr.	846589-98-8
Formelstamm	C11-H14-Cl-N . Cl-H
Molgewicht	232.1495
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ Cl ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Lorcaserinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L57)	
2. Bezeichnung (1 <i>R</i>)-8-Chlor-1-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-hydrochlorid (1:1)	
ASK #39994	
Chemical Abstract Service Nr.	856681-05-5
Formelstamm	C11-H14-Cl-N . Cl-H . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	241.1571
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ Cl ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Lorcaserinhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name (INN.L57)	
2. Bezeichnung (1 <i>R</i>)-8-Chlor-1-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-hydrochlorid (1:1) 0.5 H ₂ O	
ASK #39995	
Chemical Abstract Service Nr.	893407-21-1
Formelstamm	C11-H14-Cl-N . Cl-H . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	259.1724
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ Cl ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Lorcaserinhydrochlorid 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name (INN.L57)	
2. Bezeichnung (1 <i>R</i>)-8-Chlor-1-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-hydrochlorid (1:1) 1.5 H ₂ O	
ASK #39996	
1132758-87-2	

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₂₄ H ₉₈₅₂ N ₁₆₈₄ O ₂₀₃₀ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Blosozumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10094; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGFPIK DTFQHWVRQA PGKGLEWMGW SDPEIGDTEY ASKFQGRVTM TEDTSTDY MELSSLRSED TAVYYCATGD TTYKDFWGG GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGKTKYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSQEEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVTITCKASQDVH TAWAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTRWTGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSDYPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((224-224',227-227'),[H-L,H'-L']((132-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N ⁴ -glykosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien
ASK #39997	
Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	1174395-19-7
Bruttoformel	144000
Bruttoformel	C ₆₃₇₂ H ₉₈₄₀ N ₁₇₁₂ O ₁₉₉₈ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Brodalumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MeSH; KEGG.D10061; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT RYGISWVRQA PGQGLEWMGW ISTYSGNTNY AQKLQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARRQ LYFDYWGGGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVVS LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPAPIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PMLDSGSGFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS SNLAWFQQKP GQAPRPLIYD ASTRATGVPA RFSGSGSGTD FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YDNWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((218-218',219-219',222-222',225-225'),[H-L,H'-L']((130-214)-Octadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-N ⁴ -glykosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien
ASK #39998	
Chemical Abstract Service Nr.	849217-68-1
Molgewicht	501.5057
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₄ FN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cabozantinib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; KEGG.D10062; MeSH; USAN; MAR2012
2. Bezeichnung	N-[4-(6,7-Dimethoxychinolin-4-yloxy)phenyl]-N-(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #39999		N-{4-[(6,7-Dimethoxychinolin-4-yl)oxy]phenyl}-N'-(4-fluorophenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid; 4'-(6,7-Dimethoxychinolin-4-yloxy)-4"-fluor-1,1-cyclopropandicarboxanilid	
Synonym			
Chemical Abstract Service Nr.	941577-06-6		
Formelstamm	4(C1516-H2423-N415-O492-S8) . 36(C226-H450-O114)		
Molgewicht	318075.0813		
Bruttoformel	C ₁₄₂₀₀ H ₂₅₈₉₂ N ₁₆₆₀ O ₆₀₇₂ S ₃₂		
Vorzugsbezeichnung	Calaspargase pegol		
International Nonproprietary Name	INN.L67		
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10096; EUTCT; USNCT; ICTRP; CAS; USAN; ChemIDplus		
2. Bezeichnung	LPNITILATG GTIAGGGDSA TKSNYTAGKV GVENLVNAVP QLKDIANVKG EQVVNIGSQD MNDDVWLTLA KKINTDCDKT DGFVITHGTD TMEETAYFLD LTVKCDKPVV MVGAMRPSTS MSADGPFNLN NAVVTAADKA SANRGVLVVM NDTVLDGRDV TKTNTTDVAT FKSVNYGPLG YIHNGKIDYQ RTPARKHTSD TPFDVSKLNE LPKVGIVVNY ANASDLPAKA LVDAGYDGIV SAGVGNGNLY KTVFDTLATA AKNGTAVVRS SRVPTGATTQ DAEVDDAKYG FVASGTLNPQ KARVLLQLAL TQTKDPQQIQ QIFNQY, 77,105-Disulfid, Tetramer, hergestellt mit Kulturen von <i>Escherichia coli</i> (z.B. Stamm M605, M718 oder TA206), [1]Leu- <i>N</i> ² - und Lys- <i>N</i> ⁶ -poly[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl) _m - -oxycarbonyl] _n -substituiert, m = ca. 112, n = ca. 36 (von 92)		
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.		
Synonym	O'-Methylmacrogol-112-([27-Ala,64-Asp,252-Thr,263-Asn]Asparaginase 2 (Escherichia coli, Stamm K12)-Tetramer)hexatriacontakis-N-carboxylat; [27-Ala,64-Asp,252-Thr,263-Asn]-L-Asparaginase 2 (Escherichia coli, Stamm K12), etwa 36-fach N-substituiert mit O'-Methylpegyl(succinimidocarbonat) (SC-PEG, mittlere Pegyl-EO-Zahl ca. 112); SC-PEG-Asparaginase '		
ASK #41002			
Molgewicht	366.8375		
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ ClO ₃		
2. Bezeichnung	2-[<i>trans</i> -4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-1-oxo-1 <i>H</i> -inden-3-carbonsäure		
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN		
ASK #41003			
Chemical Abstract Service Nr.	137732-39-9		
Molgewicht	366.8375		
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ ClO ₃		
2. Bezeichnung	2-[<i>cis</i> -4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-3-hydroxynaphthalin-1,4-dion		
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN		
ASK #41004			
Molgewicht	364.8216		
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ ClO ₃		
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>R</i>)-4-(4-Chlorphenyl)cyclohex-3-en-1-yl]-3-hydroxynaphthalin-1,4-dion		
ASK #41005			
Chemical Abstract Service Nr.	129700-41-0		
Molgewicht	380.864		
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ ClO ₃		
2. Bezeichnung	2-[<i>trans</i> -4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-3-methoxynaphthalin-1,4-dion		

Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #41006	
Molgewicht	402.5238
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₅
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-[2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-yl]ethyl]-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl)][(2 <i>Z</i>)-2-methylbut-2-enoat]
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #41016	
Chemical Abstract Service Nr.	1174657-07-8
Formelstamm	(C10-H15-N-O5-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	263.3107
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ NO ₅ S
2. Bezeichnung	7-[[<i>(2R)</i> -2-Amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-oxoheptansäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #41017	
Formelstamm	(C16-H25-N2-O5-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	359.461
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ N ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[[<i>(2R)</i> -2-Amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-[(2,3-dimethylbut-3-enoyl)amino]hept-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #41018	
Formelstamm	(C16-H24-N2-O5-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	358.453
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₅ S
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-7-[[<i>(2S)</i> -2-Amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-[[[(1 <i>S</i>)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-3-ensäure
ASK #41019	
Formelstamm	(C15-H25-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	314.4435
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(2-Aminoethyl)sulfanyl]-2-[[[(1 <i>S</i>)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #41036	
Chemical Abstract Service Nr.	2091769-17-2
Formelstamm	(C22-H20-N4-O6-P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	468.3991
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ N ₄ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosmanogepix
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

2. Bezeichnung [(2-Amino-3-{3-[(4-[(pyridin-2-yl)oxy]methyl)phenyl]methyl}-1,2-oxazol-5-yl)pyridin-1-ium-1-yl)methyl]hydrogenphosphat
ASK #41038

Chemical Abstract Service Nr. 1159500-34-1

Formelstamm (C₂₈H₃₇N₆O₈P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 618.6184

Bruttoformel C₂₈H₃₉N₆O₈P

Vorzugsbezeichnung Selatogrel

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [(2*R*)-3-[4-(Butoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-2-{6-[(3*S*)-3-methoxypyrrolidin-1-yl]-2-phenylpyrimidin-4-carboxamido}-3-oxopropyl]phosphonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41039

Formelstamm (C₂₈H₃₇N₆O₈P)²⁻ 2H⁺ . 2 Cl-H

Molgewicht 655.0794

Bruttoformel C₂₈H₄₀ClN₆O₈P

Vorzugsbezeichnung Selatogrelhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L81)

2. Bezeichnung [(2*R*)-3-[4-(Butoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-2-{6-[(3*S*)-3-methoxypyrrolidin-1-yl]-2-phenylpyrimidin-4-carboxamido}-3-oxopropyl]phosphonsäure-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41041

Chemical Abstract Service Nr. 1218948-84-5

Formelstamm C₁₃H₂₀N₆O₄ . Cl-H . x H₂O

Bruttoformel C₁₃H₂₁ClN₆O₄

2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*1*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat-hydrochlorid (1:1) x H₂O [x = ca. 1-3]

3. Bezeichnung Valaciclovirhydrochlorid-Hydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8,10.0(2019-2020)/2751

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserhaltiges Valaciclovirhydrochlorid; Valaciclovirhydrochlorid x HO

ASK #41045

Chemical Abstract Service Nr. 79916-77-1

Molgewicht 624.5871

Bruttoformel C₂₉H₃₆O₁₅

2. Bezeichnung [2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]-6-*O*-(6-desoxy- α -L-mannopyranosyl)-4-*O*-[(2*E*)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoyl]- β -D-glucopyranosid

3. Bezeichnung Forsythosid A

Zitat Bezeichnung 3 DAB2011R

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

Synonym Forsythiasid; [2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]-6-*O*-(6-desoxy- α -L-mannopyranosyl)- β -D-glucopyranosid-4-[(2*E*)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-propenoat]

ASK #41048

2. Bezeichnung Leonurus-japonicus-Kraut

3. Bezeichnung Chinesisches Mutterkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAB2011

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Yi Mu Cao

ASK #41049

Chemical Abstract Service Nr. 70459-07-3

Formelstamm (C15-H15-F-N3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 305.3042

Bruttoformel C₁₅H₁₆FN₃O₃

2. Bezeichnung 6-Fluor-1-methyl-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41050

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37318-31-3

Formelstamm C12-H22-O11 . n(C18-H34-O) und Homologe, n = 1, 2, 3, ...

2. Bezeichnung *O*-Octadecanoylsucrose, *O,O'*-Diocadecanoylsucrose, Poly-*O*-octadecanoylsucrose (x:y:z) und deren Fettsäureester-Homologe [x = 0,200-0,450 (m/m), y = 0,300-0,400 (m/m), z = 0,000-0,300 (m/m); freie Fettsäuren 0,000-0,030 (m/m), freie Sucrose 0,000-0,040 (m/m); Hydrolysat-Fettsäurezusammensetzung: Dodecansäure 0,000-0,030 (m/m), Tetradecansäure 0,000-0,030 (m/m), Hexadecansäure 0,250-0,400 (m/m), Octadecansäure 0,550-0,750 (m/m), Summe Octadecansäure + Hexadecansäure 0,900-1,000 (m/m)]

3. Bezeichnung Sucrosemono- und distearat

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

Synonym Zuckerester von Speisefettsäuren "; Saccharosestearat (Ph.Eur.) Typ II; beta-D-Fructofuranosyl-alpha-D-glucopyranosid-monooctadecanoat und -dioctadecanoat; E 473 [Typ II]; Saccharosemono- und distearat; Sucrosestearat Typ II; Sucrosemonooctadecanoat und -dioctadecanoat; Saccharosestearat Typ II

ASK #41053

Chemical Abstract Service Nr. 108153-74-8

Molgewicht 3039.4086

Bruttoformel C₁₃₀H₂₂₀N₄₄O₄₀

Vorzugsbezeichnung Secretin (human)

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung H-His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Glu-Gly-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH₂

Zitat Bezeichnung 2 KEGG.C13523; ROMP2012; Hager2011; KEGG.D02021

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sekretin "; Secretin vom Menschen;

L-Histidyl-L-seryl-L-aspartylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L-glutamyl-L-leucyl-L-seryl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-glutamylglycyl-L-alanyl-L-arginyl-L-leucyl-L-glutamyl-L-arginyl-L-[15-L-Glutaminsäure-16-glycin]secretin (Schwein); Sekretin (Mensch); Secretin [Homo sapiens (human)]; HSDGTFTSEL SRLREGARLQ RLLQGLV(NH); Secretin '

ASK #41054

Chemical Abstract Service Nr.	914454-02-7
Formelstamm	C130-H220-N44-O40 . x(C2-H4-O2)
Molgewicht	3040
Vorzugsbezeichnung	Secretinacetat (1:x) (human) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	H-His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Glu-Gly-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH ₂ -acetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sekretinacetat (Mensch)
ASK #41055	
Formelstamm	C130-H220-N44-O40 . x(C2-H3-O2) ⁻ xH ⁺ . y H ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Secretinacetat (1:x) (human) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	H-His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Glu-Gly-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH ₂ -acetat (1:x) y H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sekretinacetat (Mensch) y HO
ASK #41060	
Chemical Abstract Service Nr.	138674-31-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37288-27-0; 60675-83-4; 9025-65-4
Formelstamm	C1182-H1836-N328-O367-S6 . x C1178-H1831-N327-O364-S6 . y C1168-H1813-N325-O361-S6
Molgewicht	26700
2. Bezeichnung	DTLESIDNCA VGCPTGGSSN VSIVRHAYTL NNNSTTKFAN WWAYHITKDT PASGKTRNWK TDPALNPADT LAPADYTGAN AALKVDRGHQ APLASLAGVS DWESLNYLSN ITPQKSDLNQ GAWARLEDQE RKLIDRADIS SVYVTGPLY ERDMGKLPGT QKAHTIPSAY WKVIFINNRP AVNHAAFLF DQNTPKGADF CQFRVTVDI EKRTGLIWA GLPDDVQASL KSKPGVLPPEL MGCKN (primäre Isoform <i>S.ma.2</i>), 9,12:201,243-Bis(disulfid), Asn ¹¹⁹ -pentaamagnesium(2+)-Komplex x H ₂ O, und N-terminal verkürzte Isoformen <i>S.ma.3</i> (ohne D ¹ = Asn ¹) und <i>S.ma.1</i> (ohne D ¹ T ² L ³ = Asn ¹ -Thr ² -Leu ³), hergestellt mit Bakterienkulturen von <i>Serratia marcescens</i> oder gentechnisch veränderter <i>Escherichia coli</i>
Zitat Bezeichnung 2	NARHAD(1994)22.16,3280-3287; JOCRAM(1993)645.2,353-361; AEMIDF(1995)61.11,4083-4088; FMLED7(1998)165.1,1-13; ABCRE6(2000)56.5,567-572; BBAEDZ(1993)1202.1,13-21; UniProtKB; JOBAAY(1996)178.13,3771-3778; BSCMDI(1992)13.1,383-392
3. Bezeichnung	<i>Serratia-marcescens</i> -Nuclease ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	EC3.1.30.2
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	SMNase; <i>Serratia-marcescens</i> -Endonuclease, Isoformen Sm2, Sm3 und Sm1; EC 3.1.4.9 [veraltet]; EC 3.1.30.2; Sma nuc
ASK #41063	
Chemical Abstract Service Nr.	68439-46-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	278798-74-6; 342042-70-0; 57107-69-4; 58318-61-9; 60937-75-9; 60937-76-0; 68954-96-1
2. Bezeichnung	-Alkyl(C ₉ -C ₁₁)- -hydroxypoly(oxyethylen)-6

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

O-Alkyl(C-C)-polyethylenglycol-6; Poly(oxyethylen)-6-alkyl(C-C)ether; C Pareth-6; Ethoxylierte C-Alkohole (6:1); Alkohol(C9/11)-ethoxylate; Polyethylenglycol-6-monoalkyl(C-C)ether

ASK #41064

**Chemical Abstract
Service Nr.**

58895-64-0

Formelstamm

C21-H25-N-O3 . Cl-H

Molgewicht

375.889

BruttoformelC₂₁H₂₆ClNO₃**Vorzugsbezeichnung**

Nalmefenhydrochlorid

**International
Nonproprietary Name**

(INN.L23)

2. Bezeichnung

17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-6-methylidenmorphinan-3,14-diol-hydrochlorid (1:1)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

6-Desoxo-6-methylennaltrexonhydrochlorid; 6-Desoxy-6-methylennaltrexonhydrochlorid; (5alpha)-17-(cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-6-methylenmorphinan-3,14-diol hydrochloride; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylenmorphinan-3,14-diol-hydrochlorid (1:1); Nalmetrenhydrochlorid; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylen-3,14-morphinandioldi-hydrochlorid (1:1)

ASK #41066

Chemical Abstract Service Nr.

100443-11-6

Formelstamm(C20-H15-O2)⁻**Molgewicht**

287.3319

BruttoformelC₂₀H₁₅O₂**2. Bezeichnung**

Triphenylacetat

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

alpha,alpha-Diphenylbenzolacetat; Trifenat; Trifenat

ASK #41067

**Chemical Abstract Service
Nr.**

91-48-5

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.**

2699-90-3

Formelstamm(C15-H11-O2)⁻ H⁺**Molgewicht**

224.2546

BruttoformelC₁₅H₁₂O₂**2. Bezeichnung**

(2E)-2,3-Diphenylprop-2-ensäure

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

(E)-Benzylidenphenyllessigsäure; (E)-alpha-Stilbencarbonsäure; alpha-Phenylzimsäure [ausschließlich oder überwiegend gebildetes, höher schmelzendes (E)-isomer]; (E)-2,3-Diphenylacrylsäure; cis-Stilben-alpha-carbonsäure; (E)-beta-Phenylatropasäure; alpha-Phenyl-trans-zimsäure; (E)-alpha-Phenylzimsäure

ASK #41068

Chemical Abstract Service Nr.

943332-08-9

Formelstamm	C17-H15-Br-Cl-F-N4-O3 . H2-O4-S
Molgewicht	555.7599
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ BrClFN ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Selumetinibsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	5-(4-Brom-2-chloranilino)-4-fluor- <i>N</i> -(2-hydroxyethoxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-carboxamid-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[(4-Brom-2-chlorphenyl)amino]-4-fluor- <i>N</i> -(2-hydroxyethoxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-carboxamid-sulfat (1:1)
ASK #41071	
Chemical Abstract Service Nr.	862543-54-2
Formelstamm	C32-H40-N2-O . C6-H8-O7
Molgewicht	660.7963
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Maropitantcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L52,Cumul.L14)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(5- <i>tert</i> -Butyl-2-methoxyphenyl)methyl]-2-(diphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> -cis)-2-Benzhydryl- <i>N</i> -(5- <i>tert</i> -butyl-2-methoxybenzyl)chinuclidin-3-amin-monocitrat
ASK #41072	
Chemical Abstract Service Nr.	359875-09-5
Formelstamm	C32-H40-N2-O . C6-H8-O7 . H2-O
Molgewicht	678.8116
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Maropitantcitrat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L52,Cumul.L14)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(5- <i>tert</i> -Butyl-2-methoxyphenyl)methyl]-2-(diphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Maropitantcitrat-Monohydrat; (2 <i>S</i> -cis)-2-Benzhydryl- <i>N</i> -(5- <i>tert</i> -butyl-2-methoxybenzyl)chinuclidin-3-amin-monocitrat-Monohydrat
ASK #41074	
Chemical Abstract Service Nr.	133-11-9
Molgewicht	229.2313
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Fenamisal
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	BAN; CAS; NIAID; USMI13; GSBL; EINECS; EUTCT; MAR2012; Clarke; KEGG.D05460
2. Bezeichnung	Phenyl(4-amino-2-hydroxybenzoat)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phenyl(4-aminosalicylat); Phenyl-4-amino-2-hydroxybenzoat; 4-Aminosalicylsäurephenylester; Phenyl-p-aminosalicylat; Phenyl-PAS; PAS-Phenyl; p-Aminosäure; 4-Amino-2-hydroxybenzoesäurephenylester; Phenyl-4-aminosalicylat; p-Aminosalicylsäurephenylester
ASK #41075	
Chemical Abstract Service Nr.	141396-28-3
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₃₅ -N ₆ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	526.6494
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ N ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Argatroban-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-{ <i>N</i> ² -[(3 <i>RS</i>)-3-methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-8-sulfonyl]-L-arginyl}piperidin-2-carbonsäure 1 H ₂ O (3" <i>R</i> :3" <i>S</i> = 60:40 bis 70:30)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	MQPA HO; (2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-[<i>N</i> (2)-(3-methyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-chinolinsulfonyl)-L-arginyl]-2-piperidincarbonsäure-Monohydrat; Argatroban ' ; Argatrobanmonohydrat; MMTQAP HO; MPQA HO; Argipidin-Monohydrat; Argatroban 1 HO
ASK #41077	
Chemical Abstract Service Nr.	263351-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	370068-81-8
Vorzugsbezeichnung	Paclitaxel-Poliglumex-Natrium ((mit Angaben zum Glutamyl:Paclitaxel:Natrium-Verhältnis und zur Molmasse))
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	Poly(-L-glutaminsäure)oligo{(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-benzamido-3-[4,10 -bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yloxy]-3-oxo-1-phenylpropan-2-yl}ester-Natriumsalz, teilweise mit N-terminalem L-Pyroglutamyl-Rest
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Paclitaxelpoliglumexnatrium; PPX Na; 5-Oxo-L-prolylpoly-L-glutamyl-L-glutaminsäure-oligo(paclitaxel-2'-ester)-Natriumsalz; PG-TXL Na; Poly-alpha-L-glutaminsäure-oligo(paclitaxel-2'-ester)-Natriumsalz; PG-Paclitaxel-Natrium
ASK #41079	
Chemical Abstract Service Nr.	694491-73-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1042143-33-8; 1042143-35-0; 1042143-37-2; 1129503-93-0; 1242941-64-5; 225230-96-6
Formelstamm	(C ₈ -H ₈) _x +z . (C ₄ -H ₆) _y
2. Bezeichnung	Polystyrol- <i>block</i> -polybutadien- <i>block</i> -polystyrol (x:y:z) ((mit Angaben zum Verhältnis der Monomeren))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Poly(styrol- <i>block</i> -butadien- <i>block</i> -styrol) (x:y:z); SBS; SBS-Blockcopolymer; Styrol-Butadien-Styrol-Blockcopolymerisat
ASK #41092	
Chemical Abstract Service Nr.	1385046-35-4
Molgewicht	494.5413

Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ N ₄ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefalonium 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L16)
Zitat Bezeichnung 1	BPvet1998-2012; (BAN)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(4-Carbamoylpyridin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(Aminocarbonyl)-1-[[[(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2-carboxy-8-oxo-7-[[2-(2-thienyl)acetyl]amino]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]pyridinium-Zwitterion-Hydrat (1:2); (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat 2 HO; Cefalonium 2 HO; Cefalonium-Dihydrat; Cepalonium 2 HO; (7 <i>R</i>)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat 2 HO

ASK #41093

Chemical Abstract Service Nr.	313963-58-5
Formelstamm	a (C3-H8-O3)(C22-H42-O)y . b (C22-H44-O2)(C2-H4-O)x . c (C22-H42-O)2(C2-H4-O)x(H2-O), y = 1, 2, 3
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxypropyl- und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl docosanoat, <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-Hydroxypropan-1,2-diyl- und 2-Hydroxypropan-1,3-diyl didocosanoat, Propan-1,2,3-triyl tridocosanoat, -Docosanoyl- -hydroxy- und -Docosanoyl- -(docosanoyloxy)poly(oxyethylen)-x und geringere Mengen homologer Fettsäureester, Gemisch, hergestellt durch Veresterung eines Glycerol-Macrogol-Gemischs
3. Bezeichnung	Glyceroldocosanoate-Macrogol-x-docosanoate-Gemisch ((mit Angaben zur Zusammensetzung und zur mittleren EO-Einheiten-Anzahl x))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Behenoylmacrogolglyceride [irreführender Name: enthält keine ethoxylierten Glycerol-Derivate]; Behenoylpolyoxyglyceride [irreführender Name: enthält keine ethoxylierten Glycerol-Derivate]; Docosansäure-1,1',1''-(1,2,3-propantriyl)ester- α -(1-Oxodocosyl)- ω -hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyloxy)-Gemisch [unvollständige Beschreibung durch Angabe von nur zwei Hauptkomponenten]

ASK #41099

Chemical Abstract Service Nr.	92062-35-6
2. Bezeichnung	Kohlenwasserstoff-Gemisch aus Petroleum, flüssig, gereinigt, optional mit Stabilisator, kinematische Viskosität bei 313 K: 3,0-34,4 mm ² /s
3. Bezeichnung	Leichtes Mineralöl

ASK #41103

Andere Chemical Abstract Service Nr.	7631-86-9
Molgewicht	60.0843
Bruttoformel	O ₂ Si
2. Bezeichnung	Amorphes Siliciumdioxid, als Präzipitat, als Gel oder durch Flammenhydrolyse erhalten
3. Bezeichnung	Siliciumdioxid zur dentalen Anwendung
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.4.4.0.5.0.6.0+3.7.0.8.0(2001-2017)/1562
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 551 [Siliciumdioxid zur dentalen Anwendung]

ASK #41104

Chemical Abstract Service Nr.	14605-22-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	130656-42-7
Formelstamm	(C26-H44-N-O6-S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	499.7036
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ursodoxicoltaurin
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	2-(3 ,7 -Dihydroxy-5 -cholan-24-amido)ethan-1-sulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3alpha,7beta-Dihydroxy-5beta-cholan-24-oyl)taurin; Tauroursodesoxycholsäure; TUDC; TUDCA; 2-(3alpha,7beta-Dihydroxy-5beta-cholan-24-amido)ethansulfonsäure; N-(2-Sulfoethyl)-3alpha,7beta-dihydroxy-5beta-cholan-24-amid; Taurursodiol; Ursodesoxycholyltaurin

ASK #41105

Chemical Abstract Service Nr.	117609-50-4
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₄ -N-O ₆ -S) ⁻ H ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	535.7342
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ursodoxicoltaurin-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	2-(3 ,7 -Dihydroxy-5 -cholan-24-amido)ethan-1-sulfonsäure 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	TUDCA 2 HO; Ursodesoxycholyltaurin 2 HO; 2-(3alpha,7beta-Dihydroxy-5beta-cholan-24-amido)ethansulfonsäure 2 HO; N-(3alpha,7beta-Dihydroxy-5beta-cholan-24-oyl)taurin 2 HO; Tauroursodesoxycholsäure 2 HO; TUDC 2 HO

ASK #41113

Chemical Abstract Service Nr.	5657-17-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37335-13-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -N ₂ -O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	176.1705
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	N,N'-Ethan-1,2-diylidiglycin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,6-Diazaoctandisäure; N,N'-Ethylendiaindiessigsäure; N,N'-Ethylendiglycin; Ethylendiamin-N,N'-di(essigsäure); EDDA; 2,2'-(1,2-Ethandiyldiimino)bis[essigsäure]; Ethylendiiminodiessigsäure; 2,2'-(Ethan-1,2-diylidiimino)diessigsäure; Ethylendiamin-N,N'-diessigsäure

ASK #41114

Chemical Abstract Service Nr.	257943-19-4
Molgewicht	1170.3621
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₁ N ₁₃ O ₁₂ S ₂
2. Bezeichnung	N-(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-2,7-disulfid

3. Bezeichnung	[1]N-(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)[3-L-tyrosin]octreotid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	HYNIC-Tyr(3)-octreotid; N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-D-Phe-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Thr-Cys-Thr-ol-2,7-disulfid; [1]N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-[3]p-hydroxyoctreotid; HYNIC-TOC; [1]N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-[1]D,[4]D-FCYWKTCT-ol-2,7-disulfid

ASK #41115

Formelstamm	C55-H71-N13-O12-S2 . C2-H-F3-O2 . x H2-O
Molgewicht	1398.4088
Bruttoformel	C ₅₇ H ₇₂ F ₃ N ₁₃ O ₁₄ S ₂
2. Bezeichnung	N-(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2R,3R)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-2,7-disulfid-bis(trifluoracetat) [Wassergehalt <10% m/m]
3. Bezeichnung	[1]N-(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)[3-L-tyrosin]octreotid-bis(trifluoracetat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	HYNIC-TOC 2 TFA; N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-D-Phe-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Thr-Cys-Thr-ol-2,7-disulfid-bis(trifluoracetat); HYNIC-Tyr(3)-octreotid 2 TFA; [1]N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-[3]p-hydroxyoctreotid-bis(trifluoracetat); [1]N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-[1]D,[4]D-FCYWKTCT-ol-2,7-disulfid 2 CF ₃ COOH

ASK #41123

Chemical Abstract Service Nr.	3715-90-0
Formelstamm	C13-H17-N3 . Cl-H
Molgewicht	251.7551
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Tramazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	EINECS; EUTCT
2. Bezeichnung	N-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1H-imidazol-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tramazolinmonohydrochlorid; N-(5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthyl)-4,5-dihydro-1H-imidazol-2-amin-Monohydrochlorid; Tramazolinhydrochlorid (1:1); 2-[(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)amino]-4,5-dihydro-1H-imidazol-3-ium-chlorid; Tramazolin-hydrochlorid; Tramazolin-Monohydrochlorid

ASK #41126

Chemical Abstract Service Nr.	459-02-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2275-62-9
Molgewicht	153.1967
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ FN
2. Bezeichnung	rac-(2R)-1-(4-Fluorphenyl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	p-Fluor-alpha-methylphenethylamin; PFA ' ; 4-Fluoramfetamin; para-Fluoramphetamin; p-FMP; 4-FMP; (RS)-1-(4-Fluorphenyl)propan-2-amin; 4-FA; 4-Fluoramphetamin; p-Fluoramphetamin

ASK #41128

Chemical Abstract Service Nr. 1345973-49-0

Molgewicht 349.509

Bruttoformel $C_{24}H_{31}NO$

2. Bezeichnung (Adamantan-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(Adamantan-1-carbonyl)-1-pentylindol; Adamantan-1-carbonyl-Analogon von JWH 018; 1-Adamantyl(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon

ASK #41129

Chemical Abstract Service Nr. 335161-03-0

Molgewicht 435.2738

Bruttoformel $C_{20}H_{19}FINO$

2. Bezeichnung [1-(5-Fluorpentyl)-1*H*-indol-3-yl](2-iodphenyl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(5-Fluorpentyl)-3-(2-iodbenzoyl)indol; $C_{20}H_{19}FINO$; AM 694

ASK #41130

Chemical Abstract Service Nr. 802575-11-7

Molgewicht 221.2524

Bruttoformel $C_{12}H_{15}NO_3$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2*H*-1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)butan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Butylon; 1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)-1-butanon; 1-(Benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(methylamino)butan-1-on; bk-MBDB; 2-(Methylamino)-3',4'-(methylenedioxy)butyrophenon

ASK #41131

Chemical Abstract Service Nr. 18259-37-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 55166-02-4; 774487-42-2

Molgewicht 177.2429

Bruttoformel $C_{11}H_{15}NO$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Ethylamino)-1-phenylpropan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (+/-)-*N*-Ethylcathinon; aktiver Metabolit von Amfepramon; ETH-CAT; Ethylpropion; (RS)-2-(Ethylamino)-1-phenylpropan-1-on; Ethcathinon

ASK #41132

Chemical Abstract Service Nr. 447-40-5

Molgewicht 181.2068

Bruttoformel $C_{10}H_{12}FNO$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4'-Fluormethcathinon; Flephedron; 4-Fluormethcathinon; 4-FMC; 4'-Fluor-2-(methylamino)propiofenon; Flefedron; 1-(4-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on; 4-Fluorephedron

ASK #41133

Chemical Abstract Service Nr. 351-03-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103596-29-8

Molgewicht 167.2233

Bruttoformel C₁₀H₁₄FN

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Fluorphenyl)-*N*-methylpropan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Fluormethamfetamin; 4-FMA; 1-(4-Fluorphenyl)-*N*-methylpropan-2-amin; 4-Fluormethamphetamin

ASK #41134

Chemical Abstract Service Nr. 2252-63-3

Molgewicht 180.222

Bruttoformel C₁₀H₁₃FN₂

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)piperazin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(*p*-Fluorphenyl)piperazin; 1-(*p*-Fluorphenyl)piperazin; 4-FPP; *N*-(4-Fluorphenyl)piperazin; Flipiperazin; *p*-FPP; *p*FPP; 1-(4'-Fluorphenyl)piperazin; Fluoperazin; *p*-Fluorphenylpiperazin

ASK #41135

Chemical Abstract Service Nr. 172883-97-5

Molgewicht 263.3073

Bruttoformel C₁₅H₁₈FNO₂

2. Bezeichnung Tropan-3 -yl(4-fluorbenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3beta-(*p*-Fluorbenzoyloxy)tropan; (8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3exo-yl)(4-fluorbenzoat); pFBT; *p*-Fluortropacocain; 4-Fluortropacocain; Pseudotropin-3-(4-fluorbenzoat); Pseudotropyl(4-fluorbenzoat); 3beta-(4-Fluorbenzoyloxy)tropan

ASK #41136

Chemical Abstract Service Nr. 155471-10-6

Molgewicht 355.4721

Bruttoformel C₂₅H₂₅NO

2. Bezeichnung (2-Methyl-1-pentyl-1-*H*-indol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Methyl-3-(1-naphthoyl)-1-pentylindol; JWH 007

ASK #41137

Chemical Abstract Service Nr. 155471-08-2

Molgewicht 327.4189

Bruttoformel C₂₃H₂₁NO

2. Bezeichnung (2-Methyl-1-propyl-1-*H*-indol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Propyl-2-methyl-3-(1-naphthoyl)indol; 2-Methyl-3-(1-naphthoyl)-1-propylindol; JWH 015

ASK #41138

Chemical Abstract Service Nr. 210179-46-7

Molgewicht 371.4715

Bruttoformel $C_{25}H_{25}NO_2$

2. Bezeichnung (4-Methoxynaphthalin-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym JWH 081; 3-(4-Methoxy-1-naphthoyl)-1-pentylindol

ASK #41139

Chemical Abstract Service Nr. 619294-47-2

Molgewicht 355.4721

Bruttoformel $C_{25}H_{25}NO$

2. Bezeichnung (4-Methylnaphthalin-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(4-Methyl-1-naphthoyl)-1-pentylindolee; JWH 122

ASK #41140

Chemical Abstract Service Nr. 103610-04-4

Molgewicht 384.4703

Bruttoformel $C_{25}H_{24}N_2O_2$

2. Bezeichnung {1-[2-(Morpholin-4-yl)ethyl]-1*H*-indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(2-Morpholinoethyl)-3-(1-naphthoyl)indol; [1-(2-Morpholinoethyl)-1*H*-indol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon; JWH 200

ASK #41141

Chemical Abstract Service Nr. 864445-54-5

Molgewicht 339.8585

Bruttoformel $C_{21}H_{22}ClNO$

2. Bezeichnung 2-(2-Chlorphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Pentyl-3-(2'-chlorphenylacetyl)indol; JWH 203; 3-[(2-Chlorphenyl)acetyl]-1-pentylindol; 2-(2-Chlorphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethanon

ASK #41142

Chemical Abstract Service Nr. 824959-81-1

Molgewicht 369.4987

Bruttoformel $C_{26}H_{27}NO$

2. Bezeichnung (4-Ethyl-naphthalin-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(4-Ethyl-1-naphthoyl)-1-pentylindol; JWH 210

ASK #41143

Chemical Abstract Service Nr. 864445-43-2

Molgewicht 335.4394

Bruttoformel $C_{22}H_{25}NO_2$
2. Bezeichnung 2-(2-Methoxyphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-[(2-Methoxyphenyl)acetyl]-1-pentylindol; 1-Pentyl-3-(2-methoxyphenylacetyl)indol; JWH 250; 2-(2-Methoxyphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethanon

ASK #41144

Chemical Abstract Service Nr. 864445-39-6
Molgewicht 319.44
Bruttoformel $C_{22}H_{25}NO$
2. Bezeichnung 2-(2-Methylphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym JWH 251; 2-(2-Methylphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethanon; 1-Pentyl-3-(*o*-tolylacetyl)indol

ASK #41145

Chemical Abstract Service Nr. 530-54-1
Molgewicht 193.2423
Bruttoformel $C_{11}H_{15}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Methoxyphedrin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Methoxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methedron; PMMC; 4-Methoxymethcathinon; 1-(4-Methoxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on; *p*-Methoxymethcathinon

ASK #41146

Chemical Abstract Service Nr. 64-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22683-78-9
Molgewicht 149.2328
Bruttoformel $C_{10}H_{15}N$
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Methylphenyl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Methylamfetamin; PAL 313; 4-MA; *p*-TAP; 1-(4-Methylphenyl)propan-2-amin

ASK #41147

Chemical Abstract Service Nr. 62226-74-8
Molgewicht 190.2847
Bruttoformel $C_{12}H_{18}N_2$
2. Bezeichnung 1-Benzyl-4-methylpiperazin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Methyl-4-(phenylmethyl)piperazin; Methylbenzylpiperazin; MBZP

ASK #41148

Chemical Abstract Service Nr. 687603-66-3

Molgewicht 275.3428
Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2*H*-1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,4-Methylendioxypropyvaleron; 3',4'-(Methylendioxy)-2-pyrrolidinovalerophenon; MDPV

ASK #41149

Chemical Abstract Service Nr. 1225617-18-4
Molgewicht 191.2695
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Methylethcathinon; 4-MEC; 2-(Ethylamino)-4'-methylpropiofenon; (+/-)-N-Ethyl-4-methylcathinon; 2-(Ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-on

ASK #41150

Chemical Abstract Service Nr. 186028-79-5
Molgewicht 207.2258
Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2*H*-1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym bk-MDMA; 1-(Benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-on; 3,4-Methylendioxy-N-methcathinon; MDMC; Methylon; M1

ASK #41151

Chemical Abstract Service Nr. 850352-53-3
Molgewicht 281.392
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(Naphthalin-2-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Pyrrolidino-2'-valeronaphthon; Naphyron; Naphthylpyrovaleron; 1-(Naphthalin-2-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on

ASK #41152

Chemical Abstract Service Nr. 1345966-78-0
Molgewicht 321.4128
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₂
2. Bezeichnung (4-Methoxyphenyl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(4-Methoxybenzoyl)-1-pentylindol; BTM 4; SR 19; RCS 4; OBT 199

ASK #41153

Chemical Abstract Service Nr. 15532-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1268599-79-6; 144220-95-1
Molgewicht 230.2295

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ F ₃ N ₂
2. Bezeichnung	1-[3-(Trifluormethyl)phenyl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	TFTP; 3-Trifluormethylphenylpiperazin; N-(alpha,alpha,alpha-Trifluor-3-tolyl)piperazin; TFMPP

ASK #41155

Chemical Abstract Service Nr.	61596-53-0
Molgewicht	846.2515
Bruttoformel	C ₄₈ H ₉₆ NO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Colfoscerilicosanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	1,2-Diicosanoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 322 [Diarachidinoyllecithin]; [(2R)-2,3-bis(icosanoyloxy)propyl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat; [(R)-2,3-Bis(arachidoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; Diarachidoyllecithin; Diarachidoylphosphatidylcholin; (7R)-7-(Icosanoyloxy)-N,N,N-trimethyl-4,10-dioxo-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphanonacosan-1-aminium-4-olat; DAPC; 1,2-Diarachidoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphatidylcholin

ASK #41156

Chemical Abstract Service Nr.	843663-66-1
Molgewicht	555.5047
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₁ BrN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bedaquilin
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-(6-Brom-2-methoxychinolin-3-yl)-4-(dimethylamino)-2-(naphthalin-1-yl)-1-phenylbutan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(alphaS,betaR)-6-Brom-alpha-[2-(dimethylamino)ethyl]-2-methoxy-alpha-1-naphthalinyl-beta-phenyl-3-chinolinethanol

ASK #41157

Chemical Abstract Service Nr.	845533-86-0
Formelstamm	C32-H31-Br-N2-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	671.5769
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₅ BrN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Bedaquilinfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-(6-Brom-2-methoxychinolin-3-yl)-4-(dimethylamino)-2-(naphthalin-1-yl)-1-phenylbutan-2-ol-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(alphaS,betaR)-6-Brom-alpha-[2-(dimethylamino)ethyl]-2-methoxy-alpha-1-naphthalinyl-beta-phenyl-3-chinolinethanol-(2 <i>E</i>)-2-butendioat (1:1) (Salz)

ASK #41158

913976-27-9

	Chemical Abstract Service Nr.	
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1350810-60-4; 910576-32-8
	Formelstamm	C231-H350-N62-O58-S6 . 900(C2-H4-O)
	Molgewicht	44763.3253
	Bruttoformel	C ₂₀₃₁ H ₃₉₅₀ N ₆₂ O ₉₅₈ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Peginesatid
	International Nonproprietary Name	INN.L69:corr
	2. Bezeichnung	[21]N ⁶ ,[21']N ⁶ -[({N ⁶ ,N ⁶ -Bis[-methoxypoly(oxyethylen)- -carbonyl]-L- <i>oder</i> -DL-lysyl- -alanyl)azandiyl)bis(1-oxoethan-2,1-diyl)]bis[acetylglucylglycyl-L-leucyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L-histidyl-L-methionylglycyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-threonyl-3-(naphtalin-1-yl)-L-alanyl-L-valyl] mittlere Anzahl an Oxyethylen-Einheiten pro Molekül n = ca. 900
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	GGLYACHMGP ITFVCQPLRG K, [21]Amid, 6,15-Disulfid, [1]N-Acetyl-[13]2,3-benzo-[19]N-methyl-Derivat, [21]N(6),[21']N(6)-{N(2),N(6)-[CH-O-(CH-CH-O)-CO-]-L- <i>oder</i> -DL-Lys-beta-Ala-Iminodiacetyl}-verbrücktes Dimer; CH-CO-Gly-Gly-Leu-Tyr-Ala-Cys-His-Met-Gly-Pro-Ile-Thr-3-(1-Naphthyl)Ala-Val-Cys-Gln-Pro-Leu-Arg-(CH)Gly-Lys-NH, 6,15-Disulfid, [21]N(6),[21']N(6)-[N(2),N(6)-(O'-methylmacrogol-450-O-carbonyl)-L- <i>oder</i> -DL-Lys-beta-Ala-Iminodiacetyl]-verbrücktes Dimer
ASK #41159	Chemical Abstract Service Nr.	1185870-58-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1350810-83-1
	Formelstamm	C231-H350-N62-O58-S6 . 900(C2-H4-O) . 2(C2-H4-O2)
	Molgewicht	44883.4292
	Bruttoformel	C ₂₀₃₅ H ₃₉₅₈ N ₆₂ O ₉₆₂ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Peginesatidacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L69:corr)
	2. Bezeichnung	[21]N ⁶ ,[21']N ⁶ -[({N ⁶ ,N ⁶ -Bis[-methoxypoly(oxyethylen)- -carbonyl]-L- <i>oder</i> -DL-lysyl- -alanyl)azandiyl)bis(1-oxoethan-2,1-diyl)]bis[acetylglucylglycyl-L-leucyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L-histidyl-L-methionylglycyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-threonyl-3-(naphtalin-1-yl)-L-alanyl-L-valyl] (1:2), mittlere Anzahl an Oxyethylen-Einheiten pro Molekül n = ca. 900
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	CH-CO-Gly-Gly-Leu-Tyr-Ala-Cys-His-Met-Gly-Pro-Ile-Thr-3-(1-Naphthyl)Ala-Val-Cys-Gln-Pro-Leu-Arg-(CH)Gly-Lys-NH, 6,15-Disulfid, [21]N(6),[21']N(6)-[N(2),N(6)-(O'-methylmacrogol-450-O-carbonyl)-L- <i>oder</i> -DL-Lys-beta-Ala-Iminodiacetyl]-verbrücktes Dimer, Acetat (1:2); GGLYACHMGP ITFVCQPLRG K, [21]Amid, 6,15-Disulfid, [1]N-Acetyl-[13]2,3-benzo-[19]N-methyl-Derivat, [21]N(6),[21']N(6)-{N(2),N(6)-[CH-O-(CH-CH-O)-CO-]-L- <i>oder</i> -DL-Lys-beta-Ala-Iminodiacetyl]-verbrücktes Dimer, Acetat (1:2)
ASK #41160	Chemical Abstract Service Nr.	1257044-40-8
	Formelstamm	(C45-H50-Cl-N7-O7-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	868.4392
	Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₀ ClN ₇ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Venetoclax

International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)- <i>N</i> -(3-nitro-4-[[oxan-4-yl)methyl]amino}benzolsulfonyl)-2-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-yloxy)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-enyl]methyl]piperazino)- <i>N</i> -(3-nitro-4-[(tetrahydropyran-4-ylmethyl)amino]phenylsulfonyl)-2-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-yloxy)benzamid
ASK #41161	
Chemical Abstract Service Nr.	1379647-79-6
Formelstamm	(C ₄₅ H ₅₀ Cl-N ₇ O ₇ -S) ⁻ H ⁺ . Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	922.9154
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₁ Cl ₂ N ₇ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Venetoclaxhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)- <i>N</i> -(3-nitro-4-[[oxan-4-yl)methyl]amino}benzolsulfonyl)-2-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-yloxy)benzamid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-enyl]methyl]piperazino)- <i>N</i> -(3-nitro-4-[(tetrahydropyran-4-ylmethyl)amino]phenylsulfonyl)-2-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-yloxy)benzamid-hydrochlorid (1:1) 1 HO
ASK #41162	
Formelstamm	(C ₄₅ H ₅₀ Cl-N ₇ O ₇ -S) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	904.9001
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₁ Cl ₂ N ₇ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Venetoclaxhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)- <i>N</i> -(3-nitro-4-[[oxan-4-yl)methyl]amino}benzolsulfonyl)-2-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-yloxy)benzamid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-enyl]methyl]piperazino)- <i>N</i> -(3-nitro-4-[(tetrahydropyran-4-ylmethyl)amino]phenylsulfonyl)-2-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-yloxy)benzamid-hydrochlorid (1:1)
ASK #41169	
Chemical Abstract Service Nr.	33725-54-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115648-45-8; 157431-25-9; 181656-66-6
Formelstamm	3(C ₆ H ₅ O ₃) ⁻ Fe ³⁺

Molgewicht	431.1513
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ FeO ₉
Vorzugsbezeichnung	Eisen()-Maltol
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	Tris(3-hydroxy-2-methyl-4 <i>H</i> -pyran-4-onato)eisen
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Eisen(III)-tris(2-methyl-4-oxo-4H-pyran-3-olat); Eisen(III)-trimaltolat; mer- und fac-Tris(3-hydroxy-2-methyl-4H-pyran-4-onato)eisen; 3-Hydroxy-2-methyl-4H-pyran-4-on-Eisen(III)-Komplex (3:1); rac-(OC-6-21-DELTA)- und rac-(OC-6-22-DELTA)-Tris[3-(hydroxy-kappaO)-2-methyl-4H-pyran-4-onato-kappaO(4)]eisen; Tris(3-hydroxy-2-methyl-4-pyronato)eisen; Trimaltolatoeeisen(III)

ASK #41170

Chemical Abstract Service Nr.	870281-82-6
Molgewicht	415.423
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ FN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Idelalisib
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-Fluor-3-phenyl-2-((1 <i>S</i>)-1-[(7 <i>H</i> -purin-6-yl)amino]propyl)chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #41171

Chemical Abstract Service Nr.	1233389-51-9
Molgewicht	1680.7241
Bruttoformel	C ₇₇ H ₁₀₁ N ₁₇ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Surotomycin
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	CAS; PubChem; USAN
2. Bezeichnung	N-[(2 <i>E</i>)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-L-tryptophyl-D-asparaginyll-L- -aspartyl-L-threonylglycyl-L-ornithyl-L- -aspartyl-D-alanyl-L- -aspartylglycyl-D-seryl-(3 <i>R</i>)-3-methyl-L- -glutamyl-L-kynurenin-[13] [4]-lacton
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(2 <i>E</i>)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-Trp-D-Asn-Asp-Thr-Gly-Orn-Asp-D-Ala-Asp-Gly-D-Ser-threo-3-MeGlu-Kyn-(13-->4)-lacton; [1]N-[(2 <i>E</i>)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-A 21978C; N-[(2 <i>E</i>)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-L-tryptophyl-D-asparaginyll-L-alpha-aspartyl-L-threonylglycyl-L-ornithyl-L-alpha-aspartyl-D-alanyl-L-alpha-aspartylglycyl-D-seryl-(3 <i>R</i>)-3-methyl-L-alpha-glutamyl-(2 <i>S</i>)-[1]N-De(decanoyl)-[1]N-[(2 <i>E</i>)-3-(4-pentylphenyl)but-2-enoyl]daptomycin; WNDTGXDADG SEX, [2]D,[8]D,[11]D-[1]N-[(2 <i>E</i>)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-[6-Orn,13-Kyn]-[13]-->[4]-lacton

ASK #41179

Chemical Abstract Service Nr.	1256388-51-8
Molgewicht	888.9999
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₄ F ₂ N ₈ O ₆

Vorzugsbezeichnung	Ledipasvir
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; KEGG.D10442; ChemSpider; PubChem; Pharmavista; USAN; ICTRP; EUTCT; EUCTR; MeSH; ROMP2014; USNCT
2. Bezeichnung	Methyl(<i>N</i> -{(2 <i>S</i>)-1-[(6 <i>S</i>)-6-(4-{9,9-difluor-7-[2-((1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl]-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]-9 <i>H</i> -fluoren-2-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-5
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(3 <i>S</i> ,5(1) <i>R</i> ,5(3) <i>S</i> ,5(4) <i>S</i> ,9(6) <i>S</i> ,11 <i>S</i>)-7(9,9)-difluor-4,10-dioxo-3,11-di(propan-2-yl)-2,12-diaza-6(1) <i>H</i> ,7(9) <i>H</i> ,8(1) <i>H</i> -6(2,5)-benzimidazola-9(6,5)-(5-azaspiro[2.4]heptana)-5(2,3)-(2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-9,9-Difluor-2-(2-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-[<i>N</i> -(methoxycarbonyl)- <i>L</i> -valyl]-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)-7-(2-[(6 <i>S</i>)-5-[<i>N</i> -(methoxycarbonyl)- <i>L</i> -valyl]-5-azaspiro[2.4]heptan-6-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)-5-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat
ASK #41180	
Chemical Abstract Service Nr.	1441674-54-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1502655-48-2
Formelstamm	C49-H54-F2-N8-O6 . C3-H6-O
Molgewicht	947.079
Bruttoformel	C ₅₂ H ₆₀ F ₂ N ₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Ledipasvir-Aceton (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	Methyl(<i>N</i> -{(2 <i>S</i>)-1-[(6 <i>S</i>)-6-(4-{9,9-difluor-7-[2-((1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl]-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]-9 <i>H</i> -fluoren-2-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-5
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9,9-Difluor-2-(2-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-[<i>N</i> -(methoxycarbonyl)- <i>L</i> -valyl]-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)-7-(2-[(6 <i>S</i>)-5-[<i>N</i> -(methoxycarbonyl)- <i>L</i> -valyl]-5-azaspiro[2.4]heptan-6-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat (1:1)
ASK #41181	
Chemical Abstract Service Nr.	912587-25-8
Molgewicht	544.5024
Bruttoformel	C ₂₅ H ₁₉ F ₃ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Opigolix
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -[5-[3-(2,5-Difluorphenyl)-2-(1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-yliden)-3-oxopropanoyl]-2-fluorbenzolsulfonyl]-2-hydroxypropanimidamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41182	
Chemical Abstract Service Nr.	698394-73-9
Formelstamm	(C22-H20-Cl-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	444.9311

ASK #41183ASK #41186ASK #41187

Bruttoformel	C ₄₁₂ H ₄₈₀ N ₁₄₈ Na ₄₀ O ₂₉₀ P ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Patisiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	Guanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylcytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylcytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-guanylyl (1:40)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3'-5')G-mU-A-A-mC-mC-A-A-G-A-G-mU-A-mU-mU-mC-mC-A-mU-dT-dT - (5'-3')dT-dT-C-A-mU-U-G-G-U-U-C-U-C-A-mU-A-A-G-G-U-A 40Na+; [s]GUAACCAAGA GUAUCCAUT T [a]AUGGAAUACU CUUGGUUACT T Ribonucleinsäuredoppelstrang-[s](T(20),T(21)),[a](T(20),T(21))-Tetra-2'-desoxy-[s](U(2),C(5),C(6),U(12),U(14),U(15),C(16),C(17),U(19)),[a](U(7),U(17))-undeca-2'-O-methyl-Derivat-Natriumsalz (1:40)

ASK #41188

Chemical Abstract Service Nr.	22242-53-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23383-11-1
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ H+ Fe2+ . x H2-O [x = 0,00-1,85; M = 245.9526 g/mol für x = 0]
Molgewicht	245.953
Bruttoformel	C ₆ H ₆ FeO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-Salz (1:1) x H ₂ O [x = 0,00-1,85]
3. Bezeichnung	Eisen()-hydrogencitrat x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Eisen(II)-Salz (1:1) x HO

ASK #41191

Chemical Abstract Service Nr.	917805-74-4
Formelstamm	(C22-H27-F-N3-O6-S) ⁻ H+ . C4-H11-N
Molgewicht	554.6745
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₉ FN ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Rosuvastatin-Erbumin
International Nonproprietary Name	(INN.L45,v.L62)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-2-Methylpropan-2-amin-Salz (1:1)

ASK #41204

Chemical Abstract Service Nr.	1226781-44-7
Molgewicht	398.4275
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ F ₂ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Omarigliptin
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-(2,5-Difluorphenyl)-5-[2-(methansulfonyl)-2,6-dihydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrazol-5(4 <i>H</i>)-yl]oxan-3-amin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41207	
Chemical Abstract Service Nr.	1231929-97-7
Molgewicht	506.5934
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ F ₂ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Abemaciclib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	KEGG; Pharmavista; EUTCT; NCI.Thesaurus; GlnAS; ChemSpider; EUCR; CAS; ChemIDplus; PubChem; MeSH; AdisInsight; USAN; ICTRP; USNCT; ROMP2016; NCI.Dict
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-[(4-Ethylpiperazin-1-yl)methyl]pyridin-2-yl}-5-fluor-4-[4-fluor-2-methyl-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl]pyrimidin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bemaciclib; N-{5-[(4-Ethylpiperazin-1-yl)methyl]pyridin-2-yl}-5-fluor-4-[4-fluor-2-methyl-1-(1-methylethyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl]pyrimidin-2-amin; N-{5-(4-Ethylpiperazinomethyl)pyridin-2-yl}-5-fluor-4-(4-fluor-1-isopropyl-2-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl)pyrimidin-2-amin; N-{5-[(4-Ethyl-1-piperazinyl)methyl]-2-pyridinyl}-5-fluor-4-(4-fluor-1-isopropyl-2-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl)-2-pyrimidinamin

ASK #41208

Chemical Abstract Service Nr.	1032568-63-0
Molgewicht	480.5196
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Copanlisib
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -{7-methoxy-8-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]-2,3-dihydroimidazo[1,2- <i>c</i>]chinazolin-5-yl}pyrimidin-5-carboxamid

ASK #41209

Chemical Abstract Service Nr.	1402152-13-9
Formelstamm	C23-H28-N8-O4 . 2 Cl-H
Molgewicht	553.4415
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ Cl ₂ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Copanlisibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -{7-methoxy-8-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]-2,3-dihydroimidazo[1,2- <i>c</i>]chinazolin-5-yl}pyrimidin-5-carboxamid-hydrochlorid (1:2)

ASK #41210

Chemical Abstract Service Nr.	872365-14-5
Formelstamm	(C19-H16-F3-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	426.4095
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ F ₃ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Fevipirant
International Nonproprietary Name	INN.L71

Vorzugsbezeichnung	Cobimetinib
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)phenyl]{3-hydroxy-3-[(2S)-piperidin-2-yl]azetidin-1-yl}methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)benzoyl]-3-[(2S)-piperidin-2-yl]azetidin-3-ol
ASK #41214	
Chemical Abstract Service Nr.	1369665-02-0
Formelstamm	2(C21-H21-F3-I-N3-O2) . C4-H4-O4
Molgewicht	1178.6922
Bruttoformel	C ₄₆ H ₄₆ F ₆ I ₂ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Cobimetinibhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	[3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)phenyl]{3-hydroxy-3-[(2S)-piperidin-2-yl]azetidin-1-yl}methanon-[(2E)-but-2-endioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cobimetinibfumarat; 1-[3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)benzoyl]-3-[(2S)-piperidin-2-yl]azetidin-3-ol-fumarat (2:1); (S)-[3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodphenylamino)phenyl][3-hydroxy-3-(piperidin-2-yl)azetidin-1-yl]methanon-hemifumarat
ASK #41215	
Chemical Abstract Service Nr.	51-66-1
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	N-(4-Methoxyphenyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	IGS; ETOX; UBA-WGK; GSBL
3. Bezeichnung	Methacetin
Zitat Bezeichnung 3	NIST; GSBL; USMI14; CAS; MeSH; LB
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	p-Acetanisidin; 4'-Methoxyacetanilid; O-Methylparacetamol; p-Acetanisid; N-(p-Methoxyphenyl)acetamid; 4-Acetamidophenylmethylether; p-Methoxyacetanilid; 4-(Acetylamino)anisol; N-Acetyl-p-anisidin; Essigsäure-p-anisidid; Aceto-p-anisidid; 4-Methoxyacetanilid; Acetyl-p-anisidin; N-Acetyl-p-methoxyanilin; Metacetin; Acet-p-anisidin; p-Acetanisidid; 4-Acetaminoanisol
ASK #41216	
Chemical Abstract Service Nr.	72156-70-8
Formelstamm	C8-(13)C-H11-N-O2
Molgewicht	166.1818
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	N-(4-(¹³ C)Methoxyphenyl)acetamid

3. Bezeichnung	(4'-O- ¹³ C)Methacetin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(13)C-Methacetin; Methacetin ((13)C)

ASK #41219

Chemical Abstract Service Nr.	129979-57-3
Formelstamm	C ₄₆ -H ₆₅ -N ₁₅ -O ₁₂ -S ₂ . x(C ₂ -H ₄ -O ₂) . y(H ₂ -O) [x = 0-3, y = 0-5]
Molgewicht	1090
Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₅ N ₁₅ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Argipressinacetat (1:x) y H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	L-Cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyll-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-arginylglycinamid-1,6-disulfid-acetat (1:x) y H ₂ O [x = 0-3, y = 0-5]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cys-Tyr-Phe-Gln-Asn-Cys-Pro-Arg-Gly-NH, 1,6-Disulfid, Acetat-Hydrat (1:x;y); Vasopressinacetat (1:x) y HO; Cys-Tyr-Phe-Gln-Asn-Cys-Pro-Arg-Gly-NH-1,6-disulfid-acetat (1:x) y HO [x = 0-3, y = 0-5]; Rindervasopressinacetat (1:x) y HO

ASK #41223

Chemical Abstract Service Nr.	1187594-09-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1231199-29-3; 1374987-77-5
Molgewicht	371.4169
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Baricitinib
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; ICTRP; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung	{1-Ethansulfonyl-3-[4-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1H-pyrazol-1-yl]azetidin-3-yl}acetonitril

ASK #41224

Chemical Abstract Service Nr.	1187595-84-1
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₇ -N ₇ -O ₂ -S . H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	469.4121
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₇ O ₆ PS
Vorzugsbezeichnung	Baricitinibphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	{1-Ethansulfonyl-3-[4-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1H-pyrazol-1-yl]azetidin-3-yl}acetonitril-phosphat (1:1)

ASK #41226

Chemical Abstract Service Nr.	779353-01-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000697-89-1
Molgewicht	396.486
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dinaciclib

International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ChemIDplus; ICTRP; USAN; KEGG.D09604; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-[(2S)-1-(3-Ethyl-7-[[[1-oxidopyridin-1-ium-3-yl)methyl]amino]pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-5-yl)piperidin-2-yl]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[[[3-Ethyl-5-[(2S)-2-(2-hydroxyethyl)piperidin-1-yl]pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl]amino)methyl]pyridin-1-oxid
ASK #41227	
Chemical Abstract Service Nr.	283173-50-2
Molgewicht	323.3641
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Rucaparib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10079; EUTCT; ChemIDplus; USAN; CAS
2. Bezeichnung	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[4,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6 <i>H</i> -azepino[5,4,3- <i>cd</i>]indol-6-on
ASK #41228	
Chemical Abstract Service Nr.	459868-92-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	917828-48-9
Formelstamm	C19-H18-F-N3-O . H3-O4-P
Molgewicht	421.3593
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ FN ₃ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Rucaparibphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[4,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-on-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6 <i>H</i> -azepino[5,4,3- <i>cd</i>]indol-6-on-phosphat (1:1)
ASK #41229	
Chemical Abstract Service Nr.	1327258-57-0
Formelstamm	C19-H18-F-N3-O . C10-H16-O4-S
Molgewicht	555.6608
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ FN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Rucaparib-(+)-camsilat
International Nonproprietary Name	(INN.L67,v.L18)
2. Bezeichnung	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[4,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-on-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6 <i>H</i> -azepino[5,4,3- <i>cd</i>]indol-6-on-(+)-2-oxobornan-10-sulfonat (1:1)
ASK #41230	

Chemical Abstract Service Nr.	944396-07-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1202777-78-3
Molgewicht	410.3936
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ F ₃ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Buparlisib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	5-[2,6-Di(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[2,6-Bis(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin

ASK #41231

Chemical Abstract Service Nr.	1312445-63-8
Formelstamm	C18-H21-F3-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht	446.8545
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClF ₃ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Buparlisibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	5-[2,6-Di(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[2,6-Bis(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin-hydrochlorid (1:1)

ASK #41232

Chemical Abstract Service Nr.	915019-65-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1146702-52-4
Molgewicht	469.5365
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₃ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Dactolisib
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	MeSH
2. Bezeichnung	2-{4-[8-(Chinolin-3-yl)-3-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-1-yl]phenyl}-2-methylpropanitril

ASK #41233

Chemical Abstract Service Nr.	1028385-32-1
Formelstamm	C30-H23-N5-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	641.7381
Bruttoformel	C ₃₇ H ₃₁ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Dactolisibtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L69,v.L18)
2. Bezeichnung	2-{4-[8-(Chinolin-3-yl)-3-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-1-yl]phenyl}-2-methylpropanitril-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #41234

Chemical Abstract Service Nr.	1093861-60-9
Molgewicht	625.8701
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₇ ClF ₉ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Afoxolaner
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(5 <i>R</i>)-5-[3-Chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]- <i>N</i> -{2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl}naphthalin-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(2)-[4-[5-(3-Chlor- α,α,α -trifluor- <i>m</i> -tolyl)-5-(trifluormethyl)-2-isoxazolin-3-yl]-1-naphthoyl]-N(1)-(2,2,2-trifluorethyl)glycinamid; 4-[5-[3-Chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydroisoxazol-3-yl]-N-{2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl}naphthalin-1-carboxamid

ASK #41235

Chemical Abstract Service Nr.	1208319-26-9
Molgewicht	337.4404
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Oclacitinib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10141; CAS; EUTCT; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-1-[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl}methansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Methyl{trans-4-[methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl}methansulfonamid

ASK #41236

Chemical Abstract Service Nr.	1208319-27-0
Formelstamm	C15-H23-N5-O2-S . x(C4-H4-O4) [M = 453.5126 g/mol für x = 1]
Molgewicht	453.5144
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Oclacitinibmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-1-[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl}methansulfonamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Methyl{trans-4-[methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl}methansulfonamid-maleat (1:x)

ASK #41237

Chemical Abstract Service Nr.	953412-08-3
Formelstamm	2(C22-H27-F-N3-O6-S) ⁻ Zn2+
Molgewicht	1026.4394

Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₄ F ₂ N ₆ O ₁₂ S ₂ Zn
Vorzugsbezeichnung	Rosuvastatin-Hemizink
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Zinksalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>T</i> -4)-Bis{(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxy-kappaO(3)-hept-6-enoato-kappaO}zink; Rosuvastatin-Zinksalz, wasserfrei; Rosuvastatin-Zink

ASK #41238

Chemical Abstract Service Nr.	1262885-51-7
Formelstamm	2(C22-H27-F-N3-O6-S) ⁻ Zn2+ . x H2-O [x = 3,64-4,95; wasserfrei: M = 1026,4394 g/mol]
Vorzugsbezeichnung	Rosuvastatin-Hemizink x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Zinksalz (2:1) x H ₂ O [x = 3,64-4,95, Wassergehalt 6,00-8,00 % m/m]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rosuvastatin-Zinksalz-Hydrat; Rosuvastatin-Zink-Hydrat; (<i>T</i> -4)-Bis{(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxy-kappaO(3)-hept-6-enoato-kappaO}zink x HO [x = 3,64-4,95]

ASK #41239

Chemical Abstract Service Nr.	606143-89-9
Molgewicht	441.2268
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ BrF ₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Binimetinib
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	5-(4-Brom-2-fluoranilino)-4-fluor- <i>N</i> -(2-hydroxyethoxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-carboxamid

ASK #41241

Chemical Abstract Service Nr.	936091-26-8
Molgewicht	524.6781
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Fedratinib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> - <i>tert</i> -Butyl-3-[(5-methyl-2-{4-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]anilino}pyrimidin-4-yl)amino]benzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	N-tert-Butyl-3(5)-methyl-6-oxa-2,4-diaza-3(4,2)-pyrimidina-9(1)-pyrrolidina-1(1),5(1,4)-dibenzolanonaphan-1(3)-sulfonamid; N-tert-Butyl-3-{5-methyl-2-[4-(2-pyrrolidin-1-ylethoxy)phenylamino]pyrimidin-4-ylamino}benzolsulfonamid
ASK #41242	
Chemical Abstract Service Nr.	1374744-69-0
Formelstamm	C27-H36-N6-O3-S . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht	615.6153
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ Cl ₂ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Fedratinibdihydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -tert-Butyl-3-[(5-methyl-2-{4-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]anilino}pyrimidin-4-yl)amino]benzolsulfonamid-dihydrochlorid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-tert-Butyl-3-{5-methyl-2-[4-(2-pyrrolidin-1-ylethoxy)phenylamino]pyrimidin-4-ylamino}benzolsulfonamid-dihydrochlorid-Monohydrat; Fedratinibdihydrochlorid 1 HO
ASK #41245	
Chemical Abstract Service Nr.	944118-01-8
Molgewicht	326.3929
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Peficitinib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemIDplus; PubChem; USAN
2. Bezeichnung	4-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>s</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>s</i> ,7 <i>s</i>)-5-Hydroxyadamantan-2-yl]amino]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(trans-5-Hydroxyadamantan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-carboxamid
ASK #41246	
Chemical Abstract Service Nr.	1353219-05-2
Formelstamm	C18-H22-N4-O2 . Br-H
Molgewicht	407.3048
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ BrN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Peficitinibhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	4-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>s</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>s</i> ,7 <i>s</i>)-5-Hydroxyadamantan-2-yl]amino]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-carboxamid-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(trans-5-Hydroxyadamantan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-carboxamid-hydrobromid (1:1)
ASK #41247	
Chemical Abstract Service Nr.	33236-61-2

	Molgewicht	209.2848
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₂
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	3,4-Dimethoxy- <i>N</i> -methylamphetamin; Dimethoxymethamfetamin; DMMA; 1-(3,4-Dimethoxyphenyl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin; 3,4-Dimethoxymethamphetamin; 3,4-DMMA
ASK #41248		
	Chemical Abstract Service Nr.	137642-54-7
	Molgewicht	382.4974
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₂ O
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1-[(2 <i>R</i>)-1-Methylpiperidin-2-yl]methyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	1-(<i>N</i> -Methyl- α -pipecolyl)-3- α -naphthoylindol; (+/-)-AM 1220; {1-[(1-Methylpiperidin-2-yl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon; AM 1220
ASK #41249		
	Chemical Abstract Service Nr.	134959-64-1
	Molgewicht	382.4974
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₂ O
	2. Bezeichnung	(1-[(2 <i>R</i>)-1-Methylpiperidin-2-yl]methyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	AM 1220 ' ; (R)-{1-[(1-Methylpiperidin-2-yl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon; (R)-AM 1220
ASK #41250		
	Chemical Abstract Service Nr.	1348081-04-8
	Molgewicht	382.4974
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₂ O
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1-[(3 <i>R</i>)-1-Methylazepan-3-yl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	1-(<i>N</i> -Methyl-3-homopiperidyl)-3- α -naphthoylindol; AM 1220-Azepan; [1-(1-Methylazepan-3-yl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon
ASK #41251		
	Chemical Abstract Service Nr.	335161-24-5
	Molgewicht	359.436
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ FNO
	2. Bezeichnung	[1-(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon
	Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	AM 2201; 1-(5-Fluorpentyl)-3-(1-naphthoyl)indol; JWH 2201
ASK #41252		
	Chemical Abstract Service Nr.	408332-79-6
	Molgewicht	177.2429

	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Methylamino)-1-phenylbutan-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Buphedron; alpha-(Methylamino)butyrophenon; 2-(Methylamino)-1-phenyl-1-butanon; 2-(Methylamino)-1-phenylbutan-1-on; MABP; Bufedron
ASK #41253	Chemical Abstract Service Nr.	1049677-77-1
	Molgewicht	181.2068
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ FNO
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(3-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	3'-Fluormethcathinon; 1-(3-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on; m-Flephedron; alpha-(Methylamino)-m-fluorpropiophenon; m-Flefedron; 3-FMC; 3-Fluormethcathinon; m-Fluorephedron
ASK #41254	Chemical Abstract Service Nr.	1354631-24-5
	Molgewicht	373.4626
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ FNO
	2. Bezeichnung	[1-(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](4-methylnaphthalin-1-yl)methanon
	Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	5-Fluorpentyl-JWH 122; MAM 2201; 1-(5-Fluorpentyl)-3-(4-methyl-1-naphthoyl)indol; 4'-Methyl-AM 2201; JWH 122 F-5"; 5"-Fluor-JWH 122; AM 2201-pMe
ASK #41255	Chemical Abstract Service Nr.	914458-26-7
	Molgewicht	385.4733
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ FNO
	2. Bezeichnung	[5-(2-Fluorphenyl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon
	Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	JWH 307; 2-(2-Fluorphenyl)-4-(1-naphthoyl)-1-pentylindol
ASK #41256	Chemical Abstract Service Nr.	879722-57-3
	Molgewicht	191.2695
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Methylamino)-1-phenylpentan-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	alpha-(Methylamino)valerophenon; Pentedron; MAVP; 2-(Methylamino)-1-phenyl-1-pentanon; 2-(Methylamino)-1-phenylpentan-1-on
ASK #41257	Chemical Abstract Service Nr.	14530-33-7

Molgewicht	231.3333
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanon; alpha-Pyrrolidinovalerophenon; 1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on; alpha-PVP

ASK #41258

Chemical Abstract Service Nr.	1345966-76-8
Molgewicht	321.4128
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₂
2. Bezeichnung	(2-Methoxyphenyl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	o-RCS 4; 3-(2-Methoxybenzoyl)-1-pentylindol; 3-o-Anisoyl-1-pentylindol

ASK #41259

Chemical Abstract Service Nr.	1199943-44-6
Molgewicht	311.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
2. Bezeichnung	(1-Pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Pentyl-3-(2,2,3,3-tetramethylcyclopentancarbonyl)indol

ASK #41260

Chemical Abstract Service Nr.	51753-57-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	66173-95-3
Molgewicht	349.6097
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ BrClN ₂ O
2. Bezeichnung	7-Brom-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Fenazepam; 7-Brom-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydrobenzo[e][1,4]diazepin-2-on; BD 98; Phenazepam

ASK #41261

Chemical Abstract Service Nr.	801156-47-8
Molgewicht	155.2605
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ NS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -Methyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amin; Methiopropamin; MPA '

ASK #41262

Chemical Abstract Service Nr. 1239943-76-0

Molgewicht 247.3327

Bruttoformel $C_{15}H_{21}NO_2$

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(Ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexanon; Methoxetamin; MXE

ASK #41263

Chemical Abstract Service Nr. 1345973-53-6

Molgewicht 365.5117

Bruttoformel $C_{23}H_{31}N_3O$

2. Bezeichnung *N*-(Adamantan-1-yl)-1-pentyl-1*H*-indazol-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Pentyl-*N*-tricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl-1*H*-indazol-3-carboxamid; APINACA; AKB 48; 3-(1-Adamantylcarbonyl)-1-pentylindazol

ASK #41264

Chemical Abstract Service Nr. 1400742-13-3

Molgewicht 383.5022

Bruttoformel $C_{23}H_{30}FN_3O$

2. Bezeichnung *N*-(Adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazol-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym AKB 48 F; 5F-AKB 48; 1-(5-Fluoropentyl)-*N*-tricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl-1*H*-indazol-3-carboxamid; APINACA 5"-F; 5F-APINACA; 3-(1-Adamantylcarbonyl)-1-(5-fluoropentyl)indazol

ASK #41266

Chemical Abstract Service Nr. 444912-75-8

Molgewicht 458.3353

Bruttoformel $C_{22}H_{23}IN_2O$

2. Bezeichnung *rac*-(2-Iodphenyl)(1-[[*(2R)*-1-methylpiperidin-2-yl]methyl]-1*H*-indol-3-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (+/-)-AM2233; 3-(2-Iodobenzoyl)-1-(*N*-methyl- α -pipecolyl)indol; (2-Iodphenyl){1-[(1-methylpiperidin-2-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl}methanon; AM 2233 '

ASK #41267

Chemical Abstract Service Nr. 444912-55-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 769958-75-0

Molgewicht 458.3353

Bruttoformel $C_{22}H_{23}IN_2O$

2. Bezeichnung (2-Iodphenyl)(1-[[*(2R)*-1-methylpiperidin-2-yl]methyl]-1*H*-indol-3-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (R)-3-(2-Iodobenzoyl)-1-(N-methyl-alpha-pipecolyl)indol; AM 2233; (+)-AM 2233
ASK #41268

Chemical Abstract Service Nr. 286834-81-9
Molgewicht 175.227
Bruttoformel C₁₁H₁₃NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(Benzofuran-5-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(Benzofuran-5-yl)propan-2-amin; 5-(2-Aminopropyl)benzofuran; 5-APB

ASK #41269
Chemical Abstract Service Nr. 286834-85-3
Molgewicht 175.227
Bruttoformel C₁₁H₁₃NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(Benzofuran-6-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6-(2-Aminopropyl)benzofuran; 1-(Benzofuran-6-yl)propan-2-amin; 6-APB

ASK #41270
Chemical Abstract Service Nr. 1082110-00-6
Molgewicht 191.2695
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,4-DMMC; 3,4-Dimethylmethcathinon; 1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on

ASK #41271
Chemical Abstract Service Nr. 57413-43-1
Molgewicht 247.3327
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₂
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl{(*R*)-phenyl[(2*RS*)-piperidin-2-yl]acetat}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym EP ' ; Ethyl[2-(phenyl)-2-(piperidin-2-yl)acetat]; (alphaRS,2XI)-Ethylphenidat; Ethylphenidat '

ASK #41272
Chemical Abstract Service Nr. 1364933-54-9
Molgewicht 329.4515
Bruttoformel C₂₁H₂₈FNO
2. Bezeichnung [1-(5-Fluorpentyl)-1*H*-indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym XLR 11; UR 144 5"-F; 1-(5-Fluorpentyl)-3-(2,2,3,3-tetramethylcyclopentancarbonyl)indol; 5"-Fluor-UR 144; 5-Fluor-UR 144; 5F-UR 144

ASK #41273

ASK #41275ASK #41276ASK #41277

Vorzugsbezeichnung	Etelcalcetidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl- <i>S</i> -(<i>L</i> -cystein- <i>S</i> -yl)- <i>D</i> -cysteinyl- <i>D</i> -alanyl- <i>D</i> -arginyl- <i>D</i> -arginyl- <i>D</i> -arginyl- <i>D</i> -alanyl- <i>D</i> -argininamid-hydrochlorid (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Etelcalcetidhydrochlorid (1:x); CARRRRAR, all- <i>D</i> -Isomer, [1] <i>N</i> -Acetyl-[1] <i>S</i> -(<i>L</i> -cystein- <i>S</i> -yl)-[7]1-amid, Hydrochlorid (1:x); Ac-[(<i>H</i> - <i>L</i> -Cys-OH)- <i>S</i> - <i>S</i> -]- <i>D</i> -Cys- <i>D</i> -Ala- <i>D</i> -Arg- <i>D</i> -Arg- <i>D</i> -Arg- <i>D</i> -Ala- <i>D</i> -Arg-NH x HCl
ASK #41278	
Chemical Abstract Service Nr.	1783-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	135625-06-8
Formelstamm	(C20-H33-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	306.4828
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Daleuton
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(8 <i>Z</i> ,11 <i>Z</i> ,14 <i>Z</i>)-Icosa-8,11,14-triensäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	20:3 (omega-6); DHGLA; (Z,Z,Z)-Icosa-8,11,14-triensäure; Dihomo-gamma-linolensäure; (8 <i>Z</i> ,11 <i>Z</i> ,14 <i>Z</i>)-Icosa-8,11,14-triensäure, Gemisch mit anderen Fettsäuren, Mindestgehalt 0,932 m/m, hergestellt aus pflanzlichen Ölen, stabilisiert mit all-rac-alpha-Tocopherol (0,002 m/m); Dihomogammalinolensäure; Diroleuton; (all- <i>Z</i>)-8,11,14-Eicosatriensäure; all-cis-Eico-8,11,14-triensäure; Dihomo-gamma-linolensäure; DGLA; DHLA
ASK #41279	
Chemical Abstract Service Nr.	1202757-89-8
Molgewicht	423.4402
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Spebrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({5-Fluor-2-[4-(2-methoxyethoxy)anilino]pyrimidin-4-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41280	
Chemical Abstract Service Nr.	1360053-81-1
Formelstamm	C22-H22-F-N5-O3 . C6-H6-O3-S
Molgewicht	581.6152

Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ FN ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Spebrutinibbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L74,v.L22)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({5-Fluor-2-[4-(2-methoxyethoxy)anilino]pyrimidin-4-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41281	
Chemical Abstract Service Nr.	1253056-29-9
Formelstamm	C18-H22-N2-S . C3-H6-O3
Molgewicht	388.5236
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Vortioxetinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)sulfanyl]phenyl]piperazin- <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxypropanoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-(2,4-Dimethylphenylsulfanyl)phenyl]piperazin-DL-lactat
ASK #41282	
Chemical Abstract Service Nr.	35575-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51274-12-5; 59217-99-1
Molgewicht	324.6779
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ ClN ₂ O ₅ PS
2. Bezeichnung	<i>S</i> -[(6-Chlor-2-oxo[1,3]oxazolo[4,5- <i>b</i>]pyridin-3(2 <i>H</i>)-yl)methyl]- <i>O</i> , <i>O</i> -dimethylphosphorothioat
3. Bezeichnung	Azamethiphos
Zitat Bezeichnung 3	USEPA.Pesticide; KEGG.C18702; GSBL; MeSH; ChemIDplus; PPDB; ROMP2013; NIST; EUPDB; PAN; CPCN; BAN; RTECS; GESTIS; ATCvet; MAR2013; KEGG.D07479; IGS; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Azamethiophos; <i>S</i> -[(6-Chlor-2-oxooxazolo[4,5- <i>b</i>]pyridin-3(2 <i>H</i>)-yl)methyl]- <i>O</i> , <i>O</i> -dimethylthiophosphat; Azamethifos; Ciba-Geigy 18809; Phosphorothiosäure- <i>S</i> -[(6-chlor-2-oxooxazolo[4,5- <i>b</i>]pyridin-3(2 <i>H</i>)-yl)methyl]- <i>O</i> , <i>O</i> -dimethylester; <i>S</i> -[(6-Chlor-2,3-dihydro-2-oxo-[1,3]oxazolo[4,5- <i>b</i>]pyridin-3-yl)methyl]- <i>O</i> , <i>O</i> -dimethylphosphorothioat; Azametifos; <i>S</i> -[(6-Chlor-2-oxooxazolo[4,5- <i>b</i>]pyridin-3(2 <i>H</i>)-yl)methyl]- <i>O</i> , <i>O</i> -dimethylphosphorothioat
ASK #41284	
Chemical Abstract Service Nr.	851220-85-4
Molgewicht	466.4007
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aripiprazol-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	7-[4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Aripiprazol 1 HO; 7-[4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]butoxy]-3,4-dihydrocarbostyryl-Monohydrat;
7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrocarbostyryl-Monohydrat

ASK #41285

Chemical Abstract Service Nr. 22246-18-0

Molgewicht 163.1733

Bruttoformel C₉H₉NO₂

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-Hydroxyhydrocarbostyryl; 7-Hydroxy-3,4-dihydrocarbostyryl; 3,4-Dihydro-7-hydroxycarbostyryl

ASK #41286

Chemical Abstract Service Nr. 41202-77-1

Molgewicht 231.1217

Bruttoformel C₁₀H₁₂Cl₂N₂

2. Bezeichnung 1-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym DCPD; 2,3-DCPD; N-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin

ASK #41287

Chemical Abstract Service Nr. 203395-81-7

Molgewicht 413.9403

Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O₂

2. Bezeichnung 7-{4-[4-(2-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym m-Dechloraripiprazol

ASK #41288

Chemical Abstract Service Nr. 203395-82-8

Molgewicht 413.9403

Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O₂

2. Bezeichnung 7-{4-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym o-Dechloraripiprazol

ASK #41289

Chemical Abstract Service Nr. 129722-25-4

Molgewicht 446.3695

Bruttoformel C₂₃H₂₅Cl₂N₃O₂

2. Bezeichnung 7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}chinolin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dehydroaripiprazol; 3,4-Didehydroaripiprazol

ASK #41290

Chemical Abstract Service Nr. 573691-09-5

Molgewicht 464.3848

Bruttoformel $C_{23}H_{27}Cl_2N_3O_3$

2. Bezeichnung 7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-oxidopiperazin-1-ium-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aripiprazol-N(1')-oxid; 4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-[4-(2-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-7-yloxy)butyl]piperazin-1-ium-1-olat

ASK #41291

Molgewicht 922.808

Bruttoformel $C_{48}H_{56}Cl_4N_6O_4$

2. Bezeichnung 7,7'-[Ethan-1,1-diylbis[(2,3-dichlorbenzol-4,1-diyl)piperazin-4,1-diylbutan-4,1-diyl]oxy]]bis(3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p,p'-(Ethan-1,1-diyl)bisaripiprazol

ASK #41293

Chemical Abstract Service Nr. 878672-00-5

Formelstamm $(C_{17}H_{13}BrN_3O_2S)^- H^+$

Molgewicht 404.281

Bruttoformel $C_{17}H_{14}BrN_3O_2S$

Vorzugsbezeichnung Lesinurad

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; ChemIDplus; USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung {[5-Brom-4-(4-cyclopropylnaphthalin-1-yl)-4*H*-1,2,4-triazol-3-yl]sulfanyl}essigsäure

ASK #41294

Chemical Abstract Service Nr. 1151516-14-1

Formelstamm $(C_{17}H_{13}BrN_3O_2S)^- Na^+$

Molgewicht 426.2628

Bruttoformel $C_{17}H_{13}BrN_3NaO_2S$

Vorzugsbezeichnung Lesinurad-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung {[5-Brom-4-(4-cyclopropylnaphthalin-1-yl)-4*H*-1,2,4-triazol-3-yl]sulfanyl}essigsäure-Natriumsalz (1:1)

ASK #41295

Chemical Abstract Service Nr. 685922-56-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 809298-11-1

Formelstamm $(C_{231}H_{292}N_{78}O_{119}P_{20}S_{20})^{20-} 20Na$

Molgewicht 7785.812

Bruttoformel $C_{231}H_{292}N_{78}Na_{20}O_{119}P_{20}S_{20}$

Vorzugsbezeichnung Custirsen-Natrium

International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	2'-O-(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-deoxyribo- <i>N</i> -acetyluridylyl-Natriumsalz (1:20)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CAGCAGCAGA GTCTTCAUCA U, icosa-P-thio, sodium salt (1:20), [1] 2'-moe m(5)rC, [2] 2'-moe rA, [3] 2'-moe rG, [4] 2'-moe m(5)rC, [18] 2'-moe m(5)rU, [19] 2'-moe m(5)rC, [20] 2'-moe rA, [21] 2'-moe d(P-thio)([2'-O-(2-methoxyethyl)]m(5)rC-[2'-O-(2-methoxyethyl)]rA-[2'-O-(2-methoxyethyl)]rG-[2'-O-(2-methoxyethyl)]m(5)rC-A-G-C-A-G-A-G-T-C-T-T-C-A-[2'-O-(2-methoxyethyl)]m(5)rU-[2'-O-(2-methoxyethyl)]eicosasodium salt

Chemical Abstract Service Nr.	1236699-92-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1204531-26-9
Molgewicht	431.2008
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ FIN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pimasertib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus; ICTRP; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	N-[(2S)-2,3-Dihydroxypropyl]-3-(2-fluor-4-iodanilino)pyridin-4-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-N-(2,3-Dihydroxypropyl)-1-(2-fluor-4-iodanilino)isonicotinamid; N-[(2S)-2,3-Dihydroxypropyl]-3-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]pyridin-4-carboxamid

Chemical Abstract Service Nr.	1236361-78-6
Formelstamm	C15-H15-F-I-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	467.6617
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClFIN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pimasertibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-2,3-Dihydroxypropyl]-3-(2-fluor-4-iodanilino)pyridin-4-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-2,3-Dihydroxypropyl]-3-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]pyridin-4-carboxamid-hydrochlorid; (S)- <i>N</i> -(2,3-Dihydroxypropyl)-1-(2-fluor-4-iodanilino)isonicotinamid-hydrochlorid

Chemical Abstract Service Nr.	1306760-87-1
Molgewicht	404.4617
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ozanimod
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus; Pharmavista; EUCTR; EUTCT; ChemSpider; ICTRP; PubChem; USAN; USNCT

2. Bezeichnung	5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-(propan-2-yloxy)benzonitril
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-isopropoxybenzonitril; 5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-[(propan-2-yl)oxy]benzonitril; (S)-5-{3-[1-(2-Hydroxyethylamino)indan-4-yl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl}-2-isopropoxybenzonitril

ASK #41299

Chemical Abstract Service Nr.	1618636-37-5
Formelstamm	C23-H24-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht	440.9226
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ozanimodhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-(propan-2-yloxy)benzonitril-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-5-{3-[1-(2-Hydroxyethylamino)indan-4-yl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl}-2-isopropoxybenzonitril-hydrochlorid; 5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-isopropoxybenzonitrilhydrochlorid (1:1)

ASK #41302

Chemical Abstract Service Nr.	1443547-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1421945-02-9; 1433204-58-0; 501083-97-2
Formelstamm	(C44-H30-N4-O6-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	776.8781
Bruttoformel	C ₄₄ H ₃₂ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fimaporfin
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	4,4'-(15,20-Diphenyl-2,3-, -7,8- und -17,18-dihydroporphyrin-5,10-diyl)bis(benzolsulfonsäure) (2:1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amhiporfin; meso-Tetraphenylchlorin-5,10-, -5,20- und -10,15-p-disulfonsäure (2:1:1)

ASK #41303

Chemical Abstract Service Nr.	1443547-44-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1265603-15-3; 1433204-59-1; 1433204-60-4
Formelstamm	(C44-H30-N4-O6-S2) ²⁻ 2H ⁺ . 2(C2-H7-N-O)
Molgewicht	899.0442
Bruttoformel	C ₄₈ H ₄₆ N ₆ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fimaporfin-Olamin
International Nonproprietary Name	(INN.L72,v.L22)

	2. Bezeichnung	4,4'-(15,20-Diphenyl-2,3- und -7,8- und -17,18-dihydroporphyrin-5,10-diyl)bis(benzolsulfonsäure)-(2:1:1)-2-Aminoethanol-Salze (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Amphiporfin-Olamin; meso-Tetraphenylchlorin-5,10- und -5,20- und -10,15-p-disulfonsäure-(2:1:1)-Bis(monoethanolamin)-Salze
	ASK #41305	
	Chemical Abstract Service Nr.	937272-79-2
	Molgewicht	472.5787
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pacritinib
	International Nonproprietary Name	INN.L66
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; NCIDrugDict; MeSH; ICTRP; CAS
	2. Bezeichnung	(8E)-4'-[2-(Pyrrolidin-1-yl)ethoxy]-6,11-dioxa-3-aza-2(4,2)-pyrimidina-1,4(1,3)-dibenzolacyclododecaphan-8-en
	ASK #41306	
	Chemical Abstract Service Nr.	1228923-42-9
	Formelstamm	C28-H32-N4-O3 . C6-H8-O7
	Molgewicht	664.7022
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₀ N ₄ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Pacritinibcitrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L66)
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; MeSH; NCIDrugDict
	2. Bezeichnung	(8E)-4'-[2-(Pyrrolidin-1-yl)ethoxy]-6,11-dioxa-3-aza-2(4,2)-pyrimidina-1,4(1,3)-dibenzolacyclododecaphan-8-en-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
	ASK #41307	
	Chemical Abstract Service Nr.	1095173-27-5
	Molgewicht	374.439
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₆ O
	Vorzugsbezeichnung	Glasdegib
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	KEGG; EUCTR; CAS; AdisInsight; EUTCT; ICTRP; ChemIDplus; ChemSpider; USAN; USNCT; PubChem; Pharmavista
	2. Bezeichnung	N-[(2R,4R)-2-(1H-Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-N'-(4-cyanphenyl)harnstoff
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[(2R,4R)-2-(1H-Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff; 1-[(2R,4R)-2-(1H-Benzimidazol-2-yl)-1-methyl-4-piperidiny]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff
	ASK #41308	
	Chemical Abstract Service Nr.	1352568-48-9
	Formelstamm	C21-H22-N6-O . 2 Cl-H
	Molgewicht	447.3609
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ Cl ₂ N ₆ O

	Vorzugsbezeichnung	Glasdegibdihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]- <i>N'</i> -(4-cyanphenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2)
ASK #41309	Formelstamm	C21-H22-N6-O . 2 Cl-H . H2-O
	Molgewicht	465.3761
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ Cl ₂ N ₆ O
	Vorzugsbezeichnung	Glasdegibdihydrochlorid-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]- <i>N'</i> -(4-cyanphenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2) 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Glasdegibdihydrochlorid 1 HO; 1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2) 1 HO
ASK #41310	Chemical Abstract Service Nr.	611168-24-2
	Molgewicht	530.6512
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₈ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Glycerolphenylbutyrat
	International Nonproprietary Name	INN.L68
	2. Bezeichnung	Propan-1,2,3-triyltris(4-phenylbutanoat)
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tri(4-phenylbutyryl)glycerol; (Propan-1,2,3-triyl)tris(4-phenylbutanoat); Tris-O-(4-phenylbutyryl)glycerol; GT4P
ASK #41311	Chemical Abstract Service Nr.	128326-82-9
	Molgewicht	329.2232
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₂ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eberconazol
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; PubChem; ATC-DE2014
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(5 <i>R</i>)-2,4-Dichlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl]-1 <i>H</i> -imidazol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-(2,4-Dichlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>]cyclohepten-5-yl)-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #41312		

Chemical Abstract Service Nr.	130104-32-4
Formelstamm	C18-H14-Cl2-N2 . H-N-O3
Molgewicht	392.236
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Eberconazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(5 <i>R</i>)-2,4-Dichlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-nitrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,4-Dichlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>]cyclohepten-5-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-nitrat (1:1)
ASK #41314	
Chemical Abstract Service Nr.	1338225-97-0
Molgewicht	425.7492
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ ClF ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Doravirin
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	3-Chlor-5-({1-[(4-methyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl)methyl]-2-oxo-4-(trifluormethyl)-1,2-dihydropyridin-3-yl}oxy)benzonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41316	
Chemical Abstract Service Nr.	1359819-75-2
Formelstamm	C437-H672-N122-O134-S13 . C538-H821-N145-O171-S13 (Protein-Anteile, M = 10195.5936 + 12472.9892 g/mol)
Molgewicht	22700
Bruttoformel	C ₉₇₅ H ₁₄₉₃ N ₂₆₇ O ₃₀₅ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Follitropin epsilon
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYHH KS [J]NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWGAG YCYTRDLVYK DPARPKIQT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, [J](7-31,10-60,28-82,32-84,59-87),[J](3-51,17-66,20-104,28-82,32-84,87-94)-Undecakis(disulfid), [J](Asn52,Asn78),[J](Asn7,Asn24)- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter GT-5s-Zellen (abgeleitet von humanen immortalisierten Myeloische-Leukämie-K562-Zellen) der Linie DSM acc:3078
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Follikelstimulierendes Hormon (human), rekombinant, GEX-Glycoform; Follitropin ""; Follitropin (human), rekombinant, mit optimierter Glycosylierung; rekombinantes follikelstimulierendes Hormon, human, durch GlycoExpress-Technik mit GT-5s-Menschenzellkulturen der Linie DSM acc:3078 hergestellte, optimierte Glycoform; Follitropin-Lösung, konzentrierte ""; rhFSH, optimierte Glycoform GEX
ASK #41317	
Chemical Abstract Service Nr.	942399-20-4
Molgewicht	377.4416
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ F ₃ NO ₃

Vorzugsbezeichnung	Amiselimod
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; PubChem; ChemSpider; ChemIDplus; FDA-SRS; EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-Amino-2-{2-[4-(heptyloxy)-3-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}propan-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41319	
Chemical Abstract Service Nr.	1703748-89-3
Formelstamm	(C31-H34-F6-N4-O5-P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	688.5976
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ F ₆ N ₄ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Fosnetupitant
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; Pharmavista; CAS; EUTCT; PubChem
2. Bezeichnung	((4-[5-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-N,2-dimethylpropanamido}-4-(2-methylphenyl)pyridin-2-yl]-1-methylpiperazin-1-ium-1-yl)methyl)hydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phosphorsäure{4-[5-{2-[3,5-bis(trifluormethyl)phenyl]-N,2-dimethylpropanamido}-4-(2-methylphenyl)pyridin-2-yl]-1-methylpiperazin-1-ium-1-yl)methylester; Pronetupitant-Zwitterion; 4-[5-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-N,2-dimethylpropanamido}-4-(2-methylphenyl)pyridin-2-yl]-1-methyl-1-[(phosphonooxy)methyl]piperazinium-Betain
ASK #41320	
Chemical Abstract Service Nr.	1643757-72-5
Formelstamm	(C31-H34-F6-N4-O5-P) ⁻ H ⁺ . 2 Cl-H
Molgewicht	761.5195
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ Cl ₂ F ₆ N ₄ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Fosnetupitantdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	4-[5-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-N,2-dimethylpropanamido}-4-(2-methylphenyl)pyridin-2-yl]-1-methyl-1-[(phosphonooxy)methyl]piperazin-1-ium-chlorid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pronetupitant-chlorid-hydrochlorid
ASK #41321	
Chemical Abstract Service Nr.	1217486-61-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1361185-44-5
Molgewicht	441.4705
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ F ₃ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Alpelisib
International Nonproprietary Name	INN.L81:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS

ASK #41322	2. Bezeichnung	(2S)-1-N-{4-Methyl-5-[2-(1,1,1-trifluor-2-methylpropan-2-yl)pyridin-4-yl]-1,3-thiazol-2-yl}pyrrolidin-1,2-dicarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-({4-Methyl-5-[2-(beta.beta,beta-trifluor-tert-butyl)-4-pyridyl]-2-thiazolyl}carbamoyle)-L-prolinamid
	Chemical Abstract Service Nr.	10447-39-9
ASK #41325	Molgewicht	293.4027
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO
	Vorzugsbezeichnung	Quifenadin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
ASK #41326	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]diphenylmethanol
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl)diphenylmethanol; Chifenadin; alpha,alpha-Diphenyl-3-chinuclidinylmethanol; (Chinuclidin-3-yl)diphenylmethanol; 3-Chinuclidyldiphenylcarbinol
	Chemical Abstract Service Nr.	923978-27-2
ASK #41327	Andere Chemical Abstract Service Nr.	824932-88-9
	Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₃ O ₄ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	384.4886
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ O ₄ S
ASK #41328	Vorzugsbezeichnung	Elafibranor
	International Nonproprietary Name	INN.L74
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	2-(2,6-Dimethyl-4-((1 <i>E</i>)-3-[4-(methylsulfanyl)phenyl]-3-oxoprop-1-en-1-yl)phenoxy)-2-methylpropansäure
ASK #41329	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-(alpha-Carboxyisopropoxy)-3,5-dimethyl-4'-(methylthio)chalcon
	Chemical Abstract Service Nr.	1186486-62-3
	Formelstamm	(C ₃₁ H ₃₅ F ₆ N ₆ O ₂) ⁻ H ⁺
ASK #41330	Molgewicht	638.647
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₆ F ₆ N ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Evacetrapib
	International Nonproprietary Name	INN.L67
ASK #41331	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; USAN; CAS; MeSH; KEGG.D10121
	2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-{[(5 <i>S</i>)-5-({[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl})(2-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)amino)-7,9-dimethyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]methyl}cyclohexancarbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	trans-4-{[(5 <i>S</i>)-5-({[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl})(2-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)amino)-2,3,4,5-tetrahydro-7,9-dimethyl-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]methyl}cyclohexancarbonsäure
ASK #41327		1259393-05-9

	Chemical Abstract Service Nr.	
	Formelstamm	(C ₃₁ -H ₃₅ -F ₆ -N ₆ -O ₂) ⁻ H+ . H ₂ O
	Molgewicht	656.6622
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₆ F ₆ N ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Evacetrapib 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L67)
	2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-{{[(5S)-5-{[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl}(2-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)amino]-7,9-dimethyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl)methyl}cyclohexancarbonsäure 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Evacetrapib-Monohydrat; trans-4-{{{(5S)-5-([3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl)(2-methyl-2H-tetrazol-5-yl)amino)-2,3,4,5-tetrahydro-7,9-dimethyl-1H-1-benzazepin-1-yl)methyl}cyclohexancarbonsäure-Hydrat (1:1)}
ASK #41328	Chemical Abstract Service Nr.	437608-50-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	753443-19-5
	Formelstamm	C ₆₅ -H ₈₆ -(177)Lu-N ₁₄ -O ₁₉ -S ₂ . H+ (M = 1609.5424 g/mol)
	Molgewicht	1609.5471
	Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₇ LuN ₁₄ O ₁₉ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	(¹⁷⁷ Lü)Lutetiumoxodotreatid
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(N-[{4,7,10-Tris(carboxy- ³ O, <i>O'</i> , <i>O'''</i> -methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan- ⁴ N ⁱ ,N ⁴ ,N ⁷ ,N ¹⁰ -1-yl]acetyl- O}-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-threonin-2,7-disulfide])-(L-glutamyl-L-prolyl-L-histidinyl-L-valeryl-L-leucyl-L-isoleucinyl-L-alanyll)-(L-glutamyl-L-asparaginyl-L-serine)-GFCYWKTCT [2]D,[5]D-3,8-Disulfid-[1]N,N-[3,6,9-Tris(carboxymethyl)-3,6,9-triazaundecan-1,11-diyl]-Derivat-[(177)Lu]Lutetium(3+)-Salz (1:1); (177)Lu-Dotatat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Lutetium((177)Lu)edotreotat; Lutetium ((177)Lu)-N-[{(4,7,10-tricarboxymethyl-1,4,7,10-tetraazacyclododec-1-yl)acetyl}] - D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophanyl-L-lysyl-L-threoninyl-L-cysteinyl-GFCYWKTC T [2]D,[5]D-3,8-Disulfid-[1]N,N-[3,6,9-Tris(carboxymethyl)-3,6,9-triazaundecan-1,11-diyl]-Derivat-[(177)Lu]Lutetium(3+) - Salz (1:1); (177)Lu-Dotatat
ASK #41329	Chemical Abstract Service Nr.	1251528-23-0
	Molgewicht	512.0436
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ ClN ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Lazucirnon
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	2-[(2R)-1-{1-[(4-Chlor-3-methylphenyl)methyl]piperidin-4-yl}-5-oxopyrrolidin-2-carboxamido]-N,N,6-trimethylpyridin-4-carboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	2-({1-[1-(4-Chlor-3-methylbenzyl)-4-piperidiny]-5-oxo-D-prolyl}amino)-N,N,6-trimethylisonicotinamid; 1-[1-(4-Chlor-3-methylbenzyl)piperidin-4-yl]-N-[4-(dimethylcarbamoyl)-6-methylpyridin-2-yl]-5-oxo-D-prolinamid
ASK #41330	
Chemical Abstract Service Nr.	1372127-19-9
Formelstamm	C27-H34-Cl-N5-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	584.9654
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ Cl ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lazucir nondihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	2-[(2 <i>R</i>)-1-{1-[(4-Chlor-3-methylphenyl)methyl]piperidin-4-yl}-5-oxopyrrolidin-2-carboxamido]-N,N,6-trimethylpyridin-4-carboxamid-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[1-(4-Chlor-3-methylbenzyl)piperidin-4-yl]-N-[4-(dimethylcarbamoyl)-6-methylpyridin-2-yl]-5-oxo-D-prolinamid-Dihydrochlorid
ASK #41333	
Chemical Abstract Service Nr.	1374598-80-7
Formelstamm	(C29-H31-O7-S) ⁻ H ⁺ . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	533.6328
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Fasiglifam 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-6-({4'-[3-(Methansulfonyl)propoxy]-2',6'-dimethyl[1,1'-biphenyl]-3-yl)methoxy]-2,3-dihydro-1-benzofuran-3-yl]essigsäure 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fasiglifam-Hemihydrat
ASK #41337	
Chemical Abstract Service Nr.	1072833-77-2
Formelstamm	(C14-H20-B-Cl2-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	361.0287
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ BCl ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ixazomib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; KEGG.D10130; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	{{(1 <i>R</i>)-1-[(2,5-Dichlorbenzamido)acetamido]-3-methylbutyl}boronsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-1-[2-(2,5-Dichlorbenzamido)acetamido]-3-methylbutan-1-boronsäure; N-(2,5-Dichlorbenzoyl)glycyl-L-1-boraleucin
ASK #41338	
Chemical Abstract Service Nr.	1201903-03-8
Molgewicht	1029.0401

Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₁ B ₃ Cl ₆ N ₆ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ixazomibanhydrid
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N'</i> -{(1,3,5,2,4,6-Trioxatriborinan-2,4,6-triyl)tris[(1 <i>R</i>)-3-methylbutan-1,1-diylazandiyl(2-oxoethan-2,1-diyl)]}tris(2,5-dichlorbenzamid)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(2,5-Dichlorbenzoyl)glycyl-L-1-boraleucinanhydrid-Cyclotrimer; N(1),N(1'),N(1'')-{(1,3,5,2,4,6-Trioxatriborinan-2,4,6-triyl)tris[(1 <i>R</i>)-3-methylbutan-1,1-diyl]}tris[N(2)-(2,5-dichlorbenzoyl)glycinamid]

ASK #41339

Chemical Abstract Service Nr.	1239908-20-3
Formelstamm	(C20-H21-B-Cl2-N2-O9)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	517.1216
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ BCl ₂ N ₂ O ₉
2. Bezeichnung	2,2'-(2-{(1 <i>R</i>)-1-[2-(2,5-Dichlorbenzamido)acetamido]-3-methylbutyl}-5-oxo-1,3,2-dioxaborolan-4,4-diyl)diessigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ixazomibcitrat; (1,2,3-Tricarboxypropan-2-yl)[N-(2,5-dichlorbenzoyl)glycyl-L-1-boraleucinat]-B,2'-anhydrid; Ixazomib-citronensäure-B,2-anhydrid-B,2-ester

ASK #41341

Chemical Abstract Service Nr.	566939-85-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	426219-23-0
Molgewicht	307.3465
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Orteronel
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10146; EUTCT; ICTRP; MeSH; CAS; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung	6-[(7 <i>S</i>)-7-Hydroxy-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>c</i>]imidazol-7-yl]- <i>N</i> -methylnaphthalin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-[(7 <i>S</i>)-7-Hydroxy-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>c</i>]imidazol-7-yl]- <i>N</i> -methyl-2-naphthamid

ASK #41342

Chemical Abstract Service Nr.	1190307-88-0
Molgewicht	529.4525
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FN ₃ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Sofosbuvir
International Nonproprietary Name	INN.L71.Corr
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung	Propan-2-yl{ <i>N</i> -[([<i>P</i>]S,2' <i>R</i>)-2'-desoxy-2'-fluor-2'-methyl- <i>P</i> - <i>O</i> -phenyl-5'-uridylyl]-L-alaninat}

ASK #41343

Chemical Abstract Service Nr.	1188379-43-2
--------------------------------------	--------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1534324-66-7
Formelstamm	(C280-H426-N71-O87-S6)9 ⁻ 9H ⁺
Molgewicht	6380.2634
Bruttoformel	C ₂₈₀ H ₄₃₅ N ₇₁ O ₈₇ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin icodect
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Glu-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-His-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-His-Tyr-Thr-Pro-N ⁶ -[N-(19-Carboxynonadecanoyl)- -Glu-Ado-Ado]Lys, A6,A11:A7,B7:A20,B19-8-Amino-3,6-dioxaoctanoyl
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[B29]Lys-N(epsilon)-[(22S)-22,42-Dicarboxy-10,19,24-trioxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazadotetracontan-1-oyl]-[A14]-(L-tyrosin-->L-glutaminsäure)-[B16]-(L-tyrosin-->L-histidin)-[B25]-(L-phenylalanin-(human)); [B29]Lys-N(6)-[N-(19-Carboxynonadecanoyl)-L-gamma-glutamyl-->8-amino-3,6-dioxaoctanoyl-->8-amino-3,6-dioxaoctanoyl]-[A14]-L-glutaminsäure-[B16]-L-histidin-[B25]-L-histidin-[B30]-(des-L-[A]GIVEQCCTSI CSLEQLENYC N [B]FVNQHLGSH LVEALHLVCG ERGFHYTPK, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid), [B29]Lys-N(6)-[(22S)-22,42-dicarboxy-10,19,24-trioxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazadotetracontan-1-oyl]-[A14]Glu-[B16]His-[B25]His-des[B30]Thr-insulin (human)

ASK #41344

Chemical Abstract Service Nr.	479578-27-3
Formelstamm	(C29-H32-N11-O11-S)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	745.7203
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ N ₁₁ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Etarfolatid
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	N-(4-{[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino}benzoyl)-D- -glutamyl-(2S)-2-amino- -alanyl-L- -aspartyl-L-cystein
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pte-gamma-D-Glu-beta-Dap-Asp-Cys; Pteroyl-gamma-D-glutamyl-beta-L-2,3-diaminopropanoyl-alpha-L-aspartyl-L-cystein; Pteroyl-gamma-D-glutamyl-beta-L-2,3-diaminopropionyl-alpha-L-aspartyl-L-cystein

ASK #41345

Chemical Abstract Service Nr.	58917-14-9
Formelstamm	(C7-H13-O8) ⁻ Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	284.1937
Bruttoformel	C ₇ H ₁₃ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Natriumgluceptat 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
2. Bezeichnung	Natrium-(2 ⁻)-D- <i>gluco</i> -heptonat 2 H ₂ O

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-glycero-D-gulo- und D-glycero-D-ido-Heptonsäure-Natriumsalz-Hydrat (1:1:2), Gemisch (x:y); Natriumglucoheptonat-Dihydrat; Glucoheptonsäure-Natriumsalz-Dihydrat; Gluceptat-Natrium-Dihydrat; Natrium-alpha- und -beta-glucoheptonat-Dihydrat-Gemisch (x:y); Mononatriumglucoheptonat-Dihydrat
ASK #41346	
Chemical Abstract Service Nr.	1140909-48-3
Formelstamm	C28-H24-F-N3-O5 . C4-H6-O5
Molgewicht	635.5931
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₀ FN ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Cabozantinib-L-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(6,7-Dimethoxychinolin-4-yloxy)phenyl]- <i>N</i> -(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid-[(2 <i>S</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cabozantinib-(S)-malat; 4'-(6,7-Dimethoxychinolin-4-yloxy)-4"-fluor-1,1-cyclopropandicarboxanilid-L-malat (1:1)
ASK #41347	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68990-82-9; 8036-06-4; 84540-04-5
2. Bezeichnung	Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Samenfett, partiell hydriert
3. Bezeichnung	Partiell hydriertes Palmkernöl ((mit Angabe der Iodzahl))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Palmkernöl, partiell hydriert; Partiell hydriertes Palmkernfett; Palmkernöl, teilgehärtet
ASK #41355	
Chemical Abstract Service Nr.	1239309-58-0
Molgewicht	716.272
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₄ ClN ₇ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Neladenosonbinalanat
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	(2-{4-[2-({[2-(4-Chlorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}sulfanyl)-3,5-dicyano-6-(pyrrolidin-1-yl)pyridin-4-yl]phenoxy}ethyl)(L-alanyl-L-alaninat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neladenosondalanat
ASK #41356	
Chemical Abstract Service Nr.	1239235-25-6
Formelstamm	C35-H34-Cl-N7-O4-S2 . Cl-H
Molgewicht	752.7329
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₅ Cl ₂ N ₇ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Neladenosonbinalanathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	(2-{4-[2-({[2-(4-Chlorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}sulfanyl)-3,5-dicyano-6-(pyrrolidin-1-yl)pyridin-4-yl]phenoxy}ethyl)(L-alanyl-L-alaninat)-hydrochlorid (1:1)

	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Neladenosondalanathydrochlorid
ASK #41357		
	Chemical Abstract Service Nr.	932708-14-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1263765-61-2
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₆ -Cl ₂ -F ₂ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	456.2668
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₇ Cl ₂ F ₂ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Pexopiprant
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	(({8-Chlor-3-[(4-chlorphenyl)methyl]-4-(difluormethoxy)-2-ethylchinolin-5-yl}oxy)essigsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[8-Chlor-3-(4-chlorbenzyl)-4-(difluormethoxy)-2-ethylchinolin-5-yloxy]essigsäure
ASK #41358		
	Chemical Abstract Service Nr.	2155800-40-9
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₆ -Cl ₂ -F ₂ -N-O ₄) ⁻ H ⁺ . (C ₆ -H ₁₃ -N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	602.4544
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ Cl ₂ F ₂ N ₃ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Pexopiprant-Lysin
	International Nonproprietary Name	(INN.L84,L28)
	2. Bezeichnung	(({8-Chlor-3-[(4-chlorphenyl)methyl]-4-(difluormethoxy)-2-ethylchinolin-5-yl}oxy)essigsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[8-Chlor-3-(4-chlorbenzyl)-4-(difluormethoxy)-2-ethylchinolin-5-yloxy]essigsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
ASK #41360		
	Chemical Abstract Service Nr.	760981-83-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1159405-40-9
	Molgewicht	845.0088
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₅ FN ₆ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Solithromycin
	International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1	USAN; KEGG.D09965; ICTRP; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung	(3aS,4 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>R</i> ,15a <i>R</i>)-1-{4-[4-(3-Aminophenyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl]butyl}-4-ethyl-7-fluor-11-methoxy-3a,7,9,11,13,15-hexamethyl-10-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- <i>D</i> -xylo]-hexa-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(11 <i>R</i>)-11-((4-[4-(3-Aminophenyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl]butyl)amino)- <i>N</i> (11), <i>O</i> (12)-carbonyl-5- <i>O</i> -beta-desosaminyl-3,11-didesoxy-2-fluor-6- <i>O</i> -methyl-3-oxoerythronolid A; (3aS,4 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,15 <i>R</i> ,15a <i>R</i>)-1-{4-[4-(3-Aminophenyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl]butyl}-4-ethyl-7-fluor-11-methoxy-3a,7,9,11,13,15-hexamethyl-10-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-beta- <i>D</i> -xylo]-hexa-

ASK #41361

Chemical Abstract Service Nr.	1141777-14-1
Molgewicht	263.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Emixustat
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(cyclohexylmethoxy)phenyl]propan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; USAN.CN2
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(alpha <i>R</i>)-alpha-(2-Aminoethyl)-3-(cyclohexylmethoxy)benzolmethanol

ASK #41362

Chemical Abstract Service Nr.	1141934-97-5
Formelstamm	C16-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	299.8361
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Emixustathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(cyclohexylmethoxy)phenyl]propan-1-ol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(alpha <i>R</i>)-alpha-(2-Aminoethyl)-3-(cyclohexylmethoxy)benzolmethanol-hydrochlorid (1:1)

ASK #41363

Chemical Abstract Service Nr.	1029712-80-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1362837-07-7
Molgewicht	412.4191
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₇ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Capmatinib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-[7-(Chinolin-6-ylmethyl)imidazo[1,2- <i>b</i>][1,2,4]triazin-2-yl]-2-fluor- <i>N</i> -methylbenzamid

Chemical Abstract Service Nr.	1197376-85-4
Formelstamm	C23-H17-F-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht	485.341
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₉ Cl ₂ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Capmatinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	4-[7-(Chinolin-6-ylmethyl)imidazo[1,2- <i>b</i>][1,2,4]triazin-2-yl]-2-fluor- <i>N</i> -methylbenzamid-hydrochlorid (1:2)

Formelstamm	C23-H17-F-N6-O . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht	503.3562
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₉ Cl ₂ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Capmatinibdihydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	4-[7-(Chinolin-6-ylmethyl)imidazo[1,2-b][1,2,4]triazin-2-yl]-2-fluor- <i>N</i> -methylbenzamid-hydrochlorid (1:2) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Capmatinibdihydrochlorid 1 HO

Chemical Abstract Service Nr.	73206-37-8
Bruttoformel	Cl ₄ Ge
2. Bezeichnung	(⁶⁸ Ge)Germaniumtetrachlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrachloro((68)Ge)germanium; ((68)Ge)Germaniumchlorid; Tetrachlor((68)Ge)german; Tetrachlorido((68)Ge)germanium; ((68)Ge)Germanium(IV)-chlorid

Chemical Abstract Service Nr.	1322048-66-7
Formelstamm	(C ₃₉₁ -H ₄₅₇ -N ₁₅₃ -O ₂₈₆ -P ₄₀) ⁴⁰⁻ · 40Na ⁺ · (C ₂ -H ₄ -O) _x
Bruttoformel	C ₃₉₁ H ₄₅₇ N ₁₅₃ Na ₄₀ O ₂₈₆ P ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Emapticappegol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	-L-Guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-adenylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- Natriumsalz (1:40)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	beta-L-ribo-[(3'-5')-R-pG-C-A-C-G-U-C-C-C-U-C-AC-C-G-G-U-G-C-A-A-G-U-G-A-A-G-C-C-G-UG-G-C-U-C-U-G-C-Gi](40-) 40Na(+), R = CH-(O-CH-CH)-O-CH-CO-[CH-(O-CH-CH)-]N-CH-CO-NH-(CH)-

ASK #41369

Chemical Abstract Service Nr. 1353573-93-9

Molgewicht 397.3996

Bruttoformel $C_{21}H_{20}FN_3O_4$

2. Bezeichnung [2-(2-Methyl-5-nitro-1*H*-imidazol-1-yl)ethyl][(2*S*)-2-(2-fluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)propanoat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Metronidazol-Esflurbiprofen-Ester; Esflurbiprofen-Metronidazol-Ester

ASK #41371

Chemical Abstract Service Nr. 183204-74-2

Molgewicht 242.6622

Bruttoformel $C_9H_{11}ClN_4O_2$

Vorzugsbezeichnung Tipiracil

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemIDplus

2. Bezeichnung 5-Chlor-6-[(2-iminopyrrolidin-1-yl)methyl]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-CIMU

ASK #41372

Chemical Abstract Service Nr. 183204-72-0

Formelstamm $C_9H_{11}ClN_4O_2$. Cl-H

Molgewicht 279.1232

Bruttoformel $C_9H_{12}Cl_2N_4O_2$

Vorzugsbezeichnung Tipiracilhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L68)

2. Bezeichnung 5-Chlor-6-[(2-iminopyrrolidin-1-yl)methyl]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-CIMU HCl

ASK #41373

Chemical Abstract Service Nr. 1256589-74-8

Formelstamm $C_{30}H_{34}N_4O_2$. Cl-H

Molgewicht 519.0775

Bruttoformel $C_{30}H_{35}ClN_4O_2$

Vorzugsbezeichnung Alectinibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L70)

2. Bezeichnung 9-Ethyl-6,6-dimethyl-8-[4-(morpholin-4-yl)piperidin-1-yl]-11-oxo-6,11-dihydro-5*H*-benzo[*b*]carbazol-3-carbonitril-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41375

Chemical Abstract Service Nr.	1185986-76-8
Formelstamm	(C6-H10-O5) _n (H2-O) (C3-H4) _w (C5-H11-N-S) _x (C13-H24-N2-O5-S2) _y [(C19-H32-N4-O9-S)4 ⁻ 4H ⁺] _z , n = 62, w + x + y + z = 15-42, w = 0-2, x = 0-17, y = 12-20, z = 3-8
Bruttoformel	C ₇₂₂ H ₁₂₆₆ N ₆₂ O ₄₃₉ S ₄₆
2. Bezeichnung	Poly[-D-glucopyranose-(1 6)], (1 3, 4 und 2)-verzweigt, M = 10,0 kg/mol (n = 62), mit O-{3-[(2-Aminoethyl)sulfanyl]propyl}-Gruppen an 15-42 Stellen pro Molekül (an 0-2 Stellen O-Prop-2-en-1-yl-Reste als Nebenprodukt), davon 12-20 N-[2-(-D-mannopyranosylsulfanyl)ethanimidoyliert], 3-8 N-{N-[2-({2-[bis(carboxymethyl)amino]ethyl}(carboxymethyl)amino)ethyl]-N-(carboxymethyl)glycyliert} und 0-17 unverändert
3. Bezeichnung	Poly-O-{3-[(2-aminoethyl)sulfanyl]propyl} _x -poly-O-{3-[(2-(-D-mannopyranosylsulfanyl)ethanimidamido)ethyl}sulfanyl]propyl _y -poly-O-{3-[(2-pentetamidoethyl)sulfanyl]propyl _z -dextran 10, x = 0-17, y = 12-20, z = 3-8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1-->6)-alpha-D-Pyranoglucan, partiell verethert mit {3-[(2-Aminoethyl)sulfanyl]propyl}-, [17-Carboxy-10,13,16-tris(carboxymethyl)-8-oxo-4-thia-7,10,13,16-tetraazaheptadecyl]- und {3-[(2-[(2-(D-Mannopyranosylsulfanyl)acetimidoyl]amino)ethyl)sulfanyl]propyl}-Gruppen; Dextran{3-[(2-aminoethyl)thio]propyl}[17-carboxy-10,13,16-tris(carboxymethyl)-8-oxo-4-thia-7,10,13,16-tetraazaheptadec-1-yl]{3-[(2-[[1-imino-2-(D-mannopyranosylthio)ethyl]amino)ethyl]thio]propyl}ether; Tiltmanocept; Poly-N-[2-(D-mannosylthio)acetimidoyl]-poly-N-pentetoyl[poly-O-{3-(2-aminoethylthio)propyl}dextran]

ASK #41378

Chemical Abstract Service Nr.	25852-37-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	109320-56-1; 136841-22-0; 1403496-09-2; 158707-73-4; 188259-17-8; 199618-76-3; 374562-06-8; 491853-83-9; 503322-75-6; 53124-91-7; 55840-26-1; 57107-85-4; 64540-59-6; 72270-46-3; 854663-78-8; 86091-06-7; 862377-98-8; 862402-76-4; 878393-60-3; 99549-32-3
Formelstamm	(C5-H8-O2) _x (C7-H12-O2) _y
2. Bezeichnung	Poly[butylprop-2-enoat-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)] (x:y)
3. Bezeichnung	Poly(butylacrylat-co-methylmethacrylat) (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Methylmethacrylat/Butylacrylat-Copolymerisat; Poly(methylmethacrylat-co-butylacrylat) (y:x); Butylacrylat-Methylmethacrylat-Copolymer (x:y); Methylmethacrylat-Butylacrylat-Copolymer (y:x)

ASK #41379

Chemical Abstract Service Nr.	9011-11-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104492-15-1; 113041-39-7; 1202864-77-4; 1215845-73-0; 1374126-50-7; 148092-83-5; 229497-69-2; 80112-04-5
Formelstamm	(C9-H10) _x (C8-H8) _y
2. Bezeichnung	Poly(ethenylbenzol-co-prop-1-en-2-ylbenzol) (y:x)
3. Bezeichnung	Poly(-methylstyrol-co-styrol) (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Poly(styrol-co-alpha-methylstyrol) (y:x); Styrol-alpha-Methylstyrol-Copolymer (y:x); Poly(isopropenylbenzol-co-styrol) (x:y); alpha-Methylstyrol-Styrol-Copolymer (x:y); Poly(2-phenylpropen-co-styrol) (x:y)

ASK #41380

Chemical Abstract Service Nr.	16958-92-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	946168-44-1; 946168-47-4
Molgewicht	510.8323

	Bruttoformel	$C_{32}H_{62}O_4$
	2. Bezeichnung	Ditridecylhexandioat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Hexandisäureditridecylester; Adipinsäureditridecylester; Ditridecyladipat; Bis(tridecyl)adipat; DTDA
ASK #41381	Chemical Abstract Service Nr.	9003-77-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	126830-03-3
	Formelstamm	(C11-H20-O2)x
	2. Bezeichnung	Poly{[(2 <i>RS</i>)-2-ethylhexyl]prop-2-enoat}
	3. Bezeichnung	Poly[(2-ethylhexyl)acrylat]
ASK #41382	Chemical Abstract Service Nr.	9003-49-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	110866-53-0; 112790-39-3; 164251-78-9; 171022-03-0; 171022-04-1; 56257-66-0; 615584-07-1; 62362-39-4; 646508-36-3; 700365-04-4; 71343-67-4; 81989-46-0; 86090-89-3; 892396-49-5
	Formelstamm	(C7-H12-O2)x
	2. Bezeichnung	Poly(butylprop-2-enoat)
	3. Bezeichnung	Poly(butylacrylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Polybutylacrylat; Polybutylacrylate
ASK #41383	Chemical Abstract Service Nr.	65993-34-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	122038-12-4
	Formelstamm	(C11-H21-N-O)x
	2. Bezeichnung	Poly[<i>N</i> -(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)prop-2-enamid]
	3. Bezeichnung	Poly(<i>N-tert</i> -octylacrylamid)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Poly[N-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)acrylamid]; Poly[N-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)prop-2-enamid]
ASK #41384	Chemical Abstract Service Nr.	929696-35-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	881681-94-3
	Formelstamm	(C7-H12-O2)w (C11-H20-O2)x (C5-H8-O2)y (C11-H21-N-O)z
	2. Bezeichnung	Poly{butylprop-2-enoat-co-[(2 <i>RS</i>)-2-ethylhexyl]prop-2-enoat-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)-co- <i>N</i> -(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)prop-2-enamid} (w:x:y:z)
	3. Bezeichnung	Poly[butylacrylat-co-(2-ethylhexyl)acrylat-co-methylmethacrylat-co- <i>N-tert</i> -octylacrylamid] (w:x:y:z) ((mit Angabe der Zusammensetzung w:x:y:z m/m oder n/n))
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Butylacrylat-(2-Ethylhexyl)acrylat-Methylmethacrylat- <i>N-tert</i> -Octylacrylamid-Copolymer (w:x:y:z)
ASK #41385	Chemical Abstract Service Nr.	1051375-16-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1172581-47-3

Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₈ -F ₂ -N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	419.3788
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ F ₂ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dolutegravir
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10066; EUTCT; USAN; MeSH; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)- <i>N</i> -[(2,4-Difluorphenyl)methyl]-7-hydroxy-4-methyl-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12 <i>a</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazin-9-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DTG; (4 <i>R</i> ,9 <i>aS</i>)-5-Hydroxy-4-methyl-6,10-dioxo-3,4,6,9,9 <i>a</i> ,10-hexahydro-2 <i>H</i> -1-oxa-4 <i>a</i> ,8 <i>a</i> -diazanthracen-7-carbonsäure(2,4-difluorbenzylamid)
ASK #41386	
Chemical Abstract Service Nr.	1051375-19-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₈ -F ₂ -N ₃ -O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	441.3606
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ F ₂ N ₃ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Dolutegravir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)- <i>N</i> -[(2,4-Difluorphenyl)methyl]-7-hydroxy-4-methyl-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12 <i>a</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazin-9-carboxamid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DTG-Na; Natrium-(4 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)-9-[[[(2,4-difluorphenyl)methyl]carbamoyl]-4-methyl-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12 <i>a</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazin-7-olat
ASK #41387	
Chemical Abstract Service Nr.	85507-69-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8001-97-6; 84837-09-2; 94349-62-9
2. Bezeichnung	Aloe-vera-Blattparenchymgewebe-Saft, hergestellt durch Abschneiden der Blätter, Ablaufenlassen und Entfernen des Latex-Saftes der Leitbündel, Schälen (Filetieren) der Blätter, Saftgewinnung durch Auspressen oder Extraktion der Filets und geeignete Verfahren zur Haltbarmachung [anerkannter botanischer Name: Aloe vera; häufig benutztes Synonym: Aloe barbadensis]
3. Bezeichnung	Aloe-vera-Gel
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2013; Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Aloe-Extrakt; Aloe Vera ' ; Aloe-Gel
ASK #41393	
Chemical Abstract Service Nr.	1377049-84-7
Molgewicht	883.0019
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₄ N ₈ O ₈

Vorzugsbezeichnung	Velpatasvir
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Methyl- <i>N</i> -[(1 <i>R</i>)-2-((2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-{4-[2-((2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-{(2 <i>S</i>)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl}-5-methylpyrrolidin-2-yl)-1,11-dihydroisochromeno[4',3':6,7]naphtho[1,2- <i>dj</i>]imidazol-9-yl]-1- <i>H</i> -imidazol-2-yl)]-1-(2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-{9-[2-((2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1-{(2 <i>R</i>)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-2-phenylacetyl]-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-2-yl)-1- <i>H</i> -imidazol-4-yl]-2-((2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-[N-(methoxycarbonyl)-L-valyl]-5-methylpyrrolidin-2-yl)-1,11-dihydroisochromeno[4'
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-((2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-{9-[2-((2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1-{(2 <i>R</i>)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-2-phenylacetyl]-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-2-yl)-1- <i>H</i> -imidazol-4-yl]-2-((2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-[N-(methoxycarbonyl)-L-valyl]-5-methylpyrrolidin-2-yl)-1,11-dihydroisochromeno[4'
ASK #41397	
Chemical Abstract Service Nr.	864814-88-0
Formelstamm	(C16-H18-N3-O4-S) ⁻ H+
Molgewicht	349.4048
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Resminostat
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; USNCT; PubChem; ChemIDplus; CAS; Pharmavista; MeSH; EUTCT; ChemSpider; ICTRP
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(1-{4-[(Dimethylamino)methyl]benzolsulfonyl}-1- <i>H</i> -pyrrol-3-yl)- <i>N</i> -hydroxyprop-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-3-[1-(4-Dimethylaminomethylbenzensulfonyl)-1- <i>H</i> -pyrrol-3-yl]- <i>N</i> -hydroxyacrylamid; (2 <i>E</i>)-3-[1-({4-[(Dimethylamino)methyl]phenyl)sulfonyl}-1- <i>H</i> -pyrrol-3-yl]- <i>N</i> -hydroxyprop-2-enamid; trans-3-{1-[alpha-(Dimethylamino)-p-toluolsulfonyl]pyrrol-3-yl}acrylohydroxamsäure
ASK #41402	
Chemical Abstract Service Nr.	928672-86-0
Molgewicht	453.5233
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ FO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Canagliflozin-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L64); (INNv.L102)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1- <i>C</i> -(3-[[5-(4-fluorphenyl)thiophen-2-yl]methyl]-4-methylphenyl)-D-glucitol 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Canagliflozin 0.5 HO; (1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1- <i>C</i> -[3-[[5-(4-fluorphenyl)-2-thienyl]methyl]-4-methylphenyl]-D-glucitol-Hydrat (2:1); (1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1-[3-[[5-(4-fluorphenyl)-2-thienyl]methyl]-4-methylphenyl]-D-glucitol-Hemihydrat; (2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-2-(3-[[5-(4-Fluorphenyl)thiophen-2-yl]methyl]-4-methylphenyl)-6-(hydroxymethyl)oxan-3,4,5-triol 0.5 HO
ASK #41405	
Chemical Abstract Service Nr.	1175512-71-6
Formelstamm	C2041-H3114-N558-O641-S25 . 12(C-O2) . 2(C84-H136-N6-O61) . x(O) . (C6-H111-N-O4)(C2-H4-O)y
Molgewicht	46600

Bruttoformel	C ₂₀₅₃ H ₃₁₁₄ N ₅₅₈ O ₆₆₅ S ₂₅
Vorzugsbezeichnung	Nonacog beta pegol
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWC PFGEFGK NCELDVTNCI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAEAVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGGS I VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHQKRN V IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYVSGW GRV FHKGRSA LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGD SGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYNWIKE KTKLT, 18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389-Undecakis(disulfid), Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, partiell Asp64-(3 <i>R</i>)-3-hydroxyliert, Asn157,Asn167- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit verzweigten Oligosaccharid-Resten des Typs -Sia 3- -Gal 3- -GlcNAc 2- -Man 3-(-Sia 3- -Gal 3- -GlcNAc 2- -Man 6-)- -Man 4- -GlcNAc 4- -GlcNAc <i>N</i> ⁴ (Gal: D-Galactopyranosyl; GlcNAc: 2-Acetamido-2-desoxy-D-glucopyranosyl; Man: D-Mannopyranosyl; Sia: Sialyl, 5- <i>N</i> -Acetylneuraminosyl), durchschnittlich an einem der beiden Sialyl-Reste 2'-[(((2 <i>RS</i>)-2,3-Bis[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)- -yloxy]propoxy)carbonyl)amino]-substituiert, mittlere Molmasse des PEG-Polymer-Anteils: M = ca. 40 kg/mol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Peglierter Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant) (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente), T148A-Variante (Variante 011773 UniProtKB), mit durchschnittlich einer 5-N-[N-({2,3-Bis[alpha-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)-omega-oxy]propoxy)carbonyl)glycyl]-5-N-desacetyl-modifizierten Sialyl-Endgruppe im Kohlenhydrat-Anteil
ASK #41406	
2. Bezeichnung	Papaver-somniferum-Kraut
3. Bezeichnung	Schlafmohn-Kraut
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Opiummohn-Kraut; Blaumohn-Kraut
ASK #41407	
2. Bezeichnung	Papaver-somniferum-Kraut, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung	Schlafmohn-Kraut, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)
ASK #41408	
Chemical Abstract Service Nr.	550999-75-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1275596-71-8
Molgewicht	320.837
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ ClN ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Enceniclin
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-7-chlor-1-benzothiophen-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)- <i>N</i> -Chinuclidin-3-yl-7-chlorbenzo[<i>b</i>]thiophen-2-carboxamid
ASK #41409	
Chemical Abstract Service Nr.	550999-74-1
Formelstamm	C16-H17-Cl-N2-O-S . Cl-H

Molgewicht	357.2979
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Enceniclínhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-7-chlor-1-benzothiophen-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)- <i>N</i> -Chinuclidin-3-yl-7-chlorbenzo[<i>b</i>]thiophen-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #41410	
Chemical Abstract Service Nr.	1350343-61-1
Formelstamm	C16-H17-Cl-N2-O-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	375.3132
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Enceniclínhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-7-chlor-1-benzothiophen-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)- <i>N</i> -Chinuclidin-3-yl-7-chlorbenzo[<i>b</i>]thiophen-2-carboxamid-hydrochlorid-Monohydrat

ASK #41411

Chemical Abstract Service Nr.	151662-36-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	227604-61-7; 227951-49-7
Molgewicht	59300
Bruttoformel	C ₂₆₅₇ H ₄₀₄₂ N ₇₃₄ O ₇₉₃ S ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Cerliponase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	SYSPEPDQRR TLPPGWVSLG RADPEEELSL TFALRQQNVE RLSELVQAVS DPSSPQYGKY LTLENVADLV RPSPLTLHTV QKWLLAAGAQ KCHSVITQDF LTCWLSIRQA ELLLPGAIEFH HYVGGPTETH VVRSPHPYQL PQALAPHVDF VGGLHRFPPT SSLRQRPEPQ VTGTVGLHLG VTPSVIRKRY NLTSQDVGSG TSNNSQACAQ FLEQYFHDSD LAQFMRLFGG NFAHQASVAR VVGQQGRGRA GIEASLDVQY LMSAGANIST WVYSSPGRHE GQEPFLQWLM LLSNESALPH VHTVSYGDDE DSLSSAYIQR VNTELMKAAA RGLTLLFASG DSGAGCWSVS GRHQFRPTFP ASSPYVTVG GTSFQEPFLI TNEIVDYISG GGFSNVFPRP SYQEEAVTKF LSSSPHLPPS SYFNASGRAY PDVAALSDGY WVVSNRVIP WVSGTSASTP VFGGILSLIN EHRILSGRPP LGFLNPRLYQ QHGAGLFDVT RGCHESCLDE EVEGQGFCSG PGWDPVTGWG TPNFPALLKT LLNP, 92,103:346,507:503,518-Tris(disulfid), Asn191,Asn203,Asn267,Asn294,Asn424- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit <i>N</i> -Acetyl- β -D-glucosaminyl-verknüpften Oligosacchariden mit D-Mannopyranose-bisphosphat-Einheiten, Asp498- O ⁴ ,Val499- O,Gly520- O,Gly522- O,Asp524- O ⁴ -Calcium-Komplex, Vorstufe des reifen Peptids 177-544 (368-Peptid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym CLN2p; Tripeptidyl-Peptidase I, human, rekombinantes Propeptid; Tripeptidyl-Peptidase 1 (Zellwachstum-Inhibitor-Gen-1-Protein, lysosomale Pepstatin-insensitive Protease, TPP-1, EC 3.4.14.9), human, (1-544)-Proprotein, hergestellt in Chinesischer-Hamster-Ovarien-Zellen (CHO-Zellen), Glycoform alfa; Tripeptidyl-Peptidase 1, human, rekombinantes Propeptid

ASK #41412

Chemical Abstract Service Nr. 915942-22-2

Formelstamm C30-H29-Cl-N6-O3 . C4-H4-O4

Molgewicht 673.1148

Bruttoformel C₃₄H₃₃ClN₆O₇

Vorzugsbezeichnung Neratinibmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung (2*E*)-*N*-(4-{3-Chlor-4-[(pyridin-2-yl)methoxy]anilino}-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl)-4-(dimethylamino)but-2-enamid-(2*Z*)-but-2-endioat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Neratinibmonomaleat

ASK #41413

Chemical Abstract Service Nr. 1144516-12-0

Formelstamm C30-H29-Cl-N6-O3 . C4-H4-O4 . H2-O

Molgewicht 691.1301

Bruttoformel C₃₄H₃₃ClN₆O₇

Vorzugsbezeichnung Neratinibmaleat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung (2*E*)-*N*-(4-{3-Chlor-4-[(pyridin-2-yl)methoxy]anilino}-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl)-4-(dimethylamino)but-2-enamid-(2*Z*)-but-2-endioat (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Neratinibmonomaleatmonohydrat

ASK #41414

Chemical Abstract Service Nr. 410074-74-7

Formelstamm C11-H11-Cl2-N . Cl-H

Molgewicht 264.5787

Bruttoformel C₁₁H₁₂Cl₃N

Vorzugsbezeichnung Amitifadinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L68)

2. Bezeichnung (1*R*,5*S*)-1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41415

Chemical Abstract Service Nr. 439087-18-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1195404-87-5

Formelstamm (C36-H44-N3-O7-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 695.8884

Bruttoformel C₃₆H₄₅N₃O₇S₂

Vorzugsbezeichnung	Elobixibat
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; CAS
2. Bezeichnung	<i>o-N-([3,3-Dibutyl-7-(methylsulfanyl)-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1,6,5-benzothiazepin-8-yl]oxy)acetyl)-2-phenylglycylglycin</i>
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2R)-2-(2-([3,3-Dibutyl-7-(methylsulfanyl)-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1λ(6),5-benzothiazepin-8-yl]oxy)acetamido)-2-phenylacetamido]essigsäure
ASK #41417	
Chemical Abstract Service Nr.	871700-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1204531-14-5
Molgewicht	615.3948
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ FIN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Trametinib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; EUTCT; MeSH; PubChem; CAS; KEGG.D10175; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung	<i>N-{3-[3-Cyclopropyl-5-(2-fluor-4-iodanilino)-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-1(2H)-yl]phenyl}acetamid</i>
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3-{3-Cyclopropyl-5-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-1(2H)-yl}phenyl)acetamid; 1-(3-Acetamidophenyl)-3-cyclopropyl-5-(2-fluor-4-iodanilino)-6,8-dimethylpyrido[4,3-d]pyrimidin-2,4,7(1H,3H,6H)-trion
ASK #41418	
Chemical Abstract Service Nr.	1187431-43-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1204531-25-8
Formelstamm	C26-H23-F-I-N5-O4 . C2-H6-O-S
Molgewicht	693.5282
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ FIN ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Trametinib-Dimethylsulfoxid (1:1)
International Nonproprietary Name	INN.L67,L7
2. Bezeichnung	<i>N-{3-[3-Cyclopropyl-5-(2-fluor-4-iodanilino)-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-1(2H)-yl]phenyl}acetamid-(Methansulfinyl)methan (1:1)</i>
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3-{3-Cyclopropyl-5-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-1(2H)-yl}phenyl)acetamid-Dimethylsulfoxid (1:1)
ASK #41419	
Chemical Abstract Service Nr.	15623-45-7
Molgewicht	223.0185
Bruttoformel	Ra
2. Bezeichnung	(²²³ Ra)Radium
3. Bezeichnung	Radium-223

Zitat Bezeichnung 3	CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Radium, Isotop der Masse 223; Actinium X

ASK #41420

Chemical Abstract Service Nr.	1498323-18-4
Molgewicht	264.2787
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Neluxicapon
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	4,5-Dihydroxy-2-[(4-methylphenyl)methyl]benzol-1,3-dicarbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,5-Dihydroxy-2-(4-methylbenzyl)isophthalonitril

ASK #41422

Chemical Abstract Service Nr.	1465908-70-6
Molgewicht	232.2783
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tasipimidin
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-2-(5-Methoxy-3,4-dihydro-1 <i>H</i> -isochromen-1-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -2-[(1 <i>R</i>)-5-Methoxy-3,4-dihydro-1 <i>H</i> -2-benzopyran-1-yl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol; 2-(5-Methoxyisochroman-1-yl)-2-imidazolin; 2-(5-Methoxyisochroman-1-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol

ASK #41423

Chemical Abstract Service Nr.	1465908-73-9
Formelstamm	C13-H16-N2-O2 . H2-O4-S
Molgewicht	330.3568
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tasipimidinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(1 <i>R</i>)-5-Methoxy-3,4-dihydro-1 <i>H</i> -2-benzopyran-1-yl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tasipimidinhydrogensulfat; 2-(5-Methoxyisochroman-1-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-monosulfat; <i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-2-(5-Methoxy-3,4-dihydro-1 <i>H</i> -isochromen-1-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-sulfat (1:1); 2-(5-Methoxyisochroman-1-yl)-2-imidazolin-3-ium-hydrogensulfat

ASK #41424

Chemical Abstract Service Nr.	952494-46-1
Molgewicht	392.5404
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Toreforant
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-(4,6-Dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-4-methyl- <i>N</i> -[3-(1-methylpiperidin-4-yl)propyl]pyrimidin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41425	
Chemical Abstract Service Nr.	1203558-77-3
Formelstamm	2(C23-H32-N6) . C4-H6-O6
Molgewicht	935.1676
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₀ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Toreforanttartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	5-(4,6-Dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-4-methyl- <i>N</i> -[3-(1-methylpiperidin-4-yl)propyl]pyrimidin-2-amin-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41426	
Formelstamm	2(C23-H32-N6) . C4-H6-O6 . 8 H ₂ O
Molgewicht	1079.2898
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₀ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Toreforanttartrat 8 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	5-(4,6-Dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-4-methyl- <i>N</i> -[3-(1-methylpiperidin-4-yl)propyl]pyrimidin-2-amin-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat (2:1) 8 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41427	
Chemical Abstract Service Nr.	308242-62-8
Molgewicht	439.3052
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ BrN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Remimazolam
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; MeSH; EUTCT; (JAN)
2. Bezeichnung	Methyl{3-[(4 <i>S</i>)-8-brom-1-methyl-6-(pyridin-2-yl)-4 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-4-yl]propanoat}
ASK #41428	
Chemical Abstract Service Nr.	1001415-66-2
Formelstamm	C21-H19-Br-N4-O2 . C6-H6-O3-S
Molgewicht	597.4802

	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ BrN ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Remimazolambesilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L64,v.L22)
ASK #41429	2. Bezeichnung	Methyl{3-[(4 <i>S</i>)-8-brom-1-methyl-6-(pyridin-2-yl)-4 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-4-yl]propanoat}-benzolsulfonat (1:1)
	Chemical Abstract Service Nr.	1029044-16-3
	Molgewicht	417.8148
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ ClF ₃ N ₅
	Vorzugsbezeichnung	Pexidartinib
	International Nonproprietary Name	INN.L74
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	5-[(5-Chlor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)methyl]- <i>N</i> -{[6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]methyl}pyridin-2-amin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{5-[(5-Chlor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)methyl]pyridin-2-yl}{[6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]methyl}amin
ASK #41430	Formelstamm	C20-H15-Cl-F3-N5 . Cl-H
	Molgewicht	454.2758
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ Cl ₂ F ₃ N ₅
	Vorzugsbezeichnung	Pexidartinibhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L74)
	2. Bezeichnung	5-[(5-Chlor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)methyl]- <i>N</i> -{[6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]methyl}pyridin-2-amin-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{5-[(5-Chlor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)methyl]pyridin-2-yl}{[6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]methyl}amin-monohydrochlorid
ASK #41432	Chemical Abstract Service Nr.	1211441-98-3
	Molgewicht	434.5373
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₈ O
	Vorzugsbezeichnung	Ribociclib
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	7-Cyclopentyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-[[5-(piperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino]-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-Cyclopentyl-2-(5-piperazin-1-yl-pyridin-2-ylamino)-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-carbonsäure(dimethylamid)
ASK #41433		

Chemical Abstract Service Nr.	1374639-75-4
Formelstamm	C23-H30-N8-O . C4-H6-O4
Molgewicht	552.6253
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ribociclibsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	7-Cyclopentyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-[[5-(piperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino]-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-carboxamid-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Cyclopentyl-2-(5-piperazin-1-yl-pyridin-2-ylamino)-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-carbonsäure(dimethylamid)-monosuccinat
ASK #41434	
Chemical Abstract Service Nr.	379270-37-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	377091-31-1
Molgewicht	476.4659
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N ₆ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Tenofoviralaftenamid
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	Propan-2-yl{ <i>N</i> -[[(<i>S</i>)-{[(2 <i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phenoxyphosphinoyl]-L-alaninat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(<i>S</i>)-2-[[[(<i>S</i>)-{[(<i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yloxy)methyl](phenoxy)phosphoryl]amino}propanoat]; Tenofovir alafenamid
ASK #41435	
Chemical Abstract Service Nr.	1392275-56-7
Formelstamm	2(C21-H29-N6-O5-P) . C4-H4-O4
Molgewicht	1069.004
Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₂ N ₁₂ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Tenofoviralaftenamidhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	Propan-2-yl{ <i>N</i> -[[(<i>S</i>)-{[(2 <i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phenoxyphosphinoyl]-L-alaninat}-(2 <i>E</i>)-but-2-endioat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tenofovir-alafenamid-hemifumarat
ASK #41436	
Chemical Abstract Service Nr.	864750-70-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1211931-83-7
Molgewicht	597.747
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₃ N ₅ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Revefenacin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[1-(2-{4-[(4-Carbamoylpiperidin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -methylbenzamido}ethyl)piperidin-4-yl][<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41437	
Chemical Abstract Service Nr.	864751-51-9
Formelstamm	C35-H43-N5-O4 . 2 H3-O4-P
Molgewicht	793.7374
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₉ N ₅ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Revefenacinbisphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	[1-(2-{4-[(4-Carbamoylpiperidin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -methylbenzamido}ethyl)piperidin-4-yl][<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-phosphat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41438	
Formelstamm	C35-H43-N5-O4 . 2 H3-O4-P . x H2-O
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₉ N ₅ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Revefenacinbisphosphat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	[1-(2-{4-[(4-Carbamoylpiperidin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -methylbenzamido}ethyl)piperidin-4-yl][<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-phosphat (1:2) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41440	
Chemical Abstract Service Nr.	941690-55-7
Molgewicht	459.56
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Pavinetant
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-(Methansulfonamido)-2-phenyl- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-phenylpropyl]chinolin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41441	
Chemical Abstract Service Nr.	118248-91-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	119760-59-7
Formelstamm	(C22-H26-N4-O14-P2)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	638.4554
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₄ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fodipir

ASK #41442	
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; KEGG.D04241; USAN
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -({3-hydroxy-2-methyl-5-[(phosphonooxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycin]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DPDP; N,N'-Dipyridoxylethylendiamin-N,N'-diessigsäure-5,5'-bisphosphat; 5,5'-O-Diphospho-N,N'-dipyridoxyl-EDDA
Chemical Abstract Service Nr.	201539-66-4
Formelstamm	(C22-H24-N4-O14-P2)8 ⁻ Ca2+ 6H+
Molgewicht	676.5175
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ CaN ₄ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fodipir-Calcium
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(OC-6-13)-({[<i>N</i> (<i>R</i>), <i>N</i> (<i>R</i>)]- <i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -({3-hydroxy- ² O, <i>O'</i> -2-methyl-5-[(phosphonooxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycinato- ⁴ <i>N,N,O'</i> , <i>O'</i>]}(2-))calcium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CaDPDP; Calfodipir
ASK #41443	
Chemical Abstract Service Nr.	1394295-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1394429-93-6
Formelstamm	(C22-H24-N4-O14-P2)8 ⁻ Ca2+ 3Na+ 3H+
Molgewicht	742.463
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ CaN ₄ Na ₃ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fodipir-Calcium-Trinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(OC-6-13)-({[<i>N</i> (<i>R</i>), <i>N</i> (<i>R</i>)]- <i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -({3-hydroxy- ² O, <i>O'</i> -2-methyl-5-[(phosphonooxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycinato- ⁴ <i>N,N,O'</i> , <i>O'</i>]}(2-))calcium-Natriumsalz (1:3)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CaDPDP Na; Calfodipir-Trinatrium
ASK #41444	
Formelstamm	5(C22-H24-N4-O14-P2)8 ⁻ 4Ca2+ Mn2+ 15Na+ 15H+
Molgewicht	3727.1751
Bruttoformel	C ₁₁₀ H ₁₃₅ Ca ₄ MnN ₂₀ Na ₁₅ O ₇₀ P ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Fodipir-Calcium-Trinatrium--Mangafodipir-Trinatrium (ca. 4:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L35,L35)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(OC-6-13)-({[<i>N</i> (<i>R</i>), <i>N</i> (<i>R</i>)]- <i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -({3-hydroxy- ² O, <i>O'</i> -2-methyl-5-[(phosphonooxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycinato- ⁴ <i>N,N,O'</i> , <i>O'</i>]}(2-))calcium- <i>rac</i> -(OC-6-13)-({[<i>N</i> (<i>R</i>), <i>N</i> (<i>R</i>)]- <i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -({3-hydroxy- ² O, <i>O'</i> -2-methyl-5-[(phosphonooxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycinato- ⁴ <i>N,N,O'</i> , <i>O'</i>]}(2-))calcium-Natriumsalz (1:3); Mischkristalle (ca. 0,8:0,2), Natriumsalz (1:3), Mischkristalle
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	CaMn(DPDP) Na; CaDPDP-MnDPDP-Na (4:1:15); Calmangafodipir-Trinatrium
ASK #41446	
Chemical Abstract Service Nr.	1260643-52-4
Formelstamm	$x[(C_3H_2F-O_2)^- H+] \cdot y[C_8H_{14}] \cdot z[C_{10}H_{10}]$, x:y:z = ca. 18:1:1, M = ca. $5 \times 10E+17$
Vorzugsbezeichnung	Patiomer
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10148; USAN; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung	Poly(2-fluorprop-2-ensäure-co-diäthylbenzol-co-octa-1,7-dien) (x:y:z), x:y:z = ca. 9:1:1, hochpolymer, hochvernetzt
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Quervernetztes Polymer von 2-Fluorprop-2-ensäure mit Diäthylbenzol und Octa-1,7-dien; Copoly(2-fluoracrylsäure/divinylbenzol/octa-1,7-dien)
ASK #41450	
Chemical Abstract Service Nr.	1005491-05-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1360624-92-5; 1360874-10-7
Molgewicht	230.2658
Bruttoformel	$C_{12}H_{14}N_4O$
Vorzugsbezeichnung	Tirasemtiv
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; KEGG.D10327; CAS; ICTRP; USAN; ChemIDplus
2. Bezeichnung	6-Ethynyl-1-(pentan-3-yl)-1,3-dihydro-2H-imidazo[4,5-b]pyrazin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Ethynyl-1-(1-ethylpropyl)-1,3-dihydro-2H-imidazo[4,5-b]pyrazin-2-on
ASK #41451	
Chemical Abstract Service Nr.	1286770-55-5
Molgewicht	409.4104
Bruttoformel	$C_{17}H_{17}F_2N_5O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Verubecestat
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	N-{3-[(5R)-3-Amino-2,5-dimethyl-1,1-dioxo-1,2,5,6-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-thiadiazin-5-yl]-4-fluorphenyl}-5-fluorpyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Fluor-N-{4-fluor-3-[(5R)-3-imino-2,5-dimethyl-1,1-dioxo-1 λ (6),2,4-thiadiazinan-5-yl]phenyl}pyridin-2-carboxamid
ASK #41452	
Chemical Abstract Service Nr.	1421373-65-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1610419-47-0
Molgewicht	499.6073
Bruttoformel	$C_{28}H_{33}N_7O_2$

Vorzugsbezeichnung	Osimertinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[[2-(Dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxy-5-[[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}phenyl)prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mereletinib
ASK #41453	
Chemical Abstract Service Nr.	1421373-66-1
Formelstamm	C28-H33-N7-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	595.713
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ N ₇ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Osimertinibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L75,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[[2-(Dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxy-5-[[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}phenyl)prop-2-enamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mereletinibmesilat
ASK #41459	
Chemical Abstract Service Nr.	1636119-82-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1613273-96-3; 501079-03-4
Molgewicht	88543.998
Bruttoformel	C ₃₉₂₆ H ₆₁₁₆ N ₁₀₄₈ O ₁₁₈₈ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Albusomatropin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; Pharmavista; EUTCT; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung	DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTECCQ AADKAACLLP KLDELRDEGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPKAEFAE VSKLVDLTk VHTeCCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPLLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQTALV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAFVEKCCK ADDKETCF AE EGKKLVAASQ AALGLFPTIP LSRLFDNAML RAHRLHQLAF DTYQEFEEAY IPKEQKYSFL QNPQTSLOFS ESIPTPSNRE ETQQKSNLEL LRISLLLIQS WLEPVQFLRS VFANSLVYGA SDSNVYDLLK DLEEGIQTLM GRLEDGSPRT GQIFKQTYSK FDTNSHNDDA LLKNYGLLYC FRKDMDKVET FLRIVQCRSV EGSCGF, 53,62:75,91:90,101:124,169:168,177:200,246:245,253:265,279:278,289:316,361:360,369:392,438:437,448:461,477:476,487:514,559:558,567:638,750:767,774-Nonadecakis(disulfid), nicht glycosyliert, nicht phosphoryliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Hefezellen von <i>Saccharomyces cerevisiae</i> Stamm BXP10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Humanserumalbumin-Somatropin-Fusionsprotein

ASK #41460

Chemical Abstract Service Nr.	1001264-89-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1417449-25-2
Molgewicht	457.9962
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ipatasertib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; PubChem; ChemIDplus; CAS; ICTRP; USAN; USNCT; EUCTR; Pharmavista
2. Bezeichnung	(2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-(propan-2-ylamino)propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopenta[d]pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-1-on; 1-[(S)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(isopropylamino)propanoyl]-4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin

ASK #41461

Formelstamm	2(C24-H32-Cl-N5-O2) . Cl-H
Molgewicht	952.4533
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₅ Cl ₃ N ₁₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ipatasertibhemihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	(2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-(propan-2-ylamino)propan-1-on-hydrochlorid (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(S)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(isopropylamino)propanoyl]-4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-hemihydrochlorid; (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopenta[d]pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-1-on-hydrochlorid (2:1)

ASK #41462

Chemical Abstract Service Nr.	1489263-16-2
Formelstamm	C24-H32-Cl-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	494.4571
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ Cl ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ipatasertibmonohydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	(2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-(propan-2-ylamino)propan-1-on-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(S)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(isopropylamino)propanoyl]-4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-monohydrochlorid; (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopenta[d]pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-1-on-hydrochlorid (1:1)

ASK #41463

Chemical Abstract Service Nr.	1396257-94-5
Formelstamm	C24-H32-Cl-N5-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	530.9181
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ Cl ₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ipatasertibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	(2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-(propan-2-ylamino)propan-1-on-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(S)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(isopropylamino)propanoyl]-4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-dihydrochlorid; (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopenta[d]pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-1-on-hydrochlorid (1:2)

ASK #41466

Chemical Abstract Service Nr.	1375799-59-9
Formelstamm	(C13-H13-N8-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	336.2845
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₈ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Molidustat-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L108)
2. Bezeichnung	2-[6-(Morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1H-1,2,3-triazol-1-yl)-1,2-dihydro-3H-pyrazol-3-on-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[6-(Morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1H-1,2,3-triazol-1-yl)-1H-pyrazol-5-ol-Natriumsalz (1:1); Natrium-1-[6-(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1H-1,2,3-triazol-1-yl)-1H-pyrazol-5-olat

ASK #41467

Chemical Abstract Service Nr.	1402936-61-1
Formelstamm	(C23-H21-Cl2-F3-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	488.3269
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ Cl ₂ F ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Runcaciguat
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(3S)-3-{4-Chlor-3-[(2S,3R)-2-(4-chlorphenyl)-4,4,4-trifluor-3-methylbutanamido]phenyl}-3-cyclopropylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S)-3-(4-Chlor-3-[[[(2S,3R)-2-(4-chlorphenyl)-4,4,4-trifluor-3-methylbutanoyl]amino}phenyl]-3-cyclopropylpropansäure

ASK #41469

Chemical Abstract Service Nr.	101020-79-5
--------------------------------------	-------------

ASK #41471ASK #41475ASK #41476

Chemical Abstract Service Nr.	911637-19-9
Molgewicht	489.363
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ F ₈ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gemigliptin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ChemIDplus; ICTRP; CAS
2. Bezeichnung	1-({(2S)-2-Amino-4-[2,4-bis(trifluormethyl)-5,8-dihydropyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-yl]-4-oxobutyl}-5,5-difluoropiperidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-[(3S)-3-Amino-4-(5,5-difluor-2-oxopiperidin-1-yl)butanoyl]-2,4-bis(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydropyrido[3,4-d]pyrimidin
ASK #41477	Chemical Abstract Service Nr.	1374639-74-3
	Formelstamm	C18-H19-F8-N5-O2 . C4-H6-O6
	Molgewicht	639.4498
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₈ N ₅ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Gemigliptin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-4-[2,4-bis(trifluormethyl)-5,8-dihydropyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-yl]-4-oxobutyl]-5,5-difluoropiperidin-2-on-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-[(3S)-3-Amino-4-(5,5-difluor-2-oxopiperidin-1-yl)butanoyl]-2,4-bis(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydropyrido[3,4-d]pyrimidin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #41478	Chemical Abstract Service Nr.	1375415-82-9
	Formelstamm	C18-H19-F8-N5-O2 . C4-H6-O6 . 1.5 H ₂ O
	Molgewicht	666.4728
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₈ N ₅ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Gemigliptin[(<i>R,R</i>)-tartrat] 1.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-4-[2,4-bis(trifluormethyl)-5,8-dihydropyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-yl]-4-oxobutyl]-5,5-difluoropiperidin-2-on-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1.5 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-[(3S)-3-Amino-4-(5,5-difluor-2-oxopiperidin-1-yl)butanoyl]-2,4-bis(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydropyrido[3,4-d]pyrimidin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1.5 HO
ASK #41483	Chemical Abstract Service Nr.	175131-61-0
	Formelstamm	C15-H22-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	282.8089
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-Milnacipranhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(Aminomethyl)- <i>N,N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dextromilnacipranhydrochlorid; (-)-Midalcipranhydrochlorid [N.B.: (-)-Hydrochlorid --> (+)-Base]; (+)-Milnacipran-(-)-hydrochlorid (1:1); (-)-Milnacipranhydrochlorid [N.B.: (-)-Hydrochlorid --> (+)-Base]
ASK #41484	Chemical Abstract Service Nr.	1492984-65-2
	Formelstamm	(C230-H299-N69-O121-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺

	Molgewicht	7183.1121
	Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₁₈ N ₆₉ O ₁₂₁ P ₁₉ S ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Inotersen
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	(<i>all</i> -[P])-2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl-
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	P-Thio-(5'-*U(Me)-*C(Me)-*U(Me)-*U(Me)-*G-dG-dT-dT-dA-dC(Me)-dA-dT-dG-dA-dA-*A-*U(Me)-*C(Me)-*C(Me)-*C(Me)-3'), (Me) = 5-methyl, * = 2'-O-(2-methoxyethyl); (2'-Desoxy-P-thio)-5'-TCTTGGTT
ASK #41485	Chemical Abstract Service Nr.	1432726-13-0
	Formelstamm	(C230-H299-N69-O121-P19-S19)19 ⁻ 19Na ⁺
	Molgewicht	7600.7669
	Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₂₉₉ N ₆₉ Na ₁₉ O ₁₂₁ P ₁₉ S ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Inotersen-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L77)
	2. Bezeichnung	(<i>all</i> -[P])-2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl-
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	P-Thio-(5'-*U(Me)-*C(Me)-*U(Me)-*U(Me)-*G-dG-dT-dT-dA-dC(Me)-dA-dT-dG-dA-dA-*A-*U(Me)-*C(Me)-*C(Me)-*C(Me)-3')-Natriumsalz (1:19), (Me) = 5-methyl, * = 2'-O-(2-methoxyethyl); (2'-Desoxy-P-thio)-5'-TCTTGGTTAC ATGAAATCCC-3' [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[2,10,18,19,20]5-pentamethyl-Derivat-Natriumsalz (1:19)
ASK #41488	Chemical Abstract Service Nr.	1660954-70-0
	Formelstamm	(C37-H42-N10-O20)8 ⁻ 8H ⁺
	Molgewicht	954.8479
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₀ N ₁₀ O ₂₀
	Vorzugsbezeichnung	Trofolastat
	Zitat Bezeichnung 1	(INN.L71); EUTCT; (INNv.L109)
	2. Bezeichnung	N ² -(L-Glutamocarbonyl)-L- -glutamyl-N ⁶ ,N ⁶ -bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)methyl]-L-lysine
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	trofolastat chelator; N(2)-[[[(1S)-1,3-Dicarboxypropyl]carbamoyl]-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl)methyl]-L-lysine; N(2)-(N-L-Glutamocarbonyl)-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl)methyl]-L-lysine
ASK #41489	Chemical Abstract Service Nr.	1426818-30-5

Formelstamm	(C37-H42-N10-O20)8 ⁻ 8H ⁺ . (99m)Tc ⁺ . 3 C-O (M = 1137.7845 g/mol)
Molgewicht	1137.7861
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₁₀ O ₂₃ Tc
Vorzugsbezeichnung	(^{99m} Tc)Technetiumtrofolastat-Ion
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	(OC-6-33)-Tricarbonyl{ <i>N</i> ² -(L-glutamocarbonyl)-L- -glutamyl- <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁶ -bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl- ² <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁶)methyl]-L-lysin- <i>N</i> ⁶ }(^{99m} Tc)technetium(1+)-Ion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(OC-6-33)-tricarbonyl[N(2)-{[(1S)-1,3-dicarboxypropyl]carbamoyl}-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl-kappaN(3))methyl]-L-lysine-kappaN(6))((OC-6-33)-Tricarbonyl(N(2)-{[(1S)-1,3-dicarboxypropyl]carbamoyl}-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl-kappa(2)N(3),N(3'))methyl]-L-lysin-kappa
ASK #41490	
Chemical Abstract Service Nr.	1333117-95-5
Formelstamm	(C37-H42-N10-O20)8 ⁻ 8H ⁺ . (99m)Tc ⁺ . 3 C-O . Cl ⁻ (M = 1173.2375 g/mol)
Molgewicht	1170.2152
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ ClN ₁₀ O ₂₃ Tc
Vorzugsbezeichnung	(^{99m} Tc)Technetiumtrofolastatchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	(OC-6-33)-Tricarbonyl{ <i>N</i> ² -(L-glutamocarbonyl)-L- -glutamyl- <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁶ -bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl- ² <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁶)methyl]-L-lysin- <i>N</i> ⁶ }(^{99m} Tc)technetium(1+)-chlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(OC-6-33)-Tricarbonyl(N(2)-{[(1S)-1,3-dicarboxypropyl]carbamoyl}-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl-kappa(2)N(3),N(3'))methyl]-L-lysin-kappa[(99m)Tc]Technetium-Trofolastat-chlorid; (99m)Tc-Trofolastat
ASK #41491	
Chemical Abstract Service Nr.	1928750-34-8
Formelstamm	C91-H117-N19-O26 . x(C2-H4-O2)
Molgewicht	2073.1741
Bruttoformel	C ₉₇ H ₁₂₉ N ₁₉ O ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Zoptarelinodoxorubicinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>N</i> ⁶ -[5-(2-{(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-[(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L- <i>lyxo</i> -hexopyranosyl)oxy]-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetrac(1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[6]N(6)-(4-Carboxybutanoyl)-[6-D-lysin]gonadoliberin-[6]4'-doxorubicin-14-O-ester-acetat (1:x)
ASK #41492	
Chemical Abstract Service Nr.	9024-13-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9047-57-8

Molgewicht 113000

2. Bezeichnung Chondroitinsulfat-ABC-Endolyase/Exolyase aus *Pedobacter heparinus* (Synonym: *Flavobacterium heparinum*)

Zitat Bezeichnung 2 EC4.2.2.20/21

3. Bezeichnung Chondroitinsulfat-ABC-Lyase aus *Pedobacter heparinus*

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

Synonym Chondroitinase ABC

ASK #41493

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9047-57-8

2. Bezeichnung Chondroitin-AC-Lyase aus *Pedobacter heparinus* (Synonym: *Flavobacterium heparinum*)

Zitat Bezeichnung 2 EC4.2.2.5

3. Bezeichnung Chondroitin-AC-Lyase aus *Pedobacter heparinus*

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

Synonym Chondroitinase AC

ASK #41496

Chemical Abstract Service Nr. 1245620-47-6

Molgewicht 595.8788

Bruttoformel $C_{23}H_{20}ClF_6N_5O_5$

Vorzugsbezeichnung Ribuvaptan

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung [(2*R*)-2-(2-{3-(4-Chlorphenyl)-5-oxo-4-[(2*S*)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-4,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl}acetamido)-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyl]carbamat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; (Pat.WO2010/105770:ex.46/47/48)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(1*R*)-2-(Carbamoyloxy)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyl]-3-(4-chlorphenyl)-5-oxo-4-[(2*S*)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-4,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazole-1-acetamid

ASK #41497

Chemical Abstract Service Nr. 1218778-77-8

Formelstamm C₂₆-H₂₆-F₃-N₃-O₃ . 2 H₃-O₄-P

Molgewicht 681.4885

Bruttoformel $C_{26}H_{32}F_3N_3O_{11}P_2$

Vorzugsbezeichnung Sonidegibbisphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung *N*-{6-[(2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylmorpholin-4-yl]pyridin-3-yl}-2-methyl-4'-(trifluormethoxy)[1,1'-biphenyl]-3-carboxamid-phosphat (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erismodegibbisphosphat

ASK #41499

Chemical Abstract Service Nr. 1000160-96-2

Formelstamm	C24-H28-N2-O3 . C2-H4-O2
Molgewicht	452.5427
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Indacaterolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-5-[2-(5,6-Diethylindan-2-ylamino)-1-hydroxyethyl]-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-acetat
ASK #41502	
Chemical Abstract Service Nr.	923950-08-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1198417-37-6
Molgewicht	59669.8068
Bruttoformel	C ₂₆₄₆ H ₄₀₄₄ N ₇₀₄ O ₈₃₆ S ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Dulaglutid
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	HGEGTFTSDV SSYLEEQAAC EFIAWLVKGG GGGGGSGGGG SGGGGSAESK YGPPCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLG, 90,150:196,254-Bis(disulfid), 55,55':58,58'-Bis(disulfid)-Dimer, unglycosyliert, unglycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #41503	
Chemical Abstract Service Nr.	757971-58-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9001-54-1
Molgewicht	51100
Bruttoformel	C ₂₃₂₇ H ₃₅₅₃ N ₅₈₉ O ₆₆₇ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Vorhyaluronidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	LNFRAPPVIP NVPFLWAWNA PSEFCLGKFD EPLDMSLSF IGSPRINATG QGVTFYVDR LGYYPIYDSI TGVTVNGGIP QKISLQDHLD KAKKDITFYM PVDNLGMAVI DWEEWRPTWA RNWKPKDVYK NRSIELVQQQ NVQLSLTEAT EKAKQEFKA GKDFLVETIK LGKLLRPNHL WGYLFPDCY NHHYKKPGYN GSCFNVEIKR NDDLSQLWNE STALYPSIYL NTQQSPVAAT LYVRNRVREA IRVSKIPDAK SPLPVFAYTR IVFTDQVLKF LSQDELVYTF GETVALGASG IWIWGTLSIM RSMKSCLLLD NYMETILNPY IINVTLAAKM CSQVLCQEQG VCIRKNWNSS DYHLNPDNF AIQLEKGGKF TVRGKPTLED LEQFSEKFC SCYSTLSCKE KADVKTDAV DVCIADGVCI DAFLKPPMET EEPQIFY, 25,316:189,203:341,352:346,400:402,408:423,429-Hexakis(disulfid), [47,131,200,219,333,358]Asn- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert und [440]Thr- <i>O</i> ³ -glycosyliert, partiell verkürzt um 1, 2, 3 und 4 Aminosäure-Reste der C-terminalen Sequenz QIFY, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

ASK #41505

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1221573-85-8

Molgewicht 765.8771

Vorzugsbezeichnung Paritaprevir

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Veruprevir
----------------	------------

ASK #41506

Formelstamm (C40-H42-N7-O7-S)⁻ H₊ . 2 H₂O

Molgewicht 801.9077

Bruttoformel $\text{C}_{40}\text{H}_{43}\text{N}_7\text{O}_7\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Paritaprevir 2 H₂O

**International
Nonproprietary Name** (INN.L73)

2. Bezeichnung (2*R*,6*S*,12*Z*,13*aS*,14*aR*,16*aS*)-*N*-(Cyclopropan-sulfonyl)-6-(5-methylpyrazin-2-carboxamido)-5,16-dioxo-2-(phenanthridin-6-yloxy)-1,2,3,6,7,8,9,10,11,13*a*,14,15,16,16*a*-tetradecahydrocyclopropa[*e*]py
2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Veruprevir 2 HO
----------------	-----------------

ASK #41507

Chemical Abstract Service Nr. 1258226-87-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1444832-14-7

Molgewicht	894.1091
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{50}\text{H}_{67}\text{N}_7\text{O}_8$

Vorzugsbezeichnung	Ombitasvir
---------------------------	------------

International Nonproprietary Name	INN.L73:Corr.CN
--	-----------------

Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
----------------------------	------------------

2. Bezeichnung *N,N*-{[(2*S*,5*S*)-1-(4-*tert*-Butylphenyl)pyrrolidin-2,5-diyl]di-4,1-phenylen}bis{1-[*N*-(methoxycarbonyl)-L-valyl]-L-prolinamid}

Molgewicht	975.1778
Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₇ N ₇ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Ombitasvir 4.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L73:Corr.CN)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -{[(2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)pyrrolidin-2,5-diyl]di-4,1-phenylen}bis{1-[<i>N</i> -(methoxycarbonyl)-L-valyl]-L-prolinamid} 4.5 H ₂ O

Chemical Abstract Service Nr.	1242615-29-7
Formelstamm	(C401-H460-N150-O290-P40)40 ⁻ 40Na+ [C200-H229-N73-Na20-O147-P20 . C201-H231-N77-Na20-O143-P20, (C200-H229-N73-O147-P20)20 ⁻ 20Na+ . (C201-H231-N77-O143-P20)20 ⁻ 20Na+]
Molgewicht	14179.3154
Bruttoformel	C ₄₀₁ H ₄₆₀ N ₁₅₀ Na ₄₀ O ₂₉₀ P ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Bamosiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	Cytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')
Zitat Bezeichnung 2	Natriumsalz (1:40) [siRNA-Inhibitor der Produktion ₂ -adrenerger Rezeptoren]
USYN	(INN.CN) statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3'-5')CAUUGUGCAUGUGAUCCAG-dT-dT - (5'-3')dT-dT-GUAACACGUACACUAGGUC-Natriumsalz (1:40)

Chemical Abstract Service Nr.	1201438-56-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1355213-59-0; 1428465-12-6
Molgewicht	416.863
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Duvelisib
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	8-Chlor-2-phenyl-3-[(1 <i>S</i>)-1-(7 <i>H</i> -purin-6-ylamino)ethyl]isochinolin-1(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

Chemical Abstract Service Nr.	1192500-31-4
Formelstamm	(C7-H10-N3-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	265.2437
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Avibactam
International Nonproprietary Name	INN.L65

Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; ICTRP; MeSH; EUTCT; ChemIDplus; BAN; CAS; PubChem; USNCT; USAN
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Carbamoyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]hydrogensulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-7-Oxo-6-(sulfooxy)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxamid
ASK #41514	
Chemical Abstract Service Nr.	1192491-61-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1383922-24-4
Formelstamm	(C ₇ -H ₁₀ -N ₃ -O ₆ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	287.2256
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₃ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Avibactam-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	Natrium[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Carbamoyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]sulfat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-exo-7-Oxo-6-(sulfooxy)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxamid-Natriumsalz (1:1); (1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-7-Oxo-6-(sulfooxy)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxamid-Natriumsalz (1:1)
ASK #41516	
Chemical Abstract Service Nr.	677007-74-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1254322-84-3
Formelstamm	(C ₂₉ -H ₃₃ -Cl ₂ -N ₆ -O ₃ -S ₂) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	765.7268
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₈ Cl ₂ N ₆ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Avatrombopagmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	1-(3-Chlor-5-[[4-(4-chlorthiophen-2-yl)-5-(4-cyclohexylpiperazin-1-yl)-1,3-thiazol-2-yl]carbamoyl]pyridin-2-yl)piperidin-4-carbonsäure-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #41517	
Chemical Abstract Service Nr.	592542-60-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000873-86-8; 1220287-17-1; 1225497-78-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₄ -N-O ₈ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	473.4719
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ NNaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Rigosertib-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Methoxy-5-[[[(1 <i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethensulfonyl]methyl]phenyl]glycin-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium- <i>N</i> -[2-methoxy-5-[[[(1 <i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethenyl]sulfonyl]methyl]phenyl]glycinat
ASK #41520	

Chemical Abstract Service Nr.	99697-24-2
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₃₇ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	378.5454
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Norucholsäure
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	3,7-Dihydroxy-24-nor-5 α -cholan-23-säure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	24-Norursodesoxycholsäure; Norursodesoxycholsäure
ASK #41522	
Chemical Abstract Service Nr.	936539-80-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1362075-70-4
Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₂ -Cl-N ₅ -O ₃ . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	567.9776
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ ClN ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Betrixabanmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Chlorpyridin-2-yl)-2-[4-(<i>N,N</i> -dimethylcarbamimidoyl)benzamido]-5-methoxybenzamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #41523	
Chemical Abstract Service Nr.	613-11-6
Molgewicht	285.4072
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Hydromethylthionin
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N</i> -Tetramethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-3,7-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Leukomethylenblau; Methylenblau-Leukobase
ASK #41524	
Chemical Abstract Service Nr.	1236208-20-0
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₉ -N ₃ -S . 2 C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	477.6185
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ N ₃ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydromethylthionindimesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N</i> -Tetramethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-3,7-diamin-methansulfonat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Leukomethylenblaudimesilat
ASK #41525

Chemical Abstract Service Nr. 1309783-00-3
Molgewicht 371.2312
Bruttoformel C₁₇H₁₅BrN₄O
Vorzugsbezeichnung Remeglurant
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung (6-Brompyrazolo[1,5-a]pyrimidin-2-yl)[(1*R*)-1-methyl-3,4-dihydroisochinolin-2(1*H*)-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*)-2-(6-Brompyrazolo[1,5-a]pyrimidin-2-carbonyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-methylisochinolin;
(1*R*)-2-(6-Brompyrazolo[1,5-a]pyrimidin-2-carbonyl)-1-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin

ASK #41531
Chemical Abstract Service Nr. 29584-22-3
Molgewicht 328.4883
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Zuretinolacetat
International Nonproprietary Name INN.L74
2. Bezeichnung (2*E*,4*E*,6*Z*,8*E*)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-ylacetat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9-cis-Retinylnacetat

ASK #41536
Chemical Abstract Service Nr. 1394129-74-8
Formelstamm 2 C2091-H3276-N540-O607-S15 . 10-12 (C5-H6-O3 . x C2-H4-O), x = ca. 450
Molgewicht 46200
Bruttoformel C₂₀₉₁H₃₂₇₆N₅₄₀O₆₀₇S₁₅
Vorzugsbezeichnung Pegargininase
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ChemIDplus; PubChem; USAN; CAS
2. Bezeichnung SVFDSKFNGI HVYSEIGELE TVLVHEPGRE IDYITPARLD ELLFSAILES HDARKEHQSF VKIMKDRGIN VVELTDLVAE TYDLASKAAK EEFIETFLLEE TVPVLTEANK EAVRAFLLSK PTHEMVEFMM SGITKYELGV ESENELIVDP MPNLYFTRDP FASVGNGVTI HFMRYIVRRR ETLFARFVFR NHPKLVKTPW YYDPAMKMSI EGGDVFIYNN ETLVVGVSER TDLDTITLLA KNIKANKEVE FKRIVAINVP KWTNLMHLDT WLTMLDKNKF LYSPIANDVF KFWDYDLVNG GAEPQQLNG LPLDKLLASI INKEPVLPI GGAGATEMEI ARETNFDGTN YLAIKPGLVI GYDRNEKTNA ALKAAGITVL PFHGNQLSLG MGNARCMSMP LSRKDVKW, hergestellt mit Kulturen gentechnisch mit DNA von *Mycoplasma hominis* veränderter *Escherichia coli*, an durchschnittlich ca. 5 oder 6 der 28 Amino-Gruppen ([1]Ser-*N* und 27 Lys-*N*⁶-Positionen) substituiert mit 4-[-Methylpoly(oxyethylen)₄₅₀- -yloxy]-4-oxobutanoyl-Resten, dimerer Komplex

ASK #41537
Chemical Abstract Service Nr. 1488363-78-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 872260-20-3

Formelstamm (C32-H35-F3-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 555.6278

Bruttoformel C₃₂H₃₆F₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Adomeglivant

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-(4-((1*S*)-1-[(4'-*tert*-Butyl-2,6-dimethyl[1,1'-biphenyl]-4-yl)oxy]-4,4,4-trifluorbutyl)benzoyl)- -alanin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(4-((1*S*)-1-[(4'-*tert*-Butyl-2,6-dimethyl[1,1'-biphenyl]-4-yl)oxy]-4,4,4-trifluorbutyl)benzamido)propansäure

ASK #41538

Chemical Abstract Service Nr. 69847-45-6

Formelstamm (C9-H9-N-O3)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 225.1522

Bruttoformel C₉H₉NNa₂O₃

Vorzugsbezeichnung Tyrosin-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure-Natriumsalz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dinatrium-L-tyrosinat

ASK #41539

Chemical Abstract Service Nr. 122666-87-9

Formelstamm (C9-H9-N-O3)²⁻ 2Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 261.1828

Bruttoformel C₉H₉NNa₂O₃

Vorzugsbezeichnung Tyrosin-Dinatrium 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure-Natriumsalz (1:2) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dinatrium-L-tyrosinat-Dihydrat

ASK #41540

Chemical Abstract Service Nr. 88598-74-7

Molgewicht 322.4671

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂S

Vorzugsbezeichnung Levomequitazin

International Nonproprietary Name INN.L63

2. Bezeichnung 10-[[[(3*S*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]methyl]-10*H*-phenothiazin

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	l-Mequitazin; (-)-Mequitazin; 10-[(3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-ylmethyl]-10H-phenothiazin; (S)-Mequitazin
ASK #41543		
	Chemical Abstract Service Nr.	1028486-01-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1186318-95-5
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₁₉ -Cl-F-N ₄ -O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	518.9235
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₀ ClFN ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alisertib
	International Nonproprietary Name	INN.L66
	Zitat Bezeichnung 1	PubChem; EUTCT; USNCT; CAS; ChemIDplus; MeSH; KEGG.D10085; EUCTR; USAN; ICTRP
	2. Bezeichnung	4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-benzo[c]pyrimido[4,5-e]azepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure
ASK #41544		
	Chemical Abstract Service Nr.	1028486-06-7
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₁₉ -Cl-F-N ₄ -O ₄) ⁻ Na
	Molgewicht	540.9053
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₁₉ ClFN ₄ NaO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alisertib-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L66)
	2. Bezeichnung	4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Natrium-4-[[9-chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoat; 4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-benzo[c]pyrimido[4,5-e]azepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1); Alisertib-Natrium, wasserfrei
ASK #41545		
	Chemical Abstract Service Nr.	1208255-63-3
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₁₉ -Cl-F-N ₄ -O ₄) ⁻ Na . H ₂ O
	Molgewicht	558.9206
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₁₉ ClFN ₄ NaO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alisertib-Natrium 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L66)
	2. Bezeichnung	4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Natrium-4-[[9-chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoat-Monohydrat; Alisertib-Natrium-Monohydrat
ASK #41547		

Chemical Abstract Service Nr.	1189767-28-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2231017-68-6
Molgewicht	311.3385
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Osoresnontrin
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	1-(Oxan-4-yl)-6-(pyridin-2-ylmethyl)-1,5-dihydro-4 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,5-Dihydro-6-(2-pyridinylmethyl)-1-(tetrahydro-2H-pyran-4-yl)-4H-pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-on; 6-(Pyridin-2-ylmethyl)-1-(tetrahydro-2H-pyran-4-yl)-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-on

ASK #41550

Chemical Abstract Service Nr.	1350653-20-1
Molgewicht	426.3796
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ F ₂ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vericiguat
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	Methyl[<i>N</i> -(4,6-diamino-2-{5-fluor-1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl({4,6-diamino-2-[5-fluor-1-(2-fluorbenzyl)-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-3-yl]pyrimidin-5-yl}carbamat)

ASK #41551

Andere Chemical Abstract Service Nr.	637-12-7; 65324-35-8
Formelstamm	x(C18-H35-O2) ⁻ y(C16-H31-O2) ⁻ z(C-H-O2) Al ₃ ⁺ , x + y + z = 3, n = 12, 14, 20, 22 etc.
Molgewicht	877.3894
Bruttoformel	C ₅₄ H ₁₀₅ AlO ₆
2. Bezeichnung	Octadecansäure, Hexadecansäure und homologe Fettsäuren (40-100 : 0-60 : 0-10 m/m) pflanzlicher oder tierischer Herkunft, Aluminium- und/oder Hydroxidoaluminium-Komplexe; Aluminium-Gehalt (Trockensubstanz): 0,030-0,090 m/m (Aluminiumstearat bis Aluminium-dihydroxid-stearat); Trocknungsverlust 0,000-0,060 m/m
3. Bezeichnung	Aluminiumstearat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Aluminiumstearat ¹ ; Aluminium-dihydroxid-stearat (ASK-Nr. 00806-2) oder Aluminiumdihydroxidstearat-Aluminiumhydroxiddistearat-Gemisch (ASK-Nr. 09301-1) oder Aluminium-hydroxid-distearat (11925-4) oder Aluminiumhydroxiddistearat-Aluminiumtristearat-Gemisch (ASK-Nr. 34368-9) oder Aluminiumstearat (ASK-Nr. 03446-4)

ASK #41552

Chemical Abstract Service Nr.	1193151-06-2
Formelstamm	C153-H176-N20-O36 . 4 (C2-H4-O) _n . x Cl-H . y C2-H-F3-O2
Vorzugsbezeichnung	Etirinotecanpegol-hydrochlorid-triflutat (1:x:y) ((mit Angaben zur Zusammensetzung und Molmasse))
International Nonproprietary	(INN.L69)

Name	
2. Bezeichnung	Tetrakis[(4 <i>S</i>)-9-([1,4'-bipiperidin]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl]- <i>N,N,N',N''</i> ,-{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,2-diyl)](1:x:y)}
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[korr])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetrakis{(4 <i>S</i>)-9-([1,4'-bipiperidinyl]-1'-carbonyl)oxy}-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl}- <i>N,N',N'',N'''</i> ,-{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,2-diyl)](1:x:y); Etirinotecanpegol-hydrochlorid-triflutat (1 : 1,0-1,6 : 1,4-2,6), M = 19-24 kg/mol
ASK #41553	
Chemical Abstract Service Nr.	1294000-61-5
Molgewicht	432.7966
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClF ₅ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Padsevonil
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-4-(2-Chlor-2,2-difluorethyl)-1-[[2-(methoxymethyl)-6-(trifluormethyl)imidazo[2,1- <i>b</i>][1,3,4]thiadiazol-5-yl]methyl]pyrrolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41554	
Chemical Abstract Service Nr.	1143532-39-1
Molgewicht	428.9152
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Capivasertib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(4-chlorphenyl)-3-hydroxypropyl]-1-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)piperidin-4-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(4-chlorphenyl)-3-hydroxypropyl]-1-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)piperidin-4-carboxamid
ASK #41558	
Chemical Abstract Service Nr.	700874-72-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	912477-03-3
Molgewicht	369.4192
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Galunisertib
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus; USAN; PubChem
2. Bezeichnung	4-[2-(6-Methylpyridin-2-yl)-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>b</i>]pyrazol-3-yl]chinolin-6-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41559	
Chemical Abstract Service Nr.	924898-09-9

	Molgewicht	387.4344
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ N ₅ O
	Vorzugsbezeichnung	Galunisertib 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name (INN.L71)		
	2. Bezeichnung	4-[2-(6-Methylpyridin-2-yl)-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>b</i>]pyrazol-3-yl]chinolin-6-carboxamid 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41568		
	Chemical Abstract Service Nr.	1379746-42-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	676271-69-5
	Formelstamm	(C ₅₈₃ -H ₅₇₇ -N ₆₃ -O ₂₈₇ -S ₆₄)64 ⁻ 64H ⁺
	Molgewicht	15174.7375
	Bruttoformel	C ₅₈₃ H ₆₄₁ N ₆₃ O ₂₈₇ S ₆₄
	Vorzugsbezeichnung	Astodrimer
International Nonproprietary Name INN.L72		
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; ChemIDplus; USAN
	2. Bezeichnung	2- <i>N</i> ,6- <i>N</i> -Bis(2- <i>N</i> ,6- <i>N</i> -bis[2- <i>N</i> ,6- <i>N</i> -bis[2- <i>N</i> ,6- <i>N</i> -bis[(3,6-disulfonaphthalin-1-yl)oxy]acetyl]-L-lysyl]-L-lysyl]-L-lysyl)-1- <i>N</i> -(diphenylmethyl)-L-lysinamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S)-2,6-Bis((2S)-2,6-bis{(2S)-2,6-bis[(2S)-2,6-bis((2S)-2,6-bis[(3,6-disulfonaphthalin-1-yl)oxy]acetamido)hexanamido]hexanamido}hexanamido)-N-(diphenylmethyl)hexanamid
ASK #41569		
	Formelstamm	(C ₅₈₃ -H ₅₇₇ -N ₆₃ -O ₂₈₇ -S ₆₄)64 ⁻ 64Na ⁺
	Molgewicht	16581.5746
	Bruttoformel	C ₅₈₃ H ₅₇₇ N ₆₃ Na ₆₄ O ₂₈₇ S ₆₄
	Vorzugsbezeichnung	Astodrimer-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L72)		
	2. Bezeichnung	2- <i>N</i> ,6- <i>N</i> -Bis(2- <i>N</i> ,6- <i>N</i> -bis[2- <i>N</i> ,6- <i>N</i> -bis[2- <i>N</i> ,6- <i>N</i> -bis[(3,6-disulfonaphthalin-1-yl)oxy]acetyl]-L-lysyl]-L-lysyl]-L-lysyl)-1- <i>N</i> -(diphenylmethyl)-L-lysinamid-Natriumsalz (1:64)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S)-2,6-Bis((2S)-2,6-bis{(2S)-2,6-bis[(2S)-2,6-bis((2S)-2,6-bis[(3,6-disulfonaphthalin-1-yl)oxy]acetamido)hexanamido]hexanamido}hexanamido)-N-(diphenylmethyl)hexanamid-Natriumsalz (1:64)
ASK #41571		
	Chemical Abstract Service Nr.	956136-98-4
	Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₃ -F ₃ -N ₃ -O ₂) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	477.454
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₃ N ₃ NaO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pradigastat-Natrium

International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	{{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(5-{{6-(Trifluormethyl)pyridin-3-yl}amino}pyridin-2-yl)phenyl]cyclohexyl}essigsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{trans-4-[4-(5-{{6-(Trifluormethyl)pyridin-3-yl}amino}pyridin-2-yl)phenyl]cyclohexyl}essigsäure-Natriumsalz
ASK #41574	
Chemical Abstract Service Nr.	881681-01-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1260141-27-2
Formelstamm	C17-H16-F-N3-O2-S . C4-H4-O4
Molgewicht	461.4634
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ FN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Vonoprazanfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	1-[5-(2-Fluorphenyl)-1-(pyridin-3-sulfonyl)-1- <i>H</i> -pyrrol-3-yl]- <i>N</i> -methylmethanamin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Vonoprazanmonofumarat
ASK #41591	
Chemical Abstract Service Nr.	37199-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50864-80-7
Formelstamm	2K ⁺ [(S) _x] ²⁻ , x = 1, 2, 3, 4, 5, 6, ...
Molgewicht	73.179
Bruttoformel	H ₂ KS
2. Bezeichnung	Dikaliumsulfid, Dikaliumdisulfid, Dikaliumtrisulfid, Dikaliumtetrasulfid, Dikalumpentasulfid, Dikaliumhexasulfid und höhere Dikaliumpolysulfide, Gemisch
3. Bezeichnung	Kaliumpolysulfide
Zitat Bezeichnung 3	GESTIS; IGS; EINECS; ROMP2013
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Kaliumpolysulfid; Kaliumsulfid (K(S))
ASK #41592	
Chemical Abstract Service Nr.	31694-55-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118216-33-4; 1422030-37-2; 173245-20-0; 223797-38-4; 30729-28-3; 37234-10-9; 461664-36-8; 628716-56-3; 62886-79-7; 698375-36-9; 873687-16-2; 9086-72-0; 910026-13-0; 914370-97-1
Formelstamm	C3-H8-O3(C2-H4-O)26
Molgewicht	1237.4604
Bruttoformel	C ₅₅ H ₁₁₂ O ₂₉
2. Bezeichnung	, ' , "-Propan-1,2,3-triyltris[poly(oxyethylen)- -ol], n _{EO} = 26

3. Bezeichnung	Glyceryltris(polyethylenglycol), $n_{EO} = 26$
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Glycerolethoxylat (EO 26 mol); Glycerin, ethoxyliert (EO 26 mol); Glycereth-26

ASK #41595

Formelstamm	$[Fe_2-Na-O_3(C_6H_{11}O_7)]_n \cdot x H_2O$, $n = \text{ca. } 160-200$, $M = \text{ca. } 60-75 \text{ kg/mol}$
2. Bezeichnung	Eisen()-natrium-D-gluconat-hydroxid-oxid-Komplex (ca. 2:1:1:x:y), $x + 2y = \text{ca. } 6$, $M = \text{ca. } 60-75 \text{ kg/mol}$, $n_{Fe} = \text{ca. } 160-200$
3. Bezeichnung	Eisen()-natrium-D-gluconat-hydroxid-oxid-Komplex (ca. 2:1:1:x:y)

ASK #41596

Formelstamm	$(a+b+c+d)2Na+ a(S)2^- b[(S)_x]2^- c(O_3-S_2)2^- d(O_4-S)2^-$
2. Bezeichnung	Dinatriumsulfid-Dinatriumpolysulfide-Dinatriumthiosulfat-Dinatriumsulfat-Gemisch mit weiteren Nebenprodukten, hergestellt durch Schmelzen von Schwefel mit Natriumcarbonat (1:2 m/m) bei ca. 250 °C unter Luftausschluss
3. Bezeichnung	Sodaschwefelleber
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumschwefelleber; Natronschwefelleber

ASK #41597

Chemical Abstract Service Nr.	8048-11-1
Formelstamm	$(a+b+c+d)Ca_2+ a(S)2^- b[(S)_x]2^- c(O_3-S_2)2^- d(O_4-S)2^-$
Molgewicht	72.143
Bruttoformel	CaS
2. Bezeichnung	Calciumsulfid-Calciumpolysulfide-Calciumthiosulfat-Calciumsulfat-Gemisch mit weiteren Nebenprodukten, hergestellt aus Schwefel und Calciumcarbonat (1:1 m/m) bei hohen Temperaturen unter Luftausschluss
3. Bezeichnung	Kalkschwefelleber
Zitat Bezeichnung 3	Hager2012; HAB34
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Vleminckx-Lösung; Kalkleber; Schwefelkalkbrühe; Schwefelkalk; Kalkschwefelleber nach Hahnemann

ASK #41601

Chemical Abstract Service Nr.	142373-60-2
Formelstamm	C ₂₂ -H ₃₆ -N ₂ -O ₅ -S . Cl-H
Molgewicht	477.0576
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₇ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tirofibanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	N-(Butan-1-sulfonyl)-O-[4-(piperidin-4-yl)butyl]-L-tyrosin-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-(Butylsulfonylamino)-3-[4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl]propansäure-hydrochlorid; (S)-2-(Butan-1-sulfonamido)-3-[4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl]propansäure-hydrochlorid; Tirofiban-Hydrochlorid; Tirofiban-Monohydrochlorid; N-(Butylsulfonyl)-O-[4-(4-piperidyl)butyl]-L-tyrosin-hydrochlorid

ASK #41602

2. Bezeichnung Fragaria-vesca-Blätter

3. Bezeichnung Walderdbeer-Blätter

Zitat Bezeichnung 3 Hager2012

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

Synonym Erdbeerblätter '

ASK #41606

Chemical Abstract Service Nr. 60239-18-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105416-43-1; 1233226-24-8

Formelstamm (C₁₆-H₂₄-N₄-O₈)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 404.4155

Bruttoformel C₁₆H₂₈N₄O₈

2. Bezeichnung 2,2',2'',2'''-(1,4,7,10-Tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetrayl)tetraessigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,4,7,10-Tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetraessigsäure; 1,4,7,10-Tetrakis(carboxymethyl)cyclen; 1,4,7,10-DOTA; HDOTA; (1,4,7,10-Tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetrayl)tetraessigsäure; Tetraxetan [offiziell nur als Bezeichnungszusatz für [4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl-modifizierte INN/USAN zulässig / officially permitted only as a name extension for [4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl-modified INN/USAN]

ASK #41609

Chemical Abstract Service Nr. 491833-29-5

Molgewicht 404.5429

Bruttoformel C₂₃H₃₆N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Eliglustat

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus; CAS; ICTRP; USAN; EUCR; USNCT; KEGG.D09893; EUTCT

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,2*R*)-1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-1-hydroxy-3-(pyrrolidin-1-yl)propan-2-yl]octanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41610

Chemical Abstract Service Nr. 928659-70-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000191-50-3

Formelstamm 2(C₂₃-H₃₆-N₂-O₄) . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 959.1727

Bruttoformel C₅₀H₇₈N₄O₁₄

Vorzugsbezeichnung Eliglustattarat

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,2*R*)-1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-1-hydroxy-3-(pyrrolidin-1-yl)propan-2-yl]octanamid-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
	Synonym	(1R,2R)-Oktansäure[2-(2',3'-dihydrobenzo[1,4]dioxin-6'-yl)-2-hydroxy-1-pyrrolidin-1-ylmethyl-ethyl]-amid-L-Tartrat	
ASK #41611			
	Chemical Abstract Service Nr.	854601-70-0	
	Molgewicht	651.7847	
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ NO ₁₁	
	Vorzugsbezeichnung	Naloxegol	
	International Nonproprietary Name	INN.L67	
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; ICTRP; CAS; PubChem; EUTCT; KEGG.D10479; USNCT; BAN; USAN	
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-6 -[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocosan-1-yl)oxy]-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-3,14-diol	
	Zitat Bezeichnung 2	BAN.CN; INN.CN; USAN.CN2	
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
	Synonym	PEG-Naloxol; (5alpha,6alpha)-4,5-Epoxy-6-(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocos-1-yloxy)-17-(2-propen-1-yl)morphinan-3,14-diol; (5alpha,6alpha)-4,5-Epoxy-6-(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocos-1-yloxy)-17-(2-propenyl)morphinan-3,14-diol; (5alpha,6alpha)-17-Allyl-6-(2,5,8,11,14,17,20-heptaoxadocosan-22-yloxy)-4,5-epoxymorphinan-3,14-diol; Naloxol-6-(O-methylheptaethylenglycol)ether; 4,5alpha-Epoxy-6alpha-(2-{2-[2-(2-{2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy}ethoxy)ethoxy]ethoxy}ethoxy)-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-3,14-diol	
ASK #41612			
	Chemical Abstract Service Nr.	1354744-91-4	
	Formelstamm	C34-H53-N-O11 . C2-H2-O4	
	Molgewicht	741.8196	
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₅ NO ₁₅	
	Vorzugsbezeichnung	Naloxegoloxalat	
	International Nonproprietary Name	(INN.L67)	
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-6 -[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocosan-1-yl)oxy]-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-3,14-diol-ethandioat (1:1)	
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)	
ASK #41617			
	Chemical Abstract Service Nr.	1100598-32-0	
	Molgewicht	492.5716	
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ N ₆ O ₂	
	Vorzugsbezeichnung	Tepotinib	
	International Nonproprietary Name	INN.L73	
	Zitat Bezeichnung 1	CAS	
	2. Bezeichnung	3-{1-[(3-{5-[(1-Methylpiperidin-4-yl)methoxy]pyrimidin-2-yl}phenyl)methyl]-6-oxo-1,6-dihydropyridazin-3-yl}benzonitril	
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #41618			
	Chemical Abstract Service Nr.	1103508-80-0	
	Formelstamm	C29-H28-N6-O2 . Cl-H	

	Molgewicht	529.0326
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ ClN ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tepotinibhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	3-{1-[(3-{5-[(1-Methylpiperidin-4-yl)methoxy]pyrimidin-2-yl}phenyl)methyl]-6-oxo-1,6-dihydropyridazin-3-yl}benzonitril-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41619	Chemical Abstract Service Nr.	1946826-82-9
	Formelstamm	C29-H28-N6-O2 . Cl-H . H2-O
	Molgewicht	547.0478
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ ClN ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tepotinibhydrochlorid-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	3-{1-[(3-{5-[(1-Methylpiperidin-4-yl)methoxy]pyrimidin-2-yl}phenyl)methyl]-6-oxo-1,6-dihydropyridazin-3-yl}benzonitril-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tepotinibhydrochlorid 1 HO
ASK #41620	Chemical Abstract Service Nr.	1432735-93-7
	Formelstamm	C280-H430-N86-O83-S4 (C2-H4-O)n, n = ca. 910, M = ca. 46 kg/mol
	Molgewicht	6030
	Bruttoformel	C ₂₈₀ H ₄₃₀ N ₈₆ O ₈₃ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Adrenomedullin pegol
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	[1]4-O-(((3S)-3-Amino-4-(((2R)-1-amino-3-(((3RS)-1-{3-[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl) ₉₁₀ - amino]-3-oxopropyl)-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl]-1-oxopropan-2-yl)amino)-4-oxobutyl]carbamoyl)-Tyr-Ar
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	YRQSMNNFQG LRSFGCRFGT CTVQKLAHQI YQFTDKDKDN VAPRSKISPQ GY-52-amid-16,21-disulfid-1(4)-O-(((3S)-3-amino-4-[S-(((3RS)-1-{3-[alpha-methylpoly(oxyethylen)-omega-amino]-3-oxopropan-2-yl)amino)-4-oxobutyl]carbamoyl]acetyl)-L-tyrosyl)-adrenomedullin(2-52)
ASK #41621	Chemical Abstract Service Nr.	1488354-15-9
	Formelstamm	(C23-H15-F3-N3-O6) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	487.3849
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₆ F ₃ N ₃ O ₆

Vorzugsbezeichnung	Fulacimstat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-(3-Methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)-2,4-dioxo-3-[(1 <i>R</i>)-4-(trifluormethyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-5-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41631	
Chemical Abstract Service Nr.	916072-89-4
Molgewicht	570.6356
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Naldemedin
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,6,14-trihydroxy- <i>N</i> -[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]-6,7-didehydromorphinan-7-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nalmedin; 17-(Cyclopropylmethyl)-6,7-didehydro-4,5alpha-epoxy-3,6,14-trihydroxy- <i>N</i> -[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]morphinan-7-carboxamid
ASK #41632	
Chemical Abstract Service Nr.	1345728-04-2
Formelstamm	C32-H34-N4-O6 . C7-H8-O3-S
Molgewicht	742.8372
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₂ N ₄ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Naldemedintosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L67,v.L18)
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,6,14-trihydroxy- <i>N</i> -[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]-6,7-didehydromorphinan-7-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17-(Cyclopropylmethyl)-6,7-didehydro-4,5alpha-epoxy-3,6,14-trihydroxy- <i>N</i> -[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]morphinan-7-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
ASK #41633	
Chemical Abstract Service Nr.	238094-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63148-53-8
Formelstamm	(O2-Si)m (C2-H6-O-Si)n (C6-H18-O-Si2)x
2. Bezeichnung	Trimethylsilyliertes Polysilicat- -Hydro- -hydroxypoly(dimethylsiloxan)-Polykondensat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Poly(dimethylsiloxan)-block-polysilicat, trimethylsilyliert; Polysilicat-block-poly(dimethylsiloxan), trimethylsilyliert; Hydroxy-terminierte Dimethylsiloxan/Dimethylsilicon-Polymere, mit Kieselsäure kondensiert und mit 1,1,1-Trimethyl-N-(trimethylsilyl)silanamin trimethylsilyliert; Polydimethylsiloxan-Silikonharz, quervernetzt mit Polysilicat und trimethylsilyliert
ASK #41641	

Chemical Abstract Service Nr.	918407-35-9
Formelstamm	(C ₂₈ H ₂₆ N ₅ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	513.5445
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Avoralstat
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-{2-[(4-Carbamimidoylphenyl)carbamoyl]-4-ethenyl-5-methoxyphenyl}-6-[(cyclopropylmethyl)carbamoyl]pyridin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-{2-[(4-Carbamimidoylphenyl)carbamoyl]-5-methoxy-4-vinylphenyl}-6-[(cyclopropylmethyl)carbamoyl]pyridin-2-carbonsäure
ASK #41643	
Chemical Abstract Service Nr.	872511-34-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1430224-87-5
Molgewicht	560.4754
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ Cl ₂ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Infigratinib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)-1-{6-[4-(4-ethylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}-1-methylharnstoff
ASK #41644	
Chemical Abstract Service Nr.	1310746-10-1
Formelstamm	C ₂₆ H ₃₁ Cl ₂ N ₇ O ₃ . H ₃ O ₄ -P
Molgewicht	658.4706
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ Cl ₂ N ₇ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Infigratinibphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	3-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)-1-{6-[4-(4-ethylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}-1-methylharnstoff-phosphat (1:1)
ASK #41645	
Chemical Abstract Service Nr.	1443530-05-9
Molgewicht	466.5559
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rogaratinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-[[4-Amino-6-(methoxymethyl)-5-(7-methoxy-5-methyl-1-benzothiophen-2-yl)pyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl]methyl]piperazin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #41646

Formelstamm	C23-H26-N6-O3-S . Cl-H
Molgewicht	503.0169
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClN ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rogaratinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	4-[[4-Amino-6-(methoxymethyl)-5-(7-methoxy-5-methyl-1-benzothiophen-2-yl)pyrrolo[2,1- <i>f</i>][1,2,4]triazin-7-yl]methyl]piperazin-2-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41647

Formelstamm	C23-H26-N6-O3-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	521.0322
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClN ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rogaratinibhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	4-[[4-Amino-6-(methoxymethyl)-5-(7-methoxy-5-methyl-1-benzothiophen-2-yl)pyrrolo[2,1- <i>f</i>][1,2,4]triazin-7-yl]methyl]piperazin-2-on-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rogaratinibhydrochlorid-Monohydrat

ASK #41648

Chemical Abstract Service Nr.	1443530-07-1
Formelstamm	C23-H26-N6-O3-S . 2 Cl-H
Molgewicht	539.4778
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ Cl ₂ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rogaratinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	4-[[4-Amino-6-(methoxymethyl)-5-(7-methoxy-5-methyl-1-benzothiophen-2-yl)pyrrolo[2,1- <i>f</i>][1,2,4]triazin-7-yl]methyl]piperazin-2-on-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41649

Chemical Abstract Service Nr.	1639325-44-2
Formelstamm	(C524-H651-F16-N173-O316-P43-S6)43 ⁻ 43Na ⁺
Molgewicht	17245.5415
Bruttoformel	C ₅₂₄ H ₆₅₁ F ₁₆ N ₁₇₃ Na ₄₃ O ₃₁₆ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Givosiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	<i>sense</i> -{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-(1:43)}

ASK #41650

Chemical Abstract Service Nr.	1038915-73-9
Formelstamm	C19-H20-N4-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	492.5899
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Niraparibtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L68,v.L18)
2. Bezeichnung	2-{4-[(3S)-Piperidin-3-yl]phenyl}-2H-indazol-7-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #41651

Chemical Abstract Service Nr.	1613220-15-7
Formelstamm	C19-H20-N4-O . C7-H8-O3-S . H2-O
Molgewicht	510.6052
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Niraparibtosilat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1	(eINNv.L106,v.L18); (eINN.L68,v.L18)
2. Bezeichnung	2-{4-[(3S)-Piperidin-3-yl]phenyl}-2H-indazol-7-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Niraparibtosilat 1 HO

ASK #41652

Chemical Abstract Service Nr.	25339-93-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1340-88-1; 52918-93-1; 9049-98-3
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	O-(9Z)-Octadec-9-enoylierte D-Mannitol-Dehydratisierungsprodukte (Hexitole, Anhydrohexitole, Dianhydrohexitole und dehydratisierte Hexitol-Oligomere, Struktur- und Stereoisomeren-Gemische, verestert mit überwiegend Ölsäure enthaltenden Fettsäure-Gemischen)
3. Bezeichnung	Mannidmonooleat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	MMO; Mannitanoleat; Anhydro-D-mannitol-oleate; Dianhydro-D-mannitolmonooleat [Gemisch mit verwandten Verbindungen]; Freundsche-Adjuvanzien-Emulgator; Isomannidmonooleat

ASK #41653

Chemical Abstract Service Nr.	1802489-54-8
Formelstamm	C21-H23-N5-O3-S . Cl-H
Molgewicht	461.965
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Filgotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L72:Korr.CN)
2. Bezeichnung	N-(5-{4-[(1,1-Dioxo-1 ⁶ -thiomorpholin-4-yl)methyl]phenyl}[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-2-yl)cyclopropanecarboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]

ASK #41654

Chemical Abstract Service Nr.	1540859-07-1
Formelstamm	C21-H23-N5-O3-S . Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	516.0108
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Filgotinibhydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L72:Corr.CN)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-{4-[(1,1-Dioxo-1 ⁶ -thiomorpholin-4-yl)methyl]phenyl}[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-2-yl)cyclopropancarboxamid-hydrochlorid (1:1) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]
ASK #41656	
Chemical Abstract Service Nr.	1210344-83-4
Formelstamm	C22-H25-Cl-O7 . C5-H7-N-O3
Molgewicht	565.9967
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClNO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Ertugliflozin-Pidolsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L69,Cumul.L5-14(1977-2011))
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-{4-Chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl}-1-(hydroxymethyl)-6,8-dioxabicyclo[3.2.1]octan-2,3,4-triol-(2 <i>S</i>)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Cokristalle (1:1)
ASK #41658	
Chemical Abstract Service Nr.	1218942-37-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1391931-06-8
Molgewicht	394.8542
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Setanaxib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-(2-Chlorphenyl)-4-[3-(dimethylamino)phenyl]-5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>c</i>]pyridin-3,6(2 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Chlorphenyl)-4-[3-(dimethylamino)phenyl]-5-methyl-1,2-dihydro-5 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>c</i>]pyridin-3,6-dion
ASK #41660	
Chemical Abstract Service Nr.	1296200-77-5
Formelstamm	C2415-H3720-N633-O743-S17 . n(C2H4O), n = ca. 54-77, M = ca. 57,2 kg/mol
Molgewicht	54000
Bruttoformel	C ₂₄₁₅ H ₃₇₂₀ N ₆₃₃ O ₇₄₃ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Epeglenatid
International Nonproprietary Name	INN.L73

Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	1 XGEGTFTSDL SKQMEEEAVR LFIEWLKNNG PSSGAPPPS 39-amid, 1' PSCAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGSSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K 221", 1" PSCAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGSSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K 221", 3',3":35',95':35",95":141',199':141",199"-Pentakis(disulfid), X = 2-(1 <i>H</i> -Imidazol-5-yl)acetyl, [Lys27] ^{N6} ,[Pro1] ¹ -[Propan-1,3-diylpoly(oxyethan-1,2-diyl) _n -oxypropan-1,3-diyl]-verknüpftes Produkt (n = ca. 54-77) aus synthetischem 1-[(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)essigsäure]exendin 4 und unglycosyliertem, gentechnisch hergestelltem humanem IgG4-Fc-Fragment-(9'-229')-Peptid-Dimer
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1 XGEGTFTSDL SKQMEEEAVR LFIEWLKNNG PSSGAPPPS 39-amid, 9' PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229', 9' PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229", 11',11":43',103':43",103":149',207":149",207"-Pentakis(disulfid), X = 2-(1 <i>H</i> -Imidazol-5-yl)acetyl, [Lys27] ^{N(6)} ,[Pro9] ¹ -[Propan-1,3-diylpoly(oxyethan-1,2-diyl)-oxypropan-1,3-diyl]-verknüpftes Produkt (n = ca. 54-77) aus synthetischem 1-[(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)essigsäure]exendin 4 und unglycosyliertem, gentechnisch hergestelltem humanem IgG4-Fc-Fragment-(9'-229')-Peptid-Dimer; Exenatid-Derivat und human-IgG4-Fc-Dimer verknüpft über ein Polyethylenglycol-Derivat: [1-(Imidazol-4-yllessigsäure)]Exendin-4 (Heloderma suspectum, Gila-Krustenechse)-N(6.27)-[propan-1,3-diylpoly(oxyethylen)oxypropan-1,3-diyl]-N(1.9')-human-Immunglobulin-G4-Fc-Fragment-(9'-229')-Peptid-(11'-11")-Disulfid-Dimer

ASK #41662

Chemical Abstract Service Nr.	848259-27-8
Formelstamm	(C28-H29-N2-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	490.5476
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pemafibrat
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[3-({(1,3-Benzoxazol-2-yl)[3-(4-methoxyphenoxy)propyl]amino}methyl)phenoxy]butansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2-[3-[N-(benzoxazol-2-yl)-3-(4-methoxyphenoxy)propylaminomethyl]phenoxy]butansäure

ASK #41663

Chemical Abstract Service Nr.	203120-46-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1010069-63-2
Formelstamm	(C21-H35-N4-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	472.5325
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Laninamiviroctanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L62,L24)
2. Bezeichnung	5-Acetamido-2,6-anhydro-4-carbamimidamido-3,4,5-tridesoxy-7- <i>O</i> -methyl-9- und -8- <i>O</i> -octanoyl-D- <i>glycero</i> -D- <i>galacto</i> -non-2-enonsäure (>90:10), Gleichgewichtsgemisch
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-5-Acetamido-4-guanidino-6-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-1-methoxy-3-(octanoyloxy)propyl]-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -pyran-2-carbonsäure [Gleichgewichtsgemisch mit 90:10]

ASK #41664

Chemical Abstract Service Nr.	1233643-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1230074-87-9; 371755-92-9
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₅ -N ₄ -O ₈) ⁻ H ⁺ . H ₂ -O
Molgewicht	490.5478
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Laninamiviroctanoat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L62,L24)
2. Bezeichnung	5-Acetamido-2,6-anhydro-4-carbamimidamido-3,4,5-tridesoxy-7- <i>O</i> -methyl-9- und -8- <i>O</i> -octanoyl-D- <i>glycero</i> -D- <i>galacto</i> -non-2-enonsäure 1 H ₂ O (>90:10), Gleichgewichtsgemisch
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Laninamiviroctanoat ' ; (4S,5R,6R)-5-Acetamido-4-guanidino-6-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-methoxy-3-(octanoyloxy)propyl]-5,6-dihydro-4H-pyran-2-carbonsäure-Monohydrat [Gleichgewichtsgemisch mit O (>90:10)]

ASK #41670

Chemical Abstract Service Nr.	927883-84-9
Molgewicht	63600
Bruttoformel	C ₂₉₀₀ H ₄₃₇₃ N ₇₈₃ O ₇₉₁ S ₂₄
Vorzugsbezeichnung	Olipudase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	HPLSPQGHFA RLHRIVPRLR DVFGWGNLTC PICKGLFTAI NLGLKKEPNV ARVGSVAIKL CNLLKIAPPA VCQSIVHLFE DDMVEVWRRS VLSPSEACGL LLGSTCGHWD IFSSWNISLP TVPKPPPKPP SPPAPGAPVS RILFLTLHW DHDYLEGTD DP CADPLCCRR GSGLPPASRP GAGYWGEYSK CDLPLRTLES LLSGLGPAGP FDMVYWTGDI PAHDVWHQTR QDQLRALTTV TALVRKFLGP VPVYPAVGNH ESTPVNSFPP PFIEGNHSSR WLYEAMAKAW EPWLPAEALR TLRIGGFYAL SPYPGLRLIS LNMNFCSSREN FWLLINSTDP AGQLQWLVGE LQAAEDRGDK VHIIGHIPPG HCLKSWSWNY YRIVARYENT LAAQFFGHTH VDEFEVFYDE ETLRPLAVA FLAPSATTYI GLNPGYRVYQ IDGNYSGSSH VVLDHETYIL NLQANIPGA IPHWQLLYRA RETYGLPNTL PTAWHNLVYR MRGDMQLFQT FWFLYHKGHP PSEPCGTPCR LATLCAQLSA RADSPALCRH LMPDGSLEPA QSLWPRPLFC 30,106:33,98:61,72:162,167:168,191:326,372:525,529:535,548-Octakis(disulfid), potentiell Asn27,Asn116,Asn276,Asn336,Asn444,Asn461- <i>N</i> ^t -glycosyliert mit Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	UniProtKB
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rekombinante menschliche saure Sphingomyelinase; Sphingomyelinase C [rekombinant, human]

ASK #41672

Chemical Abstract Service Nr.	913088-80-9
Molgewicht	267.6717
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cenobamat
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i>)-1-(2-Chlorphenyl)-2-(2 <i>H</i> -tetrazol-2-yl)ethyl]carbamat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #41674

Chemical Abstract Service Nr.	622370-35-8
Molgewicht	587.903
Bruttoformel	C ₂₈ H ₁₆ ClF ₆ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Tradipitant
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[2-(1-[[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl]-5-(pyridin-4-yl)-1H-1,2,3-triazol-4-yl)pyridin-3-yl](2-chlorphenyl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{1-[3,5-Bis(trifluormethyl)benzyl]-5-(pyridin-4-yl)-1H-1,2,3-triazol-4-yl}-2'-chlornicotinophenon

ASK #41675

Chemical Abstract Service Nr.	1335098-50-4
Formelstamm	C876-H1376-N232-O260-S9 . (n+m) C2-H4-O
Molgewicht	19400
Bruttoformel	C ₈₆₅ H ₁₃₅₆ N ₂₃₀ O ₂₅₆ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Ropeginterferon alfa-2b
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	PCDLPQTHSL GSRRTLMLLA QMRRISLFSC LKDRHDFGFP QEEFGNQFQK AETIPVLHEM IQQIFNLFST KDSSAAWDET LLDKFYTELY QQLNDLEACV IQGVGVTEP LMKEDSILAV RKYFQRITLY LKEKKYSPCA WEVVRAEIMR SFSLSTNLQE SLRSKE 2,99:30,139-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien, [1]1-((3RS)-3,7-Bis([([-methylpoly(oxy-1,2-ethandiyl)- -yl)oxy]carbonyl)amino]heptyl)-Derivat, M = ca. 60 kg/mol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pegyliertes Prolin-Interferon alpha-2b; [1-(1-((3RS)-3,7-Bis([([alpha-methylpoly(oxy-1,2-ethandiyl)-omega-yl)oxy]carbonyl)amino]heptyl)-L-prolin))]interferon alpha 2b; PEG-P-INFalpha-2b

ASK #41676

Chemical Abstract Service Nr.	77472-70-9
Molgewicht	218.2518
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Fonturacetam
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	WADA2014; CAS; ChemIDplus; EUTCT; MAR2013; PubChem
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(4 <i>R</i>)-2-Oxo-4-phenylpyrrolidin-1-yl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phenotropyl; Karfedon; 4-Phenylpiracetam; Carphedon; (RS)-2-(2-Oxo-4-phenylpyrrolidin-1-yl)acetamid; 4-Phenylpiracetam; Phenylpiracetam

ASK #41677

Chemical Abstract Service Nr.	949925-07-9
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	218.2518
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-[(4 <i>R</i>)-2-Oxo-4-phenylpyrrolidin-1-yl]acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(R)-4-Phenylpiracetam; (R)-Phenylpiracetam; (R)-Phenotropil; (R)-Carphedon; (R)-4-Phenylpiracetam; (+)-Fonturacetam

ASK #41678

Chemical Abstract Service Nr.	165450-17-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₉ -N ₂ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	378.4626
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	Methyl[<i>N</i> -(3,3-dimethylbutyl)-L- -aspartyl-L-phenylalaninat]
3. Bezeichnung	Neotam
Zitat Bezeichnung 3	MAR2013; E961; IGS; ROMP2013; EU:Komm.VO1129/2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	N-[N-(3,3-Dimethylbutyl)-L-alpha-aspartyl]-L-phenylalanin-1-methylester; INS 961; E 961; (3S)-3-[(3,3-Dimethylbutyl)amino]-4-[(2S)-1-methoxy-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure

ASK #41686

Chemical Abstract Service Nr.	209342-41-6
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₈ -F-N ₄ -O ₄) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	434.8486
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClFN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Finafloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L47)
2. Bezeichnung	8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-hexahydropyrrolo[3,4- <i>b</i>][1,4]oxazin-6(2 <i>H</i>)-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Cyano-1-cyclopropyl-6-fluor-7-((1 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-2-oxa-5,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-yl)-1,4-dihydro-4-oxo-3-chinolincarbonsäure-Hydrochlorid

ASK #41687

Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₈ -F-N ₄ -O ₄) ⁻ H ⁺ . Cl-H . 2 H ₂ O
Molgewicht	470.8792
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClFN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Finafloxacinhydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L47)
2. Bezeichnung	8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-hexahydropyrrolo[3,4- <i>b</i>][1,4]oxazin-6(2 <i>H</i>)-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Cyano-1-cyclopropyl-6-fluor-7-((1 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-2-oxa-5,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-yl)-1,4-dihydro-4-oxo-3-chinolincarbonsäure-Hydrochlorid-Dihydrat

ASK #41690

1380288-87-8

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	562.7063
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₂ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pinometostat
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5'-((1s,3s)-3-[2-(5- <i>tert</i> -Butyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)(propan-2-yl)amino)-5'-desoxyadenosin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2R,3R,4S,5R)-2-(6-Amino-9H-purin-9-yl)-5-(((1s,3s)-3-[2-(5- <i>tert</i> -butyl-1H-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)(propan-2-yl)amino)methyl]oxolan-3,4-diol; 5'-({cis-3-[2-(5- <i>tert</i> -Butyl-1H-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl}isopropylamino)-5'-desoxyadenosin
ASK #41691	
Chemical Abstract Service Nr.	1628338-78-2
Molgewicht	616.7521
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₂ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pinometostat-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	5'-((1s,3s)-3-[2-(5- <i>tert</i> -Butyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)(propan-2-yl)amino)-5'-desoxyadenosin 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2R,3R,4S,5R)-2-(6-Amino-9H-purin-9-yl)-5-(((1s,3s)-3-[2-(5- <i>tert</i> -butyl-1H-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)(propan-2-yl)amino)methyl]oxolan-3,4-diol 3 HO; 5'-({cis-3-[2-(5- <i>tert</i> -Butyl-1H-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl}isopropylamino)-5'-desoxyadenosin-Trihydrat; Pinometostat 3 HO
ASK #41693	
Chemical Abstract Service Nr.	208110-65-0
Formelstamm	C20-H22-Cl-F2-N3-O . C4-H4-O4
Molgewicht	509.9302
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ ClF ₂ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Befiradolfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	(3-Chlor-4-fluorphenyl)[4-fluor-4-(((5-methylpyridin-2-yl)methyl)amino)methyl]piperidin-1-yl]methanon-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41694	
Chemical Abstract Service Nr.	1147422-50-1
Formelstamm	(C17-H13-O4) ⁻ Na ⁺ . 4 H2-O
Molgewicht	376.3336
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vadimezan-Natrium 4 H ₂ O

International Nonproprietary Name		(INN.L61)
2. Bezeichnung		(5,6-Dimethyl-9-oxo-9 <i>H</i> -xanthen-4-yl)essigsäure-Natriumsalz x H ₂ O, x = 3,7-4,5
ASK #41696		
Chemical Abstract Service Nr.	1357348-09-4	
Molgewicht	364.4558	
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ FN ₂ O	
Vorzugsbezeichnung	Lexanopadol	
International Nonproprietary Name	INN.L71	
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus	
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-6'-Fluor- <i>N</i> -methyl-4-phenyl-4',9'-dihydro-3' <i>H</i> -spiro[cyclohexan-1,1'-pyrano[3,4- <i>b</i>]indol]-4-amin	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	N-Demethylcebranopadol	
ASK #41698		
Chemical Abstract Service Nr.	1000160-97-3	
Formelstamm	C24-H28-N2-O3 . C11-H8-O3	
Molgewicht	580.6701	
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ N ₂ O ₆	
Vorzugsbezeichnung	Indacaterolxinafoat	
International Nonproprietary Name	(INN.L53,v.L63)	
2. Bezeichnung	5-[(1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl]-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-1-hydroxynaphthalin-2-carboxylat (1:1)	
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	(R)-5-[2-(5,6-Diethylindan-2-ylamino)-1-hydroxyethyl]-8-hydroxychinolin-2(1H)-on-xinafoat	
ASK #41700		
Chemical Abstract Service Nr.	1018448-65-1	
Formelstamm	C6448-H9948-N1720-O2012-S44 . 2 Oligosaccharid-Reste . (C47-H61-Cl-N4-O13-S)n (n = ca. 3.5)	
Molgewicht	145000	
Bruttoformel	C ₆₄₄₈ H ₉₉₄₈ N ₁₇₂₀ O ₂₀₁₂ S ₄₄	
Vorzugsbezeichnung	Trastuzumab emtansin	
International Nonproprietary Name	INN.L65	
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2014	
2. Bezeichnung	[H,H'] EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLVTVSS AS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVVSVLT VLNQDQWLNGK EYKCKVSNKALPAPIEKTMHEALHNHYT QKSLSLSPG(K) [L,L'] DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQDVNTAVAWYQQKPGKAPKLLIYSASFLYSGVPSRFSGSRSGTDFLTISSLQPEDFATYYCQGHYTTPTPTFGQGTKV LSSPVTKSFN RGECH[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden	

und den um 1 oder 2 terminale Galactosyl-Reste ärmeren Homologen, [H,H]¹450-Lys überwiegend fehlend, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (N⁶-(1*r*,4*r*)-4-[[*(3R*)-3-[[*(3*)-[[*(2S*)-1-[[*(1⁴S*,1⁶*S*,2⁸*R*,3²*S*,3³*S*,4*S*,10*E*,12*E*,14*R*)-8⁶-Chlor-1⁴-hydroxy-8⁵,14-dimethoxy-2,33,7,10-tetramethyl-1(6,4)-oxazinan-3(2,3)-oxirana-8(1,3)-benzylacetyl-tetradecapha

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Trastuzumab-DM 1; Trastuzumab-SMCC-DM 1; Trastuzumab-MCC-DM 1; Anti-[Homo sapiens ERBB2 (Epidermalwachstumsfaktor-Rezeptor 2, HER-2, p185c-erbB2, NEU, EGFR2)]-Immunglobulin G1-IgHV3-66*01 (81.60%) -(IGHD)-IGHJ6*01 T123>L [8.8.13] [(1-120) -Homo sapiens IGHG1*03 (121-449) CH1 R120>K], ((223-214')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-214') [humanisiertes V-kappa (Homo sapiens IGKV3-66*01 (79.40%))-(IGKD)-IGHJ6*01 T123>L [8.8.13]]-(1-120))-((1-120)-[Humanisierung von IgHC]-[CDR-HC])-(IGHA1)*01 (99.99%) -(IHD)-IGHA2*01 T123>L [8.8.13])) durchschnittlich 3,5 Lysyl-Resten konjugiert mit Maytansinoid DM 1 durch Verknüpfung mit Succinimidyl-4-(maleimidomethyl)cyclohexan-1-carboxylat (SMCC) [Emtansin-Rest: (1r,4r)-4-{[(3RS)-3-({(3S)-1-[[{[(1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-Chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1(10,14).0(3,5)]hexadeca-

ASK #41701

Chemical Abstract
Service Nr. 1380078-95-4

Formelstamm C25-H48-N6-O10 . 2.5 H2-O4-S

Molgewicht 1675.758

Bruttoformel $C_{50}H_{106}N_{12}O_{40}S_5$

Vorzugsbezeichnung Plazomicinsulfat

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L68)

2. Bezeichnung (2*S*)-4-Amino-*N*-{[(1*R*,2*S*,3*S*,4*R*,5*S*)-5-amino-4-[[[(2*S*,3*R*)-3-amino-6-[[[(2-hydroxyethyl)amino]methyl]-3,4-dihydro-2*H*-pyran-2-yl)oxy]-2-[[3-desoxy-4-*C*-methyl-3-(methylamino)-β-L-arabinopyranosyl]oxy]-5-oxo-5H-tetrazolo[5,1-*b*]pyridine-6-yl]amino]methyl}-L-proline

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	O-2-Amino-2,3,4,6-tetra-deoxy-6-[(2-hydroxyethyl)amino]-alpha-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1-->4)-O-[3-desoxy-4-C-methyl-3-(methylamino)-beta-L-arabinopyranosyl-(1-->6)]-N(1)-[(2S)-4-amino-2-hydroxy-3-methyl-5-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-pyrimidin-6-yl]-(2:5)
----------------	--

ASK #41702

Formelstamm C₂₅-H₄₈-N₆-O₁₀ . 2.5 H₂-O₄-S . x H₂-O, x = ca. 1-4

Molgewicht 708.7787

Bruttoformel $\text{C}_{50}\text{H}_{106}\text{N}_{12}\text{O}_{40}\text{S}_5$

Vorzugsbezeichnung Plazomicinsulfat x H₂O

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L68)

2. Bezeichnung (2S)-4-Amino-N-[(1R,2S,3S,4R,5S)-5-amino-4-[[[(2S,3R)-3-amino-6-[[[(2-hydroxyethyl)amino]methyl]-3,4-dihydro-2H-pyran-2-yl)oxy]-2-[[3-desoxy-4-C-methyl-3-(methylamino)-β-L-arabinopyranosyl]oxy]-2,5)-x H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	O-2-Amino-2,3,4,6-tetra-deoxy-6-[(2-hydroxyethyl)amino]-alpha-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1-->4)-O-[3-desoxy-4-C-methyl-3-(methylamino)-beta-L-arabinopyranosyl-(1-->6)]-N(1)-[(2S)-4-amino-2-hydroxy-3-methyl-5-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-pyrimidin-6-yl]-(2:5:x)
----------------	--

ASK #41717

Chemical Abstract Service Nr. 1026134-63-3

Molgewicht	313.4173
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Neloniclin
International Nonproprietary Name	INN.L74
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>s</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i>)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	anti-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azatricyclo[3.3.1.1(3,7)]decan

ASK #41718

Chemical Abstract Service Nr.	1026136-84-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1369944-64-8
Formelstamm	C17-H19-N3-O-S . C6-H8-O7
Molgewicht	505.5408
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Neloniclincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>s</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i>)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan-citrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>r</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>s</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i>)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); anti-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azatricyclo[3.3.1.1(3,7)]decan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

ASK #41719

Chemical Abstract Service Nr.	1369944-68-2
Formelstamm	C17-H19-N3-O-S . C6-H8-O7 . H2-O
Molgewicht	523.5561
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Neloniclincitrat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>s</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i>)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan-citrat (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	anti-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azatricyclo[3.3.1.1(3,7)]decan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-Hydrat (1:1:1); (1 <i>r</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>s</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i>)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) 1 HO

ASK #41721

Chemical Abstract Service Nr.	33414-33-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	86481-76-7
Molgewicht	413.5331
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	Ethyl(<i>N</i> -[10-[3-(diethylamino)propanoyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl]carbamat)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Ethacyzin; Etacizin; Etatsizin; Ethacizin; Aethacizin
ASK #41723		
Chemical Abstract Service Nr.	10095-06-4	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	65407-24-1	
Molgewicht	198.2224	
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₄ O ₂	
Vorzugsbezeichnung	Temgicolumil	
International Nonproprietary Name	INN.L86	
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT	
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -1,3,4,6-Tetramethyltetrahydroimidazo[4,5- <i>d</i>]imidazol-2,5(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	1,3,4,6-Tetramethyltetrahydroimidazo[4,5- <i>d</i>]imidazol-2,5-dion; 1,3,4,6-Tetramethyltetrahydroimidazo[4,5- <i>d</i>]imidazol-2,5(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; 1,3,4,6-Tetramethylglycoluril; (3 <i>as</i> ,6 <i>as</i>)-1,3,4,6-Tetramethyltetrahydroimidazo[4,5- <i>d</i>]imidazol-2,5(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; 2,4,6,8-Tetramethyl-2,4,6,8-tetraazabicyclo[3.3.0]octan-3,7-dion	
ASK #41725		
Chemical Abstract Service Nr.	62732-44-9	
Molgewicht	188.2688	
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂	
Vorzugsbezeichnung	Ipilacrin	
International Nonproprietary Name	INN.L36	
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; GSBL	
2. Bezeichnung	2,3,5,6,7,8-Hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]chinolin-9-amin	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	9-Amino-2,3,5,6,7,8-hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]chinolin; Axamon; Amiridin; Neuromidin; 2,3,5,6,7,8-Hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]chinolin-9-ylamin	
ASK #41726		
Chemical Abstract Service Nr.	57734-69-7	
Molgewicht	321.4559	
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO	
Vorzugsbezeichnung	Sequifenadin	
International Nonproprietary Name	INN.L27	
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; GSBL	
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]bis(2-methylphenyl)methanol	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	

Synonym (3-Chinuclidinyl)di(o-tolyl)carbinol; (1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)bis(2-methylphenyl)methanol; alpha,alpha-Bis(2-methylphenyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-methanol; Sechifenadin; (3-Chinuclidyl)di-o-tolylcarbinol; Bicarphen; Bikarfen; alpha,alpha-Di(o-tolyl)-3-chinuclidinmethanol; alpha-(3-Chinuclidinyl)-2,2'-dimethylbenzhydrol; Bicarfen

ASK #41736

Chemical Abstract Service Nr. 1379847-69-4

Formelstamm (C1517-H2427-N415-O491-S8)4

Molgewicht 138366.0327

Bruttoformel $C_{6068}H_{9708}N_{1660}O_{1964}S_{32}$

2. Bezeichnung LPNITILATG GTIAGGGDSA TKSNYTVGKV GVENLVNAV PQLKDIANVKG EQVVNIGSQD MNDNVWLTLA KKINTDCDKT DGFVITHGTD TMEETAYFLD LTVKCDKPVV MVGAMRPSTS MSADGPFNLY NAVVTAADKA SANRGVLVVM NDTVLDGRDV TKTNTTDDVAT FKSVNYGPLG YIHNGKIDYQ RTPARKHTSD TPFVSKLNE LPKVGIVYNY ANASDLPAKA LVDAGYDGIV SAGVGNGNLY KSVFDTLATA AKTGTAVVRS SRVPTGATTQ DAEVDDAKYG FVASGTLNPQ KARVLLQLAL TQTKDPQQIQ QIFNQY, 77,105-Disulfid, Tetramer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von *Escherichia coli* (Stamm K12) mit vervielfachtem Asparaginase-Gen

3. Bezeichnung Asparaginase (*E. coli*, rekombinant)

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

Synonym rASNase; rekombinante L-Asparaginase; r-L-Asparaginase

ASK #41738

Chemical Abstract Service Nr. 1009298-59-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1402453-60-4

Molgewicht 462.5441

Bruttoformel $C_{25}H_{30}N_6O_3$

Vorzugsbezeichnung Vistusertib

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-{2,4-Bis[(3*S*)-3-methylmorpholin-4-yl]pyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7-yl}-*N*-methylbenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-{2,4-Bis[(*S*)-3-methylmorpholino]pyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7-yl}-*N*-methylbenzamid

ASK #41739

Chemical Abstract Service Nr. 1282512-48-4

Molgewicht 460.5315

Bruttoformel $C_{24}H_{28}N_8O_2$

Vorzugsbezeichnung Taselisib

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus

2. Bezeichnung 2-Methyl-2-(4-{2-[3-methyl-1-(propan-2-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-5-yl]-5,6-dihydroimidazo[1,2-*d*][1,4]benzoxazepin-9-yl]-1-*H*-pyrazol-1-yl})propanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-{4-[2-(1-Isopropyl-3-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl)-5,6-dihydroimidazo[1,2-*d*][1,4]benzoxazepin-9-yl]-1-*H*-pyrazol-1-yl]-2-methylpropanamid

ASK #41741

Chemical Abstract Service Nr.	83387-25-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1356447-13-6
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₆ -N-O ₄) ⁺
Molgewicht	356.4354
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ NO ₄
2. Bezeichnung	(17 <i>RS</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylnaltrexonium; (17 <i>RS</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxo-14beta-morphinanium; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium; (17 <i>RS</i>)-N-Methylnaltrexonium; Methylnaltrexon ' ; (5alpha)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium; (17 <i>RS</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium

ASK #41751

Chemical Abstract Service Nr.	1019206-88-2
Molgewicht	500.8307
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ ClF ₄ N ₄ O ₃
2. Bezeichnung	4-[4-({[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]- <i>N</i> -methylpyridin-2-carboxamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
3. Bezeichnung	Regorafenib-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.8+10.0(2019-2020)/3012
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	4-[4-({[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]- <i>N</i> -methyl-2-pyridincarboxamidhydrat (1:1); Regorafenib-1-Wasser; Regorafenib 1 HO; 4-[4-[[[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl]amino]-3-fluorphenoxy]- <i>N</i> -methylpyridin-2-carboxamid-Monohydrat

ASK #41752

Chemical Abstract Service Nr.	736992-21-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1354575-91-9
Molgewicht	639.7888
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₉ N ₉ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Elamipretid
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH; D-Arg-2',6'-Me-L-Tyr-L-Lys-L-Phe-NH; D-Arg-2',6'-Dmt-Lys-Phe-NH;
(S)-6-Amino-2-[(S)-2-((R)-2-amino-5-guanidinopentanoylamino)-3-(4-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)propionylamino]hexansäure-((S)-1-carbamoyl-2-phenylethyl)amid;
H-D-Arg-Tyr(2,6-diMe)-Lys-Phe-NH;
(2S)-6-Amino-2-[(2S)-2-[(2R)-2-amino-5-carbamimidopentanamido]-3-(4-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)propanamido]-N-[(2S)-1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]hexanamid

ASK #41753

Chemical Abstract Service Nr. 1334953-95-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1354575-92-0

Formelstamm C₃₂H₄₉N₉O₅ . x C₂H₄O₂, x = ca. 2-3

Vorzugsbezeichnung Elamipretidacetat (1:x)

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH (.) x AcOH; D-Arg-2',6'-Me-L-Tyr-L-Lys-L-Phe-NH (.) x AcOH

ASK #41754

Formelstamm C₃₂H₄₉N₉O₅ . x C₂H₄O₂ . y H₂O, x = ca. 2-3, y = ca. 0-3

Vorzugsbezeichnung Elamipretidacetat (1:x) y H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid-acetat (1:x) y H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH (.) x AcOH (.) y HO; Elamipretidacetat-Hydrat (1:x:y); D-Arg-2',6'-Me-L-Tyr-L-Lys-L-Phe-NH (.) x AcOH (.) y HO

ASK #41755

Chemical Abstract Service Nr. 1174018-99-5

Formelstamm (C₁₂H₁₉N₄O₆S)⁻ H⁺

Molgewicht 348.3754

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₄O₆S

Vorzugsbezeichnung Relebactam

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 (USAN); CAS

2. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,5*R*)-7-Oxo-2-(piperidin-4-ylcarbamoyl)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]hydrogensulfat

ASK #41756

Chemical Abstract Service Nr. 1174020-13-3

Formelstamm (C₁₂H₁₉N₄O₆S)⁻ H⁺ . H₂O

Molgewicht 366.3907

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₄O₆S

Vorzugsbezeichnung Relebactam-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,5*R*)-7-Oxo-2-(piperidin-4-ylcarbamoyl)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]hydrogensulfat 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Relebactam 1 HO
ASK #41757		
	Chemical Abstract Service Nr.	1083076-69-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1085243-09-9
	Formelstamm	C21-H32-Cl2-N4-O . Cl-H
	Molgewicht	463.8719
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ Cl ₃ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Cariprazinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L60)
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	3-((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]ethyl]cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoff-hydrochlorid (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-(trans-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoffhydrochlorid (1:1)
ASK #41762		
	Chemical Abstract Service Nr.	1051375-10-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1229006-15-8; 1264720-72-0
	Formelstamm	(C19-H16-F2-N3-O5) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	405.3522
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ F ₂ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Cabotegravir
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,11 <i>aR</i>)- <i>N</i> -[(2,4-Difluorphenyl)methyl]-6-hydroxy-3-methyl-5,7-dioxo-2,3,5,7,11,11 <i>a</i> -hexahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrido[1,2- <i>d</i>]pyrazin-8-carboxamid
ASK #41763		
	Chemical Abstract Service Nr.	1051375-13-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1229006-16-9
	Formelstamm	(C19-H16-F2-N3-O5) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	427.334
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ F ₂ N ₃ NaO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Cabotegravir-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,11 <i>aR</i>)- <i>N</i> -[(2,4-Difluorphenyl)methyl]-6-hydroxy-3-methyl-5,7-dioxo-2,3,5,7,11,11 <i>a</i> -hexahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrido[1,2- <i>d</i>]pyrazin-8-carboxamid-Natriumsalz (1:1)
ASK #41767		
	Chemical Abstract Service Nr.	1492952-76-7
	Molgewicht	449.8384
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ ClF ₂ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Asciminib

International Nonproprietary Name		INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; MeSH; CAS; ChemSpider; PubChem; EUTCT; Pharmavista	
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(Chlordifluormethoxy)phenyl]-6-[(3 <i>R</i>)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl]-5-(1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)pyridin-3-carboxamid	
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr.]; INN.CN	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	N-{4-[Chlor(difluor)methoxy]phenyl}-6-[(3R)-3-hydroxy-1-pyrrolidiny]-5-(1H-pyrazol-5-yl)nicotinamid	
ASK #41775		
Chemical Abstract Service Nr.	79356-08-4	
Formelstamm	(C47-H79-O17) ⁻ H+	
Molgewicht	917.1279	
Bruttoformel	C ₄₇ H ₈₀ O ₁₇	
Vorzugsbezeichnung	Maduramicin	
International Nonproprietary Name	(INN.L25)	
Zitat Bezeichnung 1	MAR2014; EUTCT; CAS	
2. Bezeichnung	(1 ² <i>S</i> ,1 ³ <i>S</i> ,1 ⁵ <i>R</i> ,1 ⁶ <i>S</i> ,2 ² <i>R</i> ,2 ⁴ <i>S</i> ,2 ⁵ <i>R</i> ,3 ² <i>S</i> ,3 ⁵ <i>R</i> ,4 ² <i>S</i> ,4 ⁵ <i>R</i> ,4 ⁷ <i>S</i> ,4 ⁸ <i>R</i> ,4 ⁹ <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 ² <i>S</i> ,6 ³ <i>R</i> ,6 ⁴ <i>S</i> ,6 ⁵ <i>S</i> ,6 ⁶ <i>R</i>)-2 ⁴ -[(2,6-Didesoxy-3,4-di- <i>O</i> -methyl- -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyl)oxy]-1 ⁶ ,4 ⁹ ,6 ⁶ -trihydroxy-6 ^{3,4} -dimethoxy-1 ^{3,5,6} ,3 ² ,4 ^{2,8} ,5 ⁴	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	E 770 ¹ ; (3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,22 <i>S</i>)-23,27-Didemethoxy-2,6,22-tridemethyl-11- <i>O</i> -demethyl-22-[(2,6-didesoxy-3,4-di- <i>O</i> -methyl-beta-L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-6-methoxylonomycin-A; Prinicin; [(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-Hydroxy-6-{(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-dimethoxy-6-methyltetrahydropyran-2-yloxy]-5'-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-methoxy-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R</i>)-octahydro-2-methyl-3'-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2 <i>H</i> -pyran-2-ylidene]-2,8-dimethyl-2-[(<i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-{(2 <i>S</i> ,2' <i>R</i> ,3'<	

ASK #41779

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1138756-70-3

Bruttoformel $\text{C}_{24}\text{H}_{29}\text{FN}_6$

International Nonproprietary Name	INN.L71
--	---------

2. Bezeichnung 5-[2-*tert*-Butyl-5-(4-fluorphenyl)-1*H*-imidazol-4-yl]-3-(2,2-dimethylpropyl)-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

ASK #41780

Andere Chemical Abstract Service Nr. 862505-01-9

Molgewicht	612.737
-------------------	---------

Vorzugsbezeichnung	Ralimetinibdimesilat
---------------------------	----------------------

International Nonproprietary Name (INN.L71,v.L18)

2. Bezeichnung 5-[2-*tert*-Butyl-5-(4-fluorphenyl)-1*H*-imidazol-4-yl]-3-(2,2-dimethylpropyl)-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amin-methansulfonat (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41782

Molgewicht	544.5738
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{27}H_{29}F_5O_4S$

Vorzugsbezeichnung	Vilaprisan
---------------------------	------------

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; Pharmavista; ChemIDplus

2. Bezeichnung 20,20,21,21,21-Pentafluor-17-hydroxy-11-[4-(methansulfonyl)phenyl]-19-nor-17 β -pregna-4,9-dien-3-on

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (11beta,17beta)-17-Hydroxy-11-[4-(methylsulfonyl)phenyl]-17-(pentafluorethyl)estra-4,9-dien-3-on

ASK #41784

Molgewicht 449.0362

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{16}\text{Br}_2\text{N}_5\text{O}_4\text{P}$

Vorzugsbezeichnung	Evofosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	[(1-Methyl-2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl][<i>N,N</i> -bis(2-bromethyl)phosphorodiamidat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(2-bromethyl)phosphordiamidsäure-(1-methyl-2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methylester; (1-Methyl-2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl- <i>N,N'</i> -bis(2-bromethyl)phosphorodiamidat
ASK #41786	
Chemical Abstract Service Nr.	957054-33-0
Formelstamm	C23-H27-N7-O3-S2 . 2 C-H4-O3-S
Molgewicht	705.8469
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ N ₇ O ₉ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Pictilisibdimesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L69,v.L18)
2. Bezeichnung	2-(1 <i>H</i> -Indazol-4-yl)-6-[[4-(methansulfonyl)piperazin-1-yl]methyl]-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-methansulfonat (1:2)
ASK #41789	
Chemical Abstract Service Nr.	1142363-52-7
Molgewicht	461.5991
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Edicotinib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-Cyan- <i>N</i> -[2-(4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl)-6-(2,2,6,6-tetramethyloxan-4-yl)pyridin-3-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Cyan- <i>N</i> -[2-(4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl)-6-(2,2,6,6-tetramethyltetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-4-yl)pyridin-3-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-carboxamid
ASK #41790	
Chemical Abstract Service Nr.	1559069-92-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1142364-35-9
Formelstamm	C27-H35-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	498.06
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Edicotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	4-Cyan- <i>N</i> -[2-(4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl)-6-(2,2,6,6-tetramethyloxan-4-yl)pyridin-3-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Cyan- <i>N</i> -[2-(4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl)-6-(2,2,6,6-tetramethyltetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-4-yl)pyridin-3-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #41792

Chemical Abstract Service Nr. 444805-28-1

Formelstamm (C₂₇-H₅₁-N₃-O₇-P)⁻ H⁺

Molgewicht 561.6914

Bruttoformel C₂₇H₅₂N₃O₇P

Vorzugsbezeichnung Brincidofovir

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ICTRP; ChemIDplus; CAS; USNCT; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung [3-(Hexadecyloxy)propyl]hydrogen[(((2*S*)-1-(4-amino-2-oxopyrimidin-1(2*H*)-yl)-3-hydroxypropan-2-yl]oxy)methyl)phosphonat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cidofovir-HDP; (((1*S*)-1-[(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2*H*)-yl)methyl]-2-hydroxyethoxy)methyl)phosphonsäure-3-(hexadecyloxy)propylester; HDP-Cidofovir; Cidofovir-3-(hexadecyloxy)propyl; Hexadecyloxypropyl-cidofovir

ASK #41794

Chemical Abstract Service Nr. 912444-00-9

Molgewicht 244.2923

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₄O

Vorzugsbezeichnung Veliparib

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; NCI.Dict; PubChem; Pharmavista; ChemSpider; EUCTR; EUTCT; ICTRP; USNCT; KEGG.D09692; USAN; CAS; ChemIDplus

2. Bezeichnung 2-[(2*R*)-2-Methylpyrrolidin-2-yl]-1*H*-benzimidazol-4-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[(2*R*)-2-Methyl-2-pyrrolidinyl]-1*H*-benzimidazol-7-carboxamid

ASK #41796

Chemical Abstract Service Nr. 634907-30-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1097733-37-3

Molgewicht 248.2347

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Censavudin

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 1-[(2*R*,5*R*)-5-Ethynyl-5-(hydroxymethyl)-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(2,3-Didesoxy-4-ethinyl-beta-D-glycero-pent-2-enofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1H,3H)-dion; 2',3'-Didehydro-3'-desoxy-4'-ethinylthymidin; 4'-Ethinyl-2',3'-didehydro-3'-desoxythymidin; 1-(2,3-Didesoxy-4'-ethinyl-beta-D-glycero-pent-2-enofuranosyl)thymine; 4'-Ethinylstavudin; 1-((2R,5R)-5-Ethinyl-5-hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl)-5-methyl-1H-pyrimidin-2,4-dion; 1-((2R,5R)-5-Ethinyl-5-(hydroxymethyl)-2,5-dihydrofuran-2-yl)-5-methylpyrimidin-2,4-dion

ASK #41800

Chemical Abstract Service Nr. 1197160-78-3

Molgewicht 615.7258

Bruttoformel C₃₂H₄₁N₉O₄

Vorzugsbezeichnung Gedatolisib

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 1-{4-[4-(Dimethylamino)piperidin-1-carbonyl]phenyl}-3-{4-[4,6-di(morpholin-4-yl)-1,3,5-triazin-2-yl]phenyl}harnstoff

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-{[4-(Dimethylamino)-1-piperidiny]carbonyl}phenyl)-3-{4-[4,6-di(4-morpholinyl)-1,3,5-triazin-2-yl]phenyl}harnstoff

ASK #41803

Chemical Abstract Service Nr. 13699-29-1

Molgewicht 211.2576

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methoxamin-(1*R*,2*S*)-Isomer; L-erythro-Methoxamin; (1*R*,2*S*)-Methoxamin

ASK #41804

Chemical Abstract Service Nr. 16122-04-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 21062-59-9

Formelstamm C₁₁H₁₇N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 247.7185

Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO₃

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

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*R*,2*S*)-Methoxaminhydrochlorid; Methoxamin-(1*R*,2*S*)-Isomer-Hydrochlorid; L-erythro-Methoxaminhydrochlorid

ASK #41806

Chemical Abstract Service Nr. 1334546-77-8

Molgewicht 361.2403

Bruttoformel C₁₂H₁₃F₆N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Icenticaftor

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 3-Amino-6-methoxy-*N*-[(2*S*)-3,3,3-trifluor-2-hydroxy-2-methylpropyl]-5-(trifluormethyl)pyridin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41807

Chemical Abstract Service Nr.	934004-02-1
Formelstamm	(C16-H18-N3-O4-S) ⁻ H ⁺ . (C-H3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	445.5104
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₃ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Resminostatmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L64,v.L18)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(1-{4-[(Dimethylamino)methyl]benzolsulfonyl}-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)- <i>N</i> -hydroxyprop-2-enamid-methansulfonat (1:1)

ASK #41808

Chemical Abstract Service Nr.	1187075-34-8
Formelstamm	(C16-H18-N3-O4-S) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	385.8657
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Resminostathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(1-{4-[(Dimethylamino)methyl]benzolsulfonyl}-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)- <i>N</i> -hydroxyprop-2-enamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #41813

Chemical Abstract Service Nr.	60961-73-1
Formelstamm	(C6-H8-O2) _x . (C4-H8-O2) _y . (C8-H4-O2) _z
2. Bezeichnung	Poly(hexandisäure- <i>co</i> -benzol-1,4-dicarbonsäure- <i>co</i> -butan-1,4-diol)
3. Bezeichnung	Poly(adipinsäure- <i>co</i> -butan-1,4-diol- <i>co</i> -terephthalsäure)

ASK #41816

Chemical Abstract Service Nr.	1234365-97-9
Formelstamm	C50-H66-Cl4-N8-O10-S2 . 2 Cl-H
Molgewicht	1217.9705
Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₈ Cl ₆ N ₈ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tenapanordihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L71:Corr.CN)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(10,17-Dioxo-3,6,21,24-tetraoxa-9,11,16,18-tetraazahexacosan-1,26-diyl)bis{3-[(4 <i>S</i>)-6,8-dichlor-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4-yl]benzolsulfonamid}-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41817

Chemical Abstract Service Nr.	56776-32-0
Formelstamm	C17-H17-Cl-N2-O . Cl-H
Molgewicht	337.2436
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Etifoxinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)

	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-6-Chlor- <i>N</i> -ethyl-4-methyl-4-phenyl-4 <i>H</i> -3,1-benzoxazin-2-amin-hydrochlorid (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Chlor- <i>N</i> -ethyl-4-methyl-4-phenyl-4 <i>H</i> -3,1-benzoxazin-2-amin-hydrochlorid (1:1); 6-Chlor- <i>N</i> -ethyl-4-methyl-4-phenyl-4 <i>H</i> -3,1-benzoxazin-2-amin-hydrochlorid
ASK #41825		
	Chemical Abstract Service Nr.	1596343-09-7
	Formelstamm	(C200-H308-N51-O63)5 ⁻ 5H ⁺
	Molgewicht	4439.9291
	Bruttoformel	C ₂₀₀ H ₃₁₃ N ₅₁ O ₆₃
	Vorzugsbezeichnung	Bamadutid
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	2. Bezeichnung	L-Histidyl-D-seryl-L-glutaminy-L-glycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysyl-L-glutaminy- <i>N</i> ⁶ -(<i>N</i> -hexadecanoyl-L- -glutamyl)-L-lysyl-L- -glutamyl-L-seryl-L-lysyl-L-ala-
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	HSQGTFTSDL SKQKESKAAQ DFIEWLKAGG PSSGAPPPS, [2]D-[14]N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)-[39]-amid; G2DS,E3Q,M14K(N-palmitoyl-gamma-Glu),E16S,E17K,V19A,R20Q,L21D, H-His-D-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Lys(gamma-Glu-Palm)-Glu-Ser-Lys-Ala-Ala-Gln-Asp-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Ala-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH
ASK #41826		
	Formelstamm	(C200-H308-N51-O63)5 ⁻ 5H ⁺ . x(C2-H4-O2) . y(H2-O)
	Vorzugsbezeichnung	Bamadutidacetat (1:x) y H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L81)
	2. Bezeichnung	L-Histidyl-D-seryl-L-glutaminy-L-glycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysyl-L-glutaminy- <i>N</i> ⁶ -(<i>N</i> -hexadecanoyl-L- -glutamyl)-L-lysyl-L- -glutamyl-L-seryl-L-lysyl-L-ala- (1:x) y H ₂ O, x = ca. 1-2, y = ca. 12-20
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	HSQGTFTSDL SKQKESKAAQ DFIEWLKAGG PSSGAPPPS, [2]D-[14]N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)-[39]-amid-acetat (1:x) y HO; H-DSer-Q-G-T-F-T-S-D-L-S-K-Q-K(gammaE-x53)-E-S-K-A-A-Q-D-F-I-E-W-L-K-A-G-G-P-S-S-G-A-P-P-P-S-NH (.) x AcOH (.) y HO, gammaE-x53 = (S)-4-carboxy-4-hexadecanoylamino-butyl; H-His-D-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Lys(gamma-Glu-Palm)-Glu-Ser-Lys-Ala-Ala-Gln-Asp-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Ala-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH (.) x AcOH (.) y HO
ASK #41827		
	Chemical Abstract Service Nr.	1032900-25-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1431456-10-8
	Molgewicht	558.1351
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ ClN ₅ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Ceritinib
	International Nonproprietary Name	INN.L71

Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USAN; Pharmavista; MeSH; EUTCT
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> ² -[5-methyl-4-(piperidin-4-yl)-2-(propan-2-yloxy)phenyl]- <i>N</i> ⁴ -[2-(propan-2-sulfonyl)phenyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Chlor-N(2)-[2-isopropoxy-5-methyl-4-(4-piperidiny)phenyl]-N(4)-[2-(isopropylsulfonyl)phenyl]-2,4-pyrimidindiamin; 5-Chlor-N(2)-[5-methyl-4-(piperidin-4-yl)-2-[(propan-2-yl)oxy]phenyl]-N(4)-[2-(propan-2-sulfonyl)phenyl]pyrimidin-2,4-diamin
ASK #41828	
Chemical Abstract Service Nr.	334024-15-6
Formelstamm	v Fe ³⁺ . w (C ₆ H ₅ O ₇) ³⁻ . x (H-O) ⁻ . y (O) ²⁻ . z H ₂ O
Molgewicht	262.9604
Bruttoformel	C ₆ H ₅ FeO ₇
2. Bezeichnung	Eisen(III)-2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat-hydroxid-oxid (v:w:x:y) z H ₂ O [Gehalte: Eisen(3+) 18,0-24,0 % m/m, Citrat(3-) 54,0-64,0 % m/m, Wasser (Karl-Fischer-Titration) 12,0-22,0 % m/m; d.h. Molverhältnis Fe ³⁺ :C ₆ H ₅ O ₇ ³⁻ :OH ⁻ = ca. 1:1:0 bis 3:2:3]
3. Bezeichnung	Basisches Eisen()-citrat-Hydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Eisen(III)-citrat-Hydrat, basisch; Eisen(III)-citrat-Hydrat, basisches
ASK #41830	
Chemical Abstract Service Nr.	1374640-70-6
Molgewicht	555.5515
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ F ₃ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rociletinib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({2-[4-(4-Acetyl)piperazin-1-yl]-2-methoxyanilino]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-4-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3-[[2-[[4-(4-Acetyl-1-piperazinyl)-2-methoxyphenyl]amino]-5-(trifluormethyl)-4-pyrimidinyl]amino)phenyl)acrylamid
ASK #41831	
Chemical Abstract Service Nr.	1446700-26-0
Formelstamm	C ₂₇ H ₂₈ F ₃ N ₇ O ₃ . Br-H
Molgewicht	636.4635
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ BrF ₃ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rociletinibhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({2-[4-(4-Acetyl)piperazin-1-yl]-2-methoxyanilino]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-4-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3-[[2-[[4-(4-Acetyl-1-piperazinyl)-2-methoxyphenyl]amino]-5-(trifluormethyl)-4-pyrimidinyl]amino)phenyl)acrylamid-hydrobromid

ASK #41832

Chemical Abstract Service Nr.	1207456-01-6
Molgewicht	380.3509
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ F ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Talazoparib
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-5-Fluor-8-(4-fluorphenyl)-9-(1-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-yl)-2,7,8,9-tetrahydro-3 <i>H</i> -pyrido[4,3,2- <i>de</i>]phthalazin-3-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider

ASK #41833

Chemical Abstract Service Nr.	1373431-65-2
Formelstamm	C19-H14-F2-N6-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	552.5525
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₂ F ₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Talazoparibtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L72,v.L18)
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-5-Fluor-8-(4-fluorphenyl)-9-(1-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-yl)-2,7,8,9-tetrahydro-3 <i>H</i> -pyrido[4,3,2- <i>de</i>]phthalazin-3-on-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41834

Chemical Abstract Service Nr.	1223498-69-8
Molgewicht	430.4446
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ F ₃ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Roniciclib
International Nonproprietary Name	INN.L72:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-Cyclopropyl(4-([4-([[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxybutan-2-yl]oxy)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl]amino}phenyl)imino- 6-sulfanon
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korrigiert]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[[2-[[4-(<i>R</i> -Cyclopropylsulfonimidoyl)phenyl]amino]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-4-yl]oxy]butan-2-ol; (<i>R</i>)- <i>S</i> -Cyclopropyl- <i>S</i> -(4-[[4-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-1-methylpropyl]oxy)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl]amino}phenyl)sulfoximid; (2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[[2-[4-[Cyclopropan-(<i>R</i>)-sulfonimidoyl]anilino]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-4-yl]oxy]butan-2-ol

ASK #41835

Chemical Abstract Service Nr.	1197953-54-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1350848-43-9; 1574359-10-6
Molgewicht	584.0924
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ ClN ₇ O ₂ P

Vorzugsbezeichnung	Brigatinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	{2-[(5-Chlor-2-{2-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}pyrimidin-4-yl)amino]phenyl}dimethyl- ⁵ -phosphanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Chlor-N(4)-[2-(dimethylphosphinoyl)phenyl]-N(2)-[2-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]phenyl]pyrimidin-2,4-diamin
ASK #41837	
Formelstamm	(C19-H22-N-O4-S2)+ Br ⁻ . 0.5 C3-H8-O2
Molgewicht	510.4635
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ BrNO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiotropiumbromid-Propan-1,3-diol (2:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	6 ,7 -Epoxy-3 -{[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy}tropanium-bromid--Propan-1,3-diol (2:1)
ASK #41853	
Chemical Abstract Service Nr.	504-63-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	757125-93-2
Molgewicht	76.0944
Bruttoformel	C ₃ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Propan-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2	IGS; GESTIS; Pharmavista; GSBL; Ph.Eur.7.8,8.0(2013-2014)R; UBA-WGK; ROMP2014; ChemSpider; ETOX
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,3-Propylenglycol; 1,3-Propandiol; Trimethylenglykol; beta-Propylenglykol; 1,3-Propylendiol; 1,3-Propylenglykol; Trimethylenglycol; beta-Propylenglycol; 2-(Hydroxymethyl)ethanol; 1,3-Dihydroxypropan; omega-Propandiol
ASK #41854	
Chemical Abstract Service Nr.	261506-45-0
Formelstamm	(C8-H10-N5-O3) ⁻ Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	283.217
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₅ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aciclovir-Natrium 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on-Natriumsalz (1:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aciclovir-Natrium-Dihydrat
ASK #41855	
Chemical Abstract Service Nr.	3690-61-7
Formelstamm	(C28-H58-N2-O6)2+ 2Br ⁻

Molgewicht	678.5779
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₈ Br ₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Prodeconiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	GSBL
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[Decan-1,10-diylbis(oxyethan-2,1-diyl)]bis(<i>N,N</i> -dimethyl-2-oxo-2-propoxyethanaminium)-dibromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2,19,19-Tetramethyl-1,20-bis(propoxycarbonyl)-5,16-dioxa-2,19-diazoniaicosandibromid; Prodeconium bromid; <i>N,N'</i> -[1,10-Decandiylbis(oxy-2,1-ethandiyl)]bis(<i>N,N</i> -dimethyl-2-oxo-2-propoxyethanaminium)dibromid

ASK #41856

Chemical Abstract Service Nr.	732180-79-9
Formelstamm	(C28-H58-N2-O6)2+
Molgewicht	518.7699
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₈ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Prodeconium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[Decan-1,10-diylbis(oxyethan-2,1-diyl)]bis(<i>N,N</i> -dimethyl-2-oxo-2-propoxyethanaminium)

ASK #41863

Chemical Abstract Service Nr.	1508250-71-2
Molgewicht	495.0163
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nazartinib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(7-Chlor-1-({(3 <i>R</i>)-1-[(2 <i>E</i>)-4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyridin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R,E</i>)- <i>N</i> -(7-Chlor-1-{1-[4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylisonicotinamid

ASK #41864

Chemical Abstract Service Nr.	1508250-72-3
Formelstamm	C26-H31-Cl-N6-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	591.122
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ ClN ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nazartinibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L18)

ASK #41865	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(7-Chlor-1-[(3 <i>R</i>)-1-[(2 <i>E</i>)-4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyridin-4-carboxamid-methansulfonat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R,E</i>)- <i>N</i> -(7-Chlor-1-{1-[4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylisonicotinamid-mesilat (1:1)
	Formelstamm	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₆ O ₂ . C-H ₄ -O ₃ -S . 3 H ₂ -O
ASK #41870	Molgewicht	645.1678
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ ClN ₆ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Nazartinibmesilat 3 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L18)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(7-Chlor-1-[(3 <i>R</i>)-1-[(2 <i>E</i>)-4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyridin-4-carboxamid-methansulfonat (1:1) 3 H ₂ O
ASK #41875	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R,E</i>)- <i>N</i> -(7-Chlor-1-{1-[4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylisonicotinamid-mesilat-Hydrat (1:1:3)
	Vorzugsbezeichnung	Croscarmellose-Calcium
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
ASK #41877	2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)cellulose-Calciumsalz, vernetzt
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cellulosecarboxymethylether-Calciumsalz, vernetzt; Carboxymethylcellulose-Calcium, vernetzt; Carmellose-Calcium, vernetzt
	Chemical Abstract Service Nr.	1453166-76-1
	Formelstamm	C ₁₉ -H ₃₀ -N ₅ -O ₁₀ -P . H ₃ -O ₄ -P
ASK #41877	Molgewicht	617.4379
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₃ N ₅ O ₁₄ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tenofoviridisoproxilphosphat
	International Nonproprietary Name	(INN.L44,v.L82RG)
	2. Bezeichnung	Di(propan-2-yl){[(((2 <i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonoyl}bis(oxymethylen)}bis(carbonat)-phosphat (1:1)
ASK #41877	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Bis([[(propan-2-yloxy)carbonyl]oxy)methyl]{[(((2 <i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonat]-phosphat (1:1); Tenofovir-disoproxil-phosphat
	Chemical Abstract Service Nr.	1607842-55-6
	Formelstamm	C ₄₉ -H ₆₆ -N ₁₀ -O ₁₀ -S ₂ . x Cl-H . y H ₂ -O
	Molgewicht	934
ASK #41877	Vorzugsbezeichnung	Octreotidhydrochlorid (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-2,7-disulfid-hydrochlorid (1:x) y H ₂ O, x = 1-3, y = 0-7

ASK #41878

Chemical Abstract Service Nr. 1383547-60-1

Molgewicht 499.5959

Bruttoformel C₂₈H₃₇NO₇

Vorzugsbezeichnung Ingenoldisoxat

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung [(1*aR*,2*S*,5*R*,5*aS*,6*S*,8*aS*,9*R*,10*aR*)-5,5a-Dihydroxy-4-(hydroxymethyl)-1,1,7,9-tetramethyl-11-oxo-1a,2,5,5a,6,9,10,10a-octahydro-1*H*-2,8a-methanocyclopenta[*a*]cyclopropa[*e*][10]annulen-6-yl](3,5-diethylisoxazol-4-carboxylat); (4,5beta,20-Trihydroxy-9-oxoingena-1,6-dien-3beta-yl)(3,5-diethyl-1,2-oxazol-4-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ingenol-3-(3,5-diethylisoxazol-4-carboxylat); (4,5beta,20-Trihydroxy-9-oxoingena-1,6-dien-3beta-yl)(3,5-diethyl-1,2-oxazol-4-carboxylat)

ASK #41879

Chemical Abstract Service Nr. 1421438-81-4

Molgewicht 464.4376

Bruttoformel C₂₂H₂₃F₃N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Crenigacestat

International Nonproprietary Name INN.L81:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 4,4,4-Trifluor-*N*-[(2*S*)-1-[[[(7*S*)-5-(2-hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]amino]-1-oxopropan-2-yl]butanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-[(7*S*)-5-(2-Hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]-N(2)-(4,4,4-trifluorbutanoyl)-L-alaninamid;
4,4,4-Trifluor-*N*-[(2*S*)-1-[[[(7*S*)-5-(2-hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]amino]-1-oxo-2-propanyl]butanamid

ASK #41880

Chemical Abstract Service Nr. 1421439-98-6

Molgewicht 482.4529

Bruttoformel C₂₂H₂₃F₃N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Crenigacestat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L81:Corr.CN)

2. Bezeichnung 4,4,4-Trifluor-*N*-[(2*S*)-1-[[[(7*S*)-5-(2-hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]amino]-1-oxopropan-2-yl]butanamid 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4,4,4-Trifluor-*N*-[(2*S*)-1-[[[(7*S*)-5-(2-hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]amino]-1-oxo-2-propanyl]butanamid-Monohydrat;
N(1)-[(7*S*)-5-(2-Hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]-N(2)-(4,4,4-trifluorbutanoyl)-L-alaninamid-Hydrat (1:1)

ASK #41886

Chemical Abstract Service Nr.	14797-73-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	181259-57-4; 308833-11-6; 352452-47-2; 464154-30-1; 60349-26-0
Formelstamm	(Cl-O4) ⁻
Molgewicht	99.4506
Bruttoformel	ClO ₄
2. Bezeichnung	Perchlorat-Anion
3. Bezeichnung	Perchlorat
Zitat Bezeichnung 3	IGS; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Perchlorat-Ion; Tetraoxidochlorat(1-); Chlorat(VII); Tetraoxochlorat(1-)
ASK #41888	
Chemical Abstract Service Nr.	129318-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1159882-48-0
Formelstamm	(C4-H9-N-O7-P2)4 ⁻ 3H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	271.0779
Bruttoformel	C ₄ H ₁₂ NNaO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mononatriumalendronat
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Alendronat-Natrium wasserfrei; Natriumhydrogen(4-amino-1-hydroxy-1-phosphonobutyl)phosphonat; Alendronsäure-Mononatriumsalz; Alendronsäure-Natrium; Natriumalendronat ⁺ ; Alendronat-Natrium
ASK #41889	
Formelstamm	2(C8-H13-O2-S2) ⁻ 2H ⁺ . C2-H8-N2
Molgewicht	472.7494
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ N ₂ O ₄ S ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(3 <i>R</i>)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
3. Bezeichnung	Thioctsäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	alpha-Liponsäure-Ethylendiamin-Salz (2:1); 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Ethylenbis(azan)-Salz (2:1); Thioctat-Hemiedamin
ASK #41890	
Chemical Abstract Service Nr.	137314-39-7
Formelstamm	(C8-H13-O2-S2) ⁻ H ⁺ . x C2-H8-N2
Molgewicht	266.424
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ N ₂ O ₂ S ₂

2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(3 <i>R</i>)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:x)
3. Bezeichnung	Thioctsäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Thioctat-Edamin; alpha-Liponsäure-Ethylendiamin-Salz (1:x)
ASK #41896	
Chemical Abstract Service Nr.	1454846-35-5
Molgewicht	406.413
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lorlatinib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; ChemSpider; PubChem; ChemIDplus; Pharmavista; MeSH; AdisInsight; CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-2 ⁶ -Amino-5 ⁵ -fluor-1 ¹ ,4,7-trimethyl-6-oxo-1 ¹ <i>H</i> -3-oxa-7-aza-2(3,5)-pyridina-1(4,3)-pyrazola-5(1,2)-benzolacyclooctaphan-1 ⁵ -carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(10 <i>R</i>)-7-Amino-12-fluor-10,15,16,17-tetrahydro-2,10,16-trimethyl-15-oxo-2 <i>H</i> -4,8-methenopyrazolo[4,3- <i>h</i>][2,5,11]benzoxadiazacyclotetradecin-3-carbonitril; (16 <i>R</i>)-19-Amino-13-fluor-4,8,16-trimethyl-9-oxo-17-oxa-4,5,8,20-tetraazatetracyclo[16.3.1.0(2,6).0(10,15)]docosa-1(22),2,5,10,12,14,18,20-octaen-3-carbonitril; (10 <i>R</i>)-7-Amino-12-fluor-2,10,16-trimethyl-15-oxo-10,15,16,17-tetrahydro-2 <i>H</i> -4,8-methenopyrazolo[4,3- <i>h</i>][2,5,11]benzoxadiazacyclotetradecin-3-carbonitril
ASK #41897	
Chemical Abstract Service Nr.	1924207-18-0
Formelstamm	C21-H19-F-N6-O2 . C2-H4-O2
Molgewicht	466.4649
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ FN ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lorlatinibacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-2 ⁶ -Amino-5 ⁵ -fluor-1 ¹ ,4,7-trimethyl-6-oxo-1 ¹ <i>H</i> -3-oxa-7-aza-2(3,5)-pyridina-1(4,3)-pyrazola-5(1,2)-benzolacyclooctaphan-1 ⁵ -carbonitril-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(16 <i>R</i>)-19-Amino-13-fluor-4,8,16-trimethyl-9-oxo-17-oxa-4,5,8,20-tetraazatetracyclo[16.3.1.0(2,6).0(10,15)]docosa-1(22),2,5,10,12,14,18,20-octaen-3-carbonitril-acetat (1:1); (10 <i>R</i>)-7-Amino-12-fluor-10,15,16,17-tetrahydro-2,10,16-trimethyl-15-oxo-2 <i>H</i> -4,8-methenopyrazolo[4,3- <i>h</i>][2,5,11]benzoxadiazacyclotetradecin-3-carbonitril-acetat (1:1); (10 <i>R</i>)-7-Amino-12-fluor-2,10,16-trimethyl-15-oxo-10,15,16,17-tetrahydro-2 <i>H</i> -4,8-methenopyrazolo[4,3- <i>h</i>][2,5,11]benzoxadiazacyclotetradecin-3-carbonitril-acetat (1:1)
ASK #41899	
Chemical Abstract Service Nr.	1613081-64-3
Molgewicht	947.0872
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₅ FN ₁₀ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Ruzasvir
International Nonproprietary	INN.L76

Name**Zitat Bezeichnung 1** CAS; USAN**2. Bezeichnung** Dimethyl[*N,N*-([[(6*S*)-6-(2-cyclopropyl-1,3-thiazol-5-yl)-1-fluorindolo[1,2-*c*][1,3]benzoxazin-3,10-diyl]bis{1*H*-imidazol-4,2-diyl-(2*S*)-pyrrolidin-2,1-diyl}[(2*S*)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl])dicarbamat]**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** (6*S*)-6-(2-Cyclopropyl-1,3-thiazol-5-yl)-1-fluor-3,10-bis(2-[(2*S*)-1-[*N*-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]pyrrolidin-2-yl])-1*H*-imidazol-4-yl)indolo[1,2-*c*][1,3]benzoxazin

ASK #41902

Chemical Abstract Service Nr. 13818-85-4**Formelstamm** (Mo-S₄)²⁻ 2H⁺**Molgewicht** 226.2359**Bruttoformel** H₂MoS₄**Vorzugsbezeichnung** Tiomolibdsäure**International Nonproprietary Name** INN.L63**2. Bezeichnung** Dihydrogen[tetrakis(sulfido)molybdat(2-)]**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Thiomolybdänsäure; Dihydrogen(tetrasulfidomolybdat); Tiomolibdicsäure; Bis(sulfanido)bis(sulfido)molybdän; Tiomolibdinsäure; Dihydrogentiomolibdat; Tetrathiomolybdänsäure

ASK #41903

Chemical Abstract Service Nr. 16330-92-0**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 14791-53-8; 52092-19-0**Formelstamm** (Mo-S₄)²⁻**Molgewicht** 224.22**Bruttoformel** MoS₄**Vorzugsbezeichnung** Tiomolibdat**International Nonproprietary Name** (INN.L63)**2. Bezeichnung** Tetrakis(sulfido)molybdat(2-)**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Tetrasulfidomolybdat(2-); Thiomolybdat; Tetrathiomolybdat

ASK #41904

Chemical Abstract Service Nr. 649749-10-0**Formelstamm** 2(C₅-H₁₄-N-O)⁺ (Mo-S₄)²⁻**Molgewicht** 432.5615**Bruttoformel** C₁₀H₂₈MoN₂O₂S₄**Vorzugsbezeichnung** Cholintiomolibdat**International Nonproprietary Name** (INN.L3,L63)**2. Bezeichnung** Bis(2-hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)[tetrakis(sulfido)molybdat(2-)]**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Bis(cholin)tiomolibdat; Bis(cholin)tetrathiomolybdat; Cholinhemitiomolibdat

ASK #41907

Chemical Abstract Service Nr.	1620330-72-4
Molgewicht	177.1784
Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Cimlanod
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	N-Hydroxy-5-methylfuran-2-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Hydroxy-5-methyl-2-furansulfonamid; 5-Methylfuran-2-sulfonhydroxamsäure

ASK #41908

Chemical Abstract Service Nr.	1204592-75-5
Formelstamm	C21-H26-N2-O4 . C4-H6-O5
Molgewicht	504.5296
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Samidorphan-L-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-4,14-dihydroxy-6-oxomorphinan-3-carboxamid-[(2S)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41909

Chemical Abstract Service Nr.	142128-57-2
Molgewicht	531.4309
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Levoketoconazol
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; ChemSpider
2. Bezeichnung	1-{4-[4-({(2S,4R)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1H-imidazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy}phenyl]piperazin-1-yl}ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-(2S,4R)-Ketoconazol; 1-{4-[4-({(2S,4R)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1H-imidazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy}phenyl]piperazin-1-yl}ethanon; (-)-1-(4-{4-[(2S,4R)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy}phenyl]piperazin-1-yl)ethanon; (2S,4R)-Ketoconazol; (-)-Ketoconazol

ASK #41911

Chemical Abstract Service Nr.	1334298-90-6
--------------------------------------	--------------

Molgewicht	553.5141
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ F ₄ N ₉ O
Vorzugsbezeichnung	Itacitinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1-{1-[3-Fluor-2-(trifluormethyl)pyridin-4-carbonyl]piperidin-4-yl}-3-[4-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]azetidin-3-yl)acetonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #41912

Chemical Abstract Service Nr.	1334302-63-4
Formelstamm	C26-H23-F4-N9-O . C6-H10-O4
Molgewicht	699.6553
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ F ₄ N ₉ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Itacitinibadipat
International Nonproprietary Name	(INN.L77,Cumul.L11-15(2004-2013))
2. Bezeichnung	(1-{1-[3-Fluor-2-(trifluormethyl)pyridin-4-carbonyl]piperidin-4-yl}-3-[4-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]azetidin-3-yl)acetonitril-hexandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41913

Chemical Abstract Service Nr.	1353625-73-6
Molgewicht	532.0581
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ ClN ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Presatovir
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-carbonyl]-4-chlorphenyl}methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[corr]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(1(3 <i>S</i>),3(2 <i>S</i>))-1(3)-Amino-5(5)-chlor-2(6)-methyl-4-oxo-2(5,2)-pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidina-3(2,1)-piperidina-1(1)-pyrrolidina-5(1)-benzolapentaphan-5(2)-yl]methansulfonamid; N-(2-[[{(2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-yl}carbonyl]-4-chlorphenyl)methansulfonamid; (2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl}-1-(5-chlor-2-methansulfonamidobenzoyl)piperidin

ASK #41914

Formelstamm	C24-H30-Cl-N7-O3-S . 2 Cl-H
Molgewicht	604.98
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ Cl ₃ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Presatovirdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)

2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-carbonyl]-4-chlorphenyl}methansulfonamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[corr])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{[1(3 <i>S</i>),3(2 <i>S</i>)-1(3)-Amino-5(5)-chlor-2(6)-methyl-4-oxo-2(5,2)-pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidina-3(2,1)-piperidina-1(1)-pyrrolidina-5(1)-benzolapentaphan-5(2)-yl]methansulfonamid-hydrochlorid (1:2); <i>N</i> -(2-[(2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-yl]carbonyl]-4-chlorphenyl}methansulfonamid-hydrochlorid (1:2); (2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl}-1-(5-chlor-2-methansulfonamidobenzoyl)piperidin-dihydrochlorid
ASK #41915	
Formelstamm	C ₂₄ -H ₃₀ -Cl-N ₇ -O ₃ -S . 2 Cl-H . 2 H ₂ -O
Molgewicht	641.0105
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ Cl ₃ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Presatovirdihydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-carbonyl]-4-chlorphenyl}methansulfonamid-hydrochlorid (1:2) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[corr])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{[1(3 <i>S</i>),3(2 <i>S</i>)-1(3)-Amino-5(5)-chlor-2(6)-methyl-4-oxo-2(5,2)-pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidina-3(2,1)-piperidina-1(1)-pyrrolidina-5(1)-benzolapentaphan-5(2)-yl]methansulfonamid-hydrochlorid (1:2) 2 HO; <i>N</i> -(2-[(2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-yl]carbonyl]-4-chlorphenyl}methansulfonamid-hydrochlorid (1:2) 2 HO; (2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl}-1-(5-chlor-2-methansulfonamidobenzoyl)piperidin-dihydrochlorid-Dihydrat
ASK #41916	
Chemical Abstract Service Nr.	1393477-72-9
Molgewicht	443.306
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ F ₆ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Selinexor
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; NCI.Dict; CAS; ICTRP; ChemIDplus; USNCT; MeSH; PubChem
2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i>)-3-{3-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-1- <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]- <i>N'</i> -(pyrazin-2-yl)prop-2-enhydrazid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41919	
Chemical Abstract Service Nr.	1401513-74-3
Formelstamm	C ₅₉ -H ₈₄ -N ₁₆ -O ₁₂ . x(C-H ₃ -O ₃ -S) ⁻ xH ⁺ . y H ₂ -O, x = 1,5-1,8, H ₂ O: 0,0-5,0 % (m/m)
Molgewicht	1305.5074
Bruttoformel	C ₆₀ H ₈₈ N ₁₆ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Leuprorelinmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L22,v.L18)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid-methansulfonat (1:x) y H ₂ O, x = 1,5-1,8, H ₂ O-Gehalt 0,0-5,0 % (m/m)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

ASK #41920

ASK #41921

ASK #41922

Chemical Abstract Service Nr.	1323403-33-3
Molgewicht	449.499
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Iberdomid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	(3S)-3-(4-[[4-(Morpholin-4-ylmethyl)phenyl]methoxy]-1-oxo-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-3-(4-[[4-(Morpholinomethyl)benzyl]oxy]-1-oxoisindolin-2-yl)piperidin-2,6-dion
ASK #41923	Chemical Abstract Service Nr.	1560678-63-8
	Formelstamm	C25-H27-N3-O5 . Cl-H
	Molgewicht	485.9599
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ ClN ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Iberdomidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L79)
	2. Bezeichnung	(3S)-3-(4-[[4-(Morpholin-4-ylmethyl)phenyl]methoxy]-1-oxo-1,3-dihydro-2H-isindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-3-(4-[[4-(Morpholinomethyl)benzyl]oxy]-1-oxoisindolin-2-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #41924	Chemical Abstract Service Nr.	121808-62-6
	Formelstamm	(C9-H11-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	244.2676
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Pidotimod
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemSpider; Pharmavista; USM114; KEGG; GSBL; PubChem; RTECS; EUCTR; MeSH; ATC-DE; ChemIDplus; MAR2014; CAS; ICTRP; ATC; Hager2013
	2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-N,S-methylen-L-cystein
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(R)-3-[(S)-5-Oxoprolyl]-4-thiazolidincarbonsäure; Pidotomod [häufiger Druckfehler/frequent misprint]; (R)-3-[(S)-(5-Oxo-2-pyrrolidinyl)carbonyl]thiazolidin-4-carbonsäure; (4R)-3-(5-Oxo-L-prolyl)-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure; (R)-3-[(S)-5-Oxoprolyl]thiazolidin-4-carbonsäure; 3-L-Pyroglutamyl-L-thiazolidin-4-carbonsäure; 3-(L-5-Oxo-2-pyrrolidinylcarbonyl)-L-thiazolidin-4-carbonsäure; (4R)-3-[(2S)-5-Oxopyrrolidincarbonyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure; Timodolsäure
ASK #41925	Chemical Abstract Service Nr.	1387560-01-1
	Molgewicht	513.7965
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClF ₇ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Umibecestat
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	N-{6-[(3R,6R)-5-Amino-3,6-dimethyl-6-(trifluormethyl)-3,6-dihydro-2H-1,4-oxazin-3-yl]-5-fluorpyridin-2-yl}-3-chlor-5-(trifluormethyl)pyridin-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41926		

Chemical Abstract Service Nr.	1037624-75-1
Molgewicht	506.6446
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Bemcentinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-(6,7-Dihydro-5 <i>H</i> -benzo[6,7]cyclohepta[1,2- <i>c</i>]pyridazin-3-yl)- <i>N</i> ⁸ -[(7 <i>S</i>)-7-(1-pyrrolidinyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -benzo[7]annulen-2-yl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3,5-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider

ASK #41927

Chemical Abstract Service Nr.	1208122-41-1
Formelstamm	(C196-H318-N53-O56)5 ⁻ 5H ⁺ . x C2-H4-O2 . y H2-O
Bruttoformel	C ₁₉₆ H ₃₂₃ N ₅₃ O ₅₆
Vorzugsbezeichnung	Elsiglutidacetat-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	H-His-Gly-Glu-Gly-Ser-Phe-Ser-Ser-Glu-Leu-Ser-Thr-Ile-Leu-Asp-Ala-Leu-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Ile-Ala-Thr-Lys-Ile-Thr-Asp-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-NH ₂ -acetat (1:x) y H ₂ O, x < 8,5, y <
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Histidylglycyl-L-alpha-glutamylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-seryl-L-seryl-L-alpha-glutamyl-L-leucyl-L-seryl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L-alpha-aspartyl-L-alanyl-L-leucyl-L-alanyl-L-alanyl-L-arginyl (1:x;y); HGEFSFSEL STILDALAAR DFIAWLIATK ITDKKKKK-NH (.) x CHCOOH (.) y HO

ASK #41928

Chemical Abstract Service Nr.	1385020-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1197403-33-0
Formelstamm	C20-H22-F2-N4-O2-S . Cl-H
Molgewicht	456.937
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Filanesibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(3-Aminopropyl)-5-(2,5-difluorphenyl)- <i>N</i> -methoxy- <i>N</i> -methyl-2-phenyl-1,3,4-thiadiazol-3(2 <i>H</i>)-carboxamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #41929

Chemical Abstract Service Nr.	357166-30-4
Formelstamm	(C20-H19-N5-O6)2 ⁻ 2Na ⁺ . 2.5 H2-O
Molgewicht	516.4125
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₅ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Natriumsalz (1:2) 2.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Pemetrexed-Dinatrium-2,5-Hydrat

Zitat Bezeichnung 3	(INNv.L78); (INN.L40); EAB10.5(2021)/3046
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Pemetrexed-Dinatrium 2.5 HO; (2S)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Natriumsalz (1:2) 2.5 HO; Pemetrexed-Dinatrium-Sesterhydrat

ASK #41932

Chemical Abstract Service Nr.	898562-94-2
Molgewicht	392.4525
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₀ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Mardepodect
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2-({4-[1-Methyl-4-(pyridin-4-yl)-1H-pyrazol-3-yl]phenoxy)methyl}chinolin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2(1)-Methyl-2(1)H-4-oxa-6(2)-chinolina-1(4)-pyridina-2(4,3)-pyrazola-3(1,4)-benzolahexaphan

ASK #41933

Chemical Abstract Service Nr.	1037309-45-7
Formelstamm	C25-H20-N4-O . C4-H6-O4
Molgewicht	510.5405
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Mardepodectsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	2-({4-[1-Methyl-4-(pyridin-4-yl)-1H-pyrazol-3-yl]phenoxy)methyl}chinolin-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bernsteinsäure--2-({4-[1-Methyl-4-(4-pyridinyl)-1H-pyrazol-3-yl]phenoxy)methyl}chinolin (1:1); 2(1)-Methyl-2(1)H-4-oxa-6(2)-chinolina-1(4)-pyridina-2(4,3)-pyrazola-3(1,4)-benzolahexaphan-butandioat (1:1)

ASK #41936

Chemical Abstract Service Nr.	1211333-21-9
Formelstamm	C14-H11-(18)F-N2-O2
Molgewicht	257.2508
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Flutafuranol (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2-[2-(¹⁸ F)Fluor-6-(methyldamino)pyridin-3-yl]-1-benzofuran-5-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	2-[2-((18F)Fluor-6-(methylamino)-3-pyridinyl)-1-benzofuran-5-ol; Flutafuranol F 18; Flutafuranol-f-18
ASK #41937	
Chemical Abstract Service Nr.	865363-93-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1189790-66-6
Molgewicht	293.2538
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Islatravir
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	2'-Desoxy-4'-C-ethinyl-2-fluoradenosin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E2FdA; EFdA; E-2-FdA; 2F-EdA; (2R,3S,5R)-5-(6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)-2-ethinyl-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-ol; 4'-E-d2-FA; 9-(2-Desoxy-4-C-ethinyl-beta-D-erythro-pentofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-amin; (2R,3S,5R)-5-(6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)-2-ethinyl-2-(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-ol; 4'-Ethinyl-2-fluor-2'-desoxyadenosin

ASK #41938

Chemical Abstract Service Nr.	2408129-39-3
Molgewicht	311.2691
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Islatravir 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	2'-Desoxy-4'-C-ethinyl-2-fluoradenosin 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E-2-FdA 1 HO; 4'-E-d2-FA 1 HO; 9-(2-Desoxy-4-C-ethinyl-beta-D-erythro-pentofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-amin-Monohydrat; (2R,3S,5R)-5-(6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)-2-ethinyl-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-ol--Wasser (1/1); Islatravir-Monohydrat; E2FdA 1 HO; 2F-EdA 1 HO; 4'-Ethinyl-2-fluor-2'-desoxyadenosin-Hydrat (1:1); (2R,3S,5R)-5-(6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)-2-ethinyl-2-(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-ol--Wasser (1/1); EFdA 1 HO

ASK #41941

Chemical Abstract Service Nr.	1297538-32-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1598419-57-8
Molgewicht	398.8462
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Darolutamid
International Nonproprietary Name	INN.L77

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(2 <i>S</i>)-1-[3-(3-Chlor-4-cyanphenyl)-1- <i>H</i> -pyrazol-1-yl]propan-2-yl]-5-[(1 <i>RS</i>)-1-hydroxyethyl]-1- <i>H</i> -pyrazol-3-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41942	Chemical Abstract Service Nr.	952154-79-9
	Formelstamm	(C5-H11-N2-O2) ⁻ H ⁺ . (C8-H7-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	268.3089
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ornithin(phenylacetat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L28)
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2,5-Diaminopentansäure(phenylacetat) (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	LOPA; OP; L-OP; (2 <i>S</i>)-2,5-Diaminopentansäure-phenylacetat (1:1); Ornithinphenylacetat
ASK #41943	Chemical Abstract Service Nr.	915430-78-3
	Formelstamm	(C230-H301-N63-O125-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺
	Molgewicht	7165.0854
	Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₂₀ N ₆₃ O ₁₂₅ P ₁₉ S ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Volanesorsen
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; EUCTR; Pharmavista; USNCT; USAN; ChemSpider; CAS; PubChem; GInAS; AdisInsight
	2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2'-Desoxy-P-thio)-5'-AGCTTCTTGT CCAGCTTTAT-3', [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[3,6,11,12,15]5-pentamethyl-Derivat; P-Thio-(5'-*A-*G-*C(Me)-*U(Me)-*U(Me)-dC(Me)-dT-dT-dG-dT-dC(
ASK #41944	Chemical Abstract Service Nr.	1573402-50-2
	Formelstamm	(C230-H301-N63-O125-P19-S19)19 ⁻ 19Na ⁺
	Molgewicht	7582.7401
	Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₀₁ N ₆₃ Na ₁₉ O ₁₂₅ P ₁₉ S ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Volanesorsen-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L75)
	Zitat Bezeichnung 1	Orph.Desig.:EU/3/16/1711
	2. Bezeichnung	

all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-
(1:19)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2'-Desoxy-P-thio)-5'-AGCTTCTTGT CCAGCTTTAT-3', [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[3,6,11,12,15]5-pentamethyl-Derivat-Natriumsalz (1:19); Volanesorsen-Nonadecanatrium;
P-Thio-(5'-*A-*G-*C(Me)-*U(Me)-*U(Me)-dC(Me)-dT-dT-dG-dT-dC(Me)-dC(Me)-dA-dG-dC(Me)-*U(Me)-*U(Me)-*U(Me)-*A-*U(Me)-3')-Natriumsalz (1:19), (Me) = 5-methyl, * =
2'-O-(2-methoxyethyl)

ASK #41945

Chemical Abstract Service Nr. 920014-72-8

Molgewicht 1117.3094

Bruttoformel C₄₉H₆₈N₁₈O₉S₂

Vorzugsbezeichnung Setmelanotid

International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung *N* -Acetyl-L-arginyl-L-cysteinyl-D-alanyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-cysteinamid-2,8-disulfid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Arg-cyclo(Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys)-NH; RCAHFRWC, [3]D,[5]D-[1]N(2)-Acetyl-[8]1-amid-[2],[8]-disulfid-Derivat;
Ac-Arg-Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys-NH-2,8-disulfid; Ac-Arg-c(Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys)-NH

ASK #41946

Chemical Abstract Service Nr. 1504602-49-6

Formelstamm C49-H68-N18-O9-S2 . x C2-H4-O2

Vorzugsbezeichnung Setmelanotidacetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung *N* -Acetyl-L-arginyl-L-cysteinyl-D-alanyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-cysteinamid-2,8-disulfid-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Arg-Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys-NH-2,8-disulfid-acetat (1:x); RCAHFRWC, [3]D,[5]D-[1]N(2)-Acetyl-[8]1-amid-[2],[8]-disulfid-Derivat-Acetate (1:x);
Ac-Arg-cyclo(Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys)-NH (.) x AcOH

ASK #41948

Chemical Abstract Service Nr. 1225208-94-5

Formelstamm (C30-H33-Cl-N7-O10-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 752.2149

Bruttoformel C₃₀H₃₄ClN₇O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Cefiderocol

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; PubChem; DrugSpider; ChemIDplus; DrugInfo; AdisInsight; ChemSpider; Pharmavista; GlnAS

2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[[(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino]acetamido]-3-({1-[2-(2-chlor-3,4-dihydroxybenzamido)ethyl]pyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
ASK #41949	
Formelstamm	2(C30-H33-Cl-N7-O10-S2) ⁻ 2H ⁺ . 2(C7-H8-O3-S) . H2-O4-S
Molgewicht	1946.9114
Bruttoformel	C ₇₄ H ₈₆ Cl ₂ N ₁₄ O ₃₀ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Cefiderocolhemisulfattosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L18)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[[(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino]acetamido]-3-({1-[2-(2-chlor-3,4-dihydroxybenzamido)ethyl]pyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0] (2:2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41950	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1883829-99-9
Formelstamm	2(C30-H33-Cl-N7-O10-S2) ⁻ 2H ⁺ . 2(C7-H8-O3-S) . H2-O4-S . x H2-O
Bruttoformel	C ₇₄ H ₈₆ Cl ₂ N ₁₄ O ₃₀ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Cefiderocolhemisulfattosilat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L18)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[[(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino]acetamido]-3-({1-[2-(2-chlor-3,4-dihydroxybenzamido)ethyl]pyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0] (2:2:1) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41951	
Chemical Abstract Service Nr.	124-90-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13699-57-5; 30777-15-2
Formelstamm	C18-H21-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	351.8246
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxycodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR2014
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxycodonhydrochlorid, wasserfrei
ASK #41952	
Chemical Abstract Service	1407492-04-9

Nr.	
Vorzugsbezeichnung	Roneparstat
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	Heparin-Natrium aus Schweinedarmmucosa, modifiziert durch (1) Sulfamat-Solvolyse der zu ca. 85 % <i>N</i> -sulfonylierten -D-Glucosamin-Einheiten, (2) vollständige Acetylierung aller Amino-Gruppen, (3) Glycolspaltung der zu ca. 25 % an O ² und O ³ unsulfonylierten -L-Idopyranuronat- und -D-Glucopyranuronat-Einheiten, und (4) Reduktion der entstandenen Oxo- zu Hydroxy-Gruppen, mittlere Molmasse: 15-25 kg/mol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Reduziertes Glycolspaltungsprodukt von N-acetylierten N-desulfonyliertem Heparin-Natrium
ASK #41953	
Chemical Abstract Service Nr.	1443211-72-0
Molgewicht	415.3653
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Eleclazin
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-(Pyrimidin-2-ylmethyl)-7-[4-(trifluormethoxy)phenyl]-3,4-dihydro-1,4-benzoxazepin-5(2 <i>H</i>)-on
ASK #41958	
Chemical Abstract Service Nr.	1392826-25-3
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₁ -(2)H ₆ -N-O ₃ , M = 323,4596 g/mol
Molgewicht	323.4596
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Deutetrabenazin
International Nonproprietary Name	INN.L74
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,11 <i>bR</i>)-9,10-Di[(² H ₃)methoxy]-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-2-on [Säure- oder Base-katalysierte schnelle Keto-Enol-Tautomerie in Lösung ergibt ca. 9 % der diastereomeren Verbindung im Gleichgewicht]
ASK #41961	
Chemical Abstract Service Nr.	2012558-47-1
Formelstamm	(C ₂₄₈ -H ₃₄₉ -N ₆₅ -O ₇₂)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	5398.8646
Bruttoformel	C ₂₄₈ H ₃₅₅ N ₆₅ O ₇₂
Vorzugsbezeichnung	Bulevirtid
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista

ASK #41962	2. Bezeichnung	GTNLSVPNPL GFFPDHQLDP AFGANSNNPD WDFNPKNKDHW PEANKVG [1] <i>N</i> -Tetradecanoyl-[47]1-amid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-Tetradecanoylglycyl-L-threonyl-L-asparaginy-L-leucyl-L-seryl-L-valyl-L-prolyl-L-asparaginy-L-prolyl-L-leucylglycyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-alpha-aspartyl-L-histidyl-L-glutaminy-L-leucyl-L-myristoyl-Gly-Thr-Asn-Leu-Ser-Val-Pro-Asn-Pro-Leu-Gly-Phe-Phe-Pro-Asp-His-Gln-Leu-Asp-Pro-Ala-Phe-Gly-Ala-Asn-Ser-Asn-Asn-Pro-Asp-Trp-Asp-Phe-Asn-Pro-Asn-Lys-Asp-His-Trp-Pro-Glu-Ala-Asn
	Formelstamm	(C248-H349-N65-O72)6 ⁻ 6H ⁺ . x C2-H4-O2 . y H2-O
	Bruttoformel	C ₂₄₈ H ₃₅₅ N ₆₅ O ₇₂
	Vorzugsbezeichnung	Bulevirtidacetat (1:x) y H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L80)
ASK #41964	2. Bezeichnung	GTNLSVPNPL GFFPDHQLDP AFGANSNNPD WDFNPKNKDHW PEANKVG [1] <i>N</i> -Tetradecanoyl-[47]1-amid-acetat (1:x) y H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Bulevirtidacetat-Hydrat; Myristoyl-Gly-Thr-Asn-Leu-Ser-Val-Pro-Asn-Pro-Leu-Gly-Phe-Phe-Pro-Asp-His-Gln-Leu-Asp-Pro-Ala-Phe-Gly-Ala-Asn-Ser-Asn-Asn-Pro-Asp-Trp-Asp-Phe-Asn-Pro-Asn-Lys-Asp-His-Trp-Pro-Glu-Ala-Asn-N-Tetradecanoylglycyl-L-threonyl-L-asparaginy-L-leucyl-L-seryl-L-valyl-L-prolyl-L-asparaginy-L-prolyl-L-leucylglycyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-alpha-aspartyl-L-histidyl-L-glutaminy-L-leucyl-L-myristoyl-Gly-Thr-Asn-Leu-Ser-Val-Pro-Asn-Pro-Leu-Gly-Phe-Phe-Pro-Asp-His-Gln-Leu-Asp-Pro-Ala-Phe-Gly-Ala-Asn-Ser-Asn-Asn-Pro-Asp-Trp-Asp-Phe-Asn-Pro-Asn-Lys-Asp-His-Trp-Pro-Glu-Ala-Asn (1:x) y HO
	Formelstamm	(C40-H56-N3-O4-S)+
	Molgewicht	674.9553
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₆ N ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Maralixibat
	International Nonproprietary Name	(INN.L75)
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	1-[[4-({4-[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-Dibutyl-7-(dimethylamino)-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1 ⁶ -benzothiepin-5-yl]phenoxy)methyl}phenyl)methyl]-1,4-diazabicyclo[2.2.2]octan-1-ium
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Lopixibat
ASK #41965	Chemical Abstract Service Nr.	228113-66-4
	Formelstamm	(C40-H56-N3-O4-S)+ Cl ⁻
	Molgewicht	710.4083
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₆ ClN ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Maralixibatchlorid
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	2. Bezeichnung	1-[[4-({4-[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-Dibutyl-7-(dimethylamino)-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1 ⁶ -benzothiepin-5-yl]phenoxy)methyl}phenyl)methyl]-1,4-diazabicyclo[2.2.2]octan-1-ium-chlorid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lopixibatchlorid
ASK #41966	
Chemical Abstract Service Nr.	1051366-32-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1228094-02-7
Molgewicht	1864.1139
Bruttoformel	C ₈₄ H ₁₁₈ N ₂₄ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Balixafortid
International Nonproprietary Name	INN.L74
2. Bezeichnung	Cyclo(L-alanyl-L-cysteinyl-L-seryl-L-alanyl-D-prolyl-L-2,4-diaminobutanoyl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-glutaminy-L-lysyl-D-prolyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-histidyl)-2,9-disulfid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclo(ACSAPXRYCY QKPPYH), 2,9-Disulfid, X = (2S)-2,4-diaminobutanoyl; Cyclo(Ala-Cys-Ser-Ala-D-Pro-Dab-Arg-Tyr-Cys-Tyr-Gln-Lys-D-Pro-Pro-Tyr-His)-2,9-disulfid
ASK #41967	
Bruttoformel	C ₈₄ H ₁₁₈ N ₂₄ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Balixafortidacetat (1:x) y H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	Cyclo(L-alanyl-L-cysteinyl-L-seryl-L-alanyl-D-prolyl-L-2,4-diaminobutanoyl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-glutaminy-L-lysyl-D-prolyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-histidyl)-2,9-disulfid-acetat (1:x) y H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclo(ACSAPXRYCY QKPPYH), 2,9-Disulfid-acetat (1:x) y HO, X = (2S)-2,4-diaminobutanoyl; Cyclo(Ala-Cys-Ser-Ala-D-Pro-Dab-Arg-Tyr-Cys-Tyr-Gln-Lys-D-Pro-Pro-Tyr-His)-2,9-disulfid-acetat (1:x) y HO; Balixafortidacetat-Hydrat (1:x:y)
ASK #41968	
Chemical Abstract Service Nr.	1383982-64-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1628076-74-3
Molgewicht	412.5267
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Lanabecestat
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,1' <i>R</i> ,4 <i>r</i>)-4-Methoxy-5''-methyl-6'-[5-(prop-1-in-1-yl)pyridin-3-yl]-3' <i>H</i> -dispiro[cyclohexan-1,2'-inden-1',2''-imidazol]-4''-amin
ASK #41969	
Chemical Abstract Service Nr.	1522418-41-2
Formelstamm	C26-H28-N4-O . C10-H16-O4-S
Molgewicht	644.8234

Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Lanabecestatcamsilat
International Nonproprietary Name	(INN.L78,v.L18)
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,1' <i>R</i> ,4 <i>r</i>)-4-Methoxy-5"-methyl-6'-[5-(prop-1-in-1-yl)pyridin-3-yl]-3'- <i>H</i> -dispiro[cyclohexan-1,2'-inden-1',2"-imidazol]-4"-amin-[(1 <i>S</i> ,4' <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfon(1:1)
ASK #41970	
Chemical Abstract Service Nr.	1254053-43-4
Molgewicht	552.7115
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gilteritinib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; USAN; ChemSpider
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-{3-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-(oxan-4-ylamino)pyrazin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Ethyl-3-({3-methoxy-4-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-piperidinyl]phenyl}amino)-5-(tetrahydro-2H-pyran-4-ylamino)-2-pyrazincarboxamid
ASK #41971	
Chemical Abstract Service Nr.	1254053-84-3
Formelstamm	2(C29-H44-N8-O3) . C4-H4-O4
Molgewicht	1221.4951
Bruttoformel	C ₆₂ H ₉₂ N ₁₆ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Gilteritinibhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-{3-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-(oxan-4-ylamino)pyrazin-2-carboxamid-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>E</i>)-2-Butendisäure--6-Ethyl-3-({3-methoxy-4-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-piperidinyl]phenyl}amino)-5-(tetrahydro-2H-pyran-4-ylamino)-2-pyrazincarboxamid (1:2)
ASK #41972	
Chemical Abstract Service Nr.	2204245-47-4
Formelstamm	(C28-H31-F3-N5-O4-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	629.7354
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ F ₃ KN ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Bamocaftr-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	(1 ⁴ <i>S</i>)- <i>N</i> -(Benzolsulfonyl)-1 ² ,1 ² ,1 ⁴ -trimethyl-7 ¹ -(trifluormethyl)-4-oxa-2(2,6)-pyridina-3(1,3)-pyrazola-1(1)-pyrrolidina-7(1)-cyclopropanaheptaphan-2 ³ -carboxamid-Kaliumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-(Benzolsulfonyl)-6-(3-{2-[1-(trifluormethyl)cyclopropyl]ethoxy}-1H-pyrazol-1-yl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid-Kaliumsalz (1:1);
Kalium[(benzolsulfonyl){6-(3-{2-[1-(trifluormethyl)cyclopropyl]ethoxy}-1H-pyrazol-1-yl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carbonyl}azanid];
Kalium[(benzolsulfonyl){(1(4S)-1(2),1(2),1(4)-trimethyl-7(1)-(trifluormethyl)-4-oxa-2(2,6)-pyridina-3(1,3)-pyrazola-1(1)-pyrrolidina-7(1)-cyclopropanaheptaphan-2(3)-carbonyl}azanid];
Kalium[(benzolsulfonyl){(6-(3-{2-[1-(trifluormethyl)cyclopropyl]ethoxy}-1H-pyrazol-1-yl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-yl}carbonyl}azanid]

ASK #41975

Chemical Abstract Service Nr. 83280-65-3
Molgewicht 240.2109
Bruttoformel C₁₄H₈O₄
Vorzugsbezeichnung Napabucasin
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUCTR
2. Bezeichnung 2-Acetylnaphtho[2,3-*b*]furan-4,9-dion
Zitat Bezeichnung 2 Chempider; INN.CN

ASK #41976

Chemical Abstract Service Nr. 133825-80-6
Molgewicht 421.6181
Bruttoformel C₂₇H₃₉N₃O
Vorzugsbezeichnung Nevanimib
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung *N*-({1-[4-(Dimethylamino)phenyl]cyclopentyl)methyl}-*N*-[2,6-di(propan-2-yl)phenyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2,6-Diisopropylphenyl)-3-({1-[4-(dimethylamino)phenyl]cyclopentyl)methyl}harnstoff

ASK #41977

Chemical Abstract Service Nr. 133825-81-7
Formelstamm C27-H39-N3-O . Cl-H
Molgewicht 458.079
Bruttoformel C₂₇H₄₀ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Nevanimibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L81)
2. Bezeichnung *N*-({1-[4-(Dimethylamino)phenyl]cyclopentyl)methyl}-*N*-[2,6-di(propan-2-yl)phenyl]harnstoff-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.L81)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2,6-Diisopropylphenyl)-3-({1-[4-(dimethylamino)phenyl]cyclopentyl)methyl}harnstoff-hydrochlorid (1:1)

ASK #41980

Chemical Abstract Service Nr. 1038984-31-4
Molgewicht 380.3724
Bruttoformel C₂₀H₁₇FN₄O₃

Vorzugsbezeichnung	Tulrampator
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	8-Cyclopropyl-3-[2-(3-fluorphenyl)ethyl]-7,8-dihydro-3 <i>H</i> -[1,3]oxazino[6,5- <i>g'</i>][1,2,3]benzotriazin-4,9-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #41982

Chemical Abstract Service Nr.	944252-63-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1221423-21-7
Molegewicht	1553.8082
Bruttoformel	C ₇₃ H ₁₁₂ N ₂₂ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Murepavadin
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Cyclo[L-alanyl-L-seryl-D-prolyl-L-prolyl-L-threonyl-L-tryptophyl-L-isoleucyl-(2 <i>S</i>)-2,4-diaminobutanoyl-L-ornithyl-(2 <i>R</i>)-2,4-diaminobutanoyl-(2 <i>S</i>)-2,4-diaminobutanoyl-L-tryptophyl-(2 <i>S</i>)-2,4-diaminobutanoyl-(2 <i>S</i>)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclo(Thr-Trp-Ile-Dab-Orn-D-Dab-Dab-Trp-Dab-Dab-Ala-Ser-D-Pro-Pro); Cyclo(L-threonyl-L-tryptophyl-L-isoleucyl-L-2,4-diaminobutyryl-L-ornithyl-D-2,4-diaminobutyryl-L-2,4-diaminobutyryl-L-2,4-diaminobutyryl-L-2,4-diaminobutyryl-L-alanyl-L-seryl-D-prolyl-L-prolyl-L-leucyl-L-valyl-L-histidyl-L-methionyl-L-glutamyl-L-aspartyl-L-serine-L-threonine-L-isoleucine-L-tyrosine-L-phenylalanine-L-proline-L-glycyl-L-asparagine-L-glutamine-L-homocysteine-L-methionine-L-norvaline-L-isovaline-L-leucine-L-tryptophan-L-tryptidine-L-lysine-L-pyrrolidine-L-pyridone-L-piperidine-L-piperazine-L-pyrimidin-L-imidazole-L-oxadiazole-L-oxadiazole-L-triazole-L-tetrazole-L-furazan-L-imidazo-

ASK #41983

Formelstamm	C73-H112-N22-O16 . x C2-H4-O2 . y H2O
Vorzugsbezeichnung	Murepavadinacetat (1:x) y H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	Cyclo[L-alanyl-L-seryl-D-prolyl-L-prolyl-L-threonyl-L-tryptophyl-L-isoleucyl-(2 <i>S</i>)-2,4-diaminobutanoyl-L-ornithyl-(2 <i>R</i>)-2,4-diaminobutanoyl-(2 <i>S</i>)-2,4-diaminobutanoyl-L-tryptophyl-(2 <i>S</i>)-2,4-diaminobutanoyl-(2 <i>S</i>) (1:x) y H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclo(Ala-Ser-D-Pro-Pro-Thr-Trp-Ile-Dab-Orn-D-Dab-Dab-Trp-Dab-Dab)-acetat (1:x) y HO; Murepavadinacetat-Hydrat (1:x:y); Cyclo(Thr-Trp-Ile-Dab-Orn-D-Dab-Dab-Trp-Dab-Dab-Ala-Ser-D-Pro-Pro) (. HO;

ASK #41984

Chemical Abstract Service Nr.	1138245-21-2
Formelstamm	(C12-H18-N-O2) ⁻ H ⁺ . (C6-H5-O3-S) ⁻ H ⁺

Molgewicht	367.4598
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Mirogabalinbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L71,v.L22)
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-(Aminomethyl)-3-ethylbicyclo[3.2.0]hept-3-en-6-yl]essigsäure-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41985	
Chemical Abstract Service Nr.	1200493-78-2
Molgewicht	367.4001
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ FN ₅ OS
Vorzugsbezeichnung	Atabecestat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[(4 <i>S</i>)-2-Amino-4-methyl-4 <i>H</i> -1,3-thiazin-4-yl]-4-fluorphenyl}-5-cyanpyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41992	
Chemical Abstract Service Nr.	1708971-55-4
Molgewicht	506.5569
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Roblitinib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-Cyan-4-[(2-methoxyethyl)amino]pyridin-2-yl}-7-formyl-6-[(4-methyl-2-oxopiperazin-1-yl)methyl]-3,4-dihydro-1,8-naphthyridin-1(2 <i>H</i>)-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41995	
Chemical Abstract Service Nr.	1353546-86-7
Molgewicht	510.2927
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ Cl ₂ F ₂ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Orismilast
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3,5-Dichlor-4-{2-[7-(difluormethoxy)-1',1'-dioxo-1' ⁶ -spiro[1,3-benzodioxol-2,4'-thian]-4-yl]-2-oxoethyl}pyridin-1-ium-1-olat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(3,5-Dichlor-1-oxo-1lambda(4)-pyridin-4-yl)-1-[7-(difluormethoxy)-1',1'-dioxo-1'lambda(6)-spiro[1,3-benzodioxol-2,4'-thian]-4-yl]ethan-1-on
ASK #41996	
Chemical Abstract Service Nr.	1414943-94-4

Molgewicht	387.4312
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ FN ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Atuveciclib
International Nonproprietary Name	INN.L78:Corr.CN,SF
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemSpider; Pharmavista; EUTCT; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[3-[[4-(4-Fluor-2-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]phenyl)methyl](imino)(methyl)- ⁶ -sulfanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-[3-[[4-(4-Fluor-2-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]phenyl)methyl](imino)(methyl)-lambda(6)-sulfanon; (+)-4-(4-Fluor-2-methoxyphenyl)-N-{3-[(S-methylsulfonimidoyl)methyl]phenyl}-1,3,5-triazin-2-amin; 4-(4-Fluor-2-methoxyphenyl)-N-(3-[(<i>R</i>)-methansulfonimidoyl)methyl]phenyl)-1,3,5-triazin-2-amin

ASK #41997

Chemical Abstract Service Nr.	1562338-42-4
Molgewicht	393.4821
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Branaplam
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-(1 <i>H</i> -Pyrazol-4-yl)-2-{6-[(2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)oxy]pyridazin-3-yl}phenol
Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2014/028459:Ex.17.13; eINN.CN; INN.CN

ASK #41998

Chemical Abstract Service Nr.	1562338-39-9
Formelstamm	C22-H27-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	429.943
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Branaplamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	5-(1 <i>H</i> -Pyrazol-4-yl)-2-{6-[(2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)oxy]pyridazin-3-yl}phenol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41999

Formelstamm	C22-H27-N5-O2 . Cl-H . x H2-O
Molgewicht	447.9591
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Branaplamhydrochlorid x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	5-(1 <i>H</i> -Pyrazol-4-yl)-2-{6-[(2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)oxy]pyridazin-3-yl}phenol-hydrochlorid (1:1) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42000

Chemical Abstract Service Nr.	742092-03-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	913082-11-8; 926623-17-8
Formelstamm	(C ₈₆ -H ₁₀₄ -N ₂₁ -O ₂₆ -S ₂) ⁵⁻ 5H ⁺
Molgewicht	1917.0408
Bruttoformel	C ₈₆ H ₁₀₉ N ₂₁ O ₂₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Vintafolid
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[[{(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl}amino}benzoyl]-L- -glutamyl-L- -aspartyl-L-arginyl-L- -aspartyl-L- -aspartyl-S-{2-[2-(<i>O</i> -4-desacetyl-23-demethoxyvincaleukoblastin-23-yl)hydrazinca
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Folyl-L-alpha-aspartyl-L-arginyl-L-alpha-aspartyl-L-alpha-aspartyl-S-{2-[2-(<i>O</i> -4-desacetylvincaleukoblastin-23-oyl)hydrazincarbonyloxy]ethylsulfanyl}-L-cystein

ASK #42003

Chemical Abstract Service Nr.	943319-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	952306-26-2
Molgewicht	532.5595
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₇ F ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Ponatinib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D09950; EUTCT; CAS; USAN; ICTRP; MeSH; MAR2013; ChemIDplus
2. Bezeichnung	3-[(Imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-3-yl)ethinyl]-4-methyl- <i>N</i> -{4-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-3-(trifluormethyl)phenyl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42004

Chemical Abstract Service Nr.	1114544-31-8
Formelstamm	C ₂₉ -H ₂₇ -F ₃ -N ₆ -O . Cl-H
Molgewicht	569.0204
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ ClF ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Ponatinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	3-[(Imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-3-yl)ethinyl]-4-methyl- <i>N</i> -{4-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-3-(trifluormethyl)phenyl}benzamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #42005

Chemical Abstract Service Nr.	1245634-25-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Actoxumab INN.L72:Corr.CN

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGFSFS NYGMHWVRQA PGKGLEWVAL IWYDGSNEDY TDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARWG MVRGVIDVFD IWGQGTVVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQHHP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ ANSFPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (231-231',234-234'),[H-L,H'-L'] (225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42006

Chemical Abstract Service Nr. 865433-00-7

Formelstamm (C₁₂H₁₂N-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 267.3009

Bruttoformel C₁₂H₁₃NO₄S

Vorzugsbezeichnung Aladorian

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (7-Methoxy-2,3-dihydro-1,4-benzothiazepin-4(5*H*)-yl)oxoessigsäure

ASK #42007

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1245916-14-6

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₇₂H₉₉₉₆N₁₇₃₆O₂₀₃₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Alirocumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN NYAMNHWVRQA PGKGLDWVST ISGSGGTTNY ADSVKGRFII SRDSSKHTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDS NWGNFDLWGR GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSVL YRSNNRNLFG WYQQKPGQPP NLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGSDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQYYTT PTYFGQGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'] (23-94,140-200),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42008

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1311281-25-0

Molgewicht 49000

Vorzugsbezeichnung Antithrombin gamma

**International
Nonproprietary Name** INN.L77:Corr.SF

2. Bezeichnung

HGSPVDICTA KPRDIPMNPM CIYRSPEKKA TEDEGSEQKI PEATNRRVWE LSKANSRFAT TFYQHLADSK NDNDNIFLSP LSISTAFAMT KLGACNDTLQ QLMEVFKFDT ISEKTSQIH
FFFAKLNCR L YRKANKSSKL VSANRLFGDK SLTFNETYQD ISELVYGAKL QPLDFKENAE QSRAAINKWV SNKTEGRITD VIPSEAINEL TVLVLVNTIY FKGLWWSKFS PENTRKELFY
KADGESCSAS MMYQEGKFRY RRVAEGTQVL ELFPKGDDIT MVLILPKPEK SLAKVEKELT PEVLQEWLDE LEEMMLVVHM PRFRIEDGFS LKEQLQDMGL VDLFSPEKSK LPGIVAEGRD
DLYVSDAFHK AFLEVNEEGS EAAASTAVVI AGRSLNPNRV TFKANRPFLV FIREVPLNTI IFMGRVANPC VK, 8,128:21,95:247,430-Tris(disulfid),
Asn96,Asn135,Asn155,Asn192-*N*⁴-glycosyliert mit -Sia 3- -Gal 3- -Gl-N 2- -Man 3(-Sia 3- -Gal 3- -Gl-N 2- -Man 6) -Man 4- -Gl-N 4- -Gl-N (Glycoform), hergestellt mit
Kulturen Fucosyltransferase-negativer gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42009

Chemical Abstract Service Nr.	1018833-53-8
Molgewicht	1189.3126
Bruttoformel	C ₅₈ H ₈₀ N ₁₀ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Asudemotid
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	L- -Glutamyl-L-tyrosyl-L-tyrosyl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-asparaginy-L-isoleucin

ASK #42010

Chemical Abstract Service Nr.	846056-87-9
Formelstamm	(C ₄ -H ₈ -Cl ₂ -N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	222.0902
Bruttoformel	C ₄ H ₉ Cl ₂ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Auriclosen
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	2-(Dichloramino)-2-methylpropan-1-sulfonsäure

ASK #42011

Chemical Abstract Service Nr.	570406-98-3
Formelstamm	(C ₂₉ -H ₃₃ -Cl ₂ -N ₆ -O ₃ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	649.6547
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ Cl ₂ N ₆ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Avatrombopag
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus; KEGG.D10306; ICTRP; PubChem; EUCR; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	1-(3-Chlor-5-[[4-(4-chlorthiophen-2-yl)-5-(4-cyclohexylpiperazin-1-yl)-1,3-thiazol-2-yl]carbamoyl]pyridin-2-yl)piperidin-4-carbonsäure

ASK #42012

Chemical Abstract Service Nr.	527698-09-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	941579-28-8
Molgewicht	85100
Vorzugsbezeichnung	Balugrastim
International Nonproprietary Name	INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAN NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTECCQ AADKAACLLP KLDELDEGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVTDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECE KPLLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAFVEKCK ADDKETCFE EGKKLVAASQ AALGLTPLGP ASSLPQSFL KCLEQVRKIQ GDGAALQEK CATYKLCHPE ELVLLGHS LG IPWAPLSSCP SQALQLAGCL SQLHSGFLY QGLLQALEGI SPELGPTLDT LQLDVADFAT TIWQQMEELG MAPALQPTQG AMPAFASAFQ RRAGGVLVAS HLQSFLEVS RVLRLAQP

53,62:75,91:90,101:124,169:168,177:200,246:245,253:265,279:278,289:316,361:360,369:392,438:437,448:461,477:476,487:514,559:558,567:621,627:649,659-Nonadecakis(disulfid)

ASK #42013

Chemical Abstract Service Nr. 1246264-45-8

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₆₄H₉₉₇₄N₁₇₂₆O₂₀₁₄S₄₆

Vorzugsbezeichnung Bezlotoxumab

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKSGESLKI SCKGSGYSFT SYWIGWVRQM PGKGLEWMGI FYPGDSSTRY SPSFQGQVTI SADKSVNTAY LQWSSLKASD TAMYYCARRR NWGNAFDIWG QGTMVTVSSA STKGPSVFP APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TTPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSTWTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC , [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42014

Chemical Abstract Service Nr. 676500-67-7

Molgewicht 386.4448

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Bevenopran

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 5-[2-Methoxy-4-({[2-(oxan-4-yl)ethyl]amino)methyl}phenoxy]pyrazin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42015

Chemical Abstract Service Nr. 1260251-31-7

Molgewicht 806.9409

Bruttoformel C₄₂H₅₆F₂N₈O₆

Vorzugsbezeichnung Birinapant

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -((6,6'-Difluor[1 <i>H</i> ,1' <i>H</i> -2,2'-biindol]-3,3'-diyl)bis{methylen[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxypyrrolidin-2,1-diyl][(2 <i>S</i>)-1-oxobutan-1,2-diyl]})bis[(2 <i>S</i>)-2-(methylamino)propanamid]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6,6'-Difluor-3,3'-bis(((2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxy-1-[(2 <i>S</i>)-2-(<i>N</i> (2)-methyl- <i>L</i> -alaninamido)butanoyl]pyrrolidin-2-yl)methyl)-1 <i>H</i> ,1' <i>H</i> -2,2'-biindol; N(1),N(1')-((6,6'-Difluor[1 <i>H</i> ,1' <i>H</i> -2,2'-biindol]-3,3'-diyl)bis{methylen[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-hydroxypyrrolidin-2,1-diyl][(2 <i>S</i>)-1-oxobutan-1,2-diyl]})bis[N(2)-methyl- <i>L</i> -alaninamid]
ASK #42016	
Chemical Abstract Service Nr.	1236126-45-6
Molgewicht	61600
Vorzugsbezeichnung	Blisibimod
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	GCKWDLIIKQ WVCDPLGSGS ATGGSGSTAS SGSGSATHML PGCKWDLLIK QWVCDPLGGG GGVDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK 2,13:2',13':43,54:43',54':69,69':72,72':104,164:104',164':210,268:210',268'-Decakis(disulfid)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42017	
Chemical Abstract Service Nr.	1236278-28-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Clazakizumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFSLN NYYVTWVRQA PGKGLEWVGI IYGSDETAAY TSAIGRFTIS RDNSKNTLYL QMNSLRAEDT AVYYCARDSD SDWDAKFNWL GQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDRKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYA STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']AIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASQSLN NLSWYQQKPK GKAPKLLIYR ASTLASGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP DDFATYYCQQ GYSLRNIDNA FGGGTKVEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYLSLS TLTLKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC, [H,H'](22-95,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,137-197),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-217)-Hexadecakis(disulfid)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42018	
Chemical Abstract Service Nr.	954126-98-8
Molgewicht	441.9041
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClF ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Danirixin
International	INN.L69

Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUCTR; DrugInfo; ChemIDplus; ChemSpider; PubChem; FDA-SRS; CAS; USAN; ICTRP; KEGG; EUTCT; Pharmavista; Pat.WO2015/173701:Ex.1; AdisInsight; USNCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3 <i>S</i>)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl)- <i>N'</i> -(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3 <i>S</i>)-piperidin-3-ylsulfonyl]phenyl)- <i>N'</i> -(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff; 1-[4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3 <i>S</i>)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl]-3-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff; 1-[4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3 <i>S</i>)-3-piperidinylsulfonyl]phenyl]-3-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff
ASK #42019	
Chemical Abstract Service Nr.	1243262-17-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Demcizumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKI SCKASGYSFT AYYIHVWKQA PGQGLEWIGY ISSYNGATNY NQKFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARDY DYDVGMMDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKTVK CCVECPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPMMLDSG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSL LSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT ISCRASESD NYGISFMKWF QQKPGQPPKL LIYAASNQGS GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQQSKEVPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-218)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42020	
Chemical Abstract Service Nr.	1314238-96-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Duligotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTLS GDWIIHWVRQA PGKGLEWVGE ISAAGGYTDY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCARES RVSFEAMDY WGQGTLLTVTS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKHTHC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQNIATDVAWYQQKPKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SEPEPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Duligotumab
ASK #42021	
Chemical Abstract Service Nr.	1192706-53-8

Molgewicht	18800
Vorzugsbezeichnung	Empegfilgrastim
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP
2. Bezeichnung	MTPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQGDGA ALQEKL CATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSYRVLR HLAQP (37,43:65,75)-Bis(disulfid), Met1-PEG-modifiziert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42022

Chemical Abstract Service Nr.	841205-47-8
Molgewicht	389.328
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enobosarm
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2S)-3-(4-Cyanphenoxy)-N-[4-cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42023

Chemical Abstract Service Nr.	1192578-27-0
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Enoticumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVSF LWYDGTNKNY VESVKGRFTI SRDNSKNMLY LEMNSLRAED TAVYYCARDH DFRSGYEGWF DPWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQH RSNWPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42024

Chemical Abstract Service Nr.	254433-51-7
Molgewicht	3020
Vorzugsbezeichnung	Ensereptid
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	N-Acetyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-threonyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-L-glutamyl-L-tryptophyl-L-glutamyl-L-arginyl-L-asparagyl-L-methionyl-L-arginyl-L-lysyl-L-valyl-L-arginylglycyl-L-prolyl-L-(5,22)-Disulfid

Zitat Bezeichnung 2	CAS
ASK #42025	
Chemical Abstract Service Nr.	1210344-57-2
Molgewicht	436.8827
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClO ₇
Vorzugsbezeichnung	Ertugliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10313; PubChem; ICTRP; USAN; CAS; USNCT; ChEBI
2. Bezeichnung	(1S,2S,3S,4 <i>R</i> ,5S)-5-{4-Chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl}-1-(hydroxymethyl)-6,8-dioxabicyclo[3.2.1]octan-2,3,4-triol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,6-Anhydro-1-C-[4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl]-5-C-(hydroxymethyl)-beta-L-idopyranose; (1S,2S,3S,4 <i>R</i> ,5S)-5-[4-Chlor-3-(4-ethoxybenzyl)phenyl]-1-(hydroxymethyl)-6,8-dioxabicyclo[3.2.1]octan-2,3,4-triol

ASK #42026

Chemical Abstract Service Nr.	848779-32-8
Formelstamm	C153-H176-N20-O36 . 4 (C2-H4-O)n
Vorzugsbezeichnung	Etirinotecanpegol
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	Tetrakis[(4S)-9-([1,4'-bipiperidin]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl]- <i>N,N,N'',N'''</i> -(methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG-irinotecan

ASK #42027

Chemical Abstract Service Nr.	1222102-29-5
Molgewicht	401.4233
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Evogliptin
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-4-[(3 <i>R</i>)-3-Amino-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butanoyl]-3-(tert-butoxymethyl)piperazin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42028

Chemical Abstract Service Nr.	1000413-72-8
Formelstamm	(C29-H31-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	524.6252
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ O ₇ S

Vorzugsbezeichnung	Fasiglifam
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus
2. Bezeichnung	[(3S)-6-({4'-[3-(Methansulfonyl)propoxy]-2',6'-dimethyl[1,1'-biphenyl]-3-yl)methoxy}-2,3-dihydro-1-benzofuran-3-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korrigiert]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3S)-6-({(2',6'-Dimethyl-4'-[3-(methansulfonyl)propoxy]-[1,1'-biphenyl]-3-yl))methoxy}-2,3-dihydro-1-benzofuran-3-yl]essigsäure
ASK #42029	
Chemical Abstract Service Nr.	1190239-42-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Fasimumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGFTLT ELSIHVVRQA PGKGLEWMGG FDPEDGETIY AQKFQGRVTM TEDTSTDYAY MELTSLRSED TAVYYCSTIF GVVTFNFDNWG QGTLTVTSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVQLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASAGDRVITCRASQAIR NDLGWYQQKP GKAPKRLIYA AFNLQSGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDLASYYCQQ YNRYPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((133-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42030	
Chemical Abstract Service Nr.	946062-05-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1315607-80-7
Formelstamm	C110-H106-N12-O33 . 4 (C2-H4-O)n
Vorzugsbezeichnung	Firtecanpegol
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	Tetrakis[(4S)-4,11-diethyl-9-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl]- <i>N,N,N',N''</i> -(oxybis{(propan-3,1,2-triyl)bis[poly(oxyethan-2,1-diyl)oxy(1-oxoethan-2,
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42031	
Chemical Abstract Service Nr.	864731-61-3
Molgewicht	556.2851
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ Cl ₂ F ₆ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fluralaner

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

2. Bezeichnung 4-[5-(3,5-Dichlorphenyl)-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]-2-methyl-*N*-(2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl)benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42032

Chemical Abstract Service Nr. 1310460-85-5

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Futuximab

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLQQPGSE LVRPGASVKL SCKASGYTFT SYWMHWVKQR PGQGLEWIGN IYPGSRSTNY DEKFKSKATL TVDTSSTAY MQLSSLTSED SAVYYCTRNG DYYVSSGDAM DYWGQGTSVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG PG [L,L']DIQMTQTTSS LSASLGDRVT ISCRTSQDIG NYLNWYQQKP DGTVKLLIYY TSRLHSGVPS RFSGSGSGTD FSLTINNVEQ EDVATYFCQH YNTVPPTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((23-88,134-194),[H,H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*N*⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42033

Chemical Abstract Service Nr. 890033-57-5

Molgewicht 461.3857

Bruttoformel C₂₆H₂₂Cl₂N₄

Vorzugsbezeichnung Giminabant

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 3-Chlor-4-[(2*R*)-2-(4-chlorphenyl)-4-[(1*R*)-1-(4-cyanophenyl)ethyl]piperazin-1-yl]benzonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42034

Chemical Abstract Service Nr. 928037-13-2

Molgewicht 633.6882

Bruttoformel C₃₃H₃₇F₂N₇O₄

Vorzugsbezeichnung Golvatinib

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung *N*-(2-Fluor-4-[(2-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-carboxamido]pyridin-4-yl)oxy]phenyl)-*N'*-(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42035

Chemical Abstract Service Nr.	936563-96-1
Molgewicht	440.4971
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ibrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; CAS; KEGG.D10223; USAN
2. Bezeichnung	1-((3 <i>R</i>)-3-[4-Amino-3-(4-phenoxyphenyl)-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl]piperidin-1-yl)prop-2-en-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>R</i>)-3-[4-Amino-3-(4-phenoxyphenyl)-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl]-1-propenoylpiperidin
ASK #42036	
Chemical Abstract Service Nr.	959963-46-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Imgatuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGFTFT DYKIHWVRQA PGQGLEWMGY FNPNSGYSTY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARLS PGGYYVMDAW GQGTTVTYSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHQDWWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQGIN NYLNWYQQKPKGAPKRLIYN TNNLQGTGVP RFGSGSGSTE FTLTISSLQP EDFATYYCLQ HNSFPTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTASVVCLLNNFYPRKAVQWVKVDNALQSGNSQESVTEQDSKDS TYSLSSTLTLSKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((23-88,133-193),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42037	
Chemical Abstract Service Nr.	1200440-65-8
Formelstamm	C ₂₅₇ -H ₃₈₃ -N ₆₅ -O ₇₇ -S ₆ . C ₂ -H ₂ -O ₂ . n(C ₂ -H ₂ -O), n = ca. 455
Molgewicht	5820
Bruttoformel	C ₂₅₇ H ₃₈₃ N ₆₅ O ₇₇ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin peglispro
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; PubChem; ChemIDplus; MAR2014; USNCT; USAN; KEGG.D10473; EUTCT
2. Bezeichnung	[A] H ₂ N-Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn-OH [B] H ₂ N-Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Lys-Pro-Thr-OH 6 ^A ,11 ^A :7 ^A ,7 ^B :20 ^A ,19 ^B -Tris(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von <i>Escherichia coli</i> , Lys28 ^B - <i>N</i> ⁶ -[(-Methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)) _n]-carbonyl-substituiert, n = ca. 455
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Macrogol-20000-pegyliertes Insulin lispro: [28(B)-(6-N-[[omega-Methoxypoly(oxyethylen)]carbonyl]-L-lysin),29(B)-L-prolin]Humaninsulin
ASK #42038	
Chemical Abstract Service Nr.	1278466-20-8
Molgewicht	47000
Vorzugsbezeichnung	Lampalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGPE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTYTGETTY ADDFKGRFVF SLDTSVSTAY LQISSLKAED TAVYYCEREG GVNNWGQGT LVTSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THT [L,L']DIQVTSQSPSS LSASVGDRTV ITCITSTDID DDMNWWYQQKP GKVPKLLISG GNTLRPGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDVATYYCLQ SDSLPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H](22-96,142-198),[L](23-88,134-194),[H-L](218-214)-Pentakis(disulfid)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42039	
Chemical Abstract Service Nr.	860005-21-6
Molgewicht	507.6163
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Latanoprosten bunod
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	4-(Nitrooxy)butyl (5 <i>Z</i>)-7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dihydroxy-2-((3 <i>R</i>)-3-hydroxy-5-phenylpentyl)cyclopentyl}hept-5-enoat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42040	
Chemical Abstract Service Nr.	1049674-65-8
Molgewicht	1256.5824
Bruttoformel	C ₆₀ H ₁₀₅ N ₁₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Latromotid
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	L-Lysyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-arginyl-L-valyl-L-arginyl-L-prolyl-L-leucyl-L-leucin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42041	
Chemical Abstract Service Nr.	1025967-78-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1356856-75-1; 915397-62-5
Formelstamm	(C ₂₉ H ₂₃ Cl ₂ N ₂ O ₇ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	615.4811
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Lifitegrast
International Nonproprietary Name	INN.L69

Zitat Bezeichnung 1		USAN; CAS; ICTRP
2. Bezeichnung		(2 <i>S</i>)-2-[2-(1-Benzofuran-6-carbonyl)-5,7-dichlor-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6-carboxamido]-3-[3-(methansulfonyl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #42042		
Chemical Abstract Service Nr.	1322627-61-1	
Molgewicht	147000	
Vorzugsbezeichnung	Ligelizumab	
International Nonproprietary Name	INN.L69	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVQSGAE VMKPGSSVKV SCKASGYTFS WYWLEWVRQA PGHGLEWMGE IDPGTFTTNY NEKFARVTF TADTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARFS HFSGSNYDYF DYWGQGTSLVTVSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPRE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMVHEALHN HYTKLSLS PGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSIG TNIHWYQQKP GQAPRLLIY ASESIGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLSQ EDFAVYYCQQ SWSWPTTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C,</p> <p>[H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert</p>	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42043		
Chemical Abstract Service Nr.	1000676-41-4	
Molgewicht	146000	
Vorzugsbezeichnung	Lirilumab	
International Nonproprietary Name	INN.L69	
Zitat Bezeichnung 1	USAN	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS FYAISWVRQA PGQGLEWMGG FIPIFGAANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSDDD TAVYYCARIP SGSYYYDYDM DVWGQGTVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVNH KPSNTKVDKR VESKYGPCCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPVT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWMYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C,</p> <p>[H,H'](22-96,150-206,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert</p>	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42044		
Chemical Abstract Service Nr.	1026785-55-6	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1214735-13-3; 1221574-20-4	
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₄ -N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	445.6147	
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₄ S	

Vorzugsbezeichnung	Lomibuvir
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; USAN; PubChem; Pharmavista; ROMP2019; KEGG; ChemSpider; AdisInsight; EUTCT; DrugInfo; CAS; ChemIDplus; MeSH; GlnAS
2. Bezeichnung	5-(3,3-Dimethylbut-1-in-1-yl)-3-{{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)- <i>N</i> -[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-hydroxycyclohexyl]-4-methylcyclohexan-1-carboxamido}thiophen-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(3,3-Dimethyl-1-butin-1-yl)-3-{{(trans-4-hydroxycyclohexyl)[(trans-4-methylcyclohexyl)carbonyl]amino}-2-thiophencarbonsäure; 5-(3,3-Dimethylbut-1-ynyl)-3-{{(trans-4-hydroxycyclohexyl)[(trans-4-methylcyclohexyl)carbonyl]amino}thiophen-2-carbonsäure

ASK #42045

Chemical Abstract Service Nr.	1058137-23-7
Molgewicht	443.4944
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lucitanib
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	6-{{7-[(1-Aminocyclopropyl)methoxy]-6-methoxychinolin-4-yl}oxy)- <i>N</i> -methylnaphthalin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42046

Chemical Abstract Service Nr.	1056634-68-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1160597-06-7
Molgewicht	414.4598
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Momelotinib
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Cyanomethyl)-4-{2-[4-(morpholin-4-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42047

Chemical Abstract Service Nr.	1229626-28-1
Molgewicht	911.0884
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₆ F ₂ N ₆ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Deldeprevir
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,12 <i>Z</i> ,13 <i>aS</i> ,14 <i>aR</i> ,16 <i>aS</i>)- <i>N</i> -(Cyclopropan-sulfonyl)-6-[2-(3,3-difluoropiperidin-1-yl)-2-oxoethyl]-2-{{(7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]chinolin-4-yl}oxy)-5,16-dioxo-1,2,3,6,7,8,9,10,11-octahydro-1,4-benzothiazolo[5,4- <i>c</i>]pyrimidin-2-yl}carbamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neceprevir
ASK #42048	
Chemical Abstract Service Nr.	946414-94-4
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Nivolumab
International Nonproprietary Name	INN.L72:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL DCKASGITFS NSGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSKRYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLF LQMNSLRAED TAVYYCATND DYWGQGTSLVTVSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLGLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP QAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ SSNPRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,140-196,254-314,360-418),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](219-219',222-222'),[H-L,H'-L'](127-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]290,[H']290-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42049	
Chemical Abstract Service Nr.	1169956-08-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Ocaratuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGRTFT SYNMHWVRQM PGKGLEWMGA IYPLTGDTSY NQKSKLQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARST YVGGDWQFDV WGKGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK IKDTLMISRTP EVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLNQDNLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKQKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASSVP YIHWHYQQKPG QAPRLLIYAT SALASGIPDR FSGSGSGTDF TLTISRLEPE EDFAVYYCQQW LSNPPTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42050	
Chemical Abstract Service Nr.	935888-69-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1227167-05-6
Molgewicht	532.6092
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Oprozomib
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	Usan

2. Bezeichnung		O-Methyl- <i>N</i> -(2-methyl-1,3-thiazol-5-carbonyl)-L-seryl- <i>O</i> -methyl- <i>N</i> -{(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-2-methyloxiran-2-yl]-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl}-L-serinamid
Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #42051		
Chemical Abstract Service Nr.	1314241-10-5	
Molgewicht	144000	
Vorzugsbezeichnung	Orticumab	
International Nonproprietary Name	INN.L69	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NAWMSWVRQA PGKGLEWVSS ISVGGHRTYY ADSVKGRSTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARIR VGPSGGAFDY WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QSVLTQPPSA SGTGQQRVTI SCSGSNTNIG KNYVSWYQQL PGTAPKLLIY ANSNRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCA SWDASLNGWV FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H']((22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L']((23-89,138-197),[H-H']((230-230',233-233'),[H-L,H'-L']((224-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert</p>	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42052		
Chemical Abstract Service Nr.	1312797-14-0	
Molgewicht	148000	
Vorzugsbezeichnung	Parsatuzumab	
International Nonproprietary Name	INN.L69	
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFI DYYMNWVRQA PGKGLEWVGD INLDNSGTHY NQKFKGRFTI SRDKSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCAREG VYHDYDDYAM DYWGQGTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRTSQSLV HINAITYLHW YQQKPGKAPK LLIYRVSNRF SGVPSRFSGS GSGTDFTLTI SSLQPEDFAT YYCGQSTHVP LTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert</p>	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42053		
Chemical Abstract Service Nr.	381212-03-9	
Molgewicht	519.5445	
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ F ₅ NO ₄	
Vorzugsbezeichnung	Pefcalcitol	
International Nonproprietary Name	INN.L69	
2. Bezeichnung	2-[[[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,20 <i>S</i>)-1,3-Dihydroxy-9,10-secopregna-5,7,10(19),16-tetraen-20-yl]oxy}- <i>N</i> -(2,2,3,3,3-pentafluorpropyl)acetamid	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42054		

Chemical Abstract Service Nr.	1331830-76-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	89957-37-9
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Perakizumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYTMLWVRQA PGKGLEWVAI IKSGGSYSYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARDG DYGSSYGAMD YWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKQSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIN SYLSWFQKPK GKAPKSLIVR ANRLVDGVPS RFSGSGSGQD YSLTISSLQP EDFATYYCLQ YDAFPPTYFG QGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42055	
Chemical Abstract Service Nr.	945781-29-3
Molgewicht	76100
Vorzugsbezeichnung	Placulumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[H,H']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQAID SYLHWYQQKP GKAPKLLIYS ASNLETGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLP EDFATYYCQQ VVWRPFTFGQ GTKVEIKRVE PKSSDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKT I SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K, [H,H'](23-88,155-215,261-319),[H-H'](120-120',123-123')-Octakis(disulfid), [H]191,[H']191-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42056	
Chemical Abstract Service Nr.	146949-21-5
Molgewicht	423.7169
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₇ Cl ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pocapavir
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	1,3-Dichlor-2-({4-[(2-chlor-4-methoxyphenoxy)methyl]phenyl}methoxy)benzol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42057	
Chemical Abstract Service Nr.	908587-83-7
Molgewicht	1079.245

Bruttoformel	C ₅₃ H ₇₈ N ₁₀ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Pradimotid
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	L-Seryl-L-tyrosylglycyl-L-valyl-L-leucyl-L-leucyl-L-tryptophyl-L- -glutamyl-L-isoleucin
ASK #42058	
Chemical Abstract Service Nr.	875320-29-9
Molgewicht	394.4701
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quisinostat
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-2-[4-(((1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl)amino)methyl)piperidin-1-yl]pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42059	
Chemical Abstract Service Nr.	911222-45-2
Molgewicht	436.303
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ BrN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rabusertib
International Nonproprietary Name	INN.L83:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Brom-4-methyl-2-[[<i>(2S)</i> -morpholin-2-yl]methoxy]phenyl)- <i>N</i> -(5-methylpyrazin-2-yl)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42060	
Chemical Abstract Service Nr.	737789-87-6
Molgewicht	623.6304
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₇ F ₂ N ₇ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Relugolix
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	1-(4-{1-[(2,6-Difluorphenyl)methyl]-5-[(dimethylamino)methyl]-3-(6-methoxypyridazin-3-yl)-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrothieno[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl}phenyl)-3-methoxyharnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42061	
Chemical Abstract Service Nr.	1225283-43-1
Vorzugsbezeichnung	Rilimogen galvacirepvec
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	

	Rekombinanter replizierender Vaccinia-Virus-Vektor zur Expression eines modifizierten Prostata-spezifischen Antigens (PSA) und der drei Costimulantien Lymphozytenfunktion-assoziiertes Antigen 3 (LFA-3), intrazelluläres Adhäsionsmolekül 1 (ICAM-1) und Protein B7.1 (CD80) [200758 Basen]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42062	
Chemical Abstract Service Nr.	1225283-42-0
Vorzugsbezeichnung	Rilimogen glafolivec
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Rekombinanter replikationsunfähiger Avipoxvirus-Vektor zur Expression eines modifizierten Prostata-spezifischen Antigens (PSA) und der drei Costimulantien Lymphozytenfunktion-assoziiertes Antigen 3 (LFA-3), intrazelluläres Adhäsionsmolekül 1 (ICAM-1) und Protein B7.1 (CD80) [281425 Basen]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42063	
Chemical Abstract Service Nr.	1037210-93-7
Molgewicht	504.768
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₈ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Patidegib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,4' <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>aR</i> ,6' <i>bS</i> ,7 <i>aR</i> ,12' <i>aS</i> ,12' <i>bS</i>)-3,6,11',12' <i>b</i> -Tetramethyl-2',3',3 <i>a</i> ,4,4',4' <i>a</i> ,5,5',6,6',6' <i>a</i> ,6' <i>b</i> ,7,7',7 <i>a</i> ,8',10',12',12' <i>a</i> ,12' <i>b</i> -icosahydro-1' <i>H</i> ,3 <i>H</i> -spiro[furo[3,2- <i>b</i>]pyridin-2,9'-naphtho[2,1- <i>a</i>]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Saridegib
ASK #42064	
Chemical Abstract Service Nr.	1276027-63-4
Molgewicht	43000
Vorzugsbezeichnung	Sebelipase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; FDA-SRS; ICTRP; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	SGGKLTAVDP ETNMNVSEII SYWGFPSEEY LVETEDGYIL CLNRIPHGRK NHSDKGPKPV VFLQHGLLAD SSNWVTNLAN SSLGFILADA GFDVWMGNSR GNTWSRKHKT LSVSQDEFWA FSYDEMAKYD LPASINFILN KTGQEQVYYV GHSQGTTFIF IAFSQIPELA KRIKMFFALG PVASVAFCTS PMAKLGRLPD HLIKDLFGDK EFLPQSAFLK WLGTHVCTHV ILKELOGNLC FLLCGFNERN LNMSRVDVYT THSPAGTSVQ NMLHWSQAVK FQKFQAFDWG SSAKNYFHYN QSYPTYNVK DMLVPTAVWS GGHDWLADVY DVNILLTQIT NLVFHESIPE WEHLDFIWGL DAPWRLYNKI INLMRKYQ (41,188:227,236:240,244)-Tris(disulfid), Asn15,Asn80,Asn252,Asn300- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42065	

Chemical Abstract Service Nr.	1290102-81-6
Formelstamm	(C2334-H3574-N589-O693-S11)(C2294-H3585-N592-O710-S10)
Molgewicht	102463.798
Bruttoformel	C ₄₆₂₈ H ₇₁₅₉ N ₁₁₈₁ O ₁₄₀₃ S ₂₁
Vorzugsbezeichnung	Senrebotase
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung	[L]MGSMEFVNKQ FNYKDPVNGV DIAYIKIPNA GQMQPVKAFK IHNKIWVPE RDTFTNPEEG DLNPPPEAKQ VPVSYDSTY LSTDNEKDNY LKGVTKLFER IYSTDLGRML LTSIVRGIPF WGGSTIDTEL KVIDTNCINV IQPDGSYRSE ELNLVIIGPS ADIIQFECKS FGHEVLNLTR NGYGSTQYIR FSPDFTFGFE ESLEVDTNPL LGAGKFATDP AVTLAHELIIH AGHRLYGIAI NPNRVFKVNT NAYYEMSGLE VSFEELRTFG GHDAKFIDSL QENEFRLYYY NKFKDIASLT NKAKSIVGTT ASLQYMKNVF KEKYLSEDT SGKFSVDKLK FDKLYKMLTE IYTEDNFVKF FKVLNRKTYL NFDKAVFKIN IVPKVNYTIY DGFNLNNTNL AANFNGQNT E INNMFNFTKLK NFTGLFEFYK LLCVDGIITS KTKSDDDDK [H]FGGFTGARKS ARKRKNQALA GGGGSGGGGS GGGGSALVLQ CIKVNNDLDF FSPSEDNFTN DLNKGEEITS DTNIEAAEEN ISLDLIQYY LTFNFDNEPE NISIEENLSSD IIGQLELMPN IERFPNGKKY ELDKYTMFHY LRAQEFEGHK SRIALTNSVN EALLNPSRVY TFFSSDYVKK VNKATEAMF LGWVEQLVYD FTDETSEVST TDKIADITII IPYIGPALNI GNMLYKDDFV GALIFSGAVI LLEFIPEIAI PVLGTFALVS YIANKVLTVQ TIDNALSQRN EKWDEVYKYI VTNWLAKVNT QIDLIRKKMK EALENQAEAT KAIINYQYNQ YTEEEKNNIN FNIDDLSSKL NESINKAMIN INKFLNQCSV SYLMNSMIPY GVKRLEDFDA SLKDALLKYI YDNRGTLIGQ VDRLKDKVNN TLSTDIPFQL SKYVDNQRL STLD, [L-H](433-41)-Disulfid, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. {MGS-des[G(445),Y(446)][P(2)E,R(432)D,L(442)D,K(444)D,N(447)D]-A(27)-pro-BoNT A}-S(433)-S(41')-{[L(14)R,A(15)K]Nociceptin-ALA(GGGGS)-[N(3)V,D(4)L,L(5)Q,F(418)L,T(419)D]BoNT A(1-419)}; L-Methionylglycyl-L-seryl-des(445-Glycin,446-L-Tyrosin)-[2-L-Glutaminsäure,432,442,444,447-tetra-L-Asparaginsäure]-Clostridium botulinum-Neurotoxin A-Protein-27-L-Alanin-Variante-L-Kette-(433-->41')-Disulfid mit [14-L-Arginin,15-L-Lysin]Nociceptin
Synonym	(human)-L-alanyl-L-leucyl-L-alanyltris(tetraglycyl-L-seryl)-[3-L-Valin,4-L-Leucin,5-L-Glutamin,418-L-Leucin,419-L-Asparaginsäure]Clostridium botulinum-Neurotoxin A-H-Kette-(1-419)-Peptid-Fusionsprotein; {Met-Gly-Ser-des[Gly(445),Tyr(446)]-[Glu(2),Asp(432),Asp(442),Asp(444),Asp(447)]-Ala(27)-pro-BoNT A-L-Kette}-{[Arg(14),Lys(15)]-human-Nociceptin-Ala-Leu-Ala-tris(Gly-Gly-Gly-Ser)-[Val(3),Leu(4),Glu(5),Leu(418),Asp(419)]BoNT A-H-Kette-(1-419)-Fusionsprotein}-433,41'-Disulfid; Nociceptinrezeptor-bindende Metalloproteinase, rekombinant

ASK #42066

Chemical Abstract Service Nr.	516-55-2
Molgewicht	318.4935
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Sepranolon
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-5 -pregnan-20-on
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2016; GSBL; Pharmavista; INN.CN; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3beta,5alpha)-3-Hydroxypregnan-20-on; Isopregnanolon

ASK #42067

Chemical Abstract Service Nr.	1318075-13-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Simtuzumab

International Nonproprietary Name	INN.L69
	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYAFT YYLIEWVRQA PGQGLEWIGV INPGSGGTNY NEKFKGRATI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYFCARNW MNFDYWGGQT TVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS 2. Bezeichnung QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG LGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSKSLH HSNNGNTYLYW FLQKPGQSPQ FLIYRMSNLA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQHLEYP YTFGGGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42068	
Chemical Abstract Service Nr.	502632-66-8
Molgewicht	525.5901
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Sonolisib
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	(4 <i>E</i>)-4-[[Bis(prop-2-en-1-yl)amino]methyliden]-6-hydroxy-1 -(methoxymethyl)-3,7,17-trioxo-2-oxaandrosta-5,8-dien-11 -ylacetat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42069	
Chemical Abstract Service Nr.	479410-20-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	781609-85-6
Formelstamm	(C ₂₉ H ₃₂ N ₁₁ O ₁₁ -S) ³⁻ (O-Tc) ³⁺
Molgewicht	842.5897
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₁₁ O ₁₂ STc
Vorzugsbezeichnung	Technetium(^{99m} Tc)etarfolatid
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	(SPY-5-24)-[<i>N</i> -(4-[[[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino]benzoyl]- <i>D</i> - -glutamyl-(2 <i>S</i>)-2-amino- <i>N</i> - -alanyl-L- -aspartyl- <i>N</i> -L-cysteinato- ² <i>N,S</i>]oxido[^{99m} Tc]technetium
ASK #42070	
Chemical Abstract Service Nr.	1234423-95-0
Molgewicht	1145.0486
Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₆ Cl ₄ N ₈ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tenapanor
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemIDplus; PubChem; Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(10,17-Dioxo-3,6,21,24-tetraoxa-9,11,16,18-tetraazahexacosan-1,26-diyl)bis{3-[(4 <i>S</i>)-6,8-dichlor-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4-yl]benzolsulfonamid}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N'-(10,17-Dioxo-3,6,21,24-tetraoxa-9,11,16,18-tetraazahexacosan-1,26-diyl)bis{3-[(4S)-6,8-dichlor-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4-yl]benzensulfonamid}

ASK #42071

Chemical Abstract Service Nr. 871108-05-3

Molgewicht 380.3559

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₆O₆

Vorzugsbezeichnung Trabodenoson

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung N⁶-Cyclopentyladenosin-5'-nitrat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42072

Chemical Abstract Service Nr. 1018833-44-7

Molgewicht 1205.312

Bruttoformel C₅₈H₈₀N₁₀O₁₈

Vorzugsbezeichnung Trempamotid

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung L-Isoleucyl-L-tyrosyl-L-asparaginyll-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-tyrosyl-L- -aspartyl-L-leucin

ASK #42073

Chemical Abstract Service Nr. 1232401-60-3

Formelstamm C2042-H3116-N558-O642-S25 . 12(C-O2) . (O) . Oligosaccharid-Reste

Molgewicht 46600

Bruttoformel C₂₀₅₄H₃₁₁₆N₅₅₈O₆₆₇S₂₅

Vorzugsbezeichnung Trenonacog alfa

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; ATC; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAETVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGGSI VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRN V IRIIPHHYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYYSGW GRVFHKGRSA LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYVNWIKE KTKLT (18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389)-Undecakis(disulfid), Glu7, Glu8, Glu15, Glu17, Glu20, Glu21, Glu26, Glu27, Glu30, Glu33, Glu36, Glu40-4-carboxyliert, Asn157, Asn167-N⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnischer veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant) (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente), alpha-Glycoform

ASK #42074

Chemical Abstract Service Nr. 895542-09-3

Formelstamm (C29-H32-N-O4)⁻ H⁺

	Molgewicht	459.5766
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Trifaroten
	International Nonproprietary Name	INN.L69
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	3 ³ - <i>tert</i> -Butyl-2 ⁴ -(2-hydroxyethoxy)-3 ⁴ -(pyrrolidin-1-yl)[1 ¹ ,2 ¹ :2 ³ ,3 ¹ -terphenyl]-1 ⁴ -carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3"- <i>tert</i> -Butyl-4'-(2-hydroxyethoxy)-4''-(pyrrolidin-1-yl)[1,1':3',1'']terphenyl-4-carbonsäure
ASK #42075	Chemical Abstract Service Nr.	1300724-82-6
	Bruttoformel	C ₉₅₈₇₆ H ₁₂₀₄₅₀ N ₃₇₅₇₀ O ₅₈₇₁₈ P ₉₈₆₄
	Vorzugsbezeichnung	Vocimagen amiretrorepevec
	International Nonproprietary Name	INN.L69
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	Rekombinanter replikationsfähiger Retrovirus-Vektor zur Expression eines human-Codon-optimierten Hefe-Cytosindesaminase-Gens mit drei stabilisierenden Punktmutationen (A23L, V108T, I140L) durch Translation über eine EMCV-IRES (interne ribosomale Eintrittsstelle des Encephalomyocarditis-Virus) [9865 Basen]
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42076	Chemical Abstract Service Nr.	1165740-62-4
	Molgewicht	146000
	Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₁₀₀₀₆ N ₁₇₂₆ O ₂₀₂₈ S ₅₀
	Vorzugsbezeichnung	Vorsetuzumab
	International Nonproprietary Name	INN.L69
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLKWMGW INTYTGEPTY ADAFKGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDY GDYGM DYWGQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCRASKSVS TSGYSFMHWY QQKPGQPPKL LIYLASNLES GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQHSREVPW TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((227-227',230-230'),[H-L,H'-L']((221-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42077	Chemical Abstract Service Nr.	1165741-01-4
	Molgewicht	146000

Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₁₀₀₀₆ N ₁₇₂₆ O ₂₀₂₈ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Vorsetuzumab mafodotin
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLKWMGW INTYTGEPTY ADAFKGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDY GDYGM DYWGQ GTTVTVSSAS FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTV P SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWY YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL T KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSV [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCRASKSVS TSGYSFMHWY QQKPGQPPKL LIYLASNLES GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQHSREVPW TFGQG TKVEI KRTVAAPSVF IFPPSD QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL S STLTL SKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L][H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken und tris-, pentakis- <i>S</i> -{(3)-1-[6-({ <i>N</i> -methyl-L-valyl-L-valyl-(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-phenylalanin]- <i>N</i> ² -1-yl)-6-oxohex
ASK #42078	
Chemical Abstract Service Nr.	863971-19-1
Molgewicht	925.1613
Bruttoformel	C ₄₉ H ₇₆ N ₆ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Mafodotin
International Nonproprietary Name	INN.RG2015
Zitat Bezeichnung 1	dUSAN; USANDict2016; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-(2,5-Dioxo-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)hexanoyl]- <i>N</i> -methyl-L-valyl-L-valyl-(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-p
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(2 <i>S</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-4-({ <i>N</i> -[6-(2,5-Dioxo-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)hexanoyl]- <i>N</i> -methyl-L-valyl-L-valyl)methylamino]-3-methoxy-5-methylheptanoyl]pyrrolidin-2-yl]-3-methoxy-2-methylpropan
ASK #42079	
Chemical Abstract Service Nr.	1310460-86-6
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Modotuximab
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	[H,H]QVQLQQPGAE LVEPGGSVKL SCKASGYTFT SHWMHWVKQR PGQGLEWIGE INPSSGRNNY NEKFKSKATL TVDKSSSTAY MQFSSLTSED SAVYYCVRRY GYDEAMDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV P SSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']DIVMTQAAFS NPVTLGTSAS ISCRSSKSL L HSN GITYLYW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLA SGVPDRFSSS GSGTDFTLRI SRVEAEDGVV YYCAQNLELP YTFGGG TKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFN R GEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Zatuximab
ASK #42080	

Chemical Abstract Service Nr.	1005389-60-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1072895-37-4
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₂₈ H ₁₀₀₈₆ N ₁₇₃₀ O ₂₀₁₈ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Dalotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; CAS; USAN; EUTCT; KEGG.D09746; ICTRP; ChemIDplus
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGYSIT GGYLWNWIRQ PPGKGLEWIG YISYDGTNNY KPSLKDRVIT SRDTSKNQFS LKLSSVTAAD TAVYYCARYG RVFFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPSSSLGTQTYIC NVNHHKPSNTK VDKRVEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDSDGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMH E ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSIV HSNGNTYLQW YLQKPGQSPQ LLIYKVSRL YGVPDFRSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHVP WFTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ^H -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G-kappa, anti-[Homo-sapiens-insulinähnlicher-Wachstumsfaktor-1-Rezeptor (IGF1-R, CD221)], humanisierter monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette(1-447) [humanisiert-VH (Homo-sapiens-IGHV4-61.08 (0,8690) -(IGHD)-IGHJ4.01) [9.7.10] (1-117) -Homo-sapiens-IGHG1.03(118-447)], [H-L,H'-L'](220-219)-Bis(disulfid) mit kappa-Leichtkette(1-219) [humanisiert-V-kappa (Homo-sapiens-IGKV2-29.03 (0,8400) -IGKJ1.01) [11.3.9] (1-112) -Homo-sapiens-IGKC.01 (113-219)]; [H-H'](226-226',229-229')-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #42081

Chemical Abstract Service Nr.	204386-76-5
Molgewicht	366.4353
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Rovatrelin
International Nonproprietary Name	INN.L72:Corr.CN
2. Bezeichnung	(4S,5S)-5-Methyl-N-[(2S)-1-[(2R)-2-methylpyrrolidin-1-yl]-1-oxo-3-(1,3-thiazol-4-yl)propan-2-yl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ravatrelin

ASK #42082

Chemical Abstract Service Nr.	957054-30-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1146702-55-7
Molgewicht	513.6356
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₇ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pictilisib
International Nonproprietary Name	INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D10189; EUTCT; CAS; GlnAS; PubChem; Pharmavista; USAN; FDA-SRS; ChemSpider

2. Bezeichnung 2-(1*H*-Indazol-4-yl)-6-[[4-(methansulfonyl)piperazin-1-yl]methyl]-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2-*d*]pyrimidin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(1*H*-Indazol-4-yl)-6-(4-methansulfonylpiperazin-1-ylmethyl)-4-morpholin-4-yl-thieno[3,2-*d*]pyrimidin;
2-(1*H*-Indazol-4-yl)-6-[[4-(methylsulfonyl)piperazin-1-yl]methyl]-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2-*d*]pyrimidin; Pictrelisib

ASK #42083

Chemical Abstract Service Nr. 913611-97-9

Molgewicht 433.5658

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Brexpiprazol

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung 7-{4-[4-(1-Benzothiophen-4-yl)piperazin-1-yl]butoxy}chinolin-2(1*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42084

Chemical Abstract Service Nr. 852626-89-2

Molgewicht 370.4421

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Samidorphan

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; Pharmavista; PubChem; ChemIDplus; ICTRP; USAN; KEGG; EUCR; USNCT; CAS

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-4,14-dihydroxy-6-oxomorphinan-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42085

Chemical Abstract Service Nr. 1196963-74-2

Formelstamm (C₈-H₁₂-(18)F-N-O₄)⁻ 2H⁺

Molgewicht 206.202

Bruttoformel C₈H₁₄FNO₄

Vorzugsbezeichnung Florilglutaminsäure (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung (4*S*)-4-(3-[¹⁸F]Fluorpropyl)-L-glutaminsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42086

Chemical Abstract Service Nr. 1327278-94-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1609655-69-7

Formelstamm C617-H969-N173-O199-S2 . C11-H16-N2-O4 . (C2-H4-O)_n [M = 14058.4655 g/mol (Protein) + 240.2557 g/mol (Linker) + ca. 20 kg/mol (PEG)]

Molgewicht	14100
Bruttoformel	C ₆₂₈ H ₉₈₅ N ₁₇₅ O ₂₀₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Abicipar pegol
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; DDTOfS(2015)v20.10,p1271-1283; Pat.WO2015/069668; Pharmavista; EUCr; ICTRP; PubChem; CAS; ChemIDplus; AdisInsight
2. Bezeichnung	GSDLDKKLLE AARAGQDDEV RILMANGADV NARDSTGWTP LHLAAPWGHF EIVEVLLKNG ADVNAADFQG WTPLHLAAAV GHLEIVEVLL KYGADVNAQD KFGKTAFDIS IDNGNEDLAE ILQKAAGGGS GGGSC, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von <i>Escherichia coli</i> , [135]Cys-S-((3RS)-1-[3-((3- -Methylpoly(oxyethylen)- -oxy)propyl)amino)-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)-Derivat und maximal 40 % Nebenprodukte mit hydrolytisch geöffnetem 2,5-Dioxopyrrolidin-Ring
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pegyliertes zusammengesetztes Protein zur klinischen Anwendung (CPCA) mit Gerüst-Domänen-Varianten zur Antigen-Rezeptor-Bindung auf Basis von Ankyrin-Repetitivsequenzen, anti-[Homo sapiens VEGFA (Vaskulär-Endothel-Wachstumsfaktor A, VEGF-A, VEGF)]; Gly-Ser-Ankyrin-Repetitivsequenzen (3-35, 36-68, 69-101, 102-123)-Lys-Ala-Ala-bis(Gly-Gly-Gly-Ser)-Linker (127-134)-Cys (1-135), Cys135-Thioether-konjugiert mit einem O-Methylpolyethylenglycol (20 kDa, mPEG20)-Maleimido-Derivat

ASK #42087

Chemical Abstract Service Nr.	944842-54-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1123889-83-7
Molgewicht	392.3783
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ F ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Decernotinib
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Methyl-2-[[2-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)pyrimidin-4-yl]amino]- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)butanamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adelatinib

ASK #42088

Chemical Abstract Service Nr.	1047644-62-1
Molgewicht	427.3232
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ Cl ₂ FN ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Afuresertib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Amino-3-(3-fluorphenyl)propan-2-yl]-5-chlor-4-(4-chlor-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)thiophen-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42089

Chemical Abstract Service Nr.	1256580-46-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1416163-60-4
Molgewicht	482.6166

	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Alectinib
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	9-Ethyl-6,6-dimethyl-8-[4-(morpholin-4-yl)piperidin-1-yl]-11-oxo-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[<i>b</i>]carbazol-3-carbonitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42090		
	Chemical Abstract Service Nr.	1357448-54-4
	Formelstamm	C5065-H7845-N1367-O1558-S66 . 12(C-O2) . O . H-O3-P . O3-S . 2-8 Oligoglycosid-Reste
	Molgewicht	115000
	Bruttoformel	C ₅₀₇₇ H ₇₈₄₆ N ₁₃₆₇ O ₁₅₈₉ PS ₆₇
	Vorzugsbezeichnung	Albutrepenonacog alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	2. Bezeichnung	YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGSGI VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRN V IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADH LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYNWIK E KTKLTPVSQT SKLTRAETVF PDVDAHKSEV AHRFKDLGE EFAKTCVADE SAENCDKSLH TLFGDKLCTV ATLRETYGEM ADCCAKQEPE RNECFLQHKD DNPNLPRLV R PEVDVMCTAF HDNEETFLKK YLYEIARRHP YFYAPELLFF AKRYKAAFTE CCQAADKA ERAFKAWAVA RLSQRFPKAE FAEVSKLVTD LTKVHTECCH GDLLECADDR ADLAKYICEN QDSISSKLKE CCEKPLLEKS HCIAEVENDE MPADLPSLAA DFVESKDVCK NYAEAKDVFL GMFLYEYAR ECYAKVFDEF KPLVEEPQNL IKQNCELFEQ LGEYKFQNAL LVRYTKKVPQ VSTPTLVEVS RNLGKVGSKC CKHPEAKRMP CAEDYLSVVL NQLCVLHEKT PVSDRVTKCC TESLVNRRPC FSALEVDE ALVELVKHKP KATKEQLKAV MDDFAAFVEK CCKADDKETC FAEEGKKLVA ASQAALGL, 18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389:486,495:508,524:523,534:557,602:601,610:633,679:678,686:698,712:711,722:749,794:793,802:825,871:870,881:894 Asn157,Asn167- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, potenziell Ser53,Ser61,Thr159,Thr169,Thr172,Thr179-3- <i>O</i> -glycosyliert, Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asp6 Tyr155- <i>O</i> -sulfoniert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Blutgerinnungsfaktor-IX-Albumin-Fusionsprotein, rekombinant; [Blutgerinnungsfaktor IX (human, EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente, Antihämophiles Globulin B)-148-Threonin-Variante]-[N(alpha)-Prolyl-Blutgerinnungsfaktor IX (human)-148-Threonin-Variante-(137-153)-Peptid]-[Serumalbumin (human)]-Fusionsprotein, alpha-Glycoform, hergestellt mit CHO-Zellen menschlichem Gerinnungsfaktor IX und humanem Albumin
ASK #42091		
	Chemical Abstract Service Nr.	1032754-93-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1309043-78-4; 1309384-87-9
	Molgewicht	498.6011
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₈ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Apitolisib
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-1-(4-[[2-(2-Aminopyrimidin-5-yl)-7-methyl-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl}piperazin-1-yl)-2-hydroxypropan-1-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42092		

Chemical Abstract Service Nr.	273404-37-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	851091-96-8
Molgewicht	508.995
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ ClN ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Belnacasan
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; Pharmavista; ChemSpider; CAS; ChemIDplus; USAN; KEGG.D10416
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>S</i>)-2-(4-Amino-3-chlorbenzamido)-3,3-dimethylbutanoyl]- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-ethoxy-5-oxoxolan-3-yl]-L-prolinamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-1-({(<i>S</i>)-2-[(4-Amino-3-chlorbenzoyl)amino]-3,3-dimethylbutyryl}pyrrolidin-2-carbonsäure-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-ethoxy-5-oxotetrahydrofuran-3-yl]amid

ASK #42093

Chemical Abstract Service Nr.	1356922-05-8
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₀₆ H ₉₇₂₆ N ₁₆₈₂ O ₁₉₉₀ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Bimagrumab
International Nonproprietary Name	INNv.L110:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; ChemIDplus; USNCT; USAN; Pharmavista; CAS; NCI.Thesaurus; EUCTR; IMGT/mAb-DB; JAPIC-CTI
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SSYINWVRQA PGQGLEWMTG INPVSGSTSY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSLRSDD TAVYYCARGG WFDYWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP EAAGGSPVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKT KPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG SYNYVNWYQQ HPGKAPK LMI YGVSKRPSGV SNRFGSGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC GTFAGGSYYG VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS QQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'] (22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'] (22-90,139-198),[H-H'] (224-224',227-227'),[H-L,H'-L'] (218-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, ([H]1,[H']1,[L]1,[L']1-L-Pyroglutaminsäure),des([H]455,[H']455-L-Lysin)-modifiziert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-lambda2, anti-[Homo sapiens ACVR2B (Activin A-Rezeptor Typ IIB, ActR-IIB, ActRIIB) und ACVR2A (Activin A-Rezeptor Typ IIA, ActR-IIA, ActRIIA)], Homo sapiens monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette (1-445) [Homo sapiens VH (IGHV1-2*02 (91.80%) -(IGHD)-IGHJ5*01) [8.8.8] (1-115) -IGHG1*03 (CH1 (116-213), Gelenkregion (214-228), CH2 L1.3>A (232), L1.2>A (233) (229-338), CH3 (339-443), CHS (444-445)) (116-445)], (218-216')-Disulfid mit lambda-Leichtkette (1'-217') [Homo sapiens V-LAMBDA (IGLV2-23*02 (90.90%) -IGLJ2*01) [9.3.11] (1'-111') -IGLC2*01 (112-217')]; (224-224"-227-227")-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #42094

Chemical Abstract Service Nr.	1224095-98-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1236042-13-9
Molgewicht	936.9056
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ F ₆ N ₁₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Brilacidin
International Nonproprietary Name	INN.L70

	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis{3-(5-carbamimidamidopentanamido)-2-[(3 <i>R</i>)-pyrrolidin-3-yloxy]-5-(trifluormethyl)phenyl}pyrimidin-4,6-dicarboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42095		
	Chemical Abstract Service Nr.	1312299-39-0
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Concizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQT PEKRLWVAT ISRSGSYSYF PDSVQGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARLG GYDEGDAMDS WGQGTITVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDHKP SNTKVDKRVE SKYGPPCPPC PAPEFLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSL L ESDGKTYLNW YLQKPGQSPQ LLIYLVSILD SGVPDRFSGS GSGDFTLKI SRVEADVGV YYCLQATHFP QTFGGGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,148-204,262-322,368-426),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42096		
	Chemical Abstract Service Nr.	945635-15-4
	Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₄ N ₇ O ₇ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	399.4586
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Deferitazol
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-(2-Hydroxy-3-[[[(methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy]phenyl]-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42097		
	Chemical Abstract Service Nr.	872454-31-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1227633-45-5
	Molgewicht	1126.3064
	Bruttoformel	C ₅₆ H ₇₉ N ₁₃ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Delparantag
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -{5-[(5-{5-{L-Lysylamino}-2-methoxybenzoyl-L-lysylamino}-2-methoxybenzoyl-L-lysyl)amino]-2-methoxybenzoyl}- <i>N</i> -(3-carbamoyl-4-methoxyphenyl)-L-lysinaamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42098		
	Chemical Abstract Service Nr.	1190264-60-8
	Molgewicht	147000

Bruttoformel	C ₆₅₁₂ H ₁₀₀₆₆ N ₁₇₃₀ O ₂₀₅₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Dupilumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LEQPGGSLRL SCAGSGFTFR DYAMTWVRQA PGKGLEWVSS ISGSGGNTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDR LSITIRPRYY GLDVWGGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL G [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLL YSIGYNYLDW YLQKSGQSPQ LLIYLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGF YYCMQALQTP YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H']((22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((231-231',234-234'),[H-L,H'-L']((139-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-N ⁴ -glycosyliert
ASK #42099	
Chemical Abstract Service Nr.	1204390-13-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1393108-77-4
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₇₂ H ₉₈₂₄ N ₁₇₀₀ O ₂₀₁₆ S ₅₄
Vorzugsbezeichnung	Dusigitumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYDINWVRQA TGQGLEWMGW MNPNSGNTGY AQKFQGRVTM TRNTSISTAY MELSSLRSED TAVYYCARDP YYYYYGMDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDHKPS NTKVDKTVR KCCVECPPCP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']QSVLTQPPSV SAAPGQKVTL SCSSGSSNIE NNHVSQYQQL PGTAPKLLIY DNNKRPSPGIP DRFSGSKSGT SATLGITGLQ TGDEADYYCE TWDTSLSAGR VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPSSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,147-203,260-320,366-424),[L,L']((22-89,139-198),[H-H']((222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((134-216)-Octadecakis(disulfid), [H]73,[H']73,[H]296,[H']296-Asn-N ⁴ -glycosyliert
ASK #42100	
Chemical Abstract Service Nr.	9025-60-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9079-83-8
Molgewicht	111000
Bruttoformel	C ₅₀₂₀ H ₇₅₇₀ N ₁₃₆₄ O ₁₄₂₀ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Elosulfase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	

[A,A']APQPPNILL LMDDMGWGD L VYGEPSRET PNLDRMAAEG LLFPNFYSAN PLCSPSRAAL LTGRLPIRNG FYTTNAHARN AYTPQEIVGG IPDSEQLLPE LLKKAGYVSK
IVGKWHLGHR PQFHPLKHGF DEWFGSPNCH FGPYDNKARP NIPVYRDWEM VGRYYEEFPI NLKTGEANLT QIYLQEALDF IKRQARHHPF FLYWAVDATH APVYASKPFL GTSQRGRYGD
AVREIDDSIG KILELLQDLH VADNTFVFFT SDNGAALISA PEQGGGNGPF LCGKQTTFEG GMREPALAWW PGHVTAGQVS HQLGSIMDLF TTSLALAGLT PPSDRAIDGL NLLPTLLQGR
LMDRPIFYR GDTLMAATLG QHKAHFWTWT NSWENFRQGI DFCPGQNVSG VTTHNLEDHT KLPLIFHLGR DPGERFPLSF ASAEYQEALS RITSVVQQHQ EALVPAQPQL
NVCNWAVMNW APPGCEKLGK CLTPPESIPK KCLWSH, 139,139':282,393:282',393':463,492:463',492':475,481:475',481'-Heptakis(disulfid)-Dimer,
Asn178,Asn178',Asn397,Asn397'-N^H-glycosyliert, posttranslational enzymatisch Cys53,Cys53'-Bis(3-desulfanyl-3-oxo)-modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus
Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42101

Chemical Abstract Service Nr.	1390630-22-4
Formelstamm	(C391-H457-N153-O286-P40)40 ⁻ 40H ⁺ . (C2-H4-O)x
Bruttoformel	C ₃₉₁ H ₄₉₇ N ₁₅₃ O ₂₈₆ P ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Emapticappegol
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	-L-Guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-adenylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cyti
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42102

Chemical Abstract Service Nr.	951628-22-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1031444-68-4
Molgewicht	34983.1422
Bruttoformel	C ₁₄₆₄ H ₂₄₁₉ N ₄₅₇ O ₅₁₉ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Entolimod
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	MRGSHHHHHH GMASTGGQQ MGRDLYDDDD KDPMAQVINT NSLSLLTQNN LNKSQSSLSS AIERLSSGLR INSAKDDAAG QAIANRFTSN IKGLTQASRN ANDGISIAQT TEGALNEINN NLQVRRELSV QATNGTNSDS DLKSIQDEIQ QRLEEIDRVS NQTQFNGVKV LSQDNQMKIQ VGANDGETIT IDLQKIDVKS LGLDGFNVNS PGISGGGGGI LDSMGTLNE DAAAANKSTA NPLASIDSAL SKVDAVRSSL GAIQNRFD SA ITNLGNTVTN LNSARSRIED ADYATEVSNM SKAQILQQAG TSVLAQANQV PQNVLSLLR
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42103

Chemical Abstract Service Nr.	1207283-85-9
Molgewicht	558.5554
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ FN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Eravacyclin
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	(4S,4aS,5aR,12aS)-4-(Dimethylamino)-7-fluor-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-9-[2-(pyrrolidin-1-yl)acetamido]-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42104

Chemical Abstract Service Nr.	844873-47-8
Molgewicht	499.5197
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Evodenoson
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Methyl 4-{3-[6-amino-9-(<i>N</i> -cyclopropyl- β -D-ribofuranosyluronamid)-9 <i>H</i> -purin-2-yl]prop-2-yn-1-yl}piperidin-1-carboxylat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42105

Chemical Abstract Service Nr.	1256937-27-5
Molgewicht	142000
Bruttoformel	C ₆₂₄₂ H ₉₆₄₈ N ₁₆₆₈ O ₁₉₉₆ S ₅₆
Vorzugsbezeichnung	Evolocumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTLT SYGISWVRQA PGQGLEWMGW VSFYNGNTNY AQKLQGRGTM TDPSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARGY GMDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSN FGTQTYTCNV DHKPSNTKVD KTVKRCCKVE CPPCPAPPVA GPSVFLFPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPAPIEKTI SKTKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP MLDSDGSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']ESALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG GYNVSVWYQQ HPGKAPKLMY YEVSNRPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC NSYTSTSMVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVA PTECS, [H,H']((22-96,142-198,255-315,361-419),[L,L']((22-90,137-196),[H-H']((217-217',218-218',221-221',224-224'),[H-L,H'-L']((129-214)-Octadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42106

Chemical Abstract Service Nr.	1206161-97-8
Molgewicht	425.504
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Filgotinib
International Nonproprietary Name	INN.L72:Korr.CN
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; AdisInsight; PubChem; ChemIDplus; EUCTR
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-{4-[(1,1-Dioxo-1 β -thiomorpholin-4-yl)methyl]phenyl}[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-2-yl)cyclopropanecarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr.]

ASK #42107

Chemical Abstract Service Nr.	1050477-31-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1427070-86-7
Molgewicht	378.4244
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₄ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Finerenon
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	(4S)-4-(4-Cyan-2-methoxyphenyl)-5-ethoxy-2,8-dimethyl-1,4-dihydro-1,6-naphthyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2008/104306:ex.5; INN.CN
ASK #42108	
Chemical Abstract Service Nr.	1204768-03-5
Formelstamm	C6-H13-N-O2[C5-H6-N-O2]a[C2-H4-O]n(C22-H19-N2-O5)x(C7-H15-N2-O)y(H-O)z, a = x + y + z
Vorzugsbezeichnung	Firtecán peglumer
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	-N-Acetyl- -methoxy[poly({5-[(4S)-4,11-diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl]-L-glutamat- -yl)-co-L- -glutamyl-co-{5-N-(propan-2-yl)-5-N-[(p
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-{3-[(alpha-N-Acetylpolyl-L-glutamyl)amino]propyl}-omega-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl) an gamma-Carboxy-Gruppen teilweise verestert mit (4S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl]-L-glutamat- -yl)-co-L- -glutamyl-co-{5-N-(propan-2-yl)-5-N-[(p
ASK #42109	
Chemical Abstract Service Nr.	1070878-86-2
Formelstamm	C9-H11-(18)F-N6-O3
Molgewicht	269.2233
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flortanidazol (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	(2RS)-3-[¹⁸ F]Fluor-2-{4-[(2-nitro-1H-imidazol-1-yl)methyl]-1H-1,2,3-triazol-1-yl}propan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42110	
Chemical Abstract Service Nr.	1010702-75-6
Formelstamm	C41-H60-(18)F-N13-O13
Molgewicht	960.9953
Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₀ FN ₁₃ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Flotegatid (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	Cyclo{L-arginylglycyl-L- -aspartyl-D-phenylalanyl-N ⁶ -[2,6-anhydro-7-desoxy-7-({2-[4-(3-[¹⁸ F]fluorpropyl)-1H-1,2,3-triazol-1-yl]acetyl)amino]-L-glycero-L-galacto-heptonoyl]-L-lysyl}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42111	
Chemical Abstract Service Nr.	917894-12-3
Formelstamm	C17-H19-Cl-(18)F-N3-S2
Molgewicht	382.937

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClFN ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fluorfenidin (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	3-{2-Chlor-5-[(2-[¹⁸ F]fluorethyl)sulfanyl]phenyl}-1-methyl-1-[3-(methylsulfanyl)phenyl]guanidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42112	
Chemical Abstract Service Nr.	1274863-98-7
Formelstamm	C20-H27-(18)F-N2-O2
Molgewicht	345.4415
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Flutriciclamid (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)- <i>N,N</i> -Diethyl-9-(2-[¹⁸ F]fluorethyl)-5-methoxy-2,3,4,9-tetrahydro-1 <i>H</i> -carbazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42113	
Chemical Abstract Service Nr.	1229236-86-5
Molgewicht	469.9423
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClFN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Gandotinib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; ChemIDplus
2. Bezeichnung	3-[(4-Chlor-2-fluorphenyl)methyl]-2-methyl- <i>N</i> -(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)-8-[(morpholin-4-yl)methyl]imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-6-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42114	
Chemical Abstract Service Nr.	1227939-82-3
Molgewicht	488.5366
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₁ FN ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ilorasertib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-{4-Amino-7-[1-(2-hydroxyethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl]thieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-3-yl}phenyl)- <i>N</i> -(3-fluorophenyl)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42115	
Chemical Abstract Service Nr.	836683-15-9
Molgewicht	385.4186
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acumapimod

International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[5-Amino-4-(3-cyanobenzoyl)-1- <i>H</i> -pyrazol-1-yl]- <i>N</i> -cyclopropyl-4-methylbenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42116	
Chemical Abstract Service Nr.	1390631-57-8
Formelstamm	C439-H544-N188-O308-P44 . (C2-H4-O)(m+n)
Bruttoformel	C ₄₃₉ H ₅₄₄ N ₁₈₈ O ₃₀₈ P ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Lexaptepidpegol
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	-L-Guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-adenylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-gu-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	beta-L-ribo-[(3'-5')-R-pG-C-G-C-G-U-A-U-G-G-G-A-U-U-A-A-G-U-A-A-A-U-G-A-G-G-A-G-U-U-G-G-A-G-A-A-G-G-C-G-C], R = CH-(O-CH-CH)-O-CH-CO-[CH-(O-CH-CH)-]N-CH-CO-NH-(CH)-
ASK #42117	
Chemical Abstract Service Nr.	1355338-54-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Lodelcizumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFS TMYMSWVRQA PGQGLEWMGR IDPANEHTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLTSDD TAVYYCARSY YYYNMDYWGQ GTLTVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPEAAGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK [L,L']QIVLTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS YMHWYQQKPG QAPRLLIYGV FRRATGIPDR FSGSGSGTDF TLTIGRLEPE DFAVYYCLQW SSDPPTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'] (23-87,133-193),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens PCSK9 (Proprotein-Convertase-Subtilisin/Kexin-Typ 9)], humanisierter monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette (1-448) [humanisiertes VH (Homo sapiensIGHV1-2*05 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ6*01) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiensIGHG1*03 (CH1 (119-216), Gelenkregion (217-231), CH2 L1.3>A (235), L1.2>A (236) (232-341), CH3 (342-446), CHS (447-448)) (119-448)], (221-213')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-213') [humanisiertes V-KAPPA (Homo sapiensIGKV3-20*02 (87.60%) -IGKJ2*01) [5.3.9] (1'-106') -Homo sapiensIGKC*01 (107'-213')]; (227-227'':230-230'')-Bis(disulfid)-Dimer
ASK #42118	
Chemical Abstract Service Nr.	1154028-82-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1375799-61-3

Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₃ -N ₈ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	314.3027
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Molidustat
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	2-[6-(Morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[6-(Morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-5-ol; 1-[6-(4-Morpholinyl)-4-pyrimidinyl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-5-ol
ASK #42119	
Chemical Abstract Service Nr.	1296818-77-3
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₀ H ₉₉₆₆ N ₁₇₂₂ O ₂₀₀₈ S ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Nesvacumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYDIHWVRQA TGKGLEWVSA IGPAGDTYYP GSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARGLI TFGGLIAPFD YWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTQKSLSLSP GK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS STYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ HYDNSQTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-95,149-205,266-326,372-430),[L,L']((23-89,134-194),[H-H']((231-231',234-234'),[H-L,H'-L']((225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens ANGPT2 (Angiopietin 2, Ang2)], monoklonaler Antikörper (Homo sapiens); gamma1-Schwerkette (1-452) [Homo sapiens VH (IGHV3-13*01 (97.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.7.16] (1-122) -IGHG1*01 (CH1 (123-220), Gelenkregion (221-235), CH2 (236-345), CH3 (346-450), CHS (451-452)) (123-452)], (225-214')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-20*01 (95.80%) -IGKJ1*01) [7.3.8] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; (231-231'':234-234'')-Bis(disulfid)-Dimer
ASK #42120	
Chemical Abstract Service Nr.	181054-95-5
Formelstamm	C2041-H3114-N558-O641-S25 . 12(C-O2) . (O) . (O3-S) . 2(H-O3-P) . Oligosaccharid-Reste
Molgewicht	40900
Bruttoformel	C ₂₀₅₃ H ₃₁₁₆ N ₅₅₈ O ₆₇₅ P ₂ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Nonacog gamma
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

2. Bezeichnung	YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAEAVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGGS I VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRN IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNI FL KFGSGYVSGW GRV FHKGRSA LVLQYL RVPL VDRATCLRST KFTIYNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYNWIKE KTKLT, (18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389)-Undecakis(disulfid), Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asp64-(3 <i>R</i>)-3-hydroxyliert, Asn157,Asn167- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, potenziell Ser53,Ser61,Thr159,Thr169,Thr172,Thr179-3- <i>O</i> -glycosyliert, Ser158- <i>O</i> -phosphoryliert [gemäß Summenformel und UniProtKB auch Ser68- <i>O</i> -phosphoryliert], Tyr155- <i>O</i> -sulfonyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen			
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[corrected]		
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.		
	Synonym	Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant) (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente), T148A-Variante (Variante 011773 UniProtKB), gamma-Glycoform		
ASK #42121				
Chemical Abstract Service Nr.	1390628-22-4			
Formelstamm	C440-H550-N169-O325-P45 . (C2-H4-O)(m+n)			
Bruttoformel	C ₄₄₀ H ₅₅₀ N ₁₆₉ O ₃₂₅ P ₄₅			
Vorzugsbezeichnung	Olaptesedpegol			
International Nonproprietary Name	INNv.L109.Corr			
2. Bezeichnung	-L-Guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-ade			
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN			
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.			
Synonym	beta-L-ribo-[(3'-5')-R-pG-C-G-U-G-G-U-G-U-G-A-U-C-U-A-G-A-U-G-U-A-U-U-G-G-C-U-G-A-U-C-C-U-A-G-U-C-A-G-G-U-A-C-G-C], R = CH-(O-CH-CH)-O-CH-CO-[CH-(O-CH-CH)-]N-CH-CO-NH-(CH)-			
ASK #42122				
Chemical Abstract Service Nr.	1359979-10-4			
Formelstamm	[(C6-H12-N2)x(C6-H12-N2-O)y]n x=8-9, y=1-2, n=8-24			
Vorzugsbezeichnung	Ompinamer			
International Nonproprietary Name	INN.L70			
2. Bezeichnung	Poly{[(piperazin-1,4-diyl <i>N</i> -oxide)ethylen]-co-[(piperazin-1,4-diyl)ethylen]}			
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN			
ASK #42123				
Chemical Abstract Service Nr.	1310680-64-8			
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1360625-88-2			
Molgewicht	145000			
Bruttoformel	C ₆₄₄₆ H ₁₀₀₁₆ N ₁₇₁₂ O ₂₀₁₀ S ₄₈			
Vorzugsbezeichnung	Ozanezumab			
International Nonproprietary Name	INN.L70			

Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWMHWVRQA PGQGLEWIGN INPSNGGTNY NEKFKSKATM TRDTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCELMQ GYWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL AGAPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKQSLSL PGK [L,L']DIVMTQSPLS NPVTLGQPVV ISCRSSKSLI YKDGKTYLNV FLQRPQGSPQ LLIYLMSTRA SGVPDRFSGG GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCQQLVEYP LTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,140-196,257-317,363-421),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](216-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-N ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42124	
Chemical Abstract Service Nr.	1211327-92-2
Formelstamm	C913-H1417-N246-O256-P-S7(C2-H4-O)n(Oligosaccharid)
Molgewicht	20000
Bruttoformel	C ₉₁₃ H ₁₄₁₇ N ₂₄₆ O ₂₅₆ PS ₇
Vorzugsbezeichnung	Peginterferon beta-1a
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ICTRP; ChemIDplus; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	MSYNLLGFLQ RSSNFQCQKL LWQLNGRLEY CLKDRMNFDI PEEIKQLQQF QKEDAALTIY EMLQNIFAIF RQDSSSTGWN ETIVENLLAN VYHQINHLKT VLEEKLEKED FTRGKLMSSL HLKRYYGRIL HYLKAKEYSH CAWTIVRVEI LRNFYFINRL TGYLRN, 31,141-Disulfid, Asn80-N ⁴ -glycosyliert, Met1-N-[(2RS)-2-methyl-3-[-methylpoly(oxyethylen)- -yloxy]propyl]-substituiert, Ser119-O-phosphoryliert, hergestellt durch Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO) und N-Alkylierung
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Interferon beta (Fibroblasten-Interferon, IFN-beta), human, exprimiert und glycosyliert in Säugerzellen, N(2.1)-[(2RS)-2-Methyl-3-[alpha-methylpoly(oxyethylen)oxy]propyliert]
ASK #42125	
Chemical Abstract Service Nr.	1058624-46-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1138339-63-5
Vorzugsbezeichnung	Pexastimogen devacirepvec
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Rekombinanter Vaccinia-Virus-Vektor (Wyeth-Stamm) mit deaktiviertem Thymidinkinase-Gen und dort eingefügten Genen für den Granulozyten-Makrophagen-koloniestimulierendem Faktor (GM-CSF) mit steuerndem synthetischem early/late-Promotor und für -Galactosidase mit steuerndem p7.5-early/late-Promotor
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42126	
Chemical Abstract Service Nr.	1036730-42-3
Molgewicht	145000

[illegible]

Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₂ H ₉₉₄₆ N ₁₇₀₆ O ₂₀₃₄ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Polatuzumab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	eINNV.L110:Corr.CN; Pharmavista; USNCT; eINNV.L108; eINN.L70; USAN; IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; ICTRP; EUTCT; eINN.L71:Corr.CN; NCI.Dict
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFS SYWIEWVRQA PGKGLEWIGE ILPGGGDTNY NEIFKGRATF SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCTRRV PIRLDYWGQG TLVTVSSAST KGPS VDKKVEPKSC DKHTHTCCPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKALN VNFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRTV ITCASQSVD YEGDSFLNWWY QQKPGKAPKL LIYAASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTITIS SLQPEDFATY YCQQSNEDPI EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁴ -Glycosyliert, S-[(3 <i>RS</i>)-1-(6-[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-5-(Carbamoylamino)-1-{4-[[[(2 <i>S</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl]oxy]piperidin-1-yl)prop-2-en-1-on 3-4 Cys-Resten
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42130	
Chemical Abstract Service Nr.	1092364-38-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1346176-39-3
Molgewicht	491.3422
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ Cl ₂ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Poziotinib
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	1-(4-[(3,4-Dichlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]oxy)piperidin-1-yl)prop-2-en-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42131	
Chemical Abstract Service Nr.	1351470-16-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₂ H ₉₉₇₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₅₀ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Pritoxaximab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGAE LVRSGASVRM SCKASGYTFT SYNMHVWKQT PGQGLEWIGY IYPGNGGTNY IQKFKGKAIL TADTSSSTAY MQISLSTSED SAVYFCTRSP SHYSSDPYFD YWGQGTTTLTV SFEFASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAAKTPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIVMSQSHKF MSTSVGDRVS ITCASQDVG TAVAWYQQNP GQSPKFLIYW ASTRHTGVPD RFTGSGSGTD FTLTITNVQS EDLADYFCQQ YSSYPLTFGA GTSLELKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-N ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[Shiga-Toxin Typ 1 (stx1) von Shiga-Toxin-produzierenden Escherichia coli (STEC), B-Untereinheit], chimärer monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette

(1-454) [Mus musculus VH (IGHV1-12*01 - (IGHD)- IGHJ2*01) [8.8.15] (1-122) -Linkersequenz (123-124) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (125-222), Gelenkregion (223-237), CH2 (238-347), CH3 (348-452), CHS (453-454)) (125-454)], (227-214')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV6-23*01 - IGKJ5*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; (233-233":236-236")-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #42132

Chemical Abstract Service Nr.	1169766-01-1
Molgewicht	77500
Vorzugsbezeichnung	Ramatercept
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A,A']GRGEAETREC IYYNANWELE RTNQSGLERC EGEQDKRLHC YASWRNSSGT IELVKKGCWL DDFNCYDRQE CVATEENPQV YFCCCEGNFC NERFTHLPEA GGPEVTYEPPTAPTGGGTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPVPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKSLSLS PGK, [A,A']((10-40,30-58,65-84,71-83,85-90,157-217,263-321)),[A-A']((122-122',125-125')-Hexadecakis(disulfid), Asn23,Asn23',Asn46,Asn46',Asn193,Asn193'-N ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42133

Chemical Abstract Service Nr.	1020172-07-9
Molgewicht	553.5868
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₈ FN ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rebastinib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-[4-({[3-Tert-butyl-1-(chinolin-6-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]- <i>N</i> -methylpyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42134

Chemical Abstract Service Nr.	334969-03-8
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₂ ClO ₄ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	336.79
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Recilisib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>E</i>)-2-[(4-Chlorphenyl)methyl]sulfonyl]ethenyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42135

Chemical Abstract Service Nr.	808118-40-3
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₅ N ₂ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	352.3407

Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Roxadustat
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Hydroxy-1-methyl-7-phenoxyisochinolin-3-carbonyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(4-Hydroxy-1-methyl-7-phenoxyisochinolin-3-yl)carbonyl]glycin
ASK #42136	
Chemical Abstract Service Nr.	495399-09-2
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₈ N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	439.5671
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Saroglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Ethoxy-3-[4-(2-{2-methyl-5-[4-(methylsulfanyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl}ethoxy)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42137

Chemical Abstract Service Nr.	1334296-12-6
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₄₀ H ₉₈₁₀ N ₁₆₉₀ O ₁₉₈₆ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Seribantumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS HYVMAWVRQA PGKGLEWVSS ISSSGGWTLY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCTRGL KMATIFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDPKPSN TKVDKTVK CCVECPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTLPS REEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSL LSPGK [L,L']QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG SYNWVSWYQQ HPGKAPKLI YEVSQRPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QTEDEADYYC CSYAGSSIFV IFGGGKTVTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL VSDFYPGAVT VAWKADGSPV KVGVEETKPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCRV THEGSTVEKT VAPAECS, [H,H']((22-96,146-202,259-319,365-423),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((133-216)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42138

Chemical Abstract Service Nr.	1351470-17-1
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₅₇₆ H ₁₀₁₄₈ N ₁₇₂₀ O ₂₀₆₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Setoximab

International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQQPGPE LEKPGASVKL SCKASGYSFT DYNMNWVKQN NGESLEWIGK IDPYYGGPSY NQKFKDKATL TVDKSSSTAY MQLKSLTSED SAVYYCTRGG NRDWYFDVWG AGTTLTVSAE FASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIVLSQSPSS LVVSVGEKVT MSCKSSQSLL YSRNQKNYLA WYQQKPGQSP KVLIIWASTR ESGVPDRLTG SGSGTDFTLT ISSVKAEDLA VYYCQQYYSY PLTFGAGTKL ELKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[Shiga-Toxin Typ 2 (stx2) von Shiga-Toxin-produzierenden Escherichia coli (STEC), A-Untereinheit], chimärer monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette (1-451) [Mus musculus VH (IGHV1-39*01 - (IGHD)-IGHJ1*01) [8.8.12] (1-119) -Verknüpfer (120-121) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (122-219), Gelenkregion (220-234), CH2 (235-344), CH3 (345-449), CHS (450-451)) (122-451)], (224-220')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-220') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV8-30*01 - IGKJ5*01) [12.3.9] (1'-113') -Homo sapiens IGKC*01 (114'-220')]; (230-230'':233-233'')-Bis(disulfid)-Dimer
ASK #42139	
Chemical Abstract Service Nr.	221214-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	420086-91-5
Formelstamm	(C ₁₂₄ -H ₂₀₁ -N ₃₃ -O ₃₈) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	2764.1369
Bruttoformel	C ₁₂₄ H ₂₀₃ N ₃₃ O ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Tecemotid
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	L-Seryl-L-threonyl-L-alanyl-L-prolyl-L-prolyl-L-alanyl-L-histidylglycyl-L-valyl-L-threonyl-L-seryl-L-alanyl-L-prolyl-L- -aspartyl-L-threonyl-L-arginyl-L-prolyl-L-alanyl-L-prolylglycyl-L-seryl-L-threonyl-L-alanyl-L-prolyl-L-
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	STAPPAHGVT SAPDTRPAPG STAPPKG, [26]Lys-N(6)-Hexadecanoyl-Derivat; STAPPAHGVT SAPDTRPAPG STAPPK(-palmitoyl)G; H-Ser-Thr-Ala-Pro-Pro-Ala-His-Gly-Val-Thr-Ser-Ala-Pro-Asp-Thr-Arg-Pro-Ala-Pro-Gly-Ser-Thr-Ala-Pro-Pro-Lys(palmitoyl)-Gly-OH
ASK #42140	
Chemical Abstract Service Nr.	552292-58-7
Molgewicht	515.4481
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ F ₆ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telmapitant
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,8 <i>S</i>)-8-(((1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)methyl)-8-phenyl-1,3,7-triazaspiro[4.5]decan-2,4-dion

Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #42141		
Chemical Abstract Service Nr.	1326244-10-3	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1418689-16-3	
Molgewicht	144000	
Bruttoformel	C ₆₄₂₆ H ₉₉₁₈ N ₁₆₉₈ O ₂₀₀₀ S ₄₆	
Vorzugsbezeichnung	Tildrakizumab	
International Nonproprietary Name	INN.L70	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYIFI TYWMTWVRQA PGQGLEWMGQ IFPASGSADY NEKFEGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARGG GGFAYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRTSENIY SYLAWYQQKP GKAPKLLIYN AKTLAEGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYGIPFTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-<i>N</i>[#]-glycosyliert</p>	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[IL23A (Homo sapiens) (Interleukin 23, alpha-Untereinheit (p19), IL-23A)], humanisierter monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette (1-446) [humanisiertes VH (Homo sapiens IGHV1-18*01 (81.60%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.9] (1-116) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (117-214), Gelenkregion (215-229), CH2 (230-339), CH3 (340-444), CHS (445-446)) (117-446)], (219-214')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-214') [humanisiert V-KAPPA (Homo sapiens IGKV1-39*01 (85.30%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; (225-225":228-228")-Bis(disulfid)-Dimer	
ASK #42142		
Chemical Abstract Service Nr.	1027099-03-1	
Molgewicht	527.5827	
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₀ FNO ₅	
Vorzugsbezeichnung	Tomicorat	
International Nonproprietary Name	INN.L70	
2. Bezeichnung	4-{5-[(5-Fluor-2-methylphenoxy)methyl]-2,2,4-trimethyl-1,2-dihydrochinolin-6-yl}-3-methoxyphenyl furan-2-carboxylat	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42143		
Chemical Abstract Service Nr.	548486-59-5	
Molgewicht	264.2804	
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₄ O ₃	
Vorzugsbezeichnung	Ulodesin	
International Nonproprietary Name	INN.L70	
2. Bezeichnung	7-[[[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-4-(hydroxymethyl)pyrrolidin-1-yl]methyl]-1,5-dihydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-on	

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42144

Chemical Abstract Service Nr. 1190389-15-1

Molgewicht 444.5255

Bruttoformel C₂₆H₂₈N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Vibegron

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (6*S*)-*N*-[4-((2*S*,5*R*)-5-[(*R*)-Hydroxy(phenyl)methyl]pyrrolidin-2-yl)methyl]phenyl]-4-oxo-4,6,7,8-tetrahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrimidin-6-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42145

Chemical Abstract Service Nr. 934493-76-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1070896-79-5; 1123889-87-1; 1380852-52-7

Molgewicht 270.2899

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₆O

Vorzugsbezeichnung Voxtalib

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung 2-Amino-8-ethyl-4-methyl-6-(1*H*-pyrazol-3-yl)pyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7(8*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42146

Chemical Abstract Service Nr. 1080028-80-3

Molgewicht 401.4728

Bruttoformel C₂₁H₂₁F₂N₃OS

Vorzugsbezeichnung Zamicastat

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung 5-(2-(Benzylamino)ethyl)-1-[(3*R*)-6,8-difluor-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl]-1,3-dihydro-2*H*-imidazol-2-thion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42147

Chemical Abstract Service Nr. 949142-50-1

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₂₄H₁₀₀₈₄N₁₇₁₆O₂₀₂₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Obinutuzumab

International Nonproprietary Name INNv.L109.Corr

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; USAN; USNCT; MAR2015; ICTRP; KEGG; MeSH; NCI.Dict; NCI.Thesaurus; PubChem; ATC; CAS; EUTCT; EUCTR

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFS YSWINWVRQA PGQGLEWMGR IFPGDGD TDY NGKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNV FDGYWL VYWG QGTLTVTSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP

CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIVMTQTPLS LPVTPGEPAS ISCRSSKSLL HSNGITLYYW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLV SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCAQNLELP YTFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, angereichert mit gabelförmigen nicht-fucosylierten Oligosacchariden [mit fehlendem [H]449-Lys und [H']449-Lys: vgl. CAS und gültige Beschreibung, ... gamma1 heavy chain (1-448) ..., und Summenformel C ₆₅₁₂ -H ₁₀₀₆₀ -N ₁₇₁₂ -O ₂₀₂ t#0-S ₄₄ in Proposed INN List Nr. 99 (2008) sowie Summenformel C ₆₅₁₂ -H ₁₀₀₆₀ -N ₁₇₁₂ -O ₂₀₂ t#0-S ₄₄ und Molmasse 146.1 kDa (exakt: 146062.6732) im USAN Statement]	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Afutuzumab
ASK #42148	
Chemical Abstract Service Nr.	1036734-93-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	89957-37-9
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Teprotumumab
International Nonproprietary Name	INNv.L101
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVELVESGGG VVQPGRSQRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAI IWFDSSTYY ADSVRGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYFCAREL GRRYFDLWGR GTLVSVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGEVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPPERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GOAPRLLIYD ASKRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSKWPPWTFG QGTKVESKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42149	
Chemical Abstract Service Nr.	1192451-26-5
Formelstamm	C3927-H5981-N1043-O1163-S33 . C3553-H5400-N956-O1032-S35 . variable Oligosaccharid-Reste
Molgewicht	166000
Bruttoformel	C ₇₄₈₀ H ₁₁₃₈₁ N ₁₉₉₉ O ₂₁₉₅ S ₆₈
Vorzugsbezeichnung	Turoctocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L69:corr
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; EUTCT; MeSH; ChemIDplus; CAS; EUCTR
2. Bezeichnung	[H(1-761)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPP NTSVVYKKT L FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDVTITLKN MASHPVSLHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDNSPFSIQ IRSVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RKYKKVRFMA YDDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGD T LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRRL PKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYYSFVNME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNILFVSVD ENRSWYLTEN

	<p>IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMVYEDTLTL PPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHPS QNPPVLKRHQ R [L(1649-2332)]EI TRTTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEDENQSPRS FQKKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVLNR RAQSGSVPQF KKVVFQEFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYIRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRKNFVKPN ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDETSWY FTENMERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQRI RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLYP GVFTVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STLFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYGQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFSW IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNIFF NPPIARYIR LHPHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWSPSKARL HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVVNSLDPP LLTRYLRIHP QSWVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Asn41,Asn239,Asn1810,Asn2118-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit Resten der Typen [NeuNAc(2-3)Gal(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-)]₂(-3,-6)Man(1-4)GlcNAc(1-4)[Fuc(1-6)]GlcNAc(1-) (41, 1810) und Man₁₋₆[Man(1-3)[Man(1-6)]Man(1-4)GlcNAc(1-4)GlcNAc(1 -)] (239, 2118), Ser750-<i>O</i>-glycosyliert (65 %) mit einer NeuNAc-Gal-(NeuNAc)GalNAc-Struktur, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680-<i>O</i>-sulfonyliert, C-terminales [H]Arg761 überwiegend fehlend, N-terminales nonapeptid [L]Glu1649-Ser1657 teilweise fehlend, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>
Zitat Bezeichnung 2	HAEMF4(2010)v16.2,p349-359; INN.CN; JAN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N8 rFVIII; [Blutgerinnungsfaktor VIII (human)-(1-750)-(1638-1648)-Peptid]-[Blutgerinnungsfaktor VIIIA (human)-Leichtkette]-Komplex, glycosyliert; Des-(751-1637)-Blutgerinnungsfaktor VIII (human)-(1-1648)-Peptid, 92-kDa-Faktor VIIIA-Schwerkette enthaltend, Komplex mit Blutgerinnungsfaktor VIIIA (human)-Leichtkette, glycosyliert (mit CHO-Zellen produzierte Glycoform alfa)
ASK #42150	
Chemical Abstract Service Nr.	1309086-46-1
Formelstamm	C3927-H5981-N1043-O1163-S33 . C3553-H5400-N956-O1032-S35 . 0,65[C26-H42-N2-O18 . 900(C2-H4-O)] . variable Oligosaccharid-Reste
Molgewicht	166000
Bruttoformel	C ₇₄₈₀ H ₁₁₃₈₁ N ₁₉₉₉ O ₂₁₉₅ S ₆₈
Vorzugsbezeichnung	Turoctocog alfa pegol
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<p>[H(1-761)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVVYKKTLL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVTILKN MASHPVSLHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNLSMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRSAKKHPK TWVHYIAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RKYKKVRFMA YTDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGDGT LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFVNME RDLASGLIGP LLIICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMVYEDTLTL PPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHPS QNPPVLKRHQ R [L(1649-2332)]EI TRTTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEDENQSPRS FQKKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVLNR RAQSGSVPQF KKVVFQEFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYIRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRKNFVKPN ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDETSWY FTENMERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQRI RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLYP GVFTVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STLFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYGQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFSW IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNIFF NPPIARYIR LHPHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWSPSKARL HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVVNSLDPP LLTRYLRIHP QSWVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Asn41,Asn239,Asn1810,Asn2118-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit Resten der Typen [NeuNAc(2-3)Gal(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-)]₂(-3,-6)Man(1-4)GlcNAc(1-4)[Fuc(1-6)]GlcNAc(1-) (41, 1810) und Man₁₋₆[Man(1-3)[Man(1-6)]Man(1-4)GlcNAc(1-4)GlcNAc(1 -)] (239, 2118), Ser750-<i>O</i>-glycosyliert (65 %) mit [[-Methylpoly(oxyethylen)₉₀₀- -yl](<i>N</i>-acetyl- -neuraminat)]osyl-(2 4)- -D-galactopyranosyl-(1 4)-2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl-Resten, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680-<i>O</i>-sulfonyliert, C-terminales [H]Arg761 überwiegend fehlend, N-terminales Nonapeptid [L]Glu1649-Ser1657 teilweise fehlend, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; BLOOAW(2013)v121.11,p2108-2116; HAEMF4(2010)v16.2,p349-359
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pegylierter rekombinanter Faktor VIII
ASK #42151

Chemical Abstract Service Nr. 64679-65-8
Formelstamm (C5-H6-N3-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 173.193
Bruttoformel C₅H₇N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Tiazotsäure
International Nonproprietary Name INN.L68
2. Bezeichnung [(5-Methyl-1*H*-1,2,4-triazol-3-yl)sulfany]jessigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42152

Chemical Abstract Service Nr. 410074-73-6
Molgewicht 228.1177
Bruttoformel C₁₁H₁₁Cl₂N
Vorzugsbezeichnung Amitifadin
International Nonproprietary Name INN.L68
2. Bezeichnung (1*R*,5*S*)-1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42153

Chemical Abstract Service Nr. 1337968-84-9
Formelstamm (C401-H460-N150-O290-P40)40⁻ 40H⁺ [C200-H249-N73-O147-P20 . C201-H251-N77-O143-P20, (C200-H229-N73-O147-P20)20⁻ 20H⁺ . (C201-H231-N77-O143-P20)20⁻ 20H⁺]
Molgewicht 13300.0422
Bruttoformel C₄₀₁H₅₀₀N₁₅₀O₂₉₀P₄₀
Vorzugsbezeichnung Bamosiran
International Nonproprietary Name INN.L68
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung Cytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')
[siRNA-Inhibitor der Produktion ₂-adrenerger Rezeptoren]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3'-5')CAUUGUGCAUGUGAUCCAG-dT-dT - (5'-3')dT-dT-GUAACACGUACACUAGGUC

ASK #42154

Chemical Abstract Service Nr. 923565-21-3
Molgewicht 424.5541
Bruttoformel C₂₅H₃₃FN₄O

Vorzugsbezeichnung	Camical
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-{4-[(3-Fluorphenyl)amino]piperidin-1-yl}-2-(4-[[3-(3-methylpiperazin-1-yl)methyl]phenyl]ethan-1-yl)-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42155	
Chemical Abstract Service Nr.	925448-93-7
Molgewicht	409.5013
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Cerlapirdin
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-[[3-(naphthalin-1-sulfonyl)-1- <i>H</i> -indazol-5-yl]oxy]propan-1-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42156	
Chemical Abstract Service Nr.	915810-67-2
Molgewicht	27900
Vorzugsbezeichnung	Caplacizumab
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGRFYS YNPMGWFRQA PGKGRELVA ISRTGGSTYY PDSVEGRFTI SRDPAKRMVY LQMNSLRAED TAVYYCAAAG VRAEDGRVRT LPSEYTFWGQ GTQVTSSAA AEVLVESGG GLVQPGGSLR LSAAASGRTF SYNPMGWFRQ APGKGRELVA AISRTGGSTY YPDSVEGRFT ISRDPAKRMV YLQMNSLRAE DTAVYYCAA GVAEDGRVR TLPSEYTFWG QGTQVTSS, 22,96:153,227-Bis(disulfid)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PMP12A2h1-linker AAA-PMP12A2h1; Humanisiertes monoklonales anti-[von-Willebrand-Faktor (vWF)-A1-Domäne (Homo sapiens)]-Antikörper-Immunglobulin-(VH-Linker-VH)-Fragment; VH-Linker-VH-Kette (1-259) [humanisiertes VH (Homo sapiens IGHV3-23*04 (82.50%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>Q (123) [8.8.21] (1-128))-Trialanyl-Linker (129-131)-[humanisiertes VH (Homo sapiens IGHV3-23*04 (82.50%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>Q (254) [8.8.21] (132-259))]]
ASK #42157	
Chemical Abstract Service Nr.	1251830-50-8
Formelstamm	(C211-H256-N76-O119-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺
Molgewicht	6977.6155
Bruttoformel	C ₂₁₁ H ₂₇₅ N ₇₆ O ₁₁₉ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Drisapersen
International Nonproprietary Name	INN.L68

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thiouridyl-(-3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidyl-(-3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenyl-(-3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenyl-(-3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanyl-(-3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanyl-(-3' 5')*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym RNA, (P-thio)(Um-Cm-Am-Am-Gm-Gri-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Gm-Cm-Am-Um-Um-Um-Cm-Um); (P-Thio)(Um-Cm-Am-Am-Gm-Gm-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Gri-Cm-Am-Um-Um-Um-Cm-Um)-RNA;

ASK #42158

Chemical Abstract
Service Nr. 1188277-05-5

Molgewicht	146000
-------------------	--------

Vorzugsbezeichnung Flanvotumab

International Nonproprietary Name	INN.L68
--	---------

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGSE LKKPGASVKI SCKASGYTFT SYAMNWRQRA PGQGLESMGW INTNTGNPTY AQGFTGRFVF SMDTSVSTAY LQISSLKAED TAIYYCAPRY SSSWYLDYWG QGTLTVTSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDRKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSCVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP QGAPRLIIV ASNRATGIPA RFGSGSGSDT KLTITISLEP EDFAYSPYQK RSNWLMYTFG QGKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYSLSTLT TLSKADYEKH FYVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-96, 146-202, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-88, 135-195), [H-H'] (228-228', 231-231'), [H-L, H'-L'] (222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn-N⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42159

Chemical Abstract
Service Nr. 1219693-73-8

Molgewicht	22700
-------------------	-------

Bruttoformel $C_{975}H_{1493}N_{267}O_{305}S_{26}$

Vorzugsbezeichnung Follitropin gamma

International Nonproprietary Name	INN.L68
--	---------

Zitat	Bezeichnung	1	CAS

2. Bezeichnung [JAPDVQDCPEC TLQENPFSSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNTVSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYHH KS [JNSCELTNITI AIEKEECRFC
ISINTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E,
(7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)-N⁴-glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt
mit Kulturen gentechnisch veränderter Säugetierzellen in Serum-freiem Medium

Zitat Bezeichnung 2 (INN.SF)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Follitropin gamma; Follitropin-Lösung, konzentrierte "; Follitropin "; Glycoproteininhormone-alpha-Kette-Follitropin-beta-Kette (FSH-beta)-Heterodimer (human)-Glycoform gamma

ASK #42160

Chemical Abstract Service Nr. 210829-30-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1373132-14-9

Molgewicht	527.6442
-------------------	----------

Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₃ F ₂ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Gemcitabinelaidat
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	2'-Desoxy-2',2'-difluorcytidin-[5'-(9E)-octadec-9-enoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42161	
Chemical Abstract Service Nr.	1271734-34-9
Molgewicht	59300
Bruttoformel	C ₂₆₈₉ H ₄₀₅₁ N ₆₉₉ O ₇₉₃ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Idursulfase beta
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	SETQANSTTD ALNVLLIIVD DLRPSLGCYD KDLVRSPNID QLASHSLLFQ NAFQAQAVCA PSRVSFLTGR RPDTRRLYDF NSYWRVHAGN FSTIPQYFKE NGYVTMSVGK VFHPGISSNH TDDSPYSWSF PPYHPSSEKY ENTKTCRGPD GELHANLLCP VDVLDPVPEGT LPDKQSTEQA IQLLEKMKTS ASPFFLAVGY HKPHIPFRYP KEFQKLYPLE NITLAPDPEV PDGLPPVAYN PWMDIRQRED VQALNISVPY GPIPVDFQRK IRQSYFASVS YLDTQVGRLL SALDDLQLAN STIIAFTSDH GWALGEHGEW AKYSNFDVAT HVPLIFYVPG RTASLPEAGE KLFPYLDPDF SASQLEMPGR QSMDLVELVS LFPTLAGLAG LQVPPRCPPV SFHVELCREG KNLLKHFRFR DLEEDPYLPG NPRELIAYSQ YPRPSDIPQW NSDKPSLKDI KIMGYSIRTI DYRYTVWVGF NPDEFLANFS DIHAGELYFV DSDPLQDHNM YNDSQGGDLF QLLMP 146,159:397,407-Bis(disulfid), Asn6,Asn90,San119,Asn221,Asn255,Asn300,Asn488,Asn512- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Cys59-Bis(3-desulfanyl-3-oxo)-modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42162	
Chemical Abstract Service Nr.	1256258-86-2
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₃₀ N ₁₇₃₀ O ₂₀₂₄ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Inclacumab
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB; ICTRP
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVRPGGSLRL SCAASGFTFS NYDMHWVRQA TGKGLEWVSA ITAAGDIYYP GSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARGRY SGSGSYNDW FDPWQGGTLV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVDK RVESKYGPPC PPCPAPEFEG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFLL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'][(22-95,151-207,265-325,371-429),[L,L'][(23-88,134-194),[H-H'][(230-230',233-233'),[H-L,H'-L'][(138-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42163	
Chemical Abstract Service Nr.	141206-42-0
Molgewicht	219.278

Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Lucerastat
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1-Butyl-2-(hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42164	
Chemical Abstract Service Nr.	160359-68-2
Molgewicht	472.5323
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Naltalimid
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	2-[17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6 -yl]isindol-1,3-dion
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42165	
Chemical Abstract Service Nr.	1038915-60-4
Molgewicht	320.3883
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Niraparib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; ICTRP; USAN; EUTCT; ChemIDplus; KEGG.D10140; USNCT; CAS; PubChem; ChEBI
2. Bezeichnung	2-[4-[(3 <i>S</i>)-Piperidin-3-yl]phenyl]-2 <i>H</i> -indazol-7-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42166	
Chemical Abstract Service Nr.	676501-25-0
Molgewicht	373.4213
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ondelopran
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	6-[2-Fluor-4-({[2-(oxan-4-yl)ethyl]amino}methyl)phenoxy]pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42167	
Chemical Abstract Service Nr.	1208912-84-8
Formelstamm	x[2(C3-H2-F-O2) ⁻ Ca2+] . y[C8-H14] . z[C10-H10], x:y:z = ca. 9:1:1, M = ca. 5 x 10E+17
Vorzugsbezeichnung	Patiromer-Calcium

Bruttoformel $\text{C}_{25}\text{H}_{24}\text{F}_3\text{N}_3\text{O}_2$

Vorzugsbezeichnung	Pradigastat
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; USAN; ChemIDplus
2. Bezeichnung	{{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(5-{{[6-(Trifluormethyl)pyridin-3-yl]amino}pyridin-2-yl)}phenyl]cyclohexyl}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{trans-4-[4-(5-{{[6-(Trifluormethyl)pyridin-3-yl]amino}pyridin-2-yl)}phenyl]cyclohexyl}essigsäure
ASK #42171	
Chemical Abstract Service Nr.	1228538-47-3
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₉₂ H ₁₀₀₂₀ N ₁₇₂₈ O ₂₀₂₆ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Quilizumab
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYGIWVRQA PGKGLEWVAF ISDLAYTIYY ADTVTGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDN WDAMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPSPREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRSSQSLV HNNANTYLHW YQQKPGKAPK LLIYKVSNRF SGVPSRFGSGS GSGTDFTLT ISSLQPEDFAT YYCSQNTLVPTWTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N [#] -glycosyliert mit nicht-fucosylierten Oligosacchariden
Zitat Bezeichnung 2	INN.SF; USAN.SF
ASK #42172	
Chemical Abstract Service Nr.	1228284-45-4
Molgewicht	7076.0675
Bruttoformel	C ₂₅₃ H ₃₉₈ N ₁₁₆ O ₈₇ P ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Radavirsen
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-P,2',3'</i> -Tridesoxy- <i>P</i> -(dimethylamino)-5'-O-{ <i>P</i> -[4-(10-hydroxy-2,5,8-trioxadecanoyl)piperazin-1-yl]- <i>N,N</i> -dimethylphosphonamidoyl}-2',3'-imino-2',3'-secocytidylyl-(2'a 5')- <i>P,2',3'</i> -tridesoxy- <i>P</i> -(dimethylamino)-5'-O-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[corrected]
ASK #42173	
Chemical Abstract Service Nr.	1029711-88-3
Molgewicht	284.1412
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ O

Vorzugsbezeichnung	Rafigrelid
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	6,7-Dichlor-3,3-dimethyl-5,10-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>]chinazolin-2(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN
ASK #42174	
Chemical Abstract Service Nr.	923032-37-5
Molgewicht	572.3372
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ IN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Refametinib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3,4-Difluor-2-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]-6-methoxyphenyl)-1-[(2 <i>S</i>)-2,3-dihydroxypropyl]cyclopropan-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42175	
Chemical Abstract Service Nr.	592542-59-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1225650-58-7
Formelstamm	(C ₂₁ H ₂₄ N-O ₈ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	451.4901
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Rigosertib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; PubChem; USNCT; EUTCT; CAS; KEGG.D10154; ChemIDplus; ICTRP; USAN; MeSH
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Methoxy-5-([(1 <i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethensulfonyl]methyl)phenyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[2-Methoxy-5-([(1 <i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethenyl]sulfonyl)methyl)phenyl]glycin
ASK #42176	
Chemical Abstract Service Nr.	909395-70-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Romosozumab
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYNMHWVRQA PGQGLEWMGE INPNSGGAGY NQKFKGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARLG YDDIYDDWYF DVWGQGTTVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSNFG TQTYTCNVDH KPSNTKVDKT VERKCCVECP PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVFQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TFRVSVLTV VHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PAPIEKTISK TKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPML DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSRLLSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GDTLPYTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',226-226',229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Octadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42177	
Chemical Abstract Service Nr.	1189541-98-7
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Sarilumab
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASRFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSG ISWNSGRIGY ADSVKGRFTI SRDNAENSLF LQMNGLRAED TALYYCAKGR DSFDIWGQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT ITCRASQGIS SWLAWYQQKP GKAPKLLIYG ASSLESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFASYCQQ ANSFPTYFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42178	
Chemical Abstract Service Nr.	49843-98-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	942622-26-6
Molgewicht	248.7081
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Selisistat
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-6-Chlor-2,3,4,9-tetrahydro-1 <i>H</i> -carbazol-1-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -6-Chlor-2,3,4,9-tetrahydro-1 <i>H</i> -carbazol-1-carboxamid
ASK #42179	
Chemical Abstract Service Nr.	1071517-39-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1214735-09-7
Molgewicht	560.6176
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ FN ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Setrobuvir
International Nonproprietary Name	INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; CAS; USAN; EUCTR; USNCT; ChemIDplus; KEGG.D10165; PubChem; EUTCT

2. Bezeichnung *N*-(3-((4*aR*,5*S*,8*R*,8*aS*)-1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-4-hydroxy-2-oxo-1,2,4*a*,5,6,7,8,8*a*-octahydro-5,8-methanochinolin-3-yl)-1,1-dioxo-1,4-dihydro-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-yl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{3-[(3*E*,4*aR*,5*S*,8*R*,8*aS*)-1-(4-Fluorbenzyl)-2,4-dioxooctahydro-5,8-methanochinolin-3(2*H*)-yliden]-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1λ(6),2,4-benzothiadiazin-7-yl)methansulfonamid

ASK #42180

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9

Vorzugsbezeichnung Sevuparin-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das aus Schweinedarmmucosa-Heparin mittels Depolymerisation durch Periodat-Oxidation, nachfolgende Reduktion und milde saure Hydrolyse des Produkts erhalten wird; die meisten Komponenten haben eine 2-Amino-2-desoxy-*D*-glucopyranose-Struktur an beiden Kettenenden, diejenige am reduzierenden Kettenende kann mit Threonsäure oder Erythronsäure substituiert sein; die durchschnittliche relative Molmasse liegt bei etwa 7500 Da mit 90% im Bereich zwischen 2000 und 15000 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt 2 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42181

Chemical Abstract Service Nr. 1005198-65-1

Molgewicht 53900

Vorzugsbezeichnung Solitomab

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung ELVMTQSPSS LTVTAGEKVT MSCKSSQSLL NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSVQAEDLA VYYCQNDYSY PLTFGAGTKL EIKGGGGSGG GGSGGGGSEV QLLEQSGAEL VRPGTSVKIS CKASGYAFTN YWLGWVKQRP GHGLEWIGDI FPGSGNIHYN EKFKGKATLT ADKSSSTAYM QLSSSLTFEDS AVYFCARLRN WDEPMDYWGQ GTTVTVSSGG GGSQVQLVQS GAEVKKPGAS VKVSCKASGY TFTRYTMHWV RQAPGQGLEW IGYINPSRGY TNYADSVKGR FTITTDKSTS TAYMELSSLR SEDTATYYCA RYYDDHYCLD YWQGQTTTVV SSGEGTSTGS GGSGGGSGGAD DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS YMNWYQQKPG KAPKRWIYDT SKVASGVPAR FSGSGSGTDY SLTINSLEAE DAATYYCQQW SSNPLTFGGG TKVEIKHHHH HH (23,94:151,225:275,349:413,477)-Tetrakis(disulfid), Asn305-*N*⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42182

Chemical Abstract Service Nr. 1001667-23-7

Molgewicht 799.9746

Bruttoformel C₄₃H₅₃N₅O₈S

Vorzugsbezeichnung Sovaprevir

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-[(2*S*)-2-*tert*-Butyl-4-oxo-4-(piperidin-1-yl)butanoyl]-*N*-{[(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl]-4-[(7-methoxy-2-phenylchinolin-4-yl)oxy]pyrrolidin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42183

Chemical Abstract Service Nr. 168828-58-8

Molgewicht 353.4117

Bruttoformel C₁₆H₂₀FN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Sutezolid

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-{[(5*S*)-3-[3-Fluor-4-(thiomorpholin-4-yl)phenyl]-2-oxo-1,3-oxazolan-5-yl)methyl}acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42184

Chemical Abstract Service Nr. 899805-25-5

Molgewicht 448.4415

Bruttoformel C₂₁H₂₃F₃N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Tanzisertib

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-({9-[(3*S*)-Oxolan-3-yl]-8-[(2,4,6-trifluorphenyl)amino]-9*H*-purin-2-yl)amino)cyclohexan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42185

Chemical Abstract Service Nr. 508233-95-2

Molgewicht 283.431

Bruttoformel C₁₈H₂₁NS

Vorzugsbezeichnung Tedatioxetin

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung 4-{2-[(4-Methylphenyl)sulfonyl]phenyl}piperidin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42186

Chemical Abstract Service Nr. 870070-55-6

Molgewicht 406.4991

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Tozadenant

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-*N*-[4-methoxy-7-(morpholin-4-yl)-1,3-benzothiazol-2-yl]-4-methylpiperidin-1-carboxamid

ASK #42187	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
Chemical Abstract Service Nr.	894356-79-7
Molgewicht	63510.0817
Bruttoformel	C ₂₇₉₄ H ₄₂₄₈ N ₇₅₂ O ₈₈₆ S ₃₀
Vorzugsbezeichnung	Trebananib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; KEGG.D10177; ICTRP; PubChem; USNCT; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	MDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGKGG GGGAAQEECE WDPWTCEHMG SGSATGGSGS TASSGSGSAT HQEECEWDPW TCEHMLE, 42,102:148,206:239,246:275,282-Tetrakis(disulfid)-7,7':10,10'-Bis(disulfid)-Dimer, [78,78']Asn- <i>N</i> ⁴ -Glycosylierungsstellen nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienstämme von <i>Escherichia coli</i>
Zitat Bezeichnung 2	KEGG.D10177; USAN.SF; CAS; INN.SF
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tovasanib; Trenananib [misprint]
ASK #42188	
Chemical Abstract Service Nr.	865759-25-7
Molgewicht	357.3821
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ FN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Trelagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2-({6-[(3 <i>R</i>)-3-Aminopiperidin-1-yl]-3-methyl-2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)methyl}-4-fluorbenzonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42189	
Chemical Abstract Service Nr.	439085-51-5
Molgewicht	382.4561
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Vapendavir
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-Ethoxy-6-{2-[1-(6-methylpyridazin-3-yl)piperidin-4-yl]ethoxy}-1,2-benzoxazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42190	
Chemical Abstract Service Nr.	881681-00-1
Molgewicht	345.3912
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ FN ₃ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Vonoprazan
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; PubChem
2. Bezeichnung	1-[5-(2-Fluorphenyl)-1-(pyridin-3-sulfonyl)-1- <i>H</i> -pyrrol-3-yl]- <i>N</i> -methylethanamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42191	
Chemical Abstract Service Nr.	155488-25-8
Molgewicht	498.5762
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Netazepid
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	1-[(3 <i>R</i>)-1-(3,3-Dimethyl-2-oxobutyl)-2-oxo-5-(pyridin-2-yl)-2,3-dihydro-1- <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-yl]-3-[3-(methylamino)phenyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42192	
Chemical Abstract Service Nr.	162001-39-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9024-13-9
Molgewicht	112507.2381
Bruttoformel	C ₅₀₃₉ H ₇₇₇₀ N ₁₃₆₀ O ₁₅₂₅ S ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Condoliase
International Nonproprietary Name	INN.L67:corr.seq
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D09800; ChemIDplus; PubChem; CAS; UniProtKB; JAN; USAN
2. Bezeichnung	<p> ATSNPAFDPK NLMQSEIYHF AQNNPLADFS SDKNSILTLS DKRSIMGNQS LLWKWKGGSS FTLHKKLIVP TDKEASKAWG RSSTPVFSFW LYNEKPIDGY LTIDFGEKLI STSEAQAGFK VKLDFGTWRA VGVSLNNDLE NREMTLNATN TSSDGTQDSI GRSLGAKVDS IRFKAPSNVS QGEIYIDRIM FSVDDARYQW SDYQVKTRLS EPEIQFHNVK PQLPVTPENL AAILIRQRL INEFVGGEKE TNLALEENIS KLKSDFDALN IHTLANGGTQ GRHLITDKQI IYQPENLNS QDKQLFDNYV ILGNYTTLMF NISRAYVLEK DPTQKAQLKQ MYLLMTKHLL DQGFVKGSAL VTTHHWGYSS RWWYISTLLM SDALKEANLQ TQVYDSLLWY SREFKSSFDM KVSADSSDLD YFNTLSRQHL ALLLLEPDDQ KRINLVNTFS HYITGALTQV PPGGKDGLRP DGTAWRHEGN YPGYSFPAFK NASQLIYLLR DTPFSVGESG WNNLKAMVS AWIYSNPEVG LPLAGRHPFN SPSLKSVAQG YYWLAMSAKS SPDKTLASIY LAISDKTQNE STAIFGETIT PASLPQGFYA FNGGAFGIHR WQDKMVTLLA YNTNVWSSEI YNKDNRYGRY QSHGVAQIVS NGSQLSQGYQ QEGWDWNRMQ GATTIHLPLK DLDSPKPHL MQRGERGFSG TSSLEGQYGM MAFDLIYPAN LERFDPNFTA KKSVAADNH LIFIGSNINS SDKNKNVETT LFQHAITPTL NTLWINGQKI ENMPYQTTLQ QGDWLIDSNG NGYLITQAEK VNVSRQHQVS AENKNRQPT GNFSSAWIDH STRPKDASYE YMVFLDATPE KMGEMAQKFR ENNGLYQVLR KDKDVHIIL KLSNVTGYAF YQPASIEDKW IKKVNKPAIV MTHRQKDTLI VSAVTPDLNM TRQKAATPVT INVTINGKWQ SADKNSEVKY QVSGDNTELT FTSYFGIPQE IKLSPLP </p>
Zitat Bezeichnung 2	KEGG.D09800; CAS; UniProtKB; INN.seq; Pat.WO94/25567; USAN.seq
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chondroitinase ABC (Proteus vulgaris)
ASK #42193	
Chemical Abstract Service Nr.	787583-71-5
Formelstamm	(C29-H32-Cl-F-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	514.028

ASK #42197

Chemical Abstract Service Nr.	1193151-09-5
Formelstamm	C153-H176-N20-O36 (C2-H4-O)4n . 4 Cl-H
Vorzugsbezeichnung	Etirinotecanpegoltetrahydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	Tetrakis[(4 <i>S</i>)-9-([1,4'-bipiperidin]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl]- <i>N,N,N',N''</i> -{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1:4)]}
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[korr])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetrakis{(4 <i>S</i>)-9-([1,4'-bipiperidiny]-1'-carbonyl)oxy}-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl}- <i>N,N',N'',N'''</i> -{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1:4)]} Etirinotecan-pegol-tetrahydrochlorid

ASK #42198

Chemical Abstract Service Nr.	1193151-12-0
Formelstamm	C153-H176-N20-O36 . 4 (C2-H4-O)n . 4 C2-H-F3-O2
Vorzugsbezeichnung	Etirinotecanpegoltetratrilut
International Nonproprietary Name	(INN.L69,v.L64)
2. Bezeichnung	Tetrakis[(4 <i>S</i>)-9-([1,4'-bipiperidin]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl]- <i>N,N,N',N''</i> -{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1:4)]}
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[korr])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Etirinotecan-pegol-tetratrilut; Tetrakis{(4 <i>S</i>)-9-([1,4'-bipiperidiny]-1'-carbonyl)oxy}-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl}- <i>N,N',N'',N'''</i> -{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1:4)]}

ASK #42199

Chemical Abstract Service Nr.	1007601-96-8
Formelstamm	C33-H37-F2-N7-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht	783.775
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₃ F ₂ N ₇ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Golvatinib[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-Fluor-4-({2-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-carboxamido]pyridin-4-yl}oxy)phenyl]- <i>N'</i> -(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #42200

Chemical Abstract Service Nr.	1119276-80-0
Formelstamm	(C29-H23-Cl2-N2-O7-S) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	637.4629
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₃ Cl ₂ N ₂ NaO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Lifitegrast-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[2-(1-Benzofuran-6-carbonyl)-5,7-dichlor-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6-carboxamido]-3-[3-(methansulfonyl)phenyl]propansäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42201	
Chemical Abstract Service Nr.	1380317-28-1
Formelstamm	C23-H22-N6-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	487.3817
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Momelotinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Cyanomethyl)-4-{2-[4-(morpholin-4-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}benzamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42202	
Chemical Abstract Service Nr.	1083078-98-1
Formelstamm	C21-H26-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht	430.9311
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quisinostathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-2-[4-({[(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl]amino)methyl}piperidin-1-yl]pyrimidin-5-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42203	
Chemical Abstract Service Nr.	872599-83-2
Molgewicht	518.6471
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Epelsiban
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)-1-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dimethylpyridin-3-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]-6-[(2 <i>S</i>)-butan-2-yl]piperazin-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42204	
Chemical Abstract Service Nr.	677306-35-3
Molgewicht	270.3296
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₄ O

Vorzugsbezeichnung	Faciniclin
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>S</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42205	
Chemical Abstract Service Nr.	868747-45-9
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Cantuzumab ravtansin
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGETVKI SCKASDYTFT YYGMNWVKQA PGQGLKWMGW IDTTTGEPTY AQKFQGRIAF SLETSASTAY LQIKSLKSED TATYFCARRG PYNWYFDVWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKV DKKVEPK SCDKTHTCP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTL MISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYR VVSVLTV L HQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPLS VPVTPGEPVS ISCRSSKSL L HSN GNTYLYW FLQRP GQSPQ LLIYRMSNLV SGVPDRFSGS GSGTAFTLRI SRVEAEDVGV YYCLQHLEYP FTFGP GTKLE LKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, 4-[(5-[(2 <i>S</i>)-1-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,16 <i>E</i> ,18 <i>E</i> ,20 <i>R</i> ,21 <i>S</i>)-11-chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1 ^{10,14} .0 ^{3,5}]hexacosa-10,12,14(26),16,18-octatrien-2-ylidene)-2,2,3,3-tetramethyl-5-oxobutanoate]amino)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-2-ium-2-yl)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(5-amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1,2,4-triazine-6-carboxamide N ⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten
ASK #42206	
Chemical Abstract Service Nr.	689293-68-3
Molgewicht	666.6899
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₁₂ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftolozan
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(5-Amino-4-[(2-aminoethyl)carbamoyl]amino)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-2-ium-2-yl)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(5-amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1,2,4-triazine-6-carboxamide N ⁶
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42207	
Chemical Abstract Service Nr.	936111-69-2
Formelstamm	C23-H30-N12-O8-S2 . H2-O4-S
Molgewicht	764.7684
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₁₂ O ₁₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Ceftolozansulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(5-Amino-4-[(2-aminoethyl)carbamoyl]amino)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-2-ium-2-yl)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(5-amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1,2,4-triazine-6-carboxamide N ⁶ (1:1)

ASK #42208

Chemical Abstract Service Nr.	507289-11-4
Molgewicht	3745.2721
Bruttoformel	C ₁₅₈ H ₂₆₃ N ₄₉ O ₅₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cenderitid
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	Glycyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysylglycyl-L-cysteinyl-L-phenylalanylglycyl-L-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-arginyl-L-isoleucylglycyl-L-seryl-L-methionyl-L-serylglycyl-L-leucylglycyl-L-cysteinyl-L-prolyl-L-zyklisches (6 22)-Disulfid

ASK #42209

Chemical Abstract Service Nr.	1192706-52-7
Formelstamm	C865-H1359-N229-O256-S9(C2-H4-O)x, x=ca.450
Molgewicht	19300
Bruttoformel	C ₈₆₅ H ₁₃₅₉ N ₂₂₉ O ₂₅₆ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Cepeginterferon alfa-2b
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	CDLPQTHSLG SRRTLMLLAQ MRRISLFSCL KDRHDFGFPQ EEFGNQFQKA ETIPVLHEMI QQIFNLFSTK DSSAAWDETL LDKFYTELYQ QLNDLEACVI QGVGVTTETPL MKEDSILAVR KYFQRITLYL KEKKYSPCAW EVVRAEIMRS FSLSTNLQES LRSKE, (1-98, 29-138)-Bis(disulfid), Cys1-pegyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42210

Chemical Abstract Service Nr.	1227158-72-6
Molgewicht	118000
Vorzugsbezeichnung	Conbercept
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A,A']GRPFVEMYSE IPEIIHMTG RELVIPCRVT SPNITVTLKK FPLDTLIPDG KRIIWDSRKG FIISNATYKE IGLLTCEATV NGHLYKTNLY THRQTNTIID VVLSPSHGIE LSVGEKLVLN CTARTELVNG IDFNWEYPSS KHQHKLVNR DLKTQSGSEM KKFLSTLTID GVTRSDQGLY TCAASSGLMT KKNSTFVRVH EKPFAVFGSG MESLVEATVG ERVRIPAKYL GYPPEIKWY KNGIPLESNH TIKAGHVLT MEVSRDTGN YTVILTNPIS KEKQSHVVS VVYVPPGPGD KTHTCPLCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KATPPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK, [A,A'] (27-76,121-182,340-400,446-504),[A-A'] (305-305',308-308')-Decakis(disulfid), [A]376,[A']376-Asn-N ^H -glycosyliert

ASK #42211

Chemical Abstract Service Nr.	1095207-05-8
Molgewicht	143000

Vorzugsbezeichnung	Crenezumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLELVAS INSNGGSTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCASGD YWGQGTTTVT SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSVV VTPSSSLGT KTYTCNVDDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LQDQWLNQKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLG [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV YSNGDTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRG SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDGVV YYCSQSTHVP WTFGQGTQVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYFREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,139-195,253-313,359-417),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](218-218',221-221'),[H-L,H'-L'](126-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]289,[H']289-Asn-M ⁴ -glycosyliert

ASK #42212

Chemical Abstract Service Nr.	670220-88-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	866109-23-1
Molgewicht	443.5408
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Crenolanib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1-(2-{5-[(3-Methyloxetan-3-yl)methoxy]-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl}chinolin-8-yl)piperidin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42213

Chemical Abstract Service Nr.	670220-93-6
Formelstamm	C26-H29-N5-O2 . C6-H6-O3-S
Molgewicht	601.7158
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₅ N ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Crenolanibbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L67,v.L22)
2. Bezeichnung	1-(2-{5-[(3-Methyloxetan-3-yl)methoxy]-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl}chinolin-8-yl)piperidin-4-amin-benzolsulfonat (1:1)

ASK #42214

Chemical Abstract Service Nr.	1186210-24-1
Molgewicht	73000
Vorzugsbezeichnung	Dalantercept
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A,A']DPVKPSRGPL VTCTCESPHC KGPTCRGAWC TVVLVREEGR HPQEHRGCGN LHRELCRGRP TEFVNHYCCD SHLCNHNVS L VLEATQPPSE QPGTDGQLAT GGGTHTCPPC PAPEALGAPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNQKEY KCKVSNKALP VPIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGPFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK,

[A,A'](13-30,15-20,25-48,56-68,69-74,142-202,248-306),[A-A'](107-107',110-110')-Hexadecakis(disulfid), [A]77,178[A']77,178-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42215

Chemical Abstract Service Nr.	503294-13-1
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₉ -Cl-N ₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	377.8254
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dasolampanel
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-6-[3-Chlor-2-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)phenoxy]-decahydroisochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42216

Chemical Abstract Service Nr.	847499-27-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₇ -B-N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	413.2751
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ BN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Delanzomib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	{(1 <i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-(6-phenylpyridin-2-carboxamido)butanamido]-3-methylbutyl}boronsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42217

Chemical Abstract Service Nr.	1159097-48-9
Formelstamm	C ₃₀ -H ₃₈ -N ₄ -O ₄ . C ₆ -H ₆ -O ₃ -S
Molgewicht	676.8222
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₄ N ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Epelsibanbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L67,v.L22)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)-1-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dimethylpyridin-3-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]-6-[(2 <i>S</i>)-butan-2-yl]piperazin-2,5-dion-benzolsulfonat (1:1)

ASK #42218

Chemical Abstract Service Nr.	718638-68-7
Formelstamm	(C ₄₄ -H ₅₀ -N ₆ -O ₂) ₂ + 2Cl ⁻
Molgewicht	765.8128
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₀ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Exeporfiniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	3,3'-[Porphyrin-5,15-diylbis(4,1-phenylenoxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylpropan-1-aminium)-dichlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,3'-(21H,23H-Porphyrin-5,15-diylbis{[(4,1-phenylen)oxy]-N,N,N-trimethylpropan-1-aminium))-dichlorid

ASK #42219

Chemical Abstract Service Nr. 936350-00-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1253228-34-0
Formelstamm (C₃₈H₄₂N₃O₄S)⁻ H⁺
Molgewicht 637.8307
Bruttoformel C₃₈H₄₃N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Fiboflapon
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; PubChem; CAS; KEGG.D10069; USAN
2. Bezeichnung 3-{3-(*tert*-Butylsulfanyl)-1-[[4-(6-ethoxypyridin-3-yl)phenyl]methyl]-5-[(5-methylpyridin-2-yl)methoxy]-1*H*-indol-2-yl}-2,2-dimethylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42220

Chemical Abstract Service Nr. 1196070-26-4
Formelstamm (C₃₈H₄₂N₃O₄S)⁻ Na⁺
Molgewicht 659.8126
Bruttoformel C₃₈H₄₂N₃NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Fiboflapon-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L67)
2. Bezeichnung 3-{3-(*tert*-Butylsulfanyl)-1-[[4-(6-ethoxypyridin-3-yl)phenyl]methyl]-5-[(5-methylpyridin-2-yl)methoxy]-1*H*-indol-2-yl}-2,2-dimethylpropansäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42221

Chemical Abstract Service Nr. 1174900-84-5
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₄₆H₉₉₅₄N₁₇₁₈O₂₀₂₆S₄₆
Vorzugsbezeichnung Ficlaturzumab
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQPGAE VKKPGTQSVKL SCKASGYTFT TYWMHWVRQA PGQGLEWIGE INPTNGHTNY NQKFQGRATL TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNY VGSIFDYWGQ GTLLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAMSLGERVT LNCKASENVV SYVSWYQQKP GQSPKLLIYG ASNRESGVPD RFSGSGSATD FTLTISSVQA EDVADYHCGQ SYNYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42222

Chemical Abstract Service Nr. 851983-85-2
Molgewicht 388.5451
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Galeteron
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung 17-(1*H*-Benzimidazol-1-yl)androsta-5,16-dien-3 -ol
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN; USAN.CN2; INN.CN

ASK #42223

Chemical Abstract Service Nr. 756818-36-7
Formelstamm (C₄₄H₅₀N₆O₂)₂+
Molgewicht 694.9068
Bruttoformel C₄₄H₅₀N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Exeporfinium
International Nonproprietary Name (INN.L67)
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus
2. Bezeichnung 3,3'-[Porphyrin-5,15-diylbis(4,1-phenylenoxy)]bis(*N,N,N*-trimethylpropan-1-aminium)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Exeporfinium-Dikation; 3,3'-(21*H*,23*H*-Porphyrin-5,15-diylbis{[(4,1-phenylen)oxy]-*N,N,N*-trimethylpropan-1-aminium})

ASK #42224

Chemical Abstract Service Nr. 888216-25-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1143571-94-1
Molgewicht 364.3978
Bruttoformel C₂₀H₂₀N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Ganetespib
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 5-[2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]-4-(1-methyl-1*H*-indol-5-yl)-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42225

Chemical Abstract Service Nr. 1238517-16-2
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Indatuximab ravtansin
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGSE LMMPGASVKI SCKATGYTFS NYWIEWVKQR PGHGLEWIGE ILPGTGRTIY NEKFKGKATF TADISSNTVQ MQLSSLTSED SAVYYCARRD YYGNFYAMD YWQGQTSVTY SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT KTYTCNVDPK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSDQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV

YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']DIQMTQTSTSS
LSASLGDRVT ISCSASQGIN NYLNNWYQQKP DGTVELLIYY TSTLQSGVPS RFSGSGSGTD YSLTISNLEP EDIGTYYCQQ YSKLPRTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH YVACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ,
[H,H'](22-96,149-205,263-323,369-437),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert,
4-[[5-[[[(2S,1-)-[[[(1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacos-10,12,14(26),16,1
an N⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten

ASK #42226

Chemical Abstract Service Nr.	949575-24-0
Formelstamm	(C19-H24-(123)I-N3-O7) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	531.3312
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ IN ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Iofolastat (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(1 <i>S</i>)-1-Carboxy-5-[[4-(¹²³ I)iodphenyl)methyl]amino]pentyl]carbamoyl}-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42227

Chemical Abstract Service Nr.	1005402-19-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1167574-44-8
Molgewicht	313.3941
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Irdabisant
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	6-(4-{3-[(2 <i>R</i>)-2-Methylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phenyl)pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42228

Chemical Abstract Service Nr.	1005398-61-7
Formelstamm	C18-H23-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	349.8551
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Irdabisanthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	6-(4-{3-[(2 <i>R</i>)-2-Methylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phenyl)pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid (1:1)

ASK #42229

Chemical Abstract Service Nr.	1143503-69-8
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Ixekizumab

International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYSFT DYHIHWVRQA PGQGLEWMGV INPMYGTDDY NQRFKGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARYD YFTGTGVYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTLY TCNVDHKPSN TKVDRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLG [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSRSLV HSRGNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRG IGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHLP FTFGQGKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPRKAK VQWVKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H']((22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((133-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N ⁴ -glycosyliert

ASK #42230

Chemical Abstract Service Nr.	849776-05-2
Molgewicht	375.3413
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ F ₃ NO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ladarixin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; EUTCT; CAS; MedKoo; ChemSpider; GlnAS
2. Bezeichnung	4-[[<i>(2R)</i> -1-Oxo-1-(methansulfonamido)propan-2-yl]phenyl]trifluormethansulfonat
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN

ASK #42231

Chemical Abstract Service Nr.	917111-44-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	854074-19-4
Molgewicht	434.534
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lexibulin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-Ethyl-3-[2-methoxy-4-(5-methyl-4-[[<i>(1S)</i> -1-(pyridin-3-yl)butyl]amino}pyrimidin-2-yl)phenyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42232

Chemical Abstract Service Nr.	917393-39-6
Molgewicht	394.4221
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ FN ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Lorediplon
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-Fluor-5-[3-(thiophen-2-carbonyl)pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-yl]phenyl}- <i>N</i> -methylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42233

Chemical Abstract Service Nr.	497871-47-3
Molgewicht	784.8739
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₄ N ₄ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Lurbinectedin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1' <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,6a <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>S</i> ,16 <i>R</i>)-8,14-Dihydroxy-6',9-dimethoxy-4,10,23-trimethyl-19-oxo-2',3',4',6,7,9',12,13,14,16-decahydro-6a <i>H</i> spiro[7,13-azano-6,16-(epithiopropanooxymethano)[1,3]dioxolo[7,8]isoc
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42234	
Chemical Abstract Service Nr.	380449-51-4
Molgewicht	498.4177
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ Cl ₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Melphalanflufenamid
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	Ethyl{[(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-amino-3-{4-[bis(2-chloroethyl)amino]phenyl}propanamido]-3-(4-fluorphenyl)propanoat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42235	
Chemical Abstract Service Nr.	802539-81-7
Molgewicht	460.5746
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Milciclib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,1,4,4-Tetramethyl-8-{[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino}-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>h</i>]chinazolin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42236	
Chemical Abstract Service Nr.	1188275-92-4
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Narnatumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYLMTWVRQA PGKGLEWVAN IKQDGSEKYY VDSVKGRFTI SRDnaknslN LQMNSLRAED TAVYYCTRDG YSSGRHYGMD VWGQGTTVIV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE

PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYLMTWVRQA PGKGLEWVAN IKQDGSEKYY VDSVKGRFTI SRDPAKNSLN LQMNSLRAED TAVYYCTRDG YSSGRHYGMD VWGQGTTIV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDITLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42237

Chemical Abstract Service Nr.	908253-63-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1001913-20-7; 847945-47-5
Formelstamm	(C21-H21-F-N3-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	415.4149
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ FN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Nivocasan
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; KEGG.D09938; PubChem; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)- <i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-(Fluormethyl)-2-hydroxy-5-oxoxolan-3-yl]-3-(isochinolin-1-yl)-5-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i>)-5-Fluor-3-[(5 <i>R</i>)-3-(isochinolin-1-yl)-5-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-carboxamido]-4-oxopentansäure-(<i>S</i>)-cyclohexyl

ASK #42238

Chemical Abstract Service Nr.	186752-78-3
Molgewicht	900.1883
Bruttoformel	C ₅₁ H ₈₁ NO ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Olcorolimus
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>E</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>E</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,26 <i>R</i> ,27 <i>R</i> ,34 <i>aS</i>)-9,27-Dihydroxy-3-[(2 <i>R</i>)-1-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]propan-2-yl]-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-3,4,9,27-tetrahydro-1,2,4-trioxo-1 <i>H</i> -pyrimidin-2-ylidene-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrimidin-2-one
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	27-Desoxorapamycin

ASK #42239

Chemical Abstract Service Nr.	871351-60-9
Molgewicht	285.3775
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ FNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ordopidin
International Nonproprietary Name	INN.L67

2. Bezeichnung		1-Ethyl-4-[2-fluor-3-(methansulfonyl)phenyl]piperidin
Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #42240		
Chemical Abstract Service Nr.	1167985-17-2	
Molgewicht	38434.3245	
Bruttoformel	C ₁₆₈₂ H ₂₆₀₈ N ₄₇₂ O ₅₃₈ S ₁₂	
Vorzugsbezeichnung	Ozoralizumab	
International Nonproprietary Name	INN.L67	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; KEGG.D09944; Pat.WO2012/131053; CAS; USAN	
2. Bezeichnung	EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYWMYWVRQA PGKGLEWVSE INTNGLITKY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRPED TAVYYCARSP SGFNRGQGTL VTVSSGGGGS GGGSEVQLVE SGGGLVQPGN SLRLSCAASG FTFSSFGMSW VRQAPGKGLE WVSSISGSGS DTLYADSVKG RFTISRDNAL TTLYLQMNSL RPEDTAVYYC TIGGSLRSS QGTLVTVSSG GGGSGGGSEV QLVESGGGLV QPGGSLRLSC AASGFTFSDY WMYWVRQAPG KGLEWVSEIN TNGLITKYPD SVKGRFTISR DNAKNTLYLQ MNSLRPEDTA VYYCARSPSG FNRGQGTLVT VSS 22,96:146,220:270,344-Tris(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Hefezellen von <i>Pichia pastoris</i> (<i>Komagataella pastoris</i>)	
Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2012/131053; CAS; Pat.WO2006/122786	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Immunglobulin-Einzelkette VH-VH'-VH, trivalenter bispezifischer anti-[Homo sapiens TNF (Tumornekrosefaktor, TNF-Superfamilienglied 2, TNFSF2, TNFA, TNF-alpha)]-VH und anti-[Homo sapiens ALB (Albumin, Humanserumalbumin, HSA)]-VH', humanisierter monoklonaler Lama-glama-Antikörper; scVH-VH'-VH (1-363) [humanisiert-VH (Homo sapiens IGHV3-74*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>R (105)) [8.8.8] (1-115) - Nonapeptid-Verknüpfung (Tetraglycyl-seryl-triglycyl-seryl) (116-124) -humanisiert-VH' (Homo sapiens IGHV3-23*04 (89.60%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>S(229), G119>S (230)) [8.8.8] (125-239) -Nonapeptid-Verknüpfung (Tetraglycyl-seryl-triglycyl-seryl) (240-248) -humanisiert-VH (Homo sapiens IGHV3-74*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>R (353)(249-363))]	
ASK #42241		
Chemical Abstract Service Nr.	1202526-59-7	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Pateclizumab	
International Nonproprietary Name	INN.L67	
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS	
2. Bezeichnung	[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT SYVIHWVRQA PGKGLEWVG YNNPYNAGTNY NEKFVKGRFTI SSDKSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRPT MLPWFAYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQAVS SAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASHRYTGVP SRFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQE SYSTPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N ⁴ -glycosyliert	
ASK #42242		
Chemical Abstract Service Nr.	203191-10-0	
Formelstamm	(C20-H17-O8) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	386.3521	

Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Recoflavon
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	{[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-methoxy-4-oxo-4 <i>H</i> -chromen-7-yl]oxy}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42243	
Chemical Abstract Service Nr.	1040753-26-1
Molgewicht	137000
Vorzugsbezeichnung	Pegadricase
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	MSTTLSSSTY GKDNVFKLV KKDPQNPQQ EVMEATVTCL LEGGFDTSTY EADNSSIVPT DTVKNTILVL AKTTEIWPIE RFAAKLATHF VEKYSHVSGV SVKIVQDRWV KYAVDGKPHD HSFIHEGGEK RITDLYYKRS GDYKLSSAIK DLTVLKSTGS MFYGYNKCDF TTLQPTTDRI LSTDVDATWV WDNKKIGTVY DIAKAADKGI FDNVYNQARE ITLTTFALEN SPSVQATMFN MATQILEKAC SVYSVSYALP NKHYFLIDLK WKGLENDNEL FYSPHPNGL IKCTVVRKEK TKL, Lys16,Lys19,Lys85-pegyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pegsiticase
ASK #42244	
Chemical Abstract Service Nr.	633698-99-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	877759-17-6
Molgewicht	502.6263
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Safotibant
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[4-(4,5-Dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)phenyl]methyl}-2-{[(4-methoxy-2,6-dimethylbenzolsulfonyl)(methyl)amino]ethoxy}- <i>N</i> -methylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42245	
Chemical Abstract Service Nr.	876296-47-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1243983-91-6
Molgewicht	1048.2823
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₃ N ₁₃ O ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Selepressin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Vasopressin Typ 1a (V1a) Rezeptor-Agonist; [2- <i>L</i> -Phenylalanin,3- <i>L</i> -isoleucin,4-(6-oxo- <i>L</i> -lysin),8-[5- <i>N</i> -(propan-2-yl)- <i>L</i> -ornithin]]humanes Vasopressin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42246

Chemical Abstract Service Nr.	883631-51-4
Molgewicht	285.3775
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ FNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Seridopidin
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	1-Ethyl-4-[3-fluor-5-(methansulfonyl)phenyl]piperidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42247

Chemical Abstract Service Nr.	1194585-53-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Sirukumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS PFAMSWVRQA PGKGLEWVAK ISPGGSWTTY SDTVTGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARQL WGYYALDIWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVQLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCSASISVS YMYWYQQKPG QAPRLLIYDM SNLASGIPAR FSGSGSGTDF TLTISSELEPE DFAVYYCMQW SGYPYTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L']((23-87,133-193),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M ⁴ -glycosyliert

ASK #42248

Chemical Abstract Service Nr.	890058-52-3
Molgewicht	19832.4383
Bruttoformel	C ₈₇₆ H ₁₃₉₈ N ₂₅₈ O ₂₅₆ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Sprifermin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USNCT; PubChem; Pat.WO2014/023704; Pat.WO2014/023703; Pharmavista; ARRHBO(2014)v66.7,p1820-1831; MeSH; ICTRP; EUCR; ChemIDplus
2. Bezeichnung	MEENVDFRIH VENQTRARDD VSRKQLRLYQ LYSRTSGKHI QVLGRRISAR GEDGDKYAQL LVETDTFGSQ VRIKGKTEF YLCMNRKGKL VGKPDGTSKE CVFIEKVLEN NYTALMSAKY SGWYVGFTKK GRPRKGPKTR ENQQDVHFMK RYPKGQPELQ KPFKYTTVTK, 83,101-Disulfid, nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Methionyl-[Fibroblasten-Wachstumsfaktor 18 (FGF-18, zFGF5) (human)-(1-169)-Peptid]; M EENVDFRIHV ENQTRARDDV SRKQLRLYQL YSRTSGKHIQ VLGRRISARG EDGDKYAQLL VETDTFGSQV RIKGKTEF YLCMNRKGKL VGKPDGTSKEC VFIEKVLENN YTALMSAKYS GWYVGFTKKG RPRKGPKTRE NQQDVHFMKR YPKGQPELQK PFKYTTVTK, 82,100-Disulfid; L-Methionyl-EENVDFRIHV ENQTRARDDV SRKQLRLYQL YSRTSGKHIQ VLGRRISARG EDGDKYAQLL VETDTFGSQV RIKGKTEF YLCMNRKGKL VGKPDGTSKEC VFIEKVLENN YTALMSAKYS GWYVGFTKKG RPRKGPKTRE NQQDVHFMKR YPKGQPELQK PFKYTTVTK, 82,100-Disulfid

ASK #42249

1143503-67-6

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Tabalumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGSFSG GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGYY DILTGYYYYF DYWGQGTSLVLT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYCKKVSNGK LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLAWYQQKQ GPAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD STLTISSELEP EDFAVYYCQQ RSNWPRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLNTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-95,150-206,264-324,370-428),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert

ASK #42250

Chemical Abstract Service Nr.	914382-60-8
Molgewicht	495.6105
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tefinostat
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Cyclopentyl{((2S)-2-(((4-[8-(hydroxyamino)-8-oxooctanamido]phenyl)methyl)amino]-2-phenylacetat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42251

Chemical Abstract Service Nr.	1238217-55-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Vatelizumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGFSLT NYGIHWIRQP PGKGLEWLGV IWARGFTNYN SALMSRLTIS KDNSKNQVSL KLSSVTAADT AVYYCARAND GVEYAMDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVTV PSSLGTKTY TCNVDPKPSN TKVDKRVESK YGPPCPSCPA PEFLGGPSVF LFPPPKPDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DFVMTQSPAF LSVTPGEKVT ITCSAQSSVN YIHWYQQKPD QAPKKLIYDT SKLASGVPSR FSGSGSGTDY TFTISSLEAE DAATYYCQQW TTNPLTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFY PREAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-95,146-202,260-320,366-424),[L,L']((23-87,133-193),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((133-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N ⁴ -glycosyliert

ASK #42252

Chemical Abstract Service Nr.	173352-21-1
Molgewicht	307.4111
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N ₃ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Fabomotizol
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	5-Ethoxy-2-{[2-(morpholin-4-yl)ethyl]sulfanyl}-1 <i>H</i> -benzimidazol
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Obenoxazin
ASK #42253	
Chemical Abstract Service Nr.	1186098-83-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	89957-37-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Oxelumab
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN SYAMSWVRQA PGKGLEWVSI ISGSGGFTYY ADSVKGRFTI SRDNSRTTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDR LVAPGTFDYW GQGALVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSVVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRASQGIS SWLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNSYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42254	
Chemical Abstract Service Nr.	1073059-33-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Samalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L66.CN-corr
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGSE LKPGASVKI SCKASGYSFT DYIILWVRQN PGKGLEWIGH IDPYYGSSNY NLKFKGRVTI TADQSTTTAY MELSSLRSED TAVYYCGRSK RDYFDYWGGG TTLTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTWSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SNFGTQTYTC NVDHKPSNTK VDKTVERKCC VECPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN QGPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLS LG [L,L']DIQMTQSPSS LSASIGDRVIT ITCASQDIN SYLSWFQQKP GKAPKLLIYR ANRLVDGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLQP EDFAVYYCLQ YDEFPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,144-200,257-317,363-421),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((219-219',220-220',223-223',226-226'),[H-L,H'-L']((131-214)-Octadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42255	
Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9

Vorzugsbezeichnung	Adomiparin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L66
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch enzymatische Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy- -L- <i>threo</i> -hex-4-enopyranosuronsäure oder 4-hydroxy gesättigte Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5500 und 9000 Dalton und weist eine Polydispersität von weniger als 1,5 auf; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.6 pro Disaccharid-Einheit
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42256	
Chemical Abstract Service Nr.	1006877-41-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	946414-95-5
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Sifalimumab
International Nonproprietary Name	INN.L65.CN-corr
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYSSISWVRQA PGQGLEWMGW ISVYNGNTNY AQKFQGRVTM TTDSTSTAY LELRSLRSDD TAVYYCARDP IAAGYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS STYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPRTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((219-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N [#] -glycosyliert
ASK #42257	
Chemical Abstract Service Nr.	910562-18-4
Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₀ N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	429.5722
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Aganepag
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-{3-[(2S)-1-{4-[(1S)-1-Hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl]propyl}thiophen-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42258	
Chemical Abstract Service Nr.	1192760-33-0
Molgewicht	473.6248
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Aganepag-Ethandiol
International Nonproprietary Name	(INN.L66)

2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)(5-{3-[(2S)-1-{4-[(1S)-1-hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl]propyl}thiophen-2-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42259

Chemical Abstract Service Nr. 910562-20-8
Molgewicht 471.652
Bruttoformel C₂₇H₃₇NO₄S
Vorzugsbezeichnung Aganepag-Isopropyl
International Nonproprietary Name (INN.L66)

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)(5-{3-[(2S)-1-{4-[(1S)-1-hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl]propyl}thiophen-2-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42260

Chemical Abstract Service Nr. 931402-35-6
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Amatuximab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQSGPE LEKPGASVKI SCKASGYSFT GYTMNWVKQS HGKSLEWIGL ITPYNGASSY NQKFRGKATL TVDKSSSTAY MDLLSLTSED SAVYFCARGG YDGRGFDYWG SGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVS SVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIELTQSPAI MSASPGKVT MTCSASSSVS YMHWYQQKSG TSPKRWIYDT SKLASGVPGR FSGSGSGNSY SLTISSVEAE DDATYYCQQW SKHPLTFGSG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'] (22-96, 146-202, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-87, 133-193), [H-H'] (228-228', 231-231'), [H-L, H'-L'] (222-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42261

Chemical Abstract Service Nr. 69308-37-8
Formelstamm (C₁₀H₁₁Cl-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 213.6608
Bruttoformel C₁₀H₁₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Arbaclofen
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (3*R*)-4-Amino-3-(4-chlorphenyl)butansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42262

Chemical Abstract Service Nr. 1174277-80-5
Molgewicht 161000
Bruttoformel C₇₁₀₈H₁₁₀₀₈N₁₉₆₈O₂₂₀₆S₅₆

Vorzugsbezeichnung	Asfotase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[A,A']LVPEKEKDPK YWRDQAQETL KYALELQKLN TNVAKNVIMF LGDGMGVSTV TAARILKGQL HHNPGEETRL EMDKFPFVAL SKTYNTNAQV PDSAGTATAY LCGVKANEGT VGVSAATERS RCNTTQGNEV TSILRWAKDA GKSVGIVTTT RVNHATPSAA YAHSADRDWY SDNEMPPEAL SQGCKDIAYQ LMHNIRDIDV IMGGGRKMYMY PKNKTDVEYE SDEKARGTRL DGLDLVDTWK SFKPRYKHSI FIWNRETELLT LDPHNVGYLL GLFEPGDMQY ELNRNNVTDP SLSEMVVVAI QILRKNPKGF FLLVEGGRID HGHHEGKAKQ ALHEAVEMDR AIGQAGSLTS SEDTLTVVTA DSHSVFTFGG YTPRGNSIFG LAPMLSDTDK KPFTAILYGN GPGYKVVGGG RENVSMVDYA HNNYQAQSAV PLRHETHGGE DVAVFSKGPM AHLLHGVHEQ NYVPHVMAYA ACIGANLGHC APASSLKDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGIFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGKDIDDDD DDDDDD, 122,184:122',184':472,480:472',480':528,588:528',588':634,692:634',692':493,493':496,496'-Decakis(disulfid), Asn123,Asn123',Asn213,Asn213',Asn254,Asn254',Asn286,Asn286',Asn413,Asn413',Asn564,Asn564'-N ⁴ -glycosyliert

ASK #42263

Chemical Abstract Service Nr.	1226761-65-4
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Atinumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYWMSWVRQA PGKGLEWVAT IKQDGSQKNY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LRLNSLRAED TAVYYCATEL FDLWGRGSLV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPVSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVVDK RVESKYGPPC PSCPAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNNHY TQKLSLSLSLG K [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTSSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPITFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,141-197,255-315,361-419),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](128-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-N ⁴ -glycosyliert

ASK #42264

Chemical Abstract Service Nr.	862501-61-9
Molgewicht	351.4157
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bisegliptin
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Ethyl[4-({2-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-cyan-4-fluorpyrrolidin-1-yl]-2-oxoethyl}amino)bicyclo[2.2.2]octan-1-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42265

Chemical Abstract Service Nr.	1191448-17-5
Formelstamm	(C27-H49-N8-O3-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	566.7194
Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₁ N ₈ O ₃ P
Vorzugsbezeichnung	Burixafor

International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2-[4-[6-Amino-2-({[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-({[3-(cyclohexylamino)propyl]amino)methyl]cyclohexyl)methyl]amino}pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl)ethyl)phosphonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42266	
Chemical Abstract Service Nr.	915404-94-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Carlumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYGISWVRQA PGQGLEWMGG IIPFGTANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARYD GIYGELDFWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS DAYLAWYQQK PGQAPRLLIY DASSRATGVP ARFSGSGSGT DFTLTISLE PEDFAVYYCH QYIQLHSFTF QGGTKVEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-89,136-196),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42267	
Chemical Abstract Service Nr.	1000852-17-4
Molgewicht	417.2566
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ BrN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Crolibulin
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-2,7,8-Triamino-4-(3-brom-4,5-dimethoxyphenyl)-4 <i>H</i> -chromen-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42268	
Chemical Abstract Service Nr.	1194508-25-2
Molgewicht	339.4017
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ FNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Edivoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L66
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-2-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-[(2 <i>S</i>)-morpholin-2-yl]-1-(oxan-4-yl)ethan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42269	
Chemical Abstract Service Nr.	1194374-05-4
Formelstamm	C18-H26-F-N-O4 . Cl-H

Molgewicht	375.8627
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ ClFNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Edivoxetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-2-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-[(2 <i>S</i>)-morpholin-2-yl]-1-(oxan-4-yl)ethan-1-ol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42270

Chemical Abstract Service Nr.	164650-44-6
Molgewicht	348.3903
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ F ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Finaconazol
International Nonproprietary Name	INN.L66
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)-3-(4-methylenpiperidin-1-yl)-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazin-1-yl)butan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42271

[illegible]

ASK #42272

Chemical Abstract Service Nr.	1062149-33-0
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Enavatuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMSWVRQA PGKGLEWVAE IRLKSDNYAT HYAESVKGRF TISRDDSKNS LYLQMNSLRA EDTAVYYCTG YYADAMDYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSVS TSSYSYMHWY QKPKGAPKL LIKYASNLES GVPSRFGSGG SGTDFLTIS SLQPEDFATY YCOHSWEIPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLISKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-98,146-202,263-323,369-427),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert	
	ASK #42273	
Chemical Abstract Service Nr.	909875-08-7	
Molgewicht	146000	
Vorzugsbezeichnung	Enokizumab	
International Nonproprietary Name	INN.L66	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB	
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS YYWIEWVRQA PGQGLEWMGE ILPGSGTTNP NEKFKGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARAD YYGSDYVKFD YWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQHVI THVTWYQQKPK GAKPKLLIYG TSYSYSGVPS RFGSGSGSGTD FTLLTISSLQPEDFATYYCQQ FYEYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((231-231',234-234'),[H-L,H'-L']((225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert	
	ASK #42274	
Chemical Abstract Service Nr.	533884-09-2	
Molgewicht	282.3337	
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ O ₃	
Vorzugsbezeichnung	Erteberel	
International Nonproprietary Name	INN.L66	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN	
2. Bezeichnung	(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,9b <i>R</i>)-4-(4-Hydroxyphenyl)-1,2,3,3a,4,9b-hexahydrocyclopenta[<i>c</i>]chromen-8-ol	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; eINN.CN	
2. Bezeichnung	ASK #42275	
	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFFIT NNYWGWVRQA PGKGLEWVGYS ISYSGSTSYN PSLKSRFTIS RDTSKNTFY LQMNSLRAEDT AVYYCARTGS SGYFDWVGQG TLTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTWSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPVY LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV	
	ASK #42275	
Chemical Abstract Service Nr.	1044758-60-2	
Molgewicht	144000	
Vorzugsbezeichnung	Etolizumab	
International Nonproprietary Name	INN.L66	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFFIT NNYWGWVRQA PGKGLEWVGYS ISYSGSTSYN PSLKSRFTIS RDTSKNTFY LQMNSLRAEDT AVYYCARTGS SGYFDWVGQG TLTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTWSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPVY LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV	

ITCRASESVD DLLHWYQQKP GKAPKLLIKY ASQSISGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GNSLPNTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEN,
[H,H'](22-95,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42276

Chemical Abstract Service Nr.	956903-29-0
Formelstamm	C21-H32-(18)F-N-O3
Molgewicht	364.4846
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Florbenazin (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L66
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,11 <i>bR</i>)-9-(3-[¹⁸ F]Fluorpropoxy)-10-methoxy-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42277

Chemical Abstract Service Nr.	902141-80-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Fulranumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTLR SYSMNWVRQA PGKGLEWVSYS ISRSSHTIFY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMDSLRDED TAMYCARVY SSGWHVSDYF DYWGQGILVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSNFG TQTYTCNVDH KPSNTKVDKT VERKCCVECP PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TFRVSVLTV VHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PAPIEKTISK TKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPML DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS SALAWYQQKP GKAPKLLIYD ASSLESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEN, [H,H'](22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',226-226',229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Octadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42278

Chemical Abstract Service Nr.	1129435-60-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1233956-47-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Gevokizumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLSTL TCSFSGFSLT TSGMGVGVIR QPSGKGLEWL AHIWWDGDES YNPSLKSRLT ISKDTSKNQV SLKITSVTAA DTAVYFCARN RYDPPWFVDW GQGTLTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VTSSNFGTQT YTCNVDPKPS NTKVDKTVER KCCVECP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG MEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNQGPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']DIQMTQSTSS LSASVGDRVT ITCRASQDIS NYLSWYQQKP GKAVKLLIYY TSKLHSGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLQQ EDFATYFCLQ GKMLPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY

PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-97,147-203,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Octadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42279

Chemical Abstract Service Nr.	594842-13-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	916683-32-4
Molgewicht	718.7149
Bruttoformel	C ₃₉ H ₃₇ F ₃ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Granotapid
International Nonproprietary Name	INN.L66
2. Bezeichnung	Diethyl[2-({2-[3-(dimethylcarbamoyl)-4-{4'-(trifluormethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido}phenyl]acetyloxy}methyl)-2-phenylpropandioat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42280

Chemical Abstract Service Nr.	1024603-92-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1073320-02-1
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Icrucumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QAQVVESGGG VVQSGRSLRL SCAASGFAPS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNKYY ADSVRGRFTI SRDENSENTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDH YGSGVHHYFY YGLDVWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPLTFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42281

Chemical Abstract Service Nr.	288628-05-7
Molgewicht	309.3376
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Irosustat
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	6-Oxo-6,7,8,9,10,11-hexahydrocyclohepta[c]chromen-3-ylsulfamat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42282

Chemical Abstract Service Nr.	417716-92-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	942407-57-0

Molgewicht	426.853
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lenvatinib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-{3-Chlor-4-[(cyclopropylcarbamoyl)amino]phenoxy}-7-methoxychinolin-6-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42283	
Chemical Abstract Service Nr.	857890-39-2
Formelstamm	C21-H19-Cl-N4-O4 . C-H4-O3-S
Molgewicht	522.9586
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Lenvatinibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L66,v.L18)
2. Bezeichnung	4-{3-Chlor-4-[(cyclopropylcarbamoyl)amino]phenoxy}-7-methoxychinolin-6-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42284	
Chemical Abstract Service Nr.	921-60-8
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Levoglucoose
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	L-Glucose
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; CAS; USAN.CN1
ASK #42285	
Chemical Abstract Service Nr.	867160-71-2
Molgewicht	421.4937
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Linsitinib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1s,3s)-3-[8-Amino-1-(2-phenylchinolin-7-yl)imidazo[1,5-a]pyrazin-3-yl]-1-methylcyclobutan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN:korrr.
ASK #42286	
Chemical Abstract Service Nr.	898537-18-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1280656-11-2

Molgewicht	434.5457
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Luseogliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-2-{5-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-2-methoxy-4-methylphenyl}-6-(hydroxymethyl)thian-3,4,5-triol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42287	
Chemical Abstract Service Nr.	1110766-97-6
Formelstamm	(C29-H31-Cl2-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	591.5458
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ Cl ₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Lusutrombopag
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-[2,6-Dichlor-4-[(4-{3-[(1 <i>S</i>)-1-(hexyloxy)ethyl]-2-methoxyphenyl}-1,3-thiazol-2-yl)carbamoyl]phenyl]-2-methylprop-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42288	
Chemical Abstract Service Nr.	1159266-37-1
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Mogamulizumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGD LVQPGRSLRL SCAASGFIFS NYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSASTYSYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRVED TALYYCGRHS DGNFAFGYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TTPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVS SVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DVLMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSRNIV HINGDTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSLLP WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNAL SGNQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N ⁴ -glycosyliert
ASK #42289	
Chemical Abstract Service Nr.	1206681-39-1
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Namilumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKAFGYPT DYLLHWVRQA PGQGLEWVGW LNPYSGDTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCTRRT LISVYFDYWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TTPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT IACRASQNI RILNHWYQQR P GKAPQLLIYA ASNLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTINSLQ P EDFATYYCQ Q SYSPMPTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQ G LSSPVTKSFN RGEC,</p> <p>[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert</p>		
	ASK #42290		
Chemical Abstract Service Nr.	1133766-06-9		
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1072116-06-3		
Molgewicht	99200		
Vorzugsbezeichnung	Onartuzumab		
International Nonproprietary Name	INN.L66		
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS		
2. Bezeichnung	<p>[H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT SYWLHWVRQA PGKGLEWVGM IDPSNSDTRF NPNFKDRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCATYR SYVTPLDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TTPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLSCA VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLV S KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCSSQSL LYTSSQKNYLA WYQQKPGKAP KLLIYWASTR ESGVPSRFSG SSGTDFTLT ISSLPEDFA TYQCQYYAY PWTFGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC [H"]DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLWCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHEALHNHYTQKS LSLSPGK,</p> <p>[H](22-96,146-202,263-323,369-427),[H"](41-101,147-205),[L](23-94,140-200),[H-H"](228-6",231-9"),[H-L](222-220)-Undecakis(disulfid), [H]299,[H"]77-Asn-M⁴-glycosyliert, nicht glycosyliert bei Expression in <i>Escherichia coli</i></p>		
	ASK #42291		
Chemical Abstract Service Nr.	467426-54-6		
Molgewicht	1681.8863		
Bruttoformel	C ₆₅ H ₁₀₄ N ₁₈ O ₂₆ S ₄		
Vorzugsbezeichnung	Plecanatid		
International Nonproprietary Name	INN.L66		
2. Bezeichnung	NDECELCVNV ACTGCL 4,12:7,15-Bis(disulfid)		
2. Bezeichnung	ASK #42292		
	<p>Chemical Abstract Service Nr. 1178862-65-1</p> <p>Molgewicht 146000</p> <p>Vorzugsbezeichnung Ponezumab</p> <p>International Nonproprietary Name INN.L66</p> <p>Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN</p>		

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYYTE AYYIHWVRQA PGQGLEWMGR IDPATGNTKY APRLQDRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCASLY SLPVYWGGGT
 TVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV
 AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVSV LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR
 EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PMLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKSLSLSP GK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS
 ISCKSSQSL YSDAKTYLNW FQQRPGQSPR RLIYQISRLD PGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCLQGTHYP VLFQGQTRLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL
 LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC,
 [H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](218-218',219-219',222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-219)-Octadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42293

Chemical Abstract Service Nr. 929016-96-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2147729-19-7

Molgewicht 358.4778

Bruttoformel C₂₀H₃₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Pracinostat

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; ROMP2018; USEPA-ACToR; Orph.Desig.:FDA-2014-02-28; EUTCT; ChemSpider; NCI.Dict; CAS; PubChem; AdisInsight; ICTRP; Orph.Desig.:EU/3/17/1927; USNCT; ChemIDplus; EUCR; MeSH; NCI.Thesaurus; FDA-SRS; USEPACompTox; Pharmavista

2. Bezeichnung (2*E*)-3-{2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]-*N*-hydroxyprop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-3-[2-Butyl-1-(2-diethylaminoethyl)-1*H*-benzimidazol-5-yl]-*N*-hydroxyacrylamid; (2*E*)-3-{2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]-*N*-hydroxyacrylamid; (2*E*)-3-{2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1,3-benzodiazol-5-yl]-*N*-hydroxyprop-2-enamid

ASK #42294

Chemical Abstract Service Nr. 926037-48-1

Molgewicht 530.5039

Bruttoformel C₂₇H₂₁F₃N₈O

Vorzugsbezeichnung Radotinib

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-Methyl-*N*-[3-(4-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyrazin-2-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42295

Chemical Abstract Service Nr. 1253180-81-2

Molgewicht 77100

Vorzugsbezeichnung Radretumab

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SFSMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSSGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKPF PYFDYWGGGT
LVTVSSGDGS SGGSGGASEI VLTQSPGTL SLPGERATLS CRASQSVSSS FLAWYQQKPG QAPRLIYYA SSRATGIPDR FSGSGSGTDF TLTISRLEPE DFAVYYCQQT GRIPPTFGQG
TKVEIKSGGS GGPRAAPEVY AFATPEWPGS RDKRTLACLI QNFMPEDISV QWLHNEVQLP DARHSTTQPR KTKGSGFFVF SRLEVTRA EW EQKDEFICRA VHEAASPSQT
VQRAVSVNPE SSRGGC, [H,H'](22-96,151-217,268-328),[H-H'](357-357')-Heptakis(disulfid)

ASK #42296

Chemical Abstract Service Nr.	1009820-21-6
Formelstamm	(C19-H11-Cl-N3-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	349.7705
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Silmitasertib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-[(3-Chlorphenyl)amino]benzo[c][2,6]naphthyridin-8-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42297

Chemical Abstract Service Nr.	1219013-68-9
Molgewicht	166000
Bruttoformel	C ₇₄₅₉ H ₁₁₃₃₈ N ₁₉₉₂ O ₂₁₈₈ S ₆₈
Vorzugsbezeichnung	Simoctocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVVYKCTL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVITLKN MASHPVSLHA VGVSYWKASE GA EYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGS LAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNLSMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRSVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RYKVKVRFMA YTD ETKTRE AIQ HESGILG PLYGEVGD T LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRRL PKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFVNME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRG NQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYT FKH KMYEDTLTL FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHQA YRYRRGEITR TTLQSDQEEI DYDDTISVEM KKEDFDIYDE DENQSPRSFQ KKTRHYFIAA VERLWDYGMS SSPHVLRNRA QSGSV PQFKK VVFQEFTDGS FTQPLYRGEL NEHLGGLGPY IRAEVEDNIM VTFRNQASRP YSFYSSLISY EEDQRQGAEP RKNFVKPNET KTYFWKVQHH MAPTKDEFDC KAWAYFSDVD LEKDVHSGLI GPLLVCHTNT LNPAGHRQVT VQEFALFFTI FDETKSWYFT ENMERNCRAP CNIQMEDPTF KENYRFHAIN GYIMDTLPGL VMAQDQRIW YLLSMGSNEN IHSIHFSGHV FTVRKKEEYK MALYNLYPGV FETVEMLP SK AGIWRVECLI GEHLHAGMST LFLVYSNKCQ TPLGMASGHI RDFQITASGQ YGQWAPKLAR LHYSGSINAW STKEPFSWIK VD L LAPMIH GIKTQGARQK FSSLYISQFI IMYSLDGKKW QTYRGNSTGT LMVFFGNVDS SGIKHNIFNP PIARYIRLH PTHYSIRSTL RMELMGCDLN SCSMPLGMES KAISDAQITA SSYFTNMFAT WSPSKARLHL QGRSNAWRPQ VNNPKEWLQV DFQKTMKVTG VTTQG VKSL TSMYVKEFLI SSSQDGHQWT LFFQNGKV K V FQGNQDSFTP VVNSLDPPLL TRYLRHPQS WVHQIALRME VLGCEAQDLY, (153,179:248,329:528,554:630,711:940,966:1007,1011:1129,1277:1282,1434)-Octakis(disulfid), Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr772,Tyr788-sulfatiert, Asn41,Asn239,Asn918,Asn1226-N ⁴ -glycosyliert

ASK #42298

Chemical Abstract Service Nr.	1187560-31-1
Vorzugsbezeichnung	Talimogen laherparepvec
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista

2. Bezeichnung	Rekombinanter replikationsfähiger Herpes-simplex-Virus-Typ-1-Vektor ohne ICP47-Gen und ohne beide ICP34.5-Gen-Kopien zur Expression des humanen Granulozyten-Makrophagen-Kolonie-stimulierenden Faktors (hGM-CSF) am ICP34.5-Locus
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42299	
Chemical Abstract Service Nr.	856866-72-3
Molgewicht	370.3378
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tedizolid
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-3-{3-Fluor-4-[6-(2-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)pyridin-3-yl]phenyl}-5-(hydroxymethyl)-1,3-oxazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Torezolid
ASK #42300	
Chemical Abstract Service Nr.	856867-55-5
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₄ -F-N ₆ -O ₆ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	450.3177
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ FN ₆ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Tedizolidphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	[[(5 <i>R</i>)-3-{3-Fluor-4-[6-(2-methyltetrazol-5-yl)pyridin-3-yl]phenyl}-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl)methyl]dihydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Torezolidphosphat
ASK #42301	
Chemical Abstract Service Nr.	1033805-28-5
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₁ -Cl-F ₃ -N ₆ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	546.9288
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ ClF ₃ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telotristat
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-(2-Amino-6-((1 <i>R</i>)-1-[4-chlor-2-(3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)phenyl]-2,2,2-trifluoroethoxy)pyrimidin-4-yl)-L-phenylalanin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42302	
Chemical Abstract Service Nr.	1207446-68-1
Molgewicht	147000

Vorzugsbezeichnung	Tregalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EEQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFSFS DCRMYWLRQA PGKGLEWIGV ISVKSENYGA NYAESVRGRF TISRDDSKNT VYLQMNSLKT EDTAVYYCSA SYRYDVGAW FAYWGQGLTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCRASKSVS TSGYSIYWY QQKPGQPPKL LIYLASILES GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQHSRELPW TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLV STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-98,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42303	
Chemical Abstract Service Nr.	1174014-05-1
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Ublituximab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QAYLQQSGAE LVRPGASVKM SCKASGYTFT SYNMHWVKQT PRQGLEWIGG IYPGNGDTSY NQKFKGKATL TVGKSSSTAY MQLSSLTSED SAVYFCARYD YNYAMDYWGQ GTSVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPVY TLPPSRDELTKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']QIVLSQSPAI LSASPGKVT MTCRASSSVS YMHWYQQKPG SSPKPWIYAT SNLASGVPAR FSGSGSGTSY SFTISRVEAE DAATYYCQW TFPNPTFGGG TRLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42304	
Chemical Abstract Service Nr.	934823-49-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1221901-29-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Urelumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQWAGG LLKPSSETLSL TCAVYGGFSFS GYYWSWIRQS PEKGLEWIGE INHGGYVTYN PSLESRTVIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARDYG PGNYDWYFDL WGRGTLTVTS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDHKP SNTKVDKRVK SKYGPPCPPC PAPEFLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIKTISKA KGQPREPVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GAAPRLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPALTF CGGKTKVEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVCLLNN FYPREKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-95,148-204,262-322,368-426),[L,L'](23-88,136-196),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42305	

Chemical Abstract Service Nr.	1205533-60-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1386386-08-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Vesencumab
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSQ ISPAGGYTNY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCARGE LPYYRMSKVM DVWGQGTLTVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKSLSLS PGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQYFS SYLAWYQKPK GKAPKLLIYG ASSRASGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YLGSPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N ⁴ -glycosyliert

ASK #42306

Chemical Abstract Service Nr.	1169483-24-2
Formelstamm	(C28-H26-Cl2-F-N2-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	609.4932
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ Cl ₂ FN ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Vidupirant
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	{4-[4-(Tert-Butylcarbamoyl)-2-(2-chlor-4-cyclopropylbenzolsulfonamido)phenoxy]-5-chlor-2-fluorphenyl}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42307

Chemical Abstract Service Nr.	949100-40-7
Formelstamm	C120-H199-N45-O34-S2 . x(C2-H4-O2)
Molgewicht	2880
Bruttoformel	C ₁₃₄ H ₂₂₇ N ₄₅ O ₄₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Delcasertibacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	[A]Cys(A1S B1S)-Ser-Phe-Asn-Ser-Tyr-Glu-Leu-Gly-Ser-Leu [B]Cys(B1S A1S)-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-acetat (1:x)

ASK #42308

Chemical Abstract Service Nr.	1001080-50-7
Molgewicht	77900
Vorzugsbezeichnung	Sotatercept
	INN.L65.CN-corr

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [A,A']ILGRSETQEC LFFNANWEKD RTNQTGVEPC YGDKDKRRHC FATWKNISGS IEIVKQGCWL DDINCYDRTD CVEKKDSPEV YFCCCEGNMC NEKFSYFPPEM EVTQPTSNPV
TPKPPTGGGT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPVPIE
KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK,
[A,A'](10-40,30-58,65-84,71-83,85-90,158-218,264-322),[A-A'](123-123',126-126')-Hexadecakis(disulfid), Asn23,Asn23',Asn46,Asn46',Asn194,Asn194'-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42309

Chemical Abstract Service Nr. 850879-09-3

Molgewicht 447.5095

Bruttoformel C₂₃H₂₁N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Amuvatinib

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung *N*-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]-4-([1]benzofuro[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl)piperazin-1-carbothioamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42310

Chemical Abstract Service Nr. 1055986-67-8

Formelstamm C23-H21-N5-O3-S . Cl-H

Molgewicht 483.9705

Bruttoformel C₂₃H₂₂ClN₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Amuvatinibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung *N*-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]-4-([1]benzofuro[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl)piperazin-1-carbothioamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42311

Chemical Abstract Service Nr. 739366-20-2

Molgewicht 383.4475

Bruttoformel C₁₉H₂₅N₇O₂

Vorzugsbezeichnung Anagliptin

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-[2-({2-[(2*S*)-2-Cyanopyrrolidin-1-yl]-2-oxoethyl}amino)-2-methylpropyl]-2-methylpyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-6-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42312

Chemical Abstract Service Nr. 929622-08-2

Molgewicht 329.4366

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₃O₂

Vorzugsbezeichnung	Bavisant
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(4-Cyclopropylpiperazin-1-yl){4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42313	
Chemical Abstract Service Nr.	1103522-80-0
Formelstamm	C19-H27-N3-O2 . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht	420.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bavisantdihydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	(4-Cyclopropylpiperazin-1-yl){4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}methanon-dihydrochlorid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42314	
Chemical Abstract Service Nr.	497223-25-3
Molgewicht	696.941
Bruttoformel	C ₄₁ H ₅₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Cenicriviroc
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	8-{4-[2-(Butoxy)ethoxy]phenyl}-1-(2-methylpropyl)- <i>N</i> -(4-[(<i>S</i>)-[(1-propyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]sulfinyl]phenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-benzazocin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42315	
Chemical Abstract Service Nr.	497223-28-6
Formelstamm	C41-H52-N4-O4-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	793.0466
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₆ N ₄ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cenicrivirocmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L65,v.L18)
2. Bezeichnung	8-{4-[2-(Butoxy)ethoxy]phenyl}-1-(2-methylpropyl)- <i>N</i> -(4-[(<i>S</i>)-[(1-propyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]sulfinyl]phenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-benzazocin-5-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42316	
Chemical Abstract Service Nr.	1110813-31-4
Molgewicht	469.939
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClFN ₅ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Dacomitinib
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2E)-N-[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]-4-(piperidin-1-yl)but-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2E)-N-{4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-7-methoxychinazolin-6-yl}-4-(piperidin-1-yl)but-2-enamid
ASK #42317	
Chemical Abstract Service Nr.	1042385-75-0
Molgewicht	487.9543
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClFN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dacomitinib-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	(2E)-N-[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]-4-(piperidin-1-yl)but-2-enamid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dacomitinib 1 HO
ASK #42318	
Chemical Abstract Service Nr.	912628-39-8
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Drozitumab
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGGG VERPGGSLRL SCAASGFTFD DYAMSWVRQA PGKGLEWVSG INWQGGSTGY ADSVKGRVTI SRD NAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAKIL GAGRGWYFDY WGKGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']SELTQDPAVS VALGQTVRIT CSGDSLRSYY ASWYQQKPGQ APVLVIYGAN NRPSGIPDRF SGSSSGNTAS LTITGAQAED EADYYCNSAD SSGNHVVFVG GTKLTVLGQP KAAPSVTLFP PSSEELQANK ATLVCLISDF YPGA VTVAWK ADSSPVKAGV ETTTPSKQSN NKYAASSYLS LTPEQWKSHK SYSCQVTHEG STVEKTVAPT ECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](21-86,135-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N ⁴ -glycosyliert
ASK #42319	
Chemical Abstract Service Nr.	673478-49-4
Molgewicht	1073.2057
Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₆ N ₁₆ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Elpamotid
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	L-Arginyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-prolyl-L- -aspartylglycyl-L-asparaginyl-L-arginyl-L-isoleucin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42320

Chemical Abstract Service Nr.	1092658-06-4
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Ensituximab
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLKESGPD LVAPSQSLSI TCTVSGFSLK FGVNWRQP PGKGLEWLGW IWGDGSTSYN SGLISRLSIS KENSKSQVFL KLSLQADDT ATYYCVKPGG DYWGHGTSVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGPYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTM PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLS PGK [L,L']QVLTQSPVI MSASPGEKVT MTCSASSIS YMYWYQQKPG TSPKRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISNMEAG DAATYYCHQR DSYPTWTFGGG TNLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-95, 140-196, 257-317, 363-421), [L,L'] (23-87, 133-193), [H-H'] (222-222', 225-2225'), [H-L, H'-L'] (216-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]293, [H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42321

Chemical Abstract Service Nr.	1173755-55-9
Molgewicht	10305.7382
Bruttoformel	C ₃₆₄ H ₅₆₉ N ₁₇₇ O ₁₂₂ P ₃₀
Vorzugsbezeichnung	Eteplirsen
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-5'</i> -{ <i>P</i> -[4-({2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy}carbonyl)piperazin-1-yl]- <i>N,N</i> -dimethylphosphonamidat}- <i>P,2',3'</i> -tridesoxy- <i>P</i> -dimethylamino-2',3'-imino-2',3'-secocytidylyl-(2'a 5')- <i>P,3'</i> -didesoxy- <i>P</i> -
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42322

Chemical Abstract Service Nr.	1157852-02-2
Formelstamm	(C36-H49-Cl2-N6-O6-S)+ Cl ⁻
Molgewicht	800.2349
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₉ Cl ₃ N ₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Fasitibantchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-Amino-5-{4-[4-(2,4-dichlor-3-[(2,4-dimethylchinolin-8-yl)oxy]methyl)benzolsulfonamido]oxan-4-carbonyl]piperazin-1-yl}- <i>N,N,N</i> -trimethyl-5-oxopentan-1-aminiumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fasitibantiumchlorid; [(<i>S</i>)-4-Amino-5-(4-{4-[2,4-dichlor-3-(2,4-dimethylchinolin-8-yl)oxymethyl]benzonsulfonylamino}tetrahydropyran-4-carbonyl)piperazin-1-yl]-5-oxopentyl]trimethylammoniumchlorid

ASK #42323

Chemical Abstract Service Nr.	347887-36-9
Molgewicht	462.5839
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fedovapagon
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2S)-N ^R ,N ^R -Dimethyl-N1-[[2-methyl-4-(2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-carbonyl)phenyl]methyl]pyrrolidin-1,2-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42324

Chemical Abstract Service Nr.	879894-01-6
Formelstamm	C75-H115-(18)F-N18-O27-S3
Molgewicht	1815.016
Bruttoformel	C ₇₅ H ₁₁₅ FN ₁₈ O ₂₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Fluciclatid (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	N ⁶ -[(28E)-29-(4-[¹⁸ F]Fluorphenyl)-5,25-dioxo-3,9,12,15,18,21,27-heptaoxa-6,24,28-triazanonacos-28-enoyl]-N ² -(sulfanylacetyl)-L-lysyl-L-cysteinyl-L-arginylglycyl-L- -aspartyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-N-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42325

Chemical Abstract Service Nr.	222727-39-1
Formelstamm	(C5-H7-(18)F-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	132.1235
Bruttoformel	C ₅ H ₈ FNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Fluciclovin (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,3 <i>r</i>)-1-Amino-3[¹⁸ F]fluorocyclobutan-1-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fluciclovin [(18)F] [Falsche Bezeichnung: Das Isotopensymbol des reinen Fluor-Isotops 18 ist in runde Klammern zu setzen (es liegt nicht (18)F-markiertes natürliches (19)F vor) und vor die Stoffbezeichnung zu stellen.]

ASK #42326

Chemical Abstract Service Nr.	863887-89-2
Formelstamm	C18-H22-Cl-(18)F-N2-O3
Molgewicht	367.833
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClFN ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Flurpiridaz (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butyl-4-chlor-5-({4-[(2-[¹⁸ F]fluoroethoxy)methyl]phenyl)methoxy}pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42327	
Chemical Abstract Service Nr.	1018450-26-4
Molgewicht	413.794
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ ClN ₃ O ₃ P
Vorzugsbezeichnung	Fosdevirin
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	Methyl((<i>R</i>)-(2-carbamoyl-5-chlor-1 <i>H</i> -indol-3-yl){3-[(1 <i>E</i>)-2-cyanethenyl]-5-methylphenyl}phosphinat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	methyl((<i>R</i>)-(2-carbamoyl-5-chlor-1 <i>H</i> -indol-3-yl){3-[(1 <i>E</i>)-2-cyanethen-1-yl]-5-methylphenyl}phosphinat)
ASK #42328	
Chemical Abstract Service Nr.	946415-64-1
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Foralumab
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFKFS GYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSKKYY VDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARQM GYWHFDLWGR GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPEAEGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPLTFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42329	
Chemical Abstract Service Nr.	905703-97-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1174552-94-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Ganitumab
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSGTLSL TCAVSGGSIS SSNWWSWVRQ PPGKGLEWIG EIYHSGSTNY NPSLKSRTVI SVDKSKNQFS LKLSSVTAAD TAVYYCARWT GRTDAFDIWG

QGTMTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP
CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV
YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVN HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS
LPVTPGEPAS ISCRSSQSLL HSNQYNYLDW YLQKPGQSPQ LLIYLGNSRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQGTWHP LTFGGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL
KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42330

Chemical Abstract Service Nr. 1116433-11-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Itolizumab

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGFKFS RYAMSWVRQA PGKRLEWVAT ISSGGSYIYY PDSVKGRFTI SRDNVKNLTLY LQMSSLRSED TAMYYCARRD YLDYFDSWG
QGTTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP
CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV
YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVN HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS
LSASVGDRTV ITCKASRDIR SYLTWYQQKPK GKAPKTLIYY ATSLADGVPS RFGSGSGSQD YSLTISSLES DDTATYYCLQ HGESPFITLGS GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK ,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42331

Chemical Abstract Service Nr. 1214283-52-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1132683-68-1

Formelstamm C21-H25-F-(131)I-N3-O3

Molgewicht 517.346

Bruttoformel C₂₁H₂₅FIN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Ioflubenzamid (¹³¹I)

International Nonproprietary Name INN.L65

2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-4-(4-fluorbenzamid)-5-[¹³¹I]iod-2-methoxybenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42332

Chemical Abstract Service Nr. 1095110-48-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1096689-77-8

Molgewicht 1522.1287

Bruttoformel C₃₃H₄₀I₆N₆O₁₅

Vorzugsbezeichnung Ioforninol

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *all-ambo*-5,5'-[2-Hydroxypropan-1,3-diylbis(formylazandiyl)]bis[*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42333

Chemical Abstract Service Nr.	761423-87-4
Molgewicht	404.4518
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	lpragliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1S)-1,5-Anhydro-1-C-{3-[(1-benzothiophen-2-yl)methyl]-4-fluorphenyl}-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42334

Chemical Abstract Service Nr.	1008106-64-6
Formelstamm	C6492-H10046-N1754-O2000-S46 . n(C40-H54-Cl-N3-O11-S2) . 2 Oligosaccharid-Reste, n = ca. 3,5 (unglycosyliert: M = ca. 149124,3579 g/mol)
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₄ H ₁₀₀₇₄ N ₁₇₅₈ O ₂₀₀₄ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Lorvotuzumab mertansin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAY ISSGSFTIYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARMR KGYAMDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELTKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPSLS LPVTLGQPAS ISCRSSQIII HSDGNTYLEW FQQRPGQSPR RLIYKVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHPV HTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Hexadecakis(disulfid), überwiegend posttranslational [H]1,[H']1-bis(5-oxo-L-prolin)-[H]448,[H']448-bis(des-L-lysin)-modifiziert, [H]298,[H']298-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit verzweigten Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Lys-N ⁶ -{(4RS)-4-[(3-[[[(2S)-1-[[[(1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1 ^{10,14} .0 ^{3,5}]hexacosa-10, an durchschnittlich 3,5 Positionen

ASK #42335

Chemical Abstract Service Nr.	121369-64-0
Formelstamm	C4-H11-N5 . C2-H5-N-O2
Molgewicht	204.2302
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metforminglycinat
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	N,N-Dimethyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-glycinat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42336

1024603-93-7

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Olaratumab
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QLQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGGSIN SSSYYWGWL R QSPGKGLEWI GSFFYTGSTY YNPSLRSRLT ISVDTSKNQF SLMLSSVTAA DTAVYYCARQ STYYYGSGNY YGWFD RWDQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCP P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVY T LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQK P GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPAFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'] (22-97,154-210,271-331,377-435),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (236-236',239-239'),[H-L,H'-L'] (230-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]30,[H']30,[H]307,[H']307-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42337	
Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Olokizumab
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNFN DYFMNWVRQA PGKGLEWVAQ MRNKNYQYGT YYAESLEGRF TISRDDSKNS LYLMNSLKT EDTAVYYCAR ESYYGFTSYW GGGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTGT YTCNV D HKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVY T LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASQDIG ISLSWYQQK P GKAPKLLIYN ANNADGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCLQ HNSAPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'] (22-98,147-203,261-321,367-425),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (226-226',229-229'),[H-L,H'-L'] (134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42338	
Chemical Abstract Service Nr.	923287-50-7
Molgewicht	413.1691
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ Cl ₂ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Opicapon
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	2,5-Dichlor-3-[5-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-1,2,4-oxadiazol-3-yl]-4,6-dimethylpyridin- <i>N</i> -oxid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42339	
Chemical Abstract Service Nr.	906450-24-6
Molgewicht	10400
Vorzugsbezeichnung	Pegdinetanib
International Nonproprietary Name	INN.L65

	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	GEVVAATPTS LLISWRHPHF PTRYRYITYG ETGGNSPVQE FTVPLQPPTA TISGLKPGVD YTITVYAVTD GRNGRLLSIP ISINYRTEID KPCQ (Protein-Anteil, pegyliert an Cys)
ASK #42340		
	Chemical Abstract Service Nr.	1174008-79-7
	Molgewicht	148000
	Vorzugsbezeichnung	Roledumab
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCTASGFTFK NYAMHWVRQA PAKGLEWVAT ISYDGRNIQY ADSVKGRFTF SRDNSQDTLY LQLNSLRPED TAVYYCARPV RSRWLQLGLE DAFHIWGQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']AIRMTQSPSS FSASTGDRVT ITCRASQDIR NYVAWYQQKS GKAPKFLIYA ASTLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTINSLQS EDFATYYCQQ YYNSPPTFGQ GTRVEITRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((235-235',238-238'),[H-L,H'-L']((229-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42341		
	Chemical Abstract Service Nr.	910562-15-1
	Formelstamm	(C23-H28-N-O5-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	431.5451
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Simenepag
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	5-((((2 <i>R</i>)-1-{4-[(1 <i>S</i>)-1-Hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl)methoxy)methyl)thiophen-2-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42342		
	Chemical Abstract Service Nr.	910562-13-9
	Molgewicht	473.6248
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Simenepag-Isopropyl
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[5-((((2 <i>R</i>)-1-{4-[(1 <i>S</i>)-1-hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl)methoxy)methyl)thiophen-2-carboxylat]
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42343		
	Chemical Abstract Service Nr.	1088845-67-3
	Formelstamm	C990-H1528-N262-O300-S7(C10-H18-N2-O5)(C2-H4-O)960

Molgewicht	64661.4736
Bruttoformel	C ₂₉₂₀ H ₅₃₈₆ N ₂₆₄ O ₁₂₆₅ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Somatropin pegol
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; Pharmavista; EUTCT
2. Bezeichnung	FPTIPLSRLF DNAMLRHRL HQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVIYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDTS HNDDALLKNY GLLYCFRKDM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von <i>Escherichia coli</i> , [141]Gln-N ⁶ -{(2E,11RS)-11,12-Bis[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl) _n -oxy]-8-oxo-4,9-dioxa-3,7-diazadodec-2-en-1-yl)-Derivat, n = ca. 480
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(5.141)-[(2E)-{(2-[(2,3-Bis[omega-methoxypoly(oxyethylen)]propoxy)carbonyl)amino]ethoxyimino)ethyl]somatotropin, human (Wachstumshormon); [141]Gln-N(5)-[(2E)-2-{(2-[(2RS)-2,3-Bis[alpha-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)-omega-oxy]propoxy)carbonyl)amino]ethoxyimino)ethyl]somatotropin, n = ca. 480

ASK #42344

Chemical Abstract Service Nr.	752187-80-7
Formelstamm	(C24-H21-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	478.5203
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Taprenepag
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2-{3-[(N-[[4-(1H-Pyrazol-1-yl)phenyl]methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]phenoxy}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42345

Chemical Abstract Service Nr.	1005549-94-9
Molgewicht	520.6
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Taprenepag-Isopropyl
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(2-{3-[(N-[[4-(1H-pyrazol-1-yl)phenyl]methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]phenoxy}acetat)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42346

Chemical Abstract Service Nr.	916591-01-0
Molgewicht	345.3864
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ F ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Tedalinab
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(4S,7R)-N-tert-Butyl-1-(2,4-difluorphenyl)-4,5,6,7-tetrahydro-1H-4,7-methanoindazol-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42347	
Chemical Abstract Service Nr.	198414-30-1
Molgewicht	463.6084
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Telapriston
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	11 -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17-hydroxy-21-methoxy-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42348	
Chemical Abstract Service Nr.	198414-31-2
Molgewicht	505.6451
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Telapristonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	11 -[4-(Dimethylamino)phenyl]-21-methoxy-3,20-dioxo-19-norpregna-4,9-dien-17-ylacetat
ASK #42349	
Chemical Abstract Service Nr.	887936-68-7
Molgewicht	436.5035
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Temanogrel
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-Methoxy- <i>N</i> -{3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]phenyl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42350	
Chemical Abstract Service Nr.	957466-27-2
Formelstamm	C ₂₄ -H ₂₈ -N ₄ -O ₄ . Cl-H
Molgewicht	472.9645
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Temanogrelhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	3-Methoxy- <i>N</i> -{3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]phenyl}benzamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42351	
Chemical Abstract Service Nr.	131707-25-0

Molgewicht	477.4145
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ BrN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Umifenovir
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Ethyl{6-brom-4-[(dimethylamino)methyl]-5-hydroxy-1-methyl-2-[(phenylsulfanyl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42352	
Chemical Abstract Service Nr.	851536-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	944472-64-4
Molgewicht	986.2776
Bruttoformel	C ₅₅ H ₈₇ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Umirolimus
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>E</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>E</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,26 <i>R</i> ,27 <i>R</i> ,34 <i>aS</i>)-3-[(1 <i>R</i>)-2-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-(2-Ethoxyethoxy)-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethyl]-9,27-dihydroxy-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexafluoro-2,2,7,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -indolizino[1,2- <i>cd</i>]pyridine
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42353	
Chemical Abstract Service Nr.	4105-38-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	293738-13-3
Molgewicht	370.3114
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Uridintriacetat
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	2',3',5'-Tri- <i>O</i> -acetyluridin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42354	
Chemical Abstract Service Nr.	827031-83-4
Molgewicht	279.3364
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Verubulin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Methoxyphenyl)- <i>N</i> ,2-dimethylchinazolin-4-amin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42355	
Chemical Abstract Service Nr.	917369-31-4
Formelstamm	C17-H17-N3-O . Cl-H
Molgewicht	315.7973
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Verubulinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Methoxyphenyl)- <i>N</i> ,2-dimethylchinazolin-4-amin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42356	
Chemical Abstract Service Nr.	442908-10-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1148126-34-4; 874193-81-4
Molgewicht	321.3366
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Vipadenant
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-[(4-Amino-3-methylphenyl)methyl]-7-(furan-2-yl)-3 <i>H</i> -[1,2,3]triazolo[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-5-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42357	
Chemical Abstract Service Nr.	321915-72-4
Formelstamm	(C24-H42-N2-O2-S2) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	614.5405
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₂ Br ₂ N ₂ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Albitiazoliumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	3,3'-(Dodecan-1,12-diyl)bis[5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-3-ium]dibromid
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; INN.CN
ASK #42358	
Chemical Abstract Service Nr.	753439-46-2
Formelstamm	(C24-H42-N2-O2-S2) ₂ +
Molgewicht	454.7325
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₂ N ₂ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Albitiazolium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	3,3'-(Dodecan-1,12-diyl)bis[5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-3-ium]

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); (eINN.CN)
ASK #42359	
Chemical Abstract Service Nr.	851373-13-2
Formelstamm	(C3-H6-O) _x (C16-H36-N6) _y (H2-O) ₂ O(x-2y), x = ca. 45-50, y = ca. 20
Vorzugsbezeichnung	Bixalomer
International Nonproprietary Name	INN.L64:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; PubChem; ChemIDplus; USNCT; JAN; ICTRP; Pharmavista; KEGG; MAR2014; CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Poly[(2 <i>R</i>)-2-(chloromethyl)oxiran- <i>co</i> - <i>N,N,N',N'</i> -tetrakis(3-aminopropyl)butan-1,4-diamin (x:y)]-Base (x = ca. 45-50, y = ca. 20)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N,N',N'-Tetrakis(3-aminopropyl)-1,4-butandiamin-Polymer mit 2-(Chloromethyl)oxiran, Base; Vernetztes Polymer hergestellt aus N,N,N',N'-Tetrakis(3-aminopropyl)butan-1,4-diamin durch N-Substitution mit den bivalenten Substituentengruppen 2-Hydroxypropan-1,3-diyl und 1-(Hydroxymethyl)ethan-1,2-diyl (x = 20, 45

ASK #42360

Chemical Abstract Service Nr.	629664-81-9
Molgewicht	438.4665
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Turofexorat-Isopropyl
International Nonproprietary Name	INN.L64.Corr
2. Bezeichnung	Propan-2-yl[3-(3,4-difluorbenzoyl)-1,1-dimethyl-1,2,3,6-tetrahydroazepino[4,5- <i>b</i>]indol-5-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42361

Chemical Abstract Service Nr.	451478-45-8
Formelstamm	(C32-H55-N8-O8-S) ₃ ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	714.9167
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₈ N ₈ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Cabitraxetan
International Nonproprietary Name	INNv.L103.CN-Corr
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2,2',2''-[10-(2-([6-([5-([3a <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-2-Oxohexahydro-1 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]pentyl)amino)hexyl)amino)-2-oxoethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triessigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42362

Chemical Abstract Service Nr.	907596-50-3
Molgewicht	1058.1863
Bruttoformel	C ₄₅ H ₇₉ N ₁₃ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Abecomotid
International Nonproprietary Name	INN.L71

2. Bezeichnung L-Lysyl-L-threonyl-L-valyl-L-asparaginyll- -glutamyl-L-leucyl-L-glutaminyl-L-asparaginyll-L-leucin
ASK #42363

Chemical Abstract Service Nr. 870281-34-8
Molgewicht 401.3964
Bruttoformel C₂₁H₁₆FN₇O
Vorzugsbezeichnung Acalisib
International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung 6-Fluor-3-phenyl-2-[(1*S*)-1-(7*H*-purin-6-ylamino)ethyl]chinazolin-4(3*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42364

Chemical Abstract Service Nr. 1208971-05-4
Molgewicht 452.5427
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Aftobetin
International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-[2-(2-Methoxyethoxy)ethoxy]ethyl{(2*E*)-2-cyano-3-[6-(piperidin-1-yl)naphthalin-2-yl]prop-2-enoat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42365

Chemical Abstract Service Nr. 1201327-17-4
Molgewicht 1133.299
Bruttoformel C₅₄H₈₀N₁₄O₁₃
Vorzugsbezeichnung Alicdamotid
International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung L-Valyl-L-tyrosylglycyl-L-isoleucyl-L-arginyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanin

ASK #42366

Chemical Abstract Service Nr. 1105038-73-0
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Abituzumab
International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; FDA-SRS; EUTCT; CAS; GlnAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQSGGE LAKPGASVKV SCKASGYTFS SFWMHWVRQA PGQGLEWIGY INPRSGYTEY NEIFRDKATM TTDSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCASFL GRGAMDYWGQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVEPKS SDKTHTCPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQAQSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPDSIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRASQDIS NYLAWYQQKP GKAPKLLIYY TSKIHSGVPS RFGSGSGTD YFTTISLQP EDIATYYCQQ GNTFPYTFQG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

ASK #42367		[H,H'](22-96,145-201,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](132-214)-Hexadecakis(disulfid)
Chemical Abstract Service Nr.	1375258-01-7	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1607823-76-6	
Formelstamm	(C6368-H9852-N1684-O2016-S44)(C42-H58-Cl-N3-O11-S2)x, x = ca. 3.2	
Molgewicht	144000	
Bruttoformel	C ₆₃₆₈ H ₉₈₅₂ N ₁₆₈₄ O ₂₀₁₆ S ₄₄	
Vorzugsbezeichnung	Anetumab ravtansin	
International Nonproprietary Name	INN.L71	
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVELVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT SYWIGWVRQA PGKGLEWMGI IDPGDSRTRY SPSFQGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYCARGQ LYGGTYMDGW GQGTTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDVLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGDSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDIG GYNSVSWYQQ HPGKAPKLMY YGVNRRPSGV SNRFGSGKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC SSYDIESATP VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKGDSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS,</p> <p>[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-<i>N</i>⁶-glycosyliert, N-terminale Gln-Reste (Q) überwiegend modifiziert zu Pyroglutamyl (Glp, 5-Oxo-L-prolyl), C-terminale Lys-Reste (K) teilweise entfernt, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO),</p> <p>4-[(5-[[[(2S)-1-[[[(1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacosa-10,12,14(26),16,18-an <i>N</i>⁶ von durchschnittlich 3,2 Lysin-Resten</p>	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	anti-[Homo sapiens-MSLN (Mesothelin, Prä-Pro-Megakaryocytenpotenzierungsfaktor, Megakaryocytenpotenzierungsfaktor, MPF, CAK1)]-Immunglobulin G1-lambda2 (monoklonaler Homo sapiens-Antikörper), konjugiert mit Maytansinoid DM4: gamma1-Schwerkette (1-450) [Homo sapiens VH (IGHV5-51*01 (94.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.13] (1-120) -IGHG1*01 (CH1 (121-218), Scharnier (219-233), CH2 (234-343), CH3 (344-448), CHS (449-450)) (121-450)]-(223-216')-Disulfid mit lambda-Leichtkette (1'-217') [Homo sapiens V-LAMBDA (IGLV2-14*01 (95.60%) -IGLJ2*01) [9.3.11] (1'-111') -IGLC2*01 A43>G (155) (112'-217')], (229-229'':232-232'')-Bisdisulfid-Dimer, konjugiert an durchschnittlich 3 Lysyl-Resten mit Maytansinoid DM4 [N(2')-Desacetyl-N(2')-(4-methyl-4-sulfanylpentanoyl)maytansin] durch Verknüpfung mit dem reduzierbaren Reagenz Succinimido[4-(pyridin-2-ylidisulfanyl)butanoat] (SPDB)	
ASK #42368		
Chemical Abstract Service Nr.	1326232-46-5	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Anifrolumab	
International Nonproprietary Name	INN.L71	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYIFT NYWIAWVRQM PGKGLESMGI IYPGDSDIRY SPSFQGQVTI SADKSITTAY LQWSSLKASD TAMYCARHD IEGFDYWGRG TLTVVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKHTCPCPCP APEFEGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSFFAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRLSGSGSGT DFTLTITRLE PEDFAVYYCQ QYDSSAITFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,</p>	

[H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42369

Chemical Abstract Service Nr.	1029939-86-3
Molgewicht	469.613
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Artefenomel
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	4-(2-{4-[<i>cis</i> -Dispiro(adamantan-2,3'-[1,2,4]trioxolan-5',1''-cyclohexan)-4''-yl]phenoxy}ethyl)morpholin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42370

Chemical Abstract Service Nr.	932372-01-5
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₆ N ₃ O ₇ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	501.5521
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ N ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Asapirant
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	2-[2-(Oxazol-2-yl)-5-(4-{4-[(propan-2-yl)oxy]benzolsulfonyl}piperazin-1-yl)phenoxy]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42371

Chemical Abstract Service Nr.	878592-87-1
Formelstamm	(C ₂₁ H ₂₂ F ₂ N ₃ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	419.4218
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ F ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Acorafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	7-[(3 <i>E</i>)-3-(2-Amino-1-fluorethyliden)piperidin-1-yl]-1-cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Avarofloxacin

ASK #42372

Chemical Abstract Service Nr.	949904-48-7
Molgewicht	457.6056
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₉ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Axelopran
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS

2. Bezeichnung 3-((1*R*,3*r*,5*S*)-8-(2-{Cyclohexylmethyl}[(2*S*)-2,3-dihydroxypropanoyl]amino)ethyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42373

Chemical Abstract Service Nr. 802906-73-6
Molgewicht 325.7673
Bruttoformel C₁₈H₁₃ClFN₃
Vorzugsbezeichnung Basimglurant
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 CAS; FDA-SRS; PubChem; USNCT; ChemIDplus; ICTRP; USAN; GlnAS; AdisInsight; ChemSpider
2. Bezeichnung 2-Chlor-4-[[1-(4-fluorphenyl)-2,5-dimethyl-1*H*-imidazol-4-yl]ethinyl]pyridin
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Chlor-4-{2-[1-(4-fluorphenyl)-2,5-dimethyl-1*H*-imidazol-4-yl]ethinyl}pyridin

ASK #42374

Chemical Abstract Service Nr. 891859-12-4
Formelstamm (C₂₇-H₃₂-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 435.5552
Bruttoformel C₂₇H₃₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Ceralifimod
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung 1-({6-[(2-Methoxy-4-propylphenyl)methoxy]-1-methyl-3,4-dihydronaphthalin-2-yl)methyl}azetidin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42375

Chemical Abstract Service Nr. 1365267-33-9
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Codrituzumab
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYEMHWVRQA PGQGLEWMGA LDPKTGDTAY SQKFKGRTVL TADKSTSTAY MELSSLTSED TAVYYCTRFY SYTYWGQGTLLTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHPKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSL LSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV HSNRNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDGVV YYCSQNTHPV PTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42376

Chemical Abstract Service Nr. 1269764-99-9

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1283098-07-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Coltuximab ravtansin
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQPGAE VVKPGASVKL SCKTSGYTFT SNWMHWVKQA PGQGLEWIGE IDPSDSYTN YNQNFQ GKAKL TVDKSTSTAY MEVSSLRSD TAVYYCARGS NPYYYAMDYW GQGTSVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHQDQWLN GK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QGQNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAI MSASPGERVMTCSASSGVN YMHWYQQKPG TSPRRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTDY SLTISMEPE DAATYYCHQR GSYTFGGGTK LEIKRTVAAP SVFIFPPSDE QLKSGTASVV CLLNNFYPRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDYSTLSSTLTLSK ADYEKHKVYA CEVTHQGLSS PVTKSFNRGE C, [H,H'] (22-96, 147-203, 264-324, 370-428), [L,L'] (23-87, 131-191), [H-H'] (229-229', 232-232'), [H-L, H'-L'] (223-211)-Hexadecakis(disulfid), [H]300, [H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, 4-[(5-[(2 <i>S</i>)-1-[(1 <i>S</i> , 2 <i>R</i> , 3 <i>S</i> , 5 <i>S</i> , 6 <i>S</i> , 16 <i>E</i> , 18 <i>E</i> , 20 <i>R</i> , 21 <i>S</i>)-11-Chlor-21-hydroxy-12, 20-dimethoxy-2, 5, 9, 16-tetramethyl-8, 23-dioxo-4, 24-dioxa-9, 22-diazatetracyclo[19.3.1.1 ^{10,14} .0 ^{3,5}]hexacosa-10, 12, 14(26), 16, 18-octa-2, 4, 6, 8-tetraene-11-yl)-5-oxo-5, 8, 11, 14-tetraazabicyclo[3.3.1]non-9-ylidene]butanoic acid an <i>N</i> ⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten
ASK #42377	
Chemical Abstract Service Nr.	1363853-26-2
Molgewicht	165000
Vorzugsbezeichnung	Damoctocog alfa pegol
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	[H(1-742)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVVYKKT L FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDVTVITLKN MASHPVS LHA VGVSYWKASE GA EYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVR FDDD NSPSFIQ IRSVAKKHPK TWVHYIAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RKYKKVRFMA YDDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGD TLLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRRLPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYYSFVNME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNVLFSVFD ENRSWYL TEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMYVEDTLTL PPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDY YE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SF [L(1637-2332)]SQNP PVLKRHQREI TRTTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEDENQSPRS FQKTRHYFI AVERLWDYG MSSSPHVLRN RAQSGSVPQF KKVVFQEFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYIRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRCNFVKPN ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFA LFF TIFDETSWY FTE NMERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQRI RWYLLSMGSN ENIHSIHFG HVFTVRKKEE YKMALYNLYP GV FETVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STLFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYGQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFSW IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNI FNPPIARYIR LHPHTYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWSPSKARL HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVNSLDPP LLTRYLRIHP QSWVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153, 179:248, 329:528, 554:630, 711:1832, 1858:1899, 1903:2021, 2169:2174, 2326-Octakis(disulfid), Asn41, Asn239, Asn1810, Asn2118- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Tyr346, Tyr718, Tyr719, Tyr723, Tyr1664, Tyr1680- <i>O</i> -sulfonyliert, Cys1804- <i>S</i> -pegol-substituiert
ASK #42378	
Chemical Abstract Service Nr.	949904-50-1
Formelstamm	C26-H39-N3-O4 . H2-O4-S
Molgewicht	555.684
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₁ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Axelopransulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L71)

2. Bezeichnung		3-((1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-(2-{Cyclohexylmethyl}[(2 <i>S</i>)-2,3-dihydroxypropanoyl]amino)ethyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)benzamid-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2		(INN.CN)
ASK #42379		
Chemical Abstract Service Nr.	911115-16-7	
Molgewicht	447.336	
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₁ F ₆ N ₅	
Vorzugsbezeichnung	Decoglutrant	
International Nonproprietary Name	INN.L71	
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; Pharmavista; ChemSpider; DrugInfo; GInAS; AdisInsight; PubMed; PubChem; USAN; FDA-SRS; CAS	
2. Bezeichnung	5-({7-(Trifluormethyl)-5-[4-(trifluormethyl)phenyl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-yl}ethynyl)pyridin-2-amin	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	5-[[7-(Trifluormethyl)-5-[4-(trifluormethyl)phenyl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-yl]ethinyl]-2-pyridinamin; 5-[2-[7-(Trifluormethyl)-5-[4-(trifluormethyl)phenyl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-yl]ethinyl]pyridin-2-amin	
ASK #42380		
Chemical Abstract Service Nr.	1352413-49-0	
Molgewicht	73100	
Vorzugsbezeichnung	Dianexin	
International Nonproprietary Name	INN.L71	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN	
2. Bezeichnung	[A]MAQVLRGTVT DFPGFDERAD AETLRKAMKG LGTDEESILT LLTSRSNAQR QEISAAFKTL FGRDLLDDLK SELTGKFEKL IVALMKPSRL YDAYELKHAL KGAGTNEKVL TEIIASRTPE ELRAIKQVYE EEEYGSSEDD VVGDTSGYYQ RMLVVLLQAN RDPDAGIDEA QVEQDAQALF QAGELKWGTD EEKFITIFGT RSVSHLRKVF DKYMTISGFQ IEETIDRETS GNLEQLLAV VKSIRSIPAY LAETLYYAMK GAGTDDHTLI RVMVSRSEID LFNIRKEFRK NFATSLYSMI KGDTSGDYKK ALLLLCGEDD GSLEVLFGQP SGKLAQVLRG TVTDFPGFDE RADAETLRKA MKGLGTDEES ILTLTSRSN AQRQEISAAF KTLFGRDLLD DLKSELTGKF EKLIVALMKP SRLYDAYELK HALKGAGTNE KVLTEIIASR TPEELRAIKQ VYEEYGSSE EDDVVGDTSG YYQRMVVLL QANRDPDAGI DEAQVEQDAQ ALFQAGELKW GTDEEKFITI FGTRSVSHLR KVFDKYMTIS GFQIEETIDR ETSGNLEQLL LAVVKSIRSI PAYLAETLYY AMKGAGTDDH TLIRVMVSRS EIDLFNIRKE FRKNFATSLY SMIKGDTSGD YKKALLLLCG EDD, Lys70,Lys76,Lys79,Lys97,Lys101,Lys403,Lys409,Lys412,Lys430,Lys434- <i>N</i> ⁶ -acetyliert, Tyr94,Tyr427- <i>O</i> -phosphoryliert	
ASK #42381		
Chemical Abstract Service Nr.	1363687-32-4	
Molgewicht	145000	
Bruttoformel	C ₆₄₂₂ H ₉₉₈₂ N ₁₇₂₂ O ₂₀₀₈ S ₄₈	
Vorzugsbezeichnung	Dinutuximab	
International Nonproprietary Name	INN.L71	
Zitat Bezeichnung 1	NCI.Dict; Pharmavista; USNCT; IMGT/mAb-DB; EUCTR; ICTRP; ChemIDplus; EUTCT; USAN	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLQSGPE LEKPGASVMI SCKASGSSFT GYNMNWVRQN IGKSLEWIGA IDPYYGGSY NQKFKGRATL TVDKSSSTAY MHLKSLTSED SAVYYCVSGM EYWGGQTSVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGSPVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS	

REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRSSQSLV HRNGNTYLHW YLQKPGQSPK LLIHKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEADLG VYFCSQSTHVP PLTFGAGTKL ELKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,140-196,257-317,363-421), [L,L'] (23-93,140-200), [H-H'] (222-222',225-225'), [H-L,H'-L'] (216-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Sp2/0-Maus-Myelom-Zellen

ASK #42382

Chemical Abstract Service Nr. 1270012-74-2
Molgewicht 97400
Vorzugsbezeichnung Eftrenonacog alfa
International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung [A]YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAETVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGGSI VNEKWIIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRN V IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYVSGW GRVFKHGRSA LVLOQLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGPHV TEVEGTSFLT GIIWGGEECA MKGKYGIYTK VSRVYNWIKE KTKLTDKHTH CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G [A'Fragment]DKTHTOPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNATK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG, 6',421':9',424:18,23:41',101':51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:147',205':206,222:336,350:361,389:456,516:562,620-Heptadecakis(disulfid), Asn77',Asn157,Asn167,Asn492-*N*⁴-glycosyliert und partiell Ser53,Ser61,Thr159,Thr169-glycosyliert, Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asp64-3-hydroxyliert, Tyr155-*O*-sulfonyliert, Ser68,Ser158-*O*-phosphoryliert

ASK #42383

Chemical Abstract Service Nr. 946414-98-8
Molgewicht 147000
Vorzugsbezeichnung Eldelumab
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QMQLVESGGG VVQPGRSRLR SCTASGFTFS NNGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWFDGMNKFY VDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LEMNSLRAED TAIYYCAREG DGSGIYYYYG MDVWVGQGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TTPVLDSGDS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPIFTF GPGTKVDIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'] (22-96,151-207,268-328,374-432), [L,L'] (23-89,136-196), [H-H'] (233-233',236-236'), [H-L,H'-L'] (227-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42384

Chemical Abstract Service Nr. 1353222-83-9
Formelstamm C26-H32-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht 489.0036
Bruttoformel C₂₆H₃₃ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Aftobetinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L71)	
2. Bezeichnung	2-[2-(2-Methoxyethoxy)ethoxy]ethyl{(2 <i>E</i>)-2-cyano-3-[6-(piperidin-1-yl)naphthalin-2-yl]prop-2-enoat}-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42385	
Chemical Abstract Service Nr.	1001162-01-1
Formelstamm	(C21-H22-F2-N3-O4) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	455.8828
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClF ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Acorafloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L73)	
2. Bezeichnung	7-[(3 <i>E</i>)-3-(2-Amino-1-fluorethyliden)piperidin-1-yl]-1-cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Avarofloxacinhydrochlorid
ASK #42386	
Chemical Abstract Service Nr.	864821-90-9
Formelstamm	(C32-H34-N5-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	569.6508
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₅ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Eluxadolin
International Nonproprietary Name INN.L71	
2. Bezeichnung	5-([[(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-(4-carbamoyl-2,6-dimethylphenyl)propanoyl][[(1 <i>S</i>)-1-(4-phenyl-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)ethyl]amino]methyl)-2-methoxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42387	
Chemical Abstract Service Nr.	1346452-25-2
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Enfortumab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYNMNWVRQA PGKGLEWVSY ISSSSSTIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLS LQMNSLRDED TAVYYCARAY YYGMDVWGQG TTVTVSSAST KG PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWG PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229- pentakis- <i>S</i> -[(3 <i>R,S</i>)-1-(6-[([(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[[[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-1-[(3 <i>R,4S,5S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R,2R</i>)-3-[(1 <i>S,2R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]py
ASK #42388	
Chemical Abstract Service Nr.	885060-09-3
Molgewicht	420.4761

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ F ₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Filanesib
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; PubChem; USNCT; ChemIDplus; ICTRP; ChemSpider
2. Bezeichnung	(2S)-2-(3-Aminopropyl)-5-(2,5-difluorphenyl)-N-methoxy-N-methyl-2-phenyl-1,3,4-thiadiazol-3(2H)-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-(3-Aminopropyl)-5-(2,5-difluorphenyl)-N-methoxy-N-methyl-2-phenyl-1,3,4-thiadiazol-3-carbamid
ASK #42389	
Chemical Abstract Service Nr.	1350289-85-8
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Guselkumab
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFS NYWIGWVRQM PGKGLEWMGI IDPSNSYTRY SPSFQGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYCARWY YKPFVWVGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG SGYDVHWYQQ LPGTAPKLLI YGNSKRPSPGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QSEDEADYYC ASWTDGLSLV VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS QQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M ⁴ -glycosyliert
ASK #42390	
Chemical Abstract Service Nr.	1362509-93-0
Molgewicht	47800
Vorzugsbezeichnung	Idarucizumab
International Nonproprietary Name	INN.L76:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H]QVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGFSLT SYIVDWIRQP PGKGLEWIGV IWAGGSTGYN SALRSRVSIT KDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCASAAY YSYNYDGFA YWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSC [L]DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCKSSQSLL YTDGKTYLYW FLQRPQSPR RLIYLVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCLQSTHFP HTFGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H]((22-95,149-205),[L]((23-93,139-199),[H-L]((225-219)-Pentakis(disulfid)
ASK #42391	
Chemical Abstract Service Nr.	1391727-24-4
Molgewicht	82200
Vorzugsbezeichnung	lpafricept

International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[A,A']ASAKELACQE ITVPLCKGIG YNYTYMPNQF NHDTQDEAGL EVHQFWPLVE IQCSPDLKFF LCSMYTPICL EDYKKPLPPC RSV CERAKAG CAPLMRQYGF AWPDRMRCDR LPEQGNPDTL CMDYNRTDLT TEPKSSDKTH TCPPCAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK, [A,A'](8-69,16-62,53-91,80-121,84-108,177-237,283-341),[A-A'](142-142',145-145')-Hexadecakis(disulfid), Asn22,Asn22',Asn125,Asn125',Asn213,Asn213'-N(4)-glycosyliert, Lys363 teilweise posttranslational durch Carboxypeptidase-artige Aktivität entfernt
ASK #42392	
Chemical Abstract Service Nr.	1374853-91-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1422183-02-5
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Pembrolizumab
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGVE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYMYWVRQA PGQGLEWMGG INPSNGGTNF NEKFKNRVTL TDSSTTTAY MELKSLQFDD TAVYYCARRD YRFDMGFDYW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPSPQEEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASKGVS TSGYSYLHWY QOKPGQAPRL LIYLASYLES GVPARFSGSG SGTDFLTIS SLEPEDFAVY YCQHSRDLPL TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lambrolizumab
ASK #42393	
Chemical Abstract Service Nr.	1198790-53-2
Molgewicht	366.4583
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Liafensin
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	6-[(4 <i>S</i>)-2-Methyl-4-(naphthalin-2-yl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-7-yl]pyridazin-3-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42394	
Chemical Abstract Service Nr.	391920-32-4
Molgewicht	499.6239
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lubabegron
International Nonproprietary Name	INN.L72

Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-{4-[2-({(2 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-[2-(thiophen-2-yl)phenoxy]propyl)amino]-2-methylpropyl]phenoxy}pyridin-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42395	
Chemical Abstract Service Nr.	1350624-75-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Margetuximab
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGPE LVKPGASLKL SCTASGFNIK DTYIHWVKQR PEQGLEWIGR IYPTNGYTRY DPKFQDKATI TADTSSNTAY LQVSRLTSED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGASVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELVGG PSVFLPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPPEEQYN STLRVVSFLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPLV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSHKF MSTSVGDRVS ITCKASQDVN TAVAWYQQKP GHSPKLLIYS ASFRYTGVPD RFTGSRSGTD FTFTISSVQA EDLAVYYCQQ HYTTPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42396	
Chemical Abstract Service Nr.	956274-94-5
Molgewicht	422.4423
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₁ F ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Mavatrep
International Nonproprietary Name	INN.L72:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-[2-(2-((1 <i>E</i>)-2-[4-(Trifluormethyl)phenyl]ethenyl)-1- <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)phenyl]propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42397	
Chemical Abstract Service Nr.	1118885-67-8
Formelstamm	(C22-H29-N2-O4)+ Cl ⁻
Molgewicht	420.9297
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Methylsamidorphanchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i>)-3-Carbamoyl-17-(cyclopropylmethyl)-4,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium-chlorid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42398	
Chemical Abstract Service Nr.	1119361-12-4
Formelstamm	(C22-H29-N2-O4)+

Molgewicht	385.4767
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Methylsamidorphan
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i>)-3-Carbamoyl-17-(cyclopropylmethyl)-4,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium
Zitat Bezeichnung 2	(eINN.CN); (INN.CN)
ASK #42399	
Chemical Abstract Service Nr.	1138245-13-2
Formelstamm	(C12-H18-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	209.2848
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Mirogabalin
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; EUTCT; Pharmavista
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-(Aminomethyl)-3-ethylbicyclo[3.2.0]hept-3-en-6-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
ASK #42400	
Chemical Abstract Service Nr.	120373-67-3
Molgewicht	468.6664
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nobiprostolan
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(5 <i>E</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-[2-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)ethyl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-enoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42401	
Chemical Abstract Service Nr.	946415-62-9
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Ontuxizumab
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVRPSQTLSTCTASGYTFTDYVIHWVKQPPGRGLEWIGYINPYDDDDTTYNQKFKGRVTMLVDTSSNTAYLRLSSVTAEDTAVYYCARRGNSYDGYFDYSMDYWGSGTPVTVSSASTKGP SVFPLAPSSKSTSGGTAALGCLVKDYFPEPVTVSWNSGALTSGVHTFPAVLQSSGLYSLSSVTVPSSSLGTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKTHTCPPCPAPELLGGPSVFLFPPKPKDTLMI SRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYKCKVSNKALPAPIEKTIISKAKGQPREPQVYTLPPSRDELTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQPENNYKTTPPVLDSDGFFFLYSKLTVDKSRWQQGNVSCSVMHEALHNHYTQKSLSLSPGK[L,L']DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQNVGTAVAWLQQTPEGKAPKLLIYASNRYTGVPSTRFSGSGSGTDYFTISSLQPEDIATYYCQQTNYNPMYTFGQGTKVQIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTASVVCCLNNFYPRPAKQVQWVDNALQSGNSQESVTEQDSKDSTYLSSTLTLSKADYEKHKVYACEVTHQGLSSPVTKSFNRGEC,

ASK #42402

ASK #42403

ASK #42404

ASK #42405

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1162071-68-2; 1301751-57-4

Formelstamm C36-H73-N-O5(C2-H4-O)_n, n = ca. 47, M = ca. 2650 g/mol

2. Bezeichnung [(2*R*)-2,3-Bis(tetradecyloxy)propyl](*N*-{3-[-methoxypoly(oxyethylen)_n- -yl]propyl}carbamat), n = ca. 47

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-O-[[3-(O'-methyl-PEG-O-yl)propyl]carbamoyl]-1,2-di-O-tetradecanoyl-sn-glycerol

ASK #42406

Chemical Abstract Service Nr. 1363409-60-2

Formelstamm C859-H1370-N236-O248-S9 . (C2-H4-O)_x

Molgewicht 19100

Vorzugsbezeichnung Pegbovigrastim

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung M TPLGPARSLP QSFLKCLEQ VRKIQADGAE LQERLCAAHK LCHPEELMLL RHSLGIPQAP LSSCSSQSLQ LTSCNLQLHG GLFLYQGILLQ ALAGISPELA PTLDTLQLDV TDFATNIWLQ MEDLGAAPAV QPFQGAMPTF TSAFQRRAGG VLVASQLHRF LELAYRGLRY LAEP, 36,42:64,74-Bis(disulfid), Phe133-4-(methoxyPEGcarbonylaminoethoxyiminoethyl)-modifiziert

ASK #42407

Chemical Abstract Service Nr. 1329602-23-4

Formelstamm C859-H1360-N226-O249-S9 . (C2-H4-O)_x

Molgewicht 18900

Vorzugsbezeichnung Pegteograstim

International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung MTPLGPASSL PQSFLKSLE QVRKIQGDGA ALQEKLCATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGILL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGCAMP AFASAFQRRRA GGVLVASHLQ SFLEVSRYRL RHLAQP, 37,43:65,75-Bis(disulfid), Cys137(139a)-PEG-modifiziert

ASK #42408

Chemical Abstract Service Nr. 905579-51-3

Molgewicht 443.5193

Bruttoformel C₂₁H₂₅N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Pevonedistat

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; PubChem; NCI.Thesaurus; AdisInsight; ChemIDplus; EUCTR; ICTRP; USNCT; NCI.Dict; ChemSpider; CAS; USAN; GlnAS; EUTCT; KEGG

2. Bezeichnung {[(1*S*,2*S*,4*R*)-4-{4-[[(1*S*)-2,3-Dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino]-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-7-yl)-2-hydroxycyclopentyl]methyl}sulfamat

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[korr.]; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {[(1*S*,2*S*,4*R*)-4-{4-[[(1*S*)-2,3-Dihydro-1*H*-inden-1-ylamino]-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-7-yl)-2-hydroxycyclopentyl]methyl}sulfamat; Sulfamidsäure[[(1*S*,2*S*,4*R*)-2-hydroxy-4-{4-[[(1*S*)-indan-1-ylamino]pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-7-yl]cyclopentyl]methyl]ester

ASK #42409

Chemical Abstract Service Nr.	1316214-52-4
Molgewicht	433.5029
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ricolinostat
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-(Diphenylamino)- <i>N</i> -[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42410

Chemical Abstract Service Nr.	1289023-67-1
Molgewicht	534.5571
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ F ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rimegepant
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	[(5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-5-Amino-6-(2,3-difluorphenyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -cyclohepta[<i>b</i>]pyridin-9-yl][4-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42411

Chemical Abstract Service Nr.	223645-67-8
Molgewicht	323.3857
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ FN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ripasudil
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; USNCT; KEGG; FDA-SRS; (JAN); Pharmavista; ChemSpider; MAR2018; GlnAS; EUCTR; CAS; JPRN; DrugInfo; ICTRP; ChemIDplus; MeSH; PubChem; EUTCT
2. Bezeichnung	4-Fluor-5-[(2 <i>S</i>)-2-methyl-1,4-diazepan-1-sulfonyl]isochinolin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-1-(4-Fluorisochinolin-5-sulfonyl)-2-methyl-1,4-diazepan; 4-Fluor-5-{[(2 <i>S</i>)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]sulfonyl}isochinolin; (4-Fluorisochinolin-5-yl)[(2 <i>S</i>)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]-lambda(6)-sulfandion; 4-Fluor-5-[(2 <i>S</i>)-2-methyl-1,4-diazepan-1-ylsulfonyl]isochinolin

ASK #42412

Chemical Abstract Service Nr.	920113-02-6
Molgewicht	401.8402
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Rivaciclib
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	2-(2-Chlorphenyl)-5,7-dihydroxy-8-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(hydroxymethyl)-1-methylpyrrolidin-3-yl]-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on

Vorzugsbezeichnung	Sarecyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4a <i>S</i> ,5a <i>R</i> ,12a <i>S</i>)-4-(Dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-7-[[methoxy(methyl)amino]methyl]-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42417	
Chemical Abstract Service Nr.	126-19-2
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sarsagenin
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	(25 <i>S</i>)-5 -Spirostan-3 -ol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; INN.CN; eINN.CN
ASK #42418	
Chemical Abstract Service Nr.	856225-89-3
Molgewicht	465.1282
Bruttoformel	C ₁₅ H ₆ Cl ₂ F ₈ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Sisapronil
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-Amino-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-2,2-difluor-1-(trifluormethyl)cyclopropyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42419	
Chemical Abstract Service Nr.	126-18-1
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Smilagenin
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(25 <i>R</i>)-5 -Spirostan-3 -ol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; INN.CN; eINN.CN
ASK #42420	
Chemical Abstract Service Nr.	907596-28-5
Molgewicht	1161.3307
Bruttoformel	C ₅₁ H ₈₀ N ₁₄ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tanurmotid
International Nonproprietary Name	INN.L71

2. Bezeichnung		L-Arginyl-L-tyrosyl-L-cysteinyl-L-asparaginy-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-prolyl-L-prolyl-L-isoleucin
ASK #42421		
Chemical Abstract Service Nr.	1359940-55-8	
Molgewicht	143000	
Vorzugsbezeichnung	Tarextumab	
International Nonproprietary Name	INN.L71	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SSGMSWVRQA PGKGLEWVSV IASSGSNTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARS I FYTTWGQGT L VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYS L SSVVTVPSSN FGTQTYTCNV DHKPSNTKVD KTV ERKCCVE CPPCPAPPVA GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPAPIEKTI SKTKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKG FYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP MLDS DGSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVR SNYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGVP ARFSGSGSGT DFTLTISSE PEDFAVYYCQ QYSNFPITFG QGTVKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGE C, [H,H'](22-96,142-198,255-315,361-419),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](217-217',218-218',221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-215)-Octadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert	
ASK #42422		
Chemical Abstract Service Nr.	917121-25-6	
Molgewicht	52700	
Vorzugsbezeichnung	Topsalysin	
International Nonproprietary Name	INN.L72:Corr.CN	
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS	
2. Bezeichnung	AEPVYPDQLR LFSLGQGVCG DKYRPVNREE AQSVKSNIVG MMGQWQISGL ANGWVIMGPG YNGEIKPGTA SNTWCYPTNP VTGEIPTLSA LDIPDGDEVD VQWRLVHDSA NFIKPTSYLA HYLGYAWVGG NHSQYVGEDM DVTRDGDGWV IRGNNDGGCD GYRCGDKTAI KVS NFAYNLD PDSFKHGDVT QSDRQLVKTV VGWAVNDSDT PQSGYDVTLR YDTATNWSKT NTYGLSEKVT TKNKFKWPLV GETELSIEIA ANQSWASQNG GSTTTSLSQS VRPTVPARSK IPVKIELYKA DISYPYEFKA DVS YDLTSLG FLRWGGNAWY THPDNRPNWN HTFVIGPYKD KASSIRYQWD KRYIPGEVKW WDNWNWIIQQN GLSTMQNNLA RVLRPVRAGI TGDFS AESQF AGNIEIGAPV PLAADSHSSK LQSDVGAGQG LRLEIPLDAQ ELSGLGFNNV SLSVTPAANQ HHHHHH, 19,75:159,164-Bis(disulfid)	
ASK #42423		
Chemical Abstract Service Nr.	1374419-41-6	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Tosatoxumab	
International Nonproprietary Name	INN.L71	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQMVSQGA E VKKPGEPLKI SCKGSGYKFG THWIGWVRQR PGKGLEWMGI IHPADSETKY SPSFQGQVSF SADKSSNTAY LHWSTLRASD TAMYYCARRS GSSSWYALDF WGQGTMTVTS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKG FYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDS DGSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QSVLTQSPSA SGTPGQRVTI SCSGGSSNIG SNTVNWYQQF PGAAPKLLIY TNNQRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCA TWDDSLNGLY VFGTGTKVTV LGQPKANPTV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADGSPV KAGVETTKPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-89,139-198),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert	

ASK #42424

Chemical Abstract Service Nr. 1243266-04-7

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tovetumab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS DYYMNWIRQA PGKGLEWVSV ISSSGSIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG RIAARGMDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDPKPS NTKVDKTVR KCCVECPPCP APPVAGPSVF LFPPPKPDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMEHA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVS ITCRPSQSFS RYINWYQKPK GKAPKLLIHA ASSLVGGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ TYSNPPITFG QGTRLEMKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H']((22-96,147-203,260-320,366-424),[L,L']((23-88,135-195),[H-H']((222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((134-215)-Octadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42425

Chemical Abstract Service Nr. 1345009-45-1

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₂₂H₉₇₂₂N₁₆₇₄O₁₉₈₈S₄₆

Vorzugsbezeichnung Vantictumab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; Pat.WO2014/066328:Seq.ID.39+40; PubChem; IMGT/mAb-DB; NCI.Dict; USAN; ChemIDplus; CAS; KEGG

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS HYTLNWVRQA PGKGLEWVSV ISGDGSYTTY ADSVKGRFTI SSDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARNF IKYVFANWQG GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVRKC CVCPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSLKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPG [L,L']DIETQPPSV SVAPGQTARI SCSGDNIGSF YVHWYQKPKG QAPVLVIYDK SNRPSGIPER FSGNSGNTA TLTISGTQAE DEADYYCQSY ANTLISLVFGG GTKLTVLGQP KAAPSVTLFP PSSEELQANK ATLVCLISDF YPGAVTVAWK ADSSPVKAGV ETTTPSKQSN NKYAASSYLS LTPEQWKSHR SYSCQVTHEG STVEKTVAPT ECS, [H,H']((22-96,145-201,258-318,364-422),[L,L']((22-87,135-194),[H-H']((220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L']((132-212)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-*N*⁴-glycosyliert, H-Ketten potentiell mit zusätzlichem C-terminalem L-Lysin (K454)

ASK #42426

Chemical Abstract Service Nr. 1374248-77-7

Molgewicht 549.5437

Bruttoformel C₂₉H₂₆F₃N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Ubrogapant

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 EUCR; DrugApplInt; KEGG; USNCT; USAN; MeSH; ChemSpider; ICTRP; FDA-SRS; USEPACompTox; Pharmavista; PubChem; GlnAS; AdisInsight; CAS; ChemIDplus

2. Bezeichnung

(3'*S*)-*N*-[(3*S*,5*S*,6*R*)-6-Methyl-2-oxo-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluorethyl)piperidin-3-yl]-2'-oxo-1',2',5,7-tetrahydrospiro[cyclopenta[*b*]pyridin-6,3'-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin]-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[corr]; INN.CN

ASK #42427

Chemical Abstract Service Nr.	1025504-45-3
Molgewicht	418.5695
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valbenazin
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,11 <i>bR</i>)-9,10-Dimethoxy-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isoquinolin-2-yl]-L-valinat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42428

Chemical Abstract Service Nr.	1213269-98-7
Molgewicht	440.6579
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Vatichinon
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	2-[(3 <i>R</i> ,6 <i>E</i> ,10 <i>E</i>)-3-Hydroxy-3,7,11,15-tetramethylhexadeca-6,10,14-trien-1-yl]-3,5,6-trimethylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42429

Chemical Abstract Service Nr.	1098189-15-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1310824-24-8
Formelstamm	(C45-H59-Cl-N7-O9-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	910.5174
Bruttoformel	C ₄₅ H ₆₀ ClN ₇ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Vedroprevir
International Nonproprietary Name	INN.L73:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; PubChem; ChemIDplus; CAS; USAN; Pharmavista; KEGG; NIAID
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[[[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-Bicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]oxy]carbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoyl]-4-[(8-chlor-7-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2-{2-[(propan-2-yl)amino]-1,3-thiazol-4-yl]}]chinolin-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-([[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-Bicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]oxy]carbonyl)-3-methyl-L-valyl-(4 <i>R</i>)-4-[(8-chlor-7-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2-{2-[(propan-2-yl)amino]-1,3-thiazol-4-yl]}]chinolin-4-yl]oxy]-L-prolyl-(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-amino-N-([[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-Bicyclo[3.1.0]hex-3-yloxy]carbonyl)-3-methyl-L-valyl-(4 <i>R</i>)-4-[(8-chlor-2-[2-[(1-methylethyl)amino]thiazol-4-yl]-7-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]chinolin-4-yl]oxy]-L-prolyl-(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-amino-2-ethyl-N-([[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-Bicyclo[3.1.0]hex-3-yloxy]carbonyl)-3-methyl-L-valyl-(4 <i>R</i>)-N-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-carboxy-2-ethylcyclopropyl]-4-[(8-chlor-2-[2-(isopropylamino)-1,3-thiazol-4-yl]-7-[2-(4-morpholinyl)ethoxy]-4-chinolin-

ASK #42430

Chemical Abstract Service Nr.	1000023-04-0
Molgewicht	469.8382
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ ClF ₃ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Voruciclib

International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	2-[2-Chlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-5,7-dihydroxy-8-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(hydroxymethyl)-1-methylpyrrolidin-3-yl]-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42431	
Chemical Abstract Service Nr.	7009-91-8
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₃ -N ₂ -O ₃) ⁺ (Cl-O ₄) ⁻
Molgewicht	248.6189
Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ ClN ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Nitricholinperchlorat
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr
Zitat Bezeichnung 1	GSBL
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyl-2-(nitrooxy)ethanaminium-perchlorat
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nitricholin perchlorat; Nitricholiniumperchlorat; <i>N,N,N</i> -Trimethyl- <i>N</i> -(2-nitratoethyl)ammoniumperchlorat
ASK #42432	
Chemical Abstract Service Nr.	44929-09-1
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₃ -N ₂ -O ₃) ⁺
Molgewicht	149.1683
Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nitricholin
International Nonproprietary Name	(INN.L71:Corr)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyl-2-(nitrooxy)ethanaminium
Zitat Bezeichnung 2	PubChem; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trimethyl(2-nitrooxyethyl)azanium; Nitricholinium; <i>N,N,N</i> -Trimethyl- <i>N</i> -(2-nitratoethyl)ammonium
ASK #42433	
Chemical Abstract Service Nr.	507-30-2
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₁ -O ₇) ⁻ (C ₅ -H ₁₄ -N-O) ⁺
Molgewicht	299.3181
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₅ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Cholingluconat
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr
Zitat Bezeichnung 1	GSBL
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium-D-gluconat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Cholin gluconat; Cholin-D-gluconat; D-Gluconsäure-2-Hydroxy-N,N,N-trimethylethanaminium-Salz (1:1)
ASK #42434	
Chemical Abstract Service Nr.	1762-34-1
Molgewicht	184.2371
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Abametapir
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5,5'-Dimethyl-2,2'-bipyridinyl
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; USAN.CN2; eINN.CN

ASK #42435	
Chemical Abstract Service Nr.	227803-63-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	250284-45-8
Molgewicht	913.0314
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₄ N ₁₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Aclerastid
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	H-Asp-Arg-Nle-Tyr-Ile-His-Pro-OH
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42436	
Chemical Abstract Service Nr.	738606-46-7
Formelstamm	(C19-H34-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	344.4861
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Bempedoinsäure
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2020; INN.L72; INNv.L110
2. Bezeichnung	8-Hydroxy-2,2,14,14-tetramethylpentadecandisäure
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2020; IUPAC; ChemSpider; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bempedosäure; Dihydrogenbempedoat

ASK #42437	
Chemical Abstract Service Nr.	1384260-65-4
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Aducanumab
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGF AFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWFDGTKKYY TDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNTLRAED TAVYYCARDR GIGARRGPYY MDVWGKGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQSI SYLNWYQQKPKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSDT FTLTISSLQPEDFATYYCQ SYSTPLTFTGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-M ⁴ -glycosyliert		
	ASK #42438		
Chemical Abstract Service Nr.	1262449-58-0		
Molgewicht	40100		
Vorzugsbezeichnung	Andexanet alfa		
International Nonproprietary Name	INN.L72		
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN		
2. Bezeichnung	[L]ANSFLFWNKY KDGDCQETSP CQNQKCKDG LGEYTCTCLE GFEGKNCELF TRKLCSLDNG DCDQFCHEEQ NSVVCSCARG YTLADNGKAC IPTGPYPCGK QTLER [H']IVGGQECKDG ECPWQALLIN EENEGFCGGT ILSEFYILTA AHCLYQAKRF KVRVGDRNTE QEEGGEAVHE VEVVIKHNRF TKETYDFDIA VLRLKTPITF RMNVAPACLP ERDWAESTLM TQKTGIVSGF GRTHEKGRQS TRMKMLEVPY VDRNSCKLSS SFIITQNMFC AGYDTKQEDA CQGDAGGPHV TRFKDTYFVT GIVSWGEGCA RKGKYGITYK VTAFLKWIDR SMKTRGLPKA KSHAPEVITS SPLK, 7',12':16,27:21,36:27',43':38,47:55,66:62,75:77,90:98,108':156',170':181',209'-Undecakis(disulfid), Ser56, Ser72,Ser76,Thr82,Thr249-glycosyliert, Asp29-(3 <i>R</i>)-3-hydroxyliert		
	ASK #42439		
Chemical Abstract Service Nr.	1044870-39-4		
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1246400-89-4		
Molgewicht	370.3991		
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₂ O ₅		
Vorzugsbezeichnung	Apabetalon		
International Nonproprietary Name	INN.L72		
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista		
2. Bezeichnung	2-[4-(2-Hydroxyethoxy)-3,5-dimethylphenyl]-5,7-dimethoxychinazolin-4(3 <i>H</i>)-on		
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN		
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.		
Synonym	2-[4-(2-Hydroxyethoxy)-3,5-dimethylphenyl]-5,7-dimethoxy-4(1 <i>H</i>)-chinazolinon; 2-[4-(2-Hydroxyethoxy)-3,5-dimethylphenyl]-5,7-dimethoxychinazolin-4-on		
2. Bezeichnung	ASK #42440		
	ASK #42440		
Chemical Abstract Service Nr.	1002331-21-6		
Molgewicht	7157.0067		
Bruttoformel	C ₂₂₄ H ₃₀₄ N ₇₉ O ₁₁₆ P ₁₉ S ₁₉		
Vorzugsbezeichnung	Apatorsen		
International Nonproprietary Name	INN.L72		
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS		

	2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-</i> modifiziert
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42441		
	Chemical Abstract Service Nr.	1418205-77-2
	Molgewicht	147000
	Vorzugsbezeichnung	Bimekizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L72
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYNMAWVRQA PGKGLEWVAT ITYEGRNTYY RDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCASPP QYYEGSIYRL WFAHWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPVSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSLSPGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRADESVR TLMHWYQQKP GKAPKLLIYL VSNSEIGVPD RFGSGSGTD FRLTISSLQP EDFATYYCQQ TWSDPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,152-208,269-329,375-433),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](228-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42442		
	Chemical Abstract Service Nr.	1407495-02-6
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Bococizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L72
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYMHWVRQA PGQGLEWMGE ISPFGGRTNY NEKFCSRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARER PLYASDLWGQ GTTIVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVERKC CVECPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCV VVDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRV SVLTVVHQDW LNKKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEALH NHYTQKSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS SALAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVP RFGSGSGTD FTFITISLQP EDIATYYCQQ RYSLWRTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,145-201,258-318,364-422),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42443		
	Chemical Abstract Service Nr.	1019859-03-0
	Molgewicht	7671.991
	Bruttoformel	C ₃₄₀ H ₅₆₅ N ₉₉ O ₉₄ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Canoctakin
	International Nonproprietary Name	INN.L72
	2. Bezeichnung	CQCIKY SKPKHPKKIK ELRVIESGPH CANTEIIVKL SDGRELCLDP KENWVQRVVE KFLKRAKKS, 34,61:36,77-Bis(disulfid)
ASK #42444		
	Chemical Abstract Service Nr.	1350717-96-2

Molgewicht	39900
Vorzugsbezeichnung	Cimaglermin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	GNEAAPAGAS VCYSSPPSVG SVQELAQRAA VVIEGKVHPQ RRQQGALDRK AAAAAGEAGA WGGDREPPAA GPRALGPPAE EPLLAANGTV PSWPTAPVPS AGEPEGEEAPY LVKVHQVWAV KAGGLKKDSL LTVRLGTWGH PAFPSCGRLK EDSRYIFFME PDANSTSRAP AAFRASFPPL ETGRNLKKEV SRVLCKRCAL PPQLKEMKSQ ESAAGSKLVL RCETSSEYSS LRFKWFKNNGN ELNRKNKPQN IKIQKKPGKS ELRINKASLA DSGEYMCKVI SKLGNDASASA NITIVESNAT STTTGTSHL VKCAEKEKTF CVNGGECFMV KDLSNPSRYL CKCPNEFTGD RCQNYVMASF YSTSTPFLSL PE, 12,146:195,198:222,277:313,327:321,341:343,352-Hexakis(disulfid), Asn87,Asn164,Asn285,Asn291,Asn298- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42445

Chemical Abstract Service Nr.	1193314-23-6
Molgewicht	390.2384
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ Cl ₂ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Cipargamin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	(1' <i>R</i> ,3' <i>S</i>)-5,7'-Dichlor-6'-fluor-3'-methyl-2',3',4',9'-tetrahydrospiro[indol-3,1'-pyrido[3,4- <i>b</i>]indol]-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #42446

Chemical Abstract Service Nr.	1416147-64-2
Molgewicht	48100
Vorzugsbezeichnung	Dapirolizumab pegol
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	eINN.L72; IMGT/mAb-DB; eINNV.L110
2. Bezeichnung	[H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGFSST NYHVHWVRQA PGKGLEWMGV IWGDGDTSYN SVLKSRTIS RDTSKNTVYL QMNSLRAEDT AVYYCARQLT HYYVLAAWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLTGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCAA [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASEDLY YNLAWYQRKP GKAPKLLIYD TYRLADGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLQP EDFASYCQQ YYKFPFTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEÇ, [H](22-95,145-201),[L](23-88,134-194),[H-L](221-214)-Pentakis(disulfid), [H]227-Cys-pegyliert

ASK #42447

Chemical Abstract Service Nr.	675126-05-3
Molgewicht	292.203
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ Cl ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Dasotralin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42448

Chemical Abstract Service Nr.	675126-08-6
Formelstamm	C16-H15-Cl2-N . Cl-H

Molgewicht	328.6639
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Dasotralinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L72)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42449	
Chemical Abstract Service Nr.	1370468-36-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1444832-51-2
Molgewicht	882.0171
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₅ N ₉ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Elbasvir
International Nonproprietary Name	INNv.L111:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Dimethyl[<i>N,N</i> -([[(6 <i>S</i>)-6-phenyl-6 <i>H</i> -indolo[1,2- <i>c</i>][1,3]benzoxazin-3,10-diyl]bis(1 <i>H</i> -imidazol-5,2-diyl-(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl)[(2 <i>S</i>)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl]])biscarbamat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42450	
Chemical Abstract Service Nr.	501921-61-5
Molgewicht	439.893
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₈ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Entasobulin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	2-[1-[(4-Chlorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-2-oxo- <i>N</i> -(chinolin-6-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42451	
Chemical Abstract Service Nr.	1229208-44-9
Molgewicht	411.4591
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Entospletinib
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; EUTCT; PubChem; AdisInsight; ChemSpider; NCI.Thesaurus; ChemIDplus; USAN; NCI.Dict; USNCT; CAS; ICTRP; Pharmavista
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indazol-6-yl)- <i>N</i> -[4-(morpholin-4-yl)phenyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-8-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(1 <i>H</i> -Indazol-6-yl)- <i>N</i> -[4-(4-morpholinyl)phenyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-8-amin; ENTO
ASK #42452	
Chemical Abstract Service Nr.	1346686-31-4

Molgewicht	318.1559
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ Cl ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Etiguanfacin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	Ethyl(<i>N</i> -[[2-(2,6-dichlorphenyl)acetyl]carbamimidoyl]carbamat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42453

Chemical Abstract Service Nr.	1357158-22-5
Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₄₉₄ H ₁₀₀₀₀ N ₁₇₂₈ O ₂₀₅₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Fletikumab
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB; ChemIDplus
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKRPGASVKV SCKASGYTFT NDIHWRQA PGQRLEWMGW INAGYGNTQY SQNFQDRVSI TRDTSASTAY MELISLRSED TAVYYCAREP LWFGESEPHD YYGMDVWGQG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTGPS SSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESEYK REPQVYTLPP SGEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SALAWYQQKP GKAPKLLIYD ASSLESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,154-210,268-328,374-432),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](141-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO) der Zelllinie CHO-K1SV

ASK #42454

Chemical Abstract Service Nr.	351227-64-0
Formelstamm	(C23-H18-F2-N5-O5-P-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	547.471
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₀ F ₂ N ₅ O ₅ PS
Vorzugsbezeichnung	Fosravuconazol
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[4-(4-Cyanophenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-1-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]propoxy)methyl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42455

Chemical Abstract Service Nr.	1232861-58-3
Formelstamm	(C36-H35-F2-N-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	601.6795
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₇ F ₂ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Gemilukast
International Nonproprietary Name	INN.L72

2. Bezeichnung 4,4'-[4-Fluor-7-(2-{4-[4-(3-fluor-2-methylphenyl)butoxy]phenyl}ethinyl)-2-methyl-1*H*-indol-1,3-diyl]dibutansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42456

Chemical Abstract Service Nr. 415903-37-6

Molgewicht 491.6052

Bruttoformel C₂₆H₂₉N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Grapiprant

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-({2-[4-(2-Ethyl-4,6-dimethyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-1-yl)phenyl]ethyl}carbamoyl)-4-methylbenzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{2-[4-(2-Ethyl-4,6-dimethyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-1-yl)phenyl]ethyl}-*N*'-[(4-methylphenyl)sulfonyl]harnstoff

ASK #42457

Chemical Abstract Service Nr. 1253909-57-7

Formelstamm (C₂₄H₃₇O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 374.5567

Bruttoformel C₂₄H₃₈O₃

Vorzugsbezeichnung Icosabutat

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(5*Z*,8*Z*,11*Z*,14*Z*,17*Z*)-Icosa-5,8,11,14,17-pentaen-1-yloxy]butansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*RS*)-2-[(5*Z*,8*Z*,11*Z*,14*Z*,17*Z*)-5,8,11,14,17-icosapentaen-1-yloxy]butansäure

ASK #42458

Chemical Abstract Service Nr. 1401812-88-1

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Lifastuzumab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFSFS DFAMSWVRQA PGKGLEWVAT IGRVAFHTYY PDSMKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARHR GFDVGHFDFW GQGTLVTVSS AS KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSF LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](229-2 tetrakis-*S*-((3*RS*)-1-{6-[(2*S*)-1-[(2*S*)-5-(carbamoylamino)-1-(4-[[[(2*S*)-1-[(2*S*)-1-((3*R*,4*S*,5*S*)-1-[(2*S*)-2-((1*R*,2*R*)-3-[[[(1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrr

ASK #42459

Chemical Abstract Service Nr. 1369852-71-0

Molgewicht 596.7579

Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ Cl ₃ F ₆ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lotilaner
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	3-Methyl- <i>N</i> -[2-oxo-2-[(2,2,2-Trifluorethyl)amino]ethyl]-5-[(5 <i>S</i>)-5-(3,4,5-trichlorphenyl)-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]thiophen-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42460	
Chemical Abstract Service Nr.	1373715-00-4
Molgewicht	76000
Vorzugsbezeichnung	Luspatercept
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A,A']ETRECIYYNA NWELERTNQS GLERCEGEQD KRLHCYASWR NSSGTIELVK KGCWDDDFNC YDRQECVATE ENPQVYFCCC EGNFCNERFT HLPEAGGPEV TYEPPPTGGG THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNQKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLT PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK, [A,A'] (5,35:25,53:60,79:66,78:80,85:149,209:255,313),[A-A'] (114-114',117-117')-Hexadecakis(disulfid), Asn18,Asn18',Asn41,Asn41',Asn185,Asn185'- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42461	
Chemical Abstract Service Nr.	1245732-48-2
Molgewicht	1409.5242
Bruttoformel	C ₆₆ H ₁₀₀ N ₆ O ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Mipsagargin
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	Sarkoplasmatisches/ endoplasmatisches Reticulum Ca ²⁺ abhängige ATPase (SERCA)-Inhibitor konjugiert mit einem Peptid, das auf das Prostata-spezifische Membran Antigen (PSMA) abzielt: <i>N</i> ⁴ -(12-[[[(3 <i>S</i> ,3a <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6a <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9b <i>S</i>)-6-(Acetyloxy)-3,3a-dihydroxy-3,6,9-trimethyl-8-[[[(2 <i>Z</i>)-2-methylbut-2-enoyl]oxy]-7-(octanoyloxy)-2-oxo-2,3,3a,4,5,6,6a,7,8,9b-decahydroazulenol[4,5- <i>b</i>]furan-4-yl]]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42462	
Chemical Abstract Service Nr.	1372645-37-8
Molgewicht	105000
Vorzugsbezeichnung	Otlertuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT GYNMNWVRQM PGKGLEWMGN IDPYYGTTY NRKFKGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARSV GPFDSWGQGT

LVTVSSGGGG SGGGGSGGGG SGGGGSGGGG SEIVLTQSPA TLSLSPGERA TLSCRASENV YSYLAWYQQK PGQAPRLLIY FAKTLAEGIP ARFSGSGSGT DFTLTSSLE PEDFAVYYCQ
 HHSDNPWTFG QGKVEIKGD QEPKSSDKTH TSPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL
 NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN
 HYTQKSLSL PGK, [H,H'](22-96,164-229,297-357,403-461),[H-H'](265-265')-Nonakis(disulfid), [H]333,[H']333-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42463

Chemical Abstract Service Nr. 945614-12-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1073667-64-7
Molgewicht 556.6305
Bruttoformel C₃₁H₃₃FN₆O₃
Vorzugsbezeichnung Pexmetinib
International Nonproprietary Name INN.L72
2. Bezeichnung *N*-[3-*tert*-Butyl-1-(4-methylphenyl)-1*H*-pyrazol-5-yl]-*N*-[(5-fluor-2-[[1-(2-hydroxyethyl)-1*H*-indazol-5-yl]oxy}phenyl)methyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42464

Chemical Abstract Service Nr. 187235-37-6
Molgewicht 359.2574
Bruttoformel C₁₄H₁₂F₃N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Pretomanid
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (6*S*)-2-Nitro-6-[[4-(trifluormethoxy)phenyl]methoxy]-6,7-dihydro-5*H*-imidazo[2,1-*b*][1,3]oxazin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42465

Chemical Abstract Service Nr. 1407495-04-8
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₂₂H₉₉₂₂N₁₇₃₀O₂₀₁₂S₅₄
Vorzugsbezeichnung Ralpacizumab
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYMHWVRQA PGQGLEWMGE IHPSGGRNTY NEKFKSRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARER PLYASDLWGQ
 GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVKRC CVECPCPCAP
 PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP
 SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT
 ITCKASQDVH TAWAWYQQKP GKAPKLLIYH ASYRYTGVP SFSGSGSGTD FTFTISSLPQ EDIATYYCQQ RYSLWRTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY
 PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
 [H,H'](22-96,145-201,258-318,364-422),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-*N*⁴-glycosyliert,
 [H]1,[H']1-Gln potentiell zu 5-Oxo-L-prolin (Pyroglutaminsäure, Glp) cyclisiert

ASK #42466

Chemical Abstract Service Nr. 661472-41-9

	Molgewicht	790.9727
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₅₀ N ₈ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Relamorelin
	International Nonproprietary Name	INN.L72
	2. Bezeichnung	[3-(1-Benzothiophen-3-yl)- <i>N</i> -(piperidin-4-ylcarbonyl)- <i>D</i> -alanyl]- <i>D</i> -tryptophyl-L-phenylalanyl-(4-aminopiperidin-4-carboxamid)
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42467	Chemical Abstract Service Nr.	1262873-06-2
	Molgewicht	482.5573
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ F ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Sepetaprost
	International Nonproprietary Name	INN.L72
	2. Bezeichnung	Propan-2-yl(4-((3 <i>S</i> ,5a <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8a <i>S</i>)-6-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-4-(2,5-difluorophenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-7-hydroxyoctahydro-2 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]oxepin-3-yl)butanoat)
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42468	Chemical Abstract Service Nr.	1418200-58-4
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Sofituzumab vedotin
	International Nonproprietary Name	INN.L72
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYSIT NDYAWNWVRQ APGKGLEWVG YISYSGYTTY NPSLSKRFTI SRDTSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARWT SGLDYWGQGT LVTVSSASTK GPSREEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQPREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228')tetraakis- <i>S</i> -(((3 <i>RS</i>)-1-{6-(((2 <i>S</i>)-1-(((2 <i>S</i>)-5-(carbamoylamino)-1-(4-(((2 <i>S</i>)-1-(((2 <i>S</i>)-1-(((3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-((2 <i>S</i>)-2-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-(((1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl)amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl)pyrro
ASK #42469	Chemical Abstract Service Nr.	1018899-04-1
	Molgewicht	424.9382
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Sotagliflozin
	International Nonproprietary Name	INN.L72
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	Methyl((5 <i>S</i>)-5- <i>C</i> -{4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl}-1-thio- - <i>L</i> -xylopyranosid)
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42470	Chemical Abstract Service Nr.	1258861-20-9
	Molgewicht	512.502

Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ F ₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Taladegib
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-Fluor- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -(1-[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)phthalazin-1-yl]piperidin-4-yl)-2-(trifluormethyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42471

Chemical Abstract Service Nr.	1000690-85-6
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₀ -F ₃ -N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	378.3882
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tilapertin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	(4-({(<i>R</i>)-Phenyl[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl})piperazin-1-yl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42472

Chemical Abstract Service Nr.	1375830-34-4
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₆ H ₉₉₆₀ N ₁₇₂₀ O ₂₀₄₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Ulocuplumab
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; USAN; ChemIDplus; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAAAGFTFS SYSMNWVRQA PGKGLEWVSYS ISSRSRTIYY ADSVKGRFTI SRDPAKNSLY LQMNSLRDED TAVYYCARDY GGQPPYYYYY GMDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YQKSLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKPK EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFVITYCQQ YNSYPRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (231-231',234-234'),[H-L,H'-L'] (139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42473

Chemical Abstract Service Nr.	1093130-72-3
Molgewicht	438.6022
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Veledimex
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN

2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3,5-Dimethylbenzoyl)- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-2,2-dimethylhexan-3-yl]-2-ethyl-3-methoxybenzohydrazid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42474	
Chemical Abstract Service Nr.	1392136-43-4
Molgewicht	442.3179
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₂ F ₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Verdinexor
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GlnAS; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i>)-3-{3-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)prop-2-enhydrazid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42475

Chemical Abstract Service Nr.	949885-73-8
Molgewicht	50000
Vorzugsbezeichnung	Zastumotid
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	MDPKTLALSL LAAGVLGCS SHSSNMANTQ MKSDKIIAH RGASGYLPEH TLESKALAFQ QADYLEQDL AMTKDGRLVV IHDHFLDGLT DVAKKFPHRH RKDGRYYVID FTLKEIQSLE MTENFETMDL EQRSQHCKPE EGGLEARGEAL GLVGAQAPAT EEQEAASSSS TLVEVTLGEV PAAESPDPPQ SPQGASSLPT TMNYPLWSQS YEDSSNQEEE GPSTFPDLES EFQAALSRKV AELVHFLLLK YRAREPVTKA EMLGSVVGWV QYFFPVIFSK ASSSLQLVFG IELMEVDPIG HLYIFATCLG LSYDGLLDGN QIMPKAGLLI IVLAIAREG DCAPEEKIWE ELSVLEVFEG REDSILGDPK KLLTQHVFQE NYLEYRQVPG SDPACYEFLW GPRALVETSY VKVLHMHVKI SGGPHISYPP LHEWVLREGE EGGHHHHHHH, Cys19,Cys137,Cys308,Cys342,Cys395- <i>S</i> -(2-amino-2-oxoethyl)-modifiziert

ASK #42476

Chemical Abstract Service Nr.	827603-95-2
Formelstamm	(C ₃₁ H ₄₆ BrO ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	595.6053
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₇ BrO ₆
Vorzugsbezeichnung	Zibrofusidinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L64
2. Bezeichnung	(17 <i>Z</i>)-16 -(Acetyloxy)-24-brom-3 ,11 -dihydroxy-29-norprotosta-17(20),24-dien-21-säure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42477

Chemical Abstract Service Nr.	223445-75-8
Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₈ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	185.2634
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Atagabalin
International Nonproprietary Name	INN.L64

	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1-(Aminomethyl)-3,4-dimethylcyclopent-1-yl]essigsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42478	Chemical Abstract Service Nr.	722543-31-9
	Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₉ -F-N ₇ -O ₆ -P) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	587.5398
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ FN ₇ O ₆ P
	Vorzugsbezeichnung	Barasertib
	International Nonproprietary Name	INN.L64
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2-{Ethyl[3-({4-[(5-{2-[(3-fluorophenyl)amino]-2-oxoethyl}-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]chinazolin-7-yl)oxy]propyl}amino)ethyl)dihydrogenphosphat
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42479	Chemical Abstract Service Nr.	1044511-01-4
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Benralizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L64
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYVIHWVRQR PGQGLAWMGY INPYNDGTTY NERFKGKVTI TSDRSTSTVY MELSSLRSED TAVYLCGREG IRYYGLLGDY WGQGTLLTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TWPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCGTSEDII NYLNWYQQKP GKAPKLLIYH TSRLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ GYTLPTYFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((230-230',233-233'),[H-L,H'-L']((224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42480	Chemical Abstract Service Nr.	401904-75-4
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₂₃ -Cl ₂ -N ₄ -O ₅) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	555.4093
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₄ Cl ₂ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Carotegrast
	International Nonproprietary Name	INN.L64
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(2,6-Dichlorbenzamido)-3-{4-[6-(dimethylamino)-1-methyl-2,4-dioxo-1,4-dihydrochinazolin-3(2 <i>H</i>)-yl]phenyl}propansäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42481		

Chemical Abstract Service Nr. 872363-17-2
Molgewicht 265.285
Bruttoformel C₁₆H₁₂FN₃
Vorzugsbezeichnung Dipraglurant
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 6-Fluor-2-[4-(pyridin-2-yl)but-3-yn-1-yl]imidazo[1,2-*b*]pyridin

ASK #42482

Chemical Abstract Service Nr. 849217-64-7
Molgewicht 632.6538
Bruttoformel C₃₄H₃₄F₂N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Foretinib
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung *N*-[3-Fluor-4-({6-methoxy-7-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]chinolin-4-yl}oxy)phenyl]-*N'*-(4-fluorophenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42483

Chemical Abstract Service Nr. 1020264-78-1
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Glembatumumab
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLST TCTVSGGSIS SFNYYWSWIR HHPGKGLEWI GYIYYSGSTY SNPSLKSRVT ISVDTSKNQF SLTLSSVTAA DTAVYYCARG YNWNFYFDYWG QGTLTVTSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDPKPSN TKVDKTVK CCVECPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTLPS PREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSGD SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSL LSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSDV NNLVWYQQK QAPRLIYG ASTRATGIPA RFSGSGSGTE FTLTSSLQS EDFAVYYCQQ YNNWPPWTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYK KHYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-97,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-215)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42484

Chemical Abstract Service Nr. 39421-75-5
Vorzugsbezeichnung Guaraprolase
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (1 → 6)-*β*-D-Galactopyranose-(1 → 4)-*β*-D-mannopyranose-(2-hydroxypropyl)ether
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42485

Chemical Abstract Service Nr.	250384-82-8
Molgewicht	474.6957
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Lunacalcipol
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,23 <i>E</i>)-24-(2-Methylpropan-2-sulfonyl)-9,10-secochola-5,7,10(19),16,23-pentaen-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42486

Chemical Abstract Service Nr.	437742-34-2
Molgewicht	313.7766
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Marizomib
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-4-(2-Chlorethyl)-1-[(<i>S</i>)-[(1 <i>S</i>)-cyclohex-2-en-1-yl](hydroxy)methyl]-5-methyl-6-oxa-2-azabicyclo[3.2.0]heptan-3,7-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42487

Chemical Abstract Service Nr.	1085337-57-0
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Mavrilimumab
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGYTLT ELSIHWVRQA PGKGLEWMGG FDPEENEIVY AQRFQGRVTM TEDTSTDYAY MELSSLRSED TAVYYCAIVG SFSPLTLGLW GQGTMTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPSCP APEFLGGPSV FLPPPKPKDT LMISRTPEVT CUVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPSPQEEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSGSNIG APYDVSWYQQ LPGTAPKLLI YHNNKRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QAEDADYYC ATVEAGLSGS VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((134-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁴ -glycosyliert

ASK #42488

Chemical Abstract Service Nr.	1020748-57-5
Molgewicht	63397.0403
Bruttoformel	C ₂₈₀₄ H ₄₃₃₃ N ₇₈₃ O ₈₇₁ S ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Moxetumomab pasudotox
International Nonproprietary Name	INN.L64

Zitat	Bezeichnung	1	EUCTR; USAN; ICTRP; KEGG; MeSH; NCI.Thesaurus; Pharmavista; Orph.Desig.:EU/3/13/1150; EMA/OD/024/13; USNCT; CAS; NCI.Dict; ChemIDplus; IMGT/mAb-DB; PubChem; EUTCT
	2. Bezeichnung		[H]MEVQLVESGG GLVKPGGSLK LSCAASGFAF SIYDMSWVRQ TPEKCLEWVA YISSGGGTTY YPDTVKGRFT ISRDNAKNTL YLQMSSLKSE DTAMYYCARH SGYGTHWGVLFAYWQGQTLV TVSAKASGGP EGGSLAALTA HQACHLPLET FTRHRQPRGW EQLEQCGYPV QRLVALYLAA RLSWNQVDQV IRNALASPGS GGDLDGEAIRE QPEQARLALT LAAAESERFV RQGTGNDEAG AANGPADSGD ALLERNYPTG AEFLGDGGDV SFSTRGTQNW TVERLLQAHRLQLEERGYPV GYHGTFLCAA QSIVFGGVRA RSQDLDAIWR GFYIAGDPAL AYGYAQDQEP DARGRIRNGA LLRVYVPRSS LPGFYRTSLT LAAPEAAGEV ERLIGHPLPL RLDAITGPEE EGGRLETILG WPLAERTTVI PSAIPTDPRN VGGDLDPSSI PDKEQAISAL PDYASQPGKP PREDLK [L]MDIQMTQTTS SLSASLGDRV TISCRAEQDI SNYLNWYQQK PDGTVKLLIY YTSILHSGVP SRFSGSGSGT DYSLTISNLE QEDFATYFCQ QGNTLPWTFG CGTKLEIK, [H](23-97,144-166),[L](24-89),[H-L](45-101)-Tetrakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
ASK #42489			
	Chemical Abstract Service Nr.		865466-24-6
	Molgewicht		707.9638
	Bruttoformel		C ₃₆ H ₆₁ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung			
	International Nonproprietary Name		INN.L64
Zitat	Bezeichnung	1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung		(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-1-(Cyclopropylamino)-1,2-dioxoheptan-3-yl]-3-[(2 <i>S</i>)-3,3-dimethyl-2-[[{(1-[(2-methylpropan-2-sulfonyl)methyl]cyclohexyl)carbamoyl]amino]butanoyl]-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-2-yl]carbamoyl]-2,2-dimethylpropan-1-amin
Zitat	Bezeichnung	2	INN.CN
ASK #42490			
	Chemical Abstract Service Nr.		389139-89-3
	Molgewicht		556.6505
	Bruttoformel		C ₂₉ H ₄₀ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung			
	International Nonproprietary Name		INN.L64
Zitat	Bezeichnung	1	Pharmavista
	2. Bezeichnung		(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[{(2,2-dimethylpropyl)amino)methyl]-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid
Zitat	Bezeichnung	2	INN.CN
	USYN		statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym		(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[{(2,2-dimethylpropyl)amino)methyl]-1,11-dioxo-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid; (4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[(2,2-dimethylpropylamino)methyl]-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid; (4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[{(2,2-dimethylpropyl)amino)methyl]-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12a-octahydro-2-tetracencarboxamid; Amadacyclin
ASK #42491			
	Chemical Abstract Service Nr.		873697-71-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.		921625-14-1
	Molgewicht		401.4347
	Bruttoformel		C ₂₀ H ₂₄ FN ₅ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Omecamtivmecarbil
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Methyl{4-[(2-fluor-3-[(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[[2-Fluor-3-([(6-methylpyridin-3-yl)amino]carbonyl)amino]phenyl)methyl]piperazin-1-carbonsäuremethylester; Omecamtiv-Mecarbil; Methyl-4-(2-fluor-3-[(6-methyl-3-pyridinyl)carbamoyl]amino)benzyl)-1-piperazincarboxylat; 4-[(2-Fluor-3-[(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carbonsäuremethylester; Methyl{4-[(2-fluor-3-[N-(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}

ASK #42492

Chemical Abstract Service Nr.	714272-27-2
Molgewicht	336.3877
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Plinabulin
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>Z</i> ,6 <i>Z</i>)-3-Benzyliden-6-[[5-(<i>tert</i> -butyl)-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl]methyliden]piperazin-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42493

Chemical Abstract Service Nr.	346688-38-8
Molgewicht	281.4136
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pridopidin
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-[3-(Methansulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(3-Methansulfonylphenyl)-1-propylpiperidin; 4-[3-(Methylsulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidin

ASK #42494

Chemical Abstract Service Nr.	882737-42-0
Formelstamm	C15-H23-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht	317.8746
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pridopidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista

	2. Bezeichnung	4-[3-(Methansulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidin-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-[3-(Methylsulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidin x HCl; 4-[3-(Methylsulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidinhydrochlorid (1:1)
ASK #42495	Chemical Abstract Service Nr.	893555-90-3
	Molgewicht	440.1846
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₉ Cl ₂ F ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Revamilast
	International Nonproprietary Name	INN.L64
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	3,5-Dichlor-4-[[6-(difluormethoxy)[1]benzofuro[3,2-c]pyridin-9-yl]carboxamido]pyridin-1-oxid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42496	Chemical Abstract Service Nr.	914257-21-9
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Suvizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L64
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NSWIGWFRQA PGQGLEWIGD IYPGGGYTNY NEIFKGKATM TADTSTNTAY MELSSLRSED TAVYYCSRGI PGYAMDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSPGK [L,L']DIQMTQRPDS LSASVGDRVT MSCKSSQSL NSGDQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIWASTG ESGVPDRFSG SGSGTDFTFT ISSLPEDIA TYQCNDYSY PWTFGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](21-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M ⁴ -glycosyliert
ASK #42497	Chemical Abstract Service Nr.	936084-30-9
	Vorzugsbezeichnung	Tafoxiparin-Natrium
	International Nonproprietary Name	INN.L64
	2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das aus Schweinedarmmucosa-Heparin mittels Depolymerisation durch Periodat-Oxidation, nachfolgende alkalische -Elimination und Reduktion des Produkts erhalten wird; die meisten Komponenten haben eine 2-desoxy-6-O-sulfo-2-(sulfoamino)- -D-glucopyranosyl-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine (hydroxymethyl)allyl 2-desoxy-6-O-sulfo-2-(sulfoamino)- -D-glucopyranosid- Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt bei etwa 6000 Da mit 80% im Bereich zwischen 2000 und 10000 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt 2 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42498	Chemical Abstract	850728-18-6

Service Nr.	
Molgewicht	905.1682
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Tenifatecan
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(4 <i>S</i>)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-9-yl)]{(2 <i>R</i>)-2,5,7,8-tetramethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-6-yl)]b
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42499	
Chemical Abstract Service Nr.	577778-58-6
Molgewicht	248.2428
Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Topiroxostat
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-[5-(Pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl]pyridin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42500	
Chemical Abstract Service Nr.	1044515-88-9
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Tralokinumab
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGLSWVRQA PGQGLEWMGW ISANNGDTNY GQEFQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARDS SSSWARWFFD LWGRGTLTVV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT KTYTCNVDPHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']SYVLTQPPSV SVAPGKTARI TCGGNIIGSK LVHWYQQKPG QAPVLVIYDD GDRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DTGSDPVVFG GGTKLTVLGQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVP TECS, [H,H']((22-96,149-205,263-323,369-427),[L,L']((22-87,136-195),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((136-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42501	
Chemical Abstract Service Nr.	845272-21-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1044577-55-0
Molgewicht	466.9433
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ ClN ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Varlitinib

International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁴ -(3-Chlor-4-[(1,3-thiazol-2-yl)methoxy]phenyl)- <i>N</i> ⁶ -[(4 <i>R</i>)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl]chinazolin-4,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42502	
Chemical Abstract Service Nr.	1146629-86-8
Formelstamm	C22-H19-Cl-N6-O2-S . 2(C7-H8-O3-S)
Molgewicht	811.3465
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₅ ClN ₆ O ₈ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Varlitinibditosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L64,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁴ -(3-Chlor-4-[(1,3-thiazol-2-yl)methoxy]phenyl)- <i>N</i> ⁶ -[(4 <i>R</i>)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl]chinazolin-4,6-diamin-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42503	
Chemical Abstract Service Nr.	885220-61-1
Molgewicht	406.4808
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Verucerfont
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-(4-Methoxy-2-methylphenyl)-2,5-dimethyl- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(3-methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propyl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42504	
Chemical Abstract Service Nr.	109319-16-6
Molgewicht	226000
Vorzugsbezeichnung	Vonicog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L81:Corr.CN,MF,SF
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	SLSCRPPMKV LVCPADNLRA EGGLECKTKCQ NYDLECMMSG CVSGCLCPPG MVRHENRCVA LERCPCFHQG KEYAPGETVK IGCNTCVCRD RKWNCTDHVC DATCSTIGMA HYLTFDGLKY LFPGEQYVL VQDYCGSNPG TFRILVGNKG CSHPSVKCKK RVTILVEGGE IELFDGEVNV KRPMKDETHF EVVESGRYII LLLGKALSVV WDRHLSISVV LKQTYQEKVC GLCGNFDGIQ NNDLTSSNLQ VEEDPVDFGN SWKVSSQCAD TRKVPLDSSP ATCHNNIMKQ TMVDSSCRIL TSDVFQDCNK LVDPEPYLDV CIYDTCSCES IGDCACFCDT IAAYAHVCAQ HGKVVWRTA TLC PQSCEER NLRENGYEC E WRYNSCAPAC QVTCQHPEPL ACPVQCVEGC HAHCPPGKIL DELLQTCVDP EDCPVCEVAG RRFASGKKVT LNPSDPEHCQ ICHCDVNLNLT CEACQEPGGL VVPPTDAPVS PTTLYVEDIS EPPLHDFYCS RLDDLVLFLD GSSRLSEAEF EVLKAFVVD M MERLRISQKW VRVAVVEYHD GSHAYIGLKD RKRPSELRRI ASQVKYAGSQ VASTSEVLKY TLFQIFSKID RPEASRIALL LMASQEPQRM SRNFVRYVQG LKKKKVIVIP VGIGPHANLK QIRLIEKQAP ENKAFVLSSV DELEQQRDEI VSYLCDLAPE APPPTLPPHM AQVTVGPGLL GVSTLGPKRN SMVLDVAFVL EGSDKIGEAD FNRSKEFMEE VIQRMDVGQD SIHVTVLQYS YMVTVVEYPFS EAQSKGDILQ RVREIRYQGG NRTNTGLALR YLSDSHFLVS QGDREQAPNL VYMTGPNPAS DEIKRLPGDI QVVPVIGVGN ANVQELERIG WPNAPILIQD FETLPREAPD LVLQRCCSGE GLQIPTLSPA PDQSQPLDVI LLLDGSSSFP ASYFDEMKSF AKAFISKANI GPRLTQVSVL QYGSITTIDV PWNVVPEKAH LLSLVDVMQR EGGPSQIGDA LGFAVRYLTS EMHGARPGAS KAVVILVTDV SVDSVDAAAD AARSNRVTVF PIGIGDRYDA AQLRILAGPA GDSNVVKLQR IEDLPTMVT L GNSFLHLKCS GFVRICMDED GNEKRPGDVW TLPDQCHTVT CQPDGQTLK SHRNVNCDRGL RPSCPNSQSP VKVEETCGCR

WTCPCVCTGS STRHIVTFDG QNFKLTGSCS YVLFQNKQEQD LEVILHNGAC SPGARQGCMK SIEVKHSALS VELHSDMEVT VNGRLVSVPY VGGNMEVNVY GAIMHEVRFN HLGHIPTFTP QNNEFQLQLS PKTFASKTYG LCGICDENGANDFMLRDGTV TTDWKTIVQE WTVQRPQGTC QPILEEQCLV PDSSHCQVLL LPLFAECHKV LAPATFYAIC QQDSCHQEQQV CEVIASYAHL CRTNGVCVDW RTPDFCASC PPSLVYNHCE HGCPRHCDGN VSSCGDHPSE GCFCPPDKVM LEGSCVPPEA CTQCIGEDGV QHQFLEAWVP DHQPCQICTC LSGRKVNCTT QPCPTAKAPT CGLCEVARLR QNADQCCPEY ECVCDPVSCD LPPVPHCERG LQPTLTNPGE CRPNFTCACR KEECKRVSP SCPPHRLPTL RKTQCCDEYE CACNCVNSTV SCPLGYLAST ATNDCGCTTT TCLPDKVCVH RSTIYPVGQF WEEGCDVCTC TDMEDAVMGL RVAQCSQKPC EDCRSQFTY VLHEGECCGR CLPSACEVVT GSPRGDSQSS WKSQVGSQWAS PENPCLINEC VRVKEEVFIQ QRNVSCPQLE VPVCPSGFQL SCKTSACCPS CRCEMEACM LNGTVIGPGK TVMIDVCTTC RCMVQVGVIS GFKLECRKTT CNPCPLGYKE ENNTGECCGR CLPTACTIQL RGGQIMTLKR DETLQDQCDT HFCKVNERGE YFWEKRVTC PPFDHCKLA EGGKIMKIPG TCCDTCCEPE CNDITARLQY VKVGSCKSEV EVDIHYCQKG CASKAMYSID INDVQDQCSC CSPTRTEPMQ VALHCTNGSV VYHEVLNAME CKCSPRKCSK

ASK #42505

Chemical Abstract Service Nr. 943976-23-6
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung (⁹⁰Y)Yttriumclivatuzumab tetraxetan
International Nonproprietary Name INN.L64

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQSGAE VKKPGASVKV SCEASGYTFP SYVLHWVKQA PGQGLEWIGY INPYNDGTQY NEKFKGKATL TRDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCARGF GGSYGFAYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPTVSW NSGALTSQVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVPEK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPV VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LQDQWLNKE YKCKVSNKAL PAPIETISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRTV MTCASASSVS SSYLYWYQQK PGKAPKLWIY STSNLASGVP ARFSGSGSGT DFTLTISLQ PEDSASYFCH QWNRYPTFTG GGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGE,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert, an 2 bis 5 der 92 Lysyl-Reste (K) *N*⁶-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl}-substituiert und mit derselben Anzahl (⁹⁰Y)Yttrium(3+)-Ionen koordiniert [Die Summenformel im USAN Statement passt weder zu dieser dort und beim INN angegebenen Sequenz noch zur falschen von CAS angegebenen Sequenz mit unterschiedlichen H-Ketten.]

ASK #42506

Chemical Abstract Service Nr. 158599-53-2
Molgewicht 351.3975
Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Zoleprodolol
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[2-[(3-Methoxy-1,2,4-oxadiazol-5-yl)methoxy]phenoxy]-3-(*tert*-butylamino)propan-2-ol

ASK #42507

Chemical Abstract Service Nr. 1052105-48-2
Vorzugsbezeichnung Tipapkinogen sovavicec
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung Abgeschwächter rekombinanter Vaccinia-Virus-Vektor (abgeleitet vom Modifiziertes-Virus-Ankara-Klon 33.1, MVATG33.1) mit einem DNA-Genom von etwa 168000 Basenpaaren zur Expression des Virus, des humanen Interleukins 2 (IL-2) und mutierter Formen der E6- und E7-Antigene des humanen Papillom-Virus 16 (HPV-16)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42508

Chemical Abstract Service Nr.	24136-23-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1030594-27-4
Molgewicht	415.7908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClF ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Arhalofenat
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	[2-(Acetamido)ethyl]({(2 <i>R</i>)-2-(4-chlorphenyl)-2-[3-(trifluormethyl)phenoxy]acetat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42509	
Chemical Abstract Service Nr.	867063-97-6
Molgewicht	586.6383
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₄ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Atiratecan
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(9 <i>S</i>)-9-Ethyl-10,13-dioxo-1-pentyl-9,10,13,15-tetrahydro-1 <i>H</i> ,12 <i>H</i> -pyrano[3'',4'':6',7']indolizino[2',1':5,6]pyrido[4,3,2- <i>de</i>]chinazolin-9-yl]glycyl- <i>N</i> -methylglycinat
ASK #42510	
Chemical Abstract Service Nr.	218600-44-3
Formelstamm	(C31-H40-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	491.6615
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bardoxolon
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	2-Cyano-3,12-dioxooleana-1,9(11)-dien-28-säure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42511	
Chemical Abstract Service Nr.	218600-53-4
Molgewicht	505.6881
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bardoxolon-Methyl
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	2-Cyano-3,12-dioxooleana-1,9(11)-dien-28-säuremethylester
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42512	
Chemical Abstract Service Nr.	1072859-54-1
Molgewicht	5182.2181

Bruttoformel	C ₁₅₉ H ₂₀₁ N ₅₈ O ₈₂ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Beclanorsen
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -5-Methyl-2'- <i>O</i> ,4'- <i>C</i> -methylen- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> ,4'- <i>C</i> -methylen- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42513	
Chemical Abstract Service Nr.	339308-60-0
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Briakinumab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAF IRYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCKTHG SHDNWGQGTMTVTSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQQRVTI SCSGSRSNIG SNTVKWYQQL PGTAPKLLIY YNDQRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAITGLQ AEDEADYYCQ SYDRYTHPAL LFGTGTKVTV LGQPKAAPSV TLFPSSEEL QANKATLVCLISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L']((22-89,139-198),[H-H']((224-224',227-227'),[H-L,H'-L']((218-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42514	
Chemical Abstract Service Nr.	943134-39-2
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₆ -N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	291.3025
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Danegaptid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-(2-Aminoacetyl)-4-benzamidopyrrolidin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42515	
Chemical Abstract Service Nr.	945721-28-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Daratumumab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGFTFN SFAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYFCAKDK ILWFGEPPVFD YWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTQKSLSLSP GK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (231-231',234-234'),[H-L,H'-L'] (225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42516

Chemical Abstract Service Nr.

863919-85-1

Molgewicht

3624.0311

Bruttoformel

C₁₅₂H₂₄₈N₅₀O₄₉S₂

Vorzugsbezeichnung

Davalintid

International Nonproprietary Name

INN.L63

2. Bezeichnung

L-Lysyl-L-cysteinyl-L-asparaginyl-L-threonyl-L-alanyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-arginyl-L-leucyl-L-seryl-L-glutaminy-L- -glutamyl-L-leucyl-L-histidyl-L-arginyl-L-leucyl-L-glutaminy-L-th-
zyklisches (2 7)-Disulfid

ASK #42517

Chemical Abstract Service Nr.

879197-42-9

Formelstamm

C152-H248-N50-O49-S2 . x(C2-H4-O2)

Molgewicht

3630

Vorzugsbezeichnung

Davalintidacetat

International Nonproprietary Name

(INN.L63)

2. Bezeichnung

L-Lysyl-L-cysteinyl-L-asparaginyl-L-threonyl-L-alanyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-arginyl-L-leucyl-L-seryl-L-glutaminy-L- -glutamyl-L-leucyl-L-histidyl-L-arginyl-L-leucyl-L-glutaminy-L-th-
zyklisches (2 7)-Disulfid, Acetat-Salz (1:x)

ASK #42518

Chemical Abstract Service Nr.

681272-30-0

Molgewicht

1477.8713

Bruttoformel

C₇₅H₁₂₄N₁₄O₁₆

Vorzugsbezeichnung

Elisidepsin

International Nonproprietary Name

INN.L63

2. Bezeichnung

13,8-Anhydro{N-[(4S)-4-methylhexanoyl]-D-valyl-L-threonyl-L-valyl-D-valyl-D-prolyl-L-ornithyl-D-alloisoleucyl-D-allothreonyl-D-alloisoleucyl-D-valyl-L-phenylalanyl-(2Z)-2-aminobut-2-enoyl-L-valin}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42519

Chemical Abstract Service Nr.

116533-18-7

Formelstamm

(C14-H15-N2-O)+

Molgewicht

227.2817

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Enisamium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung	4-(Benzylcarbamoyl)-1-methylpyridin-1-ium
Zitat Bezeichnung 2	GlnAS; (eINN.CN); EUTCT; ChemIDplus; (INN.CN)
ASK #42520	
Chemical Abstract Service Nr.	201349-37-3
Formelstamm	(C14-H15-N2-O)+ I ⁻
Molgewicht	354.1862
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ IN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Enisamiumiodid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	4-(Benzylcarbamoyl)-1-methylpyridin-1-iumiodid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42521	
Chemical Abstract Service Nr.	944130-77-2
Molgewicht	45100
Bruttoformel	C ₁₉₈₂ H ₃₀₅₄ N ₅₆₀ O ₆₁₈ S ₂₈
Vorzugsbezeichnung	Eptacog alfa pegol (aktiviert)
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	[L(1-152)]ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHTGTRK SCRCHEGYSL LADGVSCTPT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GR [H(153-406)]IVGGKVCP KGECPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWVVS AAHCFDKIKN WRNLI AVLGE HDLSEHDGDE QSRRVAQVII PSTYVPGTTN HDIALRLHQ PVVLT DHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGQLLDR GATALELMVL NVPRLMTQDC LQQSRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSGGPHAT HYRGTWYLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu35-4-carboxyliert, Ser52,Ser60,Asn145,Asn322-glycosyliert, pegyliert
ASK #42522	
Chemical Abstract Service Nr.	760173-05-5
Molgewicht	311.3502
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ F ₂ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Etamicastat
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-(2-Aminoethyl)-1-[(3 <i>R</i>)-6,8-difluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-3-yl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -imidazol-2-thion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42523	

Chemical Abstract Service Nr.	223488-57-1
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₇ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	468.5652
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Evatanepag
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-{3-[(N-[[4-(<i>tert</i> -Butyl)phenyl]methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]phenoxy}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42524

Chemical Abstract Service Nr.	223490-49-1
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₇ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	490.5471
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Evatanepag-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	2-{3-[(N-[[4-(<i>tert</i> -Butyl)phenyl]methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]phenoxy}essigsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42525

Chemical Abstract Service Nr.	1007106-86-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Fezakinumab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYYMHWVRQA PGQGLEWVGW INPYTGSAFY AQKFRGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCAREP EKFDSDSDV WGRGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG [L,L']QAVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYGVHWYQQ LPGTAPKLLI YGDSNRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QAEDADYYC QSYDNSLSGY VFGGGTQLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M ⁴ -glycosyliert

ASK #42526

Chemical Abstract Service Nr.	948564-73-6
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Fresolimumab
International Nonproprietary Name	INN.L63

Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFS SNVISWVRQA PGQGLEWMGG VIPIVDIANY AQRFKGRVTI TADESTSTTY MELSSLRSED TAVYYCASTL GLVLDAMDYW QGGLTLTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDPKPS NTKVDKRVES KYGPPCPSCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPSPQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']ETVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSLG SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRAPGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYADSPITFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNFF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anti-Transformierende Wachstumsfaktoren ?1-3 monoklonaler Antikörper, rekombinant, human
ASK #42527	
Chemical Abstract Service Nr.	916138-87-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	858130-47-9
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Girentuximab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']DVKLVESGGG LVKLGGSLKL SCAASGFTFS NYYMSWVRQT PEKRLVLAA INSDGGITYY LDTVKGRTI SRDNAKNTLY LQMSSLKSED TALFYCARHR SGYFSMDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHPKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSQRF MSTTVGDRVS ITCKASQNVV SAVAWYQQK QQSPKLLIYS ASNRYTGVPD RFTGSGSGTD FTLTISNMQS EDLADFFCQQ YSNYPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N ⁴ -glycosyliert
ASK #42528	
Chemical Abstract Service Nr.	957472-14-9
Bruttoformel	C ₃₁₈₄₀₉ H ₄₀₀₂₆₆ N ₁₂₄₄₄₅ O ₁₉₆₂₂₅ P ₃₂₇₈₁
Vorzugsbezeichnung	Golnerminogen pradenovec
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Replikationsunfähiger humaner Adenovirus-5-Vektor (Gene E1, E4 und teilweise E3 entfernt) mit eingefügtem Gen zur Expression des humanen Tumornekrosefaktors alpha (TNF-) in der E1-Region mit Steuerung durch einen Egr-1-Promotor und die SV40-Polyadenylierungs-Sequenz [32782 Basen]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42529	
Chemical Abstract Service Nr.	868169-64-6
Formelstamm	(C148-H198-N68-O53-P13-S13)13 ⁻ 13H ⁺
Molgewicht	4610.1867

Bruttoformel	C ₁₄₈ H ₂₁₁ N ₆₈ O ₅₃ P ₁₃ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Imetelstat
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	NCI.Thesaurus; CAS; ROMP2015; EUTCT; ICTRP; USAN; KEGG; Pharmavista; ChemIDplus; EUCTR; USNCT
2. Bezeichnung	3'-Amino-3'-desoxy-5'-O- <i>[[</i> (2 <i>RS</i>)-3-hexadecanamido-2-hydroxypropoxy]hydroxyphosphorothioyl]- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3' 5')-3'-amino-2',3'-didesoxy- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-3'-amino-2',3'-didesoxy- <i>P</i> -thioguan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3'-Amino-3'-desoxy- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3'-->5')-3'-amino-2',3'-didesoxy- <i>P</i> -thioadenylyl-(3'-->5')-3'-amino-2',3'-didesoxy- <i>P</i> -thioguanlylyl-(3'-->5')-3'-amino-2',3'-
ASK #42530	
Chemical Abstract Service Nr.	1007380-31-5
Formelstamm	(C148-H198-N68-O53-P13-S13)13 ⁻ 13Na ⁺
Molgewicht	4895.9504
Bruttoformel	C ₁₄₈ H ₁₉₈ N ₆₈ Na ₁₃ O ₅₃ P ₁₃ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Imetelstat-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	3'-Amino-3'-desoxy-5'-O- <i>[[</i> (2 <i>RS</i>)-3-hexadecanamido-2-hydroxypropoxy]hydroxyphosphorothioyl]- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3' 5')-3'-amino-2',3'-didesoxy- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-3'-amino-2',3'-didesoxy- <i>P</i> -thiogu
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Imetelstat-Tridecanatrium
ASK #42531	
Chemical Abstract Service Nr.	725735-28-4
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₆₈ H ₁₀₀₀₈ N ₁₇₄₄ O ₂₀₀₆ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Intetumumab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; USAN; CAS; MeSH; EUTCT; NCI.Thesaurus; Pharmavista; NCI.Dict; KEGG; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSRL SCAASGFTFS RYTMHWVRQA PGKGLEWVAV ISFDGSNKYY VDSVKGRFTI SRDENSENTLY LQVNILRAED TAVYYCAREA RGSYAFDIWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPFTFG PGTKVDIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> [#] -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42532	
	1011710-99-8

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	(¹²⁴ I)Iodgirentuximab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	INN.L86:Corr.ES
2. Bezeichnung	[H,H']DVKLVESGGG LVKLGGSLKL SCAASGFTFS NYYMSWVRQT PEKRELVAA INSDGGITYY LDTVKGRTI SRDNAKNTLY LQMSSLKSED TALFYCARHR SGYFSMDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPV L DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSQR F MSTTVGDRVS ITCKASQNVV SAVAWYQKQK GQSPKLLIYS ASNRYTGVPD RFTGSGSGTD FTLTISNMQS EDLADFFCQQ YSNYPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'] (22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Iod-124-markiert

ASK #42533

Chemical Abstract Service Nr.	92562-88-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	119579-99-6; 342395-42-0
Molgewicht	269.2324
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lagociclovir
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-Amino-9-(2,3-didesoxy-3-fluor- -D-erythro-pentofuranosyl)-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42534

Chemical Abstract Service Nr.	953400-68-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Lebrikizumab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVTLRESGPA LVKPTQTLTL TCTVSGFSL SAYSVNWIRQP PGKALEWLAM IWGDGKIVYN SALKSRLTIS KDTSKNQVVL TMTNMDPVD T ATYYCAGDGY YPYAMDNWGG GSLVTSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGKT Y T CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSEQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL P PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIVMTQSPDS LSVSLGERAT INCRASKSVD SYGNSFMHWY QQKPGQPPL LIYLASNLES GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQQNNEDPR TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLS STLTL SKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-95,145-201,259-319,365-423),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (224-224',227-227'),[H-L,H'-L'] (132-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42535

Chemical Abstract Service Nr.	910634-41-2
Molgewicht	511.701

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₇ N ₅ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Litronesib
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(-)- <i>N</i> -{(5 <i>R</i>)-4-(2,2-Dimethylpropanoyl)-5-[[2-(ethylamino)ethansulfonamido]methyl]-5-phenyl-4,5-dihydro-1,3,4-thiadiazol-2-yl}-2,2-dimethylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN:korr.

ASK #42536

Chemical Abstract Service Nr.	736992-12-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	748796-41-0
Molgewicht	841.0019
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₄ N ₆ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Modithromycin
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS

2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,13 <i>E</i> ,16 <i>S</i> ,17 <i>E</i> ,18 <i>R</i>)-3-Ethyl-2-hydroxy-2,6,8,10,16,18-hexamethyl-5,7-dioxo-13-[[6-(1- <i>H</i> -pyrazol-1-yl)pyridin-3-yl]methoxyimino]-9-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- <i>D</i> -xylo-2,3,5-trisaccharide]]-2,3,4-trisaccharide]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42537

Chemical Abstract Service Nr.	740873-06-7
Molgewicht	450.6378
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Naluzotan
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-{4-[4-(1-Cyclohexylmethansulfonamido)butyl]piperazin-1-yl}phenyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42538

Chemical Abstract Service Nr.	839713-36-9
Molgewicht	437.2381
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ BrF ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nelotanserin
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1-[3-(4-Brom-1-methyl-1- <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-4-methoxyphenyl]-3-(2,4-difluorphenyl)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42539

Chemical Abstract Service Nr.	740873-82-9
Formelstamm	C23-H38-N4-O3-S . Cl-H
Molgewicht	487.0988
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₉ ClN ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Naluzotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-{4-[4-(1-Cyclohexylmethansulfonamido)butyl]piperazin-1-yl}phenyl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42540

Chemical Abstract Service Nr.	426253-04-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	475263-81-1
Formelstamm	(C18-H20-N3-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	407.507
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Razupenem
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-4-methyl-3-({4-[(5 <i>S</i>)-5-methyl-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl]-1,3-thiazol-2-yl}sulfanyl)-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42541

Chemical Abstract Service Nr.	872514-65-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	954134-10-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Rilotumumab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIS IYYWSWIRQP PGKGLEWIGY VYYSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLNSVTAADT AVYYCARGGY DFWSGYFDYW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDHKPS NTKVDKTVR KCCVECP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSDV SNLAWYRQKP GQAPRLLIYG ASTRATGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YINWPPITFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'](22-95,147-203,260-320,366-424),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-215)-Octadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42542

Chemical Abstract Service Nr.	948570-30-7
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Rontalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCATSGYTFT EYIIHWVRQA PGKGLEWVAS INPDYDITNY NQRFKGRFTI SLDKSKRTAY LQMNSLRAED TAVYYCASWI SDDFDYWGGG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQSVS TSSYSYMHWY QKPGKAPKV LISYASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPEDFATY YCQHSWGIPR TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42543

Chemical Abstract Service Nr.	881202-45-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1309166-50-4
Molgewicht	328.4103
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Serdemetan
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)ethyl]- <i>N</i> -(pyridin-4-yl)benzol-1,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42544

Chemical Abstract Service Nr.	910656-27-8
Molgewicht	463.3817
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ F ₄ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Setileuton
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-(4-Fluorphenyl)-7-[[{5-[(2 <i>S</i>)-1,1,1-trifluor-2-hydroxybutan-2-yl]-1,3,4-oxadiazol-2-yl]amino)methyl]-2 <i>H</i> -chromen-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42545

Chemical Abstract Service Nr.	131865-88-8
Molgewicht	421.8349
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Sonedenoson
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-[2-(4-Chlorphenyl)ethoxy]adenosin

ASK #42546	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
Chemical Abstract Service Nr.	151638-93-6
Molgewicht	51000
Bruttoformel	C ₂₁₈₁ H ₃₂₇₈ N ₆₁₆ O ₇₀₆ S ₄₉
Vorzugsbezeichnung	Sothrombomodulin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung	EPQPGGSQCV EHDCFALYPG PATFLNASQI CDGLRGHLMT VRSSVAADVI SLLNGDGGV GRRRLWIGLQ LPPGCGDPKR LGPLRGFQWV TGDNNTSYSR WARLDLNGAP LCGPLCVAVS AAEATVPSEP IWEEQQCEVK ADGFLCEFHF PATCRPLAVE PGAAAAAVSI TYGTPFAARG ADFQALPVGS SAAVAPLGLQ LMCTAPPGAV QGHWAREAPG AWDCSVENGGE CEHACNAIPG APRCQCPAGA ALQADGRSCT ASATQSCNDL CEHFCVPNPD QPGSYSCMCE TGYRLAADQH RCEDVDDCIL EPSPCPQRCV NTQGGFECHC YPNYDLVDGE CVEPVDPCFR ANCEYQCQPL NQTSYLCVCA EGFAPIPHEP HRCQLFCNQT ACPADCDPNT QASCECPEGY ILDDGFICTD IDECENGGF C SGVCHNLPGT FECICGPDSA LAGQIGTDCD SGKVDGGDSG AGEPPPSPTP GSTLTPP, Tricosakis(disulfid) [bisher nur 4 der 23 Disulfidbrücken-Positionen gesichert: 9,14:31,146:154,203:224,235], Asn26,Asn95,Asn361,Asn388-N ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sothrombomodulin alpha; lösliches mutiertes humanes Thrombomodulin: [388-Leucin(M>L),456-Glycin(R>G),457-Glutamin(H>Q),474-Alanin(S>A)]human-Thrombomodulin (Fetomodulin, CD141)-(4-490)-Peptid, glycosyliert
ASK #42547	
Chemical Abstract Service Nr.	867257-26-9
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₃ -F ₆ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	460.3233
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₄ F ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tecarfarin
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-methylpropan-2-yl){4-[(4-hydroxy-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-yl)methyl]benzoat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42548	
Chemical Abstract Service Nr.	1004551-83-0
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₃ -F ₆ -O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	482.3051
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₃ F ₆ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tecarfarin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	(1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-methylpropan-2-yl){4-[(4-hydroxy-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-yl)methyl]benzoat}-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42549	

Chemical Abstract Service Nr.	766501-75-1
Formelstamm	(C ₃₀ H ₄₃ Cl-N ₅ O ₈) ⁺
Molgewicht	637.1441
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₃ ClN ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Teglarinad
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	4-({ <i>N</i> '-[6-(4-Chlorphenoxy)hexyl] }- <i>N</i> '-cyanocarbamimidamido)-1-(3-oxo-2,4,7,10,13,16-hexaoxaheptadecyl)pyridin-1-ium
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42550	
Chemical Abstract Service Nr.	432037-57-5
Formelstamm	(C ₃₀ H ₄₃ Cl-N ₅ O ₈) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	672.5971
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₃ Cl ₂ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Teglarinadchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	4-({ <i>N</i> '-[6-(4-Chlorphenoxy)hexyl] }- <i>N</i> '-cyanocarbamimidamido)-1-(3-oxo-2,4,7,10,13,16-hexaoxaheptadecyl)pyridin-1-iumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42551	
Chemical Abstract Service Nr.	1190604-70-6
Formelstamm	C ₂₇ H ₃₆ N ₂ O ₅ . Br-H
Molgewicht	549.4971
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ BrN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ivabradinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7 <i>S</i>)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on-hydrobromid (1:1)
ASK #42552	
Chemical Abstract Service Nr.	847420-37-5
Bruttoformel	C ₄₃₅ H ₆₇₁ N ₁₂₁ O ₁₃₅ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Varfolilitropin-alfa-Untereinheit
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACNCSTCYHH KS, 7,31:10,60:28,82:32,84:59,87-Pentakis(disulfid), Asn52,Asn78- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[83-L-Asparagin(H>N)]Follitropin-alpha-Kette, human, rekombinant, glycosyliert
ASK #42553	
Chemical Abstract Service Nr.	847420-38-6

Bruttoformel	C ₅₃₆ H ₈₁₈ N ₁₄₆ O ₁₇₁ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Varfollitropin-alfa-Untereinheit
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQKT CTFKNLTJET VRVPGCAHHA DSLYTYPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, 3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94-Hexakis(disulfid), Asn7,Asn24,Asn55- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[55-L-Asparagin(E>N),57-L-Threonin(V>T)]Follitropin-beta-Kette, human, rekombinant, glycosyliert
ASK #42554	
Chemical Abstract Service Nr.	866933-46-2
Molgewicht	504.6421
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Velusetrag
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)propyl]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl}-2-oxo-1-(propan-2-yl)-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42555	
Chemical Abstract Service Nr.	866933-51-9
Formelstamm	C25-H36-N4-O5-S . Cl-H
Molgewicht	541.1031
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ ClN ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Velusetraghydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)propyl]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl}-2-oxo-1-(propan-2-yl)-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42556	
Chemical Abstract Service Nr.	455264-31-0
Formelstamm	(C26-H24-Br-N4-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	521.4057
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ BrN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Zaurategrast
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(2-Brom-3-oxospiro[3.5]non-1-en-1-yl)amino]-3-{4-[(2,7-naphthyridin-1-yl)amino]phenyl}propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42557	
1438851-35-4	

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₅₃₈ H ₁₀₀₀₀ N ₁₇₁₆ O ₂₀₃₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Bevacizumab beta
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT NYGMNWVRQA PGKGLEWVGW INTYTGEPTY AADFKRRFTF SLDTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCAKYP HYYGSSHWFY DVWGQGTLTVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMHEALHN HYTKSLSLG PGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCSASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKVLIF TSSLHSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSTVPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (232-232',235-235'),[H-L,H'-L'] (226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42558	
Chemical Abstract Service Nr.	352458-37-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1219794-03-2
Formelstamm	(C18-H11-Cl-F3-N4-O4) ⁻ H ⁺ . C7-H17-N-O5
Molgewicht	635.9741
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClF ₃ N ₅ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Delafloxacin-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L62,L6)
2. Bezeichnung	1-(6-Amino-3,5-difluorpyridin-2-yl)-8-chlor-6-fluor-7-(3-hydroxyazetidin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42559	
Chemical Abstract Service Nr.	168555-66-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	229027-07-0
Formelstamm	(C18-H19-O8-P) ₂ ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	440.292
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ Na ₂ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosbretabulin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	{2-Methoxy-5-[(1Z)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)ethenyl]phenyl}dihydrogenphosphat-Natrium Salz (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42560	
Chemical Abstract Service Nr.	404886-32-4
Formelstamm	(C18-H19-O8-P) ₂ ⁻ 2H ⁺ . C4-H11-N-O3

Molgewicht	517.4633
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ NO ₁₁ P
Vorzugsbezeichnung	Fosbretabulin-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L62,L5)
2. Bezeichnung	{2-Methoxy-5-[(1 <i>Z</i>)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)ethenyl]phenyl}dihydrogenphosphat-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42561	
Chemical Abstract Service Nr.	945212-59-9
Formelstamm	C26-H30-N6-O3 . C2-H4-O2
Molgewicht	534.6068
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Macimorelinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -(2-Amino-2-methylpropanoyl)- <i>N</i> ¹ -[(1 <i>R</i>)-1-formamido-2-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]- <i>D</i> -tryptophanamid-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42562	
Chemical Abstract Service Nr.	899827-04-4
Formelstamm	C23-H28-N8-O-S . x(C3-H6-O3)
Molgewicht	554.6664
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ N ₈ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tozasertiblactat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-({4-(4-Methylpiperazin-1-yl)-6-[(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl)sulfanyl}phenyl]cyclopropanecarboxamid-(2 <i>S</i>)-2-hydroxypropanoat (1:x)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42563	
Chemical Abstract Service Nr.	1342290-43-0
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₆₂ H ₉₈₀₆ N ₁₆₈₆ O ₂₀₁₄ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Abrilumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGYTLS DLSIHWVRQA PGKGLEWMGG FDPQDGETIY AQKFQGRVTM TEDTSTDYAY MELSSLKSED TAVYYCATGS SSSWFDPWGG GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVERKC CVECPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT ITCRASQGIS SWLAWYQQKP GKAPKLLIYG ASNLESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFANYCYCQQ ANSFPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,

ASK #42564

Molgewicht 71048.2777

Vorzugsbezeichnung Albenatid

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung

Synonym S(3.34)-[1-(3-[[2-(2-[Exendin-4 (Heloderma suspectum)-Vorstufe-(48-86)-Peptidyl (Exenatidyl)-L-lysinamid-N(6)-yl]-2-oxoethoxy)ethoxy)ethyl]amino)-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl]-Serumalbumin (human), synthetisches Peptid verknüpft mit humanem Serumalbumin aus gentechnisch veränderten Zellen von *Saccharomyces cerevisiae*

ASK #42565

Molgewicht 13300.0422

Vorzugsbezeichnung Asvasiran

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; CAS

2. Bezeichnung

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

Synonym (3'-5')-G-G-C-U-C-U-U-A-G-C-A-A-A-G-U-C-A-A-G-dT-dT - (5'-3')-dT-dT-C-C-G-A-G-A-A-U-C-G-U-U-U-C-A-G-U-U-C

ASK #42566

Chemical Abstract
Service Nr. 1386946-83-3

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 1221573-80-3

Molgewicht	659.838
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₅ N ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Beclabuvir
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(4b <i>S</i> ,5a <i>R</i>)-12-Cyclohexyl- <i>N</i> -(dimethylsulfamoyl)-3-methoxy-5a-[(3-methyl-3,8-diazabicyclo[3.2.1]oct-8-yl)carbonyl]-4b,5,5a,6-tetrahydrocyclopropa[<i>d</i>]indolo[2,1- <i>a</i>][2]benzazepin-9-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42570	
Chemical Abstract Service Nr.	958002-36-3
Formelstamm	C36-H45-N5-O5-S . Cl-H
Molgewicht	696.2989
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₆ ClN ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Beclabuvirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	(4b <i>S</i> ,5a <i>R</i>)-12-Cyclohexyl- <i>N</i> -(dimethylsulfamoyl)-3-methoxy-5a-[(3-methyl-3,8-diazabicyclo[3.2.1]oct-8-yl)carbonyl]-4b,5,5a,6-tetrahydrocyclopropa[<i>d</i>]indolo[2,1- <i>a</i>][2]benzazepin-9-carboxamid- <i>H</i> (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42571	
Chemical Abstract Service Nr.	1403744-56-8
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₆₄ H ₁₀₀₀₀ N ₁₇₁₆ O ₂₀₄₆ S ₅₄
Vorzugsbezeichnung	Begelomab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGAE LVKPGASVKL SCKASGYTFR SYDINWVRQR PEQGLEWIGW IFPGDGSTKY NEKFKGKATL TTDKSSSTAY MQLSRLTSED SAVYFCARWT VVGPGYFDVW GAGTTVTVSS AKTTPPSVYP LAPGCGD TTG SSVTLGCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISTINPCP PCKECHKCPA PNLEGGPSVF IFPPNIKDVL MISLTPKVT C VVVDVSEDDP DVQISW FVNN VEVHTAQ TQT HREDYNSTIR VVSTLPIQH Q DWMSGKEFKC KVN NKDLPSP IERTISKIKG LVRAPQVYIL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNP GDISVEW TSNGHTEENY KDTAPVLDSD GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLK KTI SRSPGK [L,L']QIVLTQSPAI MSASPGEKVT ITCSASSSVS YMNWFQ QKPG TSPKLWIYST SNLASGV PAR FSGSGSGTSY SLTISRMEAE DAATYYCQQR SSYPNTFGGG TKLEIKRADA APTVSIFPPS SEQLTSGGAS VVCF LN NFYP KDINVKWKID GSERQNGVLN SWTDQDSKDS TYSMSSTLTL TKDEYERHNS YTCEATHKTS TSPIVKSFNR NEC, [H,H']((22-96,147-202,270-330,376-434),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](229-229',232-232',235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](135-213)-Octadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42572	
Chemical Abstract Service Nr.	1259440-61-3
Molgewicht	403.4703
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Benzhydrocodon

International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methyl-6,7-didehydromorphinan-6-yl)benzoat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42573	
Chemical Abstract Service Nr.	1379679-42-1
Formelstamm	C25-H25-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	439.9312
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Benzhydrocodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methyl-6,7-didehydromorphinan-6-yl)benzoat-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42574	
Chemical Abstract Service Nr.	639489-84-2
Molgewicht	361.4369
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bradaniclin
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(Pyridin-3-yl)methyl]-1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl]-1-benzofuran-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42575	
Chemical Abstract Service Nr.	1111941-90-2
Formelstamm	C22-H23-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	397.8979
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bradaniclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-[(Pyridin-3-yl)methyl]-1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl]-1-benzofuran-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42576	
Chemical Abstract Service Nr.	1447814-75-6
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₉₂ H ₉₈₆₂ N ₁₇₁₀ O ₁₉₈₀ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Brontictuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKI SCKVSGYTLR GYWIEWVRQA PGKGLEWIGQ ILPGTGRTNY NEKFKGRVTM TADTSTDYAY MELSSLRSED TAVYYCARFD GNYGYYAMDY WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKP SNTKVDKTVK RKCCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMH EALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWFQQ KPGQAPRTLI GGTNNRAPGV PARFSGSLLG GKAALTSGA QPEDEAEYYC ALWYSNHWVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLVS DFYPGAVTVA WKADGSPVKV GVETTKPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCRVT HEGSTVEKTVK PAECS, [H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](22-90,137-196),[H-H'](223-223',224-224',227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-214)-Octadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert, mögliche weitere Crosslinks [H-L,H'-L'](223-214),[H-H'](135-224',224-135',227-227',230-230') oder [H-L](135-214),[H'-L'](223-214),[H-H'](223-135',224-224',227-227',230-230')

ASK #42577

Chemical Abstract Service Nr.	6066-49-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	93133-67-6
Molgewicht	190.2384
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Butylphthalid
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-Butyl-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42578

Chemical Abstract Service Nr.	865783-99-9
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ O ₁₀ P-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	474.4187
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ O ₁₀ PS
Vorzugsbezeichnung	Briciclib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[2-Methoxy-5-(((<i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethenyl)sulfonyl)methyl)phenyl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42579

Chemical Abstract Service Nr.	865784-01-6
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ O ₁₀ P-S) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	518.3823
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ Na ₂ O ₁₀ PS
Vorzugsbezeichnung	Briciclib-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	[2-Methoxy-5-(((<i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethenyl)sulfonyl)methyl)phenyl]dihydrogenphosphat-Natriumsalz (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42580

Chemical Abstract Service Nr.	722454-12-8
--------------------------------------	-------------

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1191458-46-4

Molgewicht 1983.2646

Bruttoformel C₈₇H₉₅Cl₃N₁₆O₂₈S₂

Vorzugsbezeichnung Cefilavancin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-5-chlor-1,3-thiazol-4-yl)-2-({3-[(3*S*,6*R*,7*R*,22*R*,23*S*,26*S*,30*aS*_a,36*R*,38*aR*)-3-(2-amino-2-oxoethyl)-44-{{2-*O*-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-lyxo-hexopyranosyl)- -D-g

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42581

Chemical Abstract Service Nr. 1198300-79-6

Molgewicht 445.5385

Bruttoformel C₂₀H₂₇N₇O₃S

Vorzugsbezeichnung Cerdulatinib

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-(Cyclopropylamino)-2-({4-[4-(ethansulfonyl)piperazin-1-yl]phenyl}amino)pyrimidin-5-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42582

Chemical Abstract Service Nr. 1044535-52-5

Molgewicht 494.548

Bruttoformel C₂₉H₂₉F₃N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Dagrocorat

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (4*bS*,7*R*,8*aR*)-4*b*-Benzyl-7-hydroxy-*N*-(2-methylpyridin-3-yl)-7-(trifluormethyl)-4*b*,5,6,7,8,8*a*,9,10-octahydrophenanthren-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42583

Chemical Abstract Service Nr. 1081110-69-1

Molgewicht 4442.0967

Bruttoformel C₁₈₄H₂₉₆N₅₇O₅₅PS₇

Vorzugsbezeichnung Dalazatid

International Nonproprietary Name INN.L73

2. Bezeichnung YXRSCIDTIP KSRCTAFQCK HSMKYRLSFC RKTCGTC-amid, 5,37:14,30:19,34-Tris(disulfid), x = 2-[2-(2-Aminoethoxy)ethoxy]essigsäure, Tyr1-*O*-phosphoryliert

ASK #42584

Chemical Abstract Service Nr. 1269726-67-1

	Molgewicht	415.2364
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ Cl ₂ F ₃ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Dapaconazol
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	2. Bezeichnung	1-[<i>rac</i> -2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-{{4-(trifluormethyl)phenyl}methoxy}ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42585	Chemical Abstract Service Nr.	1073154-85-4
	Molgewicht	510.4928
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₃ N ₆ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Defactinib
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-4-({4-({[3-(<i>N</i> -methylethansulfonamido)pyrazin-2-yl]methyl}amino)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl}amino)benzamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42586	Chemical Abstract Service Nr.	1073160-26-5
	Formelstamm	C20-H21-F3-N8-O3-S . Cl-H
	Molgewicht	546.9537
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClF ₃ N ₈ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Defactinibhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-4-({4-({[3-(<i>N</i> -methylethansulfonamido)pyrazin-2-yl]methyl}amino)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl}amino)benzamid-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42587	Chemical Abstract Service Nr.	1399672-02-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1607838-43-6
	Molgewicht	145000
	Bruttoformel	C ₆₄₆₄ H ₉₉₉₂ N ₁₇₀₀ O ₂₀₀₈ S ₄₂
	Vorzugsbezeichnung	Denintuzumab mafodotin
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL ^{SL} TCTVSGGSIS TSGMGVGWIR QHPGKGLEWI GHIWWD ^{DD} KR YNPALKSRVT ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARM ELWSYYFDYW GQGTLTVTVSS ASTDYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNSTYRVVSVLT V ^L HQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFS

[L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCSASSSVS YMHWYQQKPG QAPRLIYDT SKLASGIPAR FSGSGSGTDF LTISSLEPE DVAVYYCFQG SVYPFTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGT
NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-97,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](2
[H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 intermolekularen Disulfid-Brücken und durchschnitt
tetrakis-*S*-{(3 -1-[6-({*N*-methyl-L-valyl-L-valyl-(3*R*,4*S*,5*S*)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2*R*,3*R*)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2*S*)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-phenylalanin)-*N*²-1-yl)-6-oxohexy

ASK #42588

Chemical Abstract Service Nr.	23261-20-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20978-29-4; 457899-38-6
Molgewicht	146.1412
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dianhydrogalactitol
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>meso</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-Oxiran-2-yl]-2-[(2 <i>S</i>)-oxiran-2-yl]ethan-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42589

Chemical Abstract Service Nr.	1608089-20-8
Formelstamm	[(C30-H35-Cl2-N3-O12)a . (C14-H21-N-O11)b] _n . H2-O
Vorzugsbezeichnung	Diclofenacetalhyaluronat
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2-[(2,6-Dichlorphenyl)amino]phenyl)acetyl]oxy}ethyl}hyaluronamid

ASK #42590

Chemical Abstract Service Nr.	1393659-46-5
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₀₀ H ₉₉₃₄ N ₁₇₀₂ O ₁₉₉₆ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Diridavumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGAE VKKPGSSVKV SCKASGGPFR SYAISWVRQA PGQGPEWMGG IPIFGTTKY APKFQGRVTI TADDFAGTVY MELSSLRSED TAMYYCAKHM GYQVRETMDV WGKGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSVS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG [L,L']QSVLTQPPSV SAAPGQKVTI SCSGSSSNIG NDYVSWYQQL PGTAPKLLIY DNNKRPSPGIP DRFSGSKSGT SATLGITGLQ TGDEANYCA TWDRRPTAYV VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-89,139-198),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, ohne C-terminales [H,H']-Lysin

ASK #42591

Chemical Abstract Service Nr.	1384099-30-2
Molgewicht	68500

Vorzugsbezeichnung	Eflapegrastim
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1 TPLGPASSLP QSFLLSLEQ VRKIQGDGAA LQEKLCATYK LCHPEELVLL GHSLGIPWAP LSSCSSQALQ LAGCLSQLHS GLFLYQGLLQ ALEGISPELG PTLDTLQLDV ADFATTIWQQ MEELGMAPAL QPTQGAMPAF ASAFQRRAGG VLVASHLQSF LEVSYRVLRH LAQP 174, 1' PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229', 1" PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229', 11', 11":36,42:43', 103':43", 103":64,74:149', 207':149", 207"-Pentakis(disulfid), [Thr1][Pro9]1-[Propan-1,3-diylpoly(oxyethan-1,2-diyl)] _n -oxypropan-1,3-diyl]-verknüpftes Produkt
ASK #42592	
Chemical Abstract Service Nr.	1270012-79-7
Molgewicht	216000
Vorzugsbezeichnung	Efmorotocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1 ATRRYYLGA V ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVVKYKTL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVITLKN MASHPVS LHA VGVSYWKASE GA EYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVR F DDDNSPSFIQ IRSVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLV APDDRSYKSQ YLNNGPORIG RYKVKVRFMA YDDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGD T LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSR R LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFVNME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYL TEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTD FLS VFFSGYT FKH KMVYEDTLTL PPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDY YE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNPPVLK RHQREITRTT LQSDQEEIDY DDTISVEMKK EDFDIYDEDE NQSPRSFQKK TRHYFIAAVE RLWDYGMSSS PHVLRNRAQS GSV PQFKKV V FQEFTDGSFT QPLYRGELNE HLG L LGPYIR AEVEDNIMVT FRNQASRPYS FYSSLISYEE DQRQGAEP RK NFVKPNETKT YFWKVQHMA PTKDEFDCKA WAYFSDVDLE KDVHSGLIGP LLVCHTNTLN PAHGROQTVQ EFALFFTIFD ETKSWYFTEN MERNCRAPCN IQMEDPTFKE NYRFHAINGY IMDTLPGLVM AQDQIRRWYL LSMGSNENIH SIHFSGHVFT VRKKEEYKMA LYNLYPGVFE TVEMLPSKAG IWRVECLIGE HLHAGMSTLF LVYSNKCQTP LGMASGHIRD FQITASGQYG QWAPKLARLH YSGSINAWST KEPFSWIKVD LLAPMIIHGI KTQGARQKFS SLYISQFIIM YSLDGKKWQT YRGNSTGTLM VFFGNVDSSG IKHNIFNPPI IARYIRLHPT HYSIRSTLRM ELMGCDLNSC SMPLGMESKA ISDAQITASS YFTNMFATWS PSKARLHLQG RSNAWRPQN NPKEWLQVDF QKTMKVTGVT TQG VKSLLTS MYVKEFLISS SQDGHQWTLF FQNGKVVFQ GNQDSFTPVV NSLDPPLTR YLRIHPQSWV HQIALRMEVL GCEAQDLYDK THTCP PCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL P PSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSLS LSPG 1664, 1' DKHTCPCP APPELLGGPSV FLFPPKPKDT LMSRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPG 226', 6', 1444:9', 1447:41', 101':147', 205':153, 179:248, 329:528, 554:630, 711:938, 964:1005, 1009:1127, 1275:1280, 1432:1479, 1539:1585, 1643-Tetradecakis(disulfid), Tyr346, Tyr718, Tyr719, Tyr723, Tyr770, Tyr786- <i>O</i> -sulfonyliert, Asn41, Asn77', Asn239, Asn916, Asn1224, Asn1515- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42593	
Chemical Abstract Service Nr.	1448221-67-7
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₉₈ H ₉₉₀₈ N ₁₇₀₄ O ₂₀₂₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Emactuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L73

Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYDISWVRQA PGQGLEWMGV IWTDGGTNYA QKLGQGRVTMT TDTSTSTAYM ELRSLRSDDT AVYYCARDQR LYFDVWGQGT VTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSPDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASEDVN TYVSWYQQK GKAPKLLIY ASNRYTGVP SRFSGSGSGTD FTLTISSLQPEDFATYYCQ SFSYPTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLT SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-95,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-88,133-193),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((219-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N ⁴ -glycosyliert
ASK #42594	
Chemical Abstract Service Nr.	1365287-97-3
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₅₆ H ₉₈₁₆ N ₁₆₉₆ O ₂₀₁₄ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Emibetuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYYMHWVRQA PGQGLEWMGR VNPNNRGTTY NQKFEGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDT TAVYYCARAN WLDYWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCVSSSVS SIYLHWYQQK PGKAPKLLIY STSNLASGVP SRFSGSGSGT DFTLTISSLQPEDFATYYCQ VYSGYPLTFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H']((22-96,142-198,256-316,362-420),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((221-221',224-224'),[H-L,H'-L']((129-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-N ⁴ -glycosyliert, ohne C-terminales [H,H']-Lysin
ASK #42595	
Chemical Abstract Service Nr.	1402042-02-7
Vorzugsbezeichnung	Enadenotucirev
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Chimärer onkolytischer Adenovirus Ad3/Ad11p mit zwei Deletionen im viralen Genom in der E3 Region (2444 bp) und in der E4 Region (24 bp) und 197 nicht-homologe Nucleotide in der Region E2B
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42596	
Chemical Abstract Service Nr.	94132-88-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	148694-10-4
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₉ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	398.492
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Esuberaprost
International Nonproprietary Name	INN.L73

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(+)-4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,8 <i>bS</i>)-2-Hydroxy-1-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-yn-1-yl]-2,3,3 <i>a</i> ,8 <i>b</i> -tetrahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>][1]benzofuran-5-yl]butansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42597	
Chemical Abstract Service Nr.	152695-53-9
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₂₉ -O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	420.4738
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Esuberaprost-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	(+)-4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,8 <i>bS</i>)-2-Hydroxy-1-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-yn-1-yl]-2,3,3 <i>a</i> ,8 <i>b</i> -tetrahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>][1]benzofuran-5-yl]butansäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42598	
Chemical Abstract Service Nr.	632325-71-4
Molgewicht	263.2526
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fillociclovir
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(<i>Z</i>)-[2,2-bis(hydroxymethyl)cyclopropyliden]methyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42599	
Chemical Abstract Service Nr.	1443004-15-6
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₂ H ₁₀₀₀₀ N ₁₇₃₂ O ₂₀₁₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Firivumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKMPGSSVKV SCKTSGVFFS SHAISWVRQA PGQGLEWMGG ISPMFGTTHY AQKFQGRVTI TADQSTTTAY MELTSLTSED TAVYYCARDG AGSYYP LNWF DPWGQGTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEGLHN HYTKSLSLS PGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASENIW NNLAWYQQKP GQAPRLISG ASTGATGVPS RFRGSGSRTE FTLTISSLQS EDFAIFYCQQ YNSWPRTFGP GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42600	
Chemical Abstract Service Nr.	1044535-58-1

	Formelstamm	(C29-H28-F3-N2-O5-P)2 ⁻ 2H+
	Molgewicht	574.5279
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₀ F ₃ N ₂ O ₅ P
	Vorzugsbezeichnung	Fosdagrocorat
International Nonproprietary Name INN.L73		
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	{(2 <i>R</i> ,4a <i>S</i> ,10a <i>R</i>)-4a-Benzyl-7-[(2-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]-2-(trifluormethyl)-1,2,3,4,4a,9,10,10a-octahydrophenanthren-2-yl}dihydrogenphosphat
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42601		
	Chemical Abstract Service Nr.	1259933-16-8
	Molgewicht	429.3455
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₄ F ₃ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Funapid
International Nonproprietary Name INN.L73		
	2. Bezeichnung	(3' <i>S</i>)-1'--[5-(Trifluormethyl)furan-2-yl)methyl]-2 <i>H</i> ,6 <i>H</i> -spiro[furo[2,3- <i>f</i>][1,3]benzodioxol-7,3'-indol]-2'(1' <i>H</i>)-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42602		
	Chemical Abstract Service Nr.	1435923-88-8
	Molgewicht	897.0467
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₆ N ₆ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung Furaprevir		
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	Cyclopentyl(((2 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>Z</i> ,13a <i>S</i> ,14a <i>R</i> ,16a <i>S</i>)-14a-[(1-methylcyclopropan-1-sulfonamido)carbonyl]-2-[(2-{4-[(propan-2-yl)oxy]phenyl}benzofuro[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)oxy]-5,16-dioxo-1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,13-
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42603		
	Chemical Abstract Service Nr.	1229705-06-9
	Formelstamm	(C31-H28-Cl2-F2-N3-O4) ⁻ H+
	Molgewicht	616.4825
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₂₉ Cl ₂ F ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Idasanutlin
International Nonproprietary Name INN.L73		
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	4-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-(3-Chlor-2-fluorphenyl)-4-(4-chlor-2-fluorphenyl)-4-cyano-5-(2,2-dimethylpropyl)pyrrolidin-2-carboxamido]-3-methoxybenzoesäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42604

Chemical Abstract Service Nr.	1430205-07-4
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₀₆ H ₉₉₂₈ N ₁₇₁₆ O ₂₀₀₈ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Imalumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS IYSMNWVRQA PGKGLEWVSS IGSSGGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAGSQ WLYGMDVWQG GTTIVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQOPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRSSQRIM TYLNWYQKPK GKAPKLLIFV ASHSQSGVPS RFRGSGSETD FTLTISGLQP EDSATYYCQQ SFWTPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((227-227',230-230'),[H-L,H'-L']((221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42605

Chemical Abstract Service Nr.	110117-83-4
Formelstamm	(C12-H13-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	218.2518
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Indoximod
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	DrugInfo; NCI.Dict; CAS; ChemIDplus; PubChem; EUCR; GlnAS; FDA-SRS; DrugBank; Pharmavista; KEGG; EUTCT; AdisInsight; ICTRP; USNCT; NCI.Thesaurus; USAN; ChemSpider; Orph.Desig.:FDA-2017-10-26
2. Bezeichnung	1-Methyl-D-tryptophan
Zitat Bezeichnung 2	DrugInfo; NCI.Dict; CAS; ChemIDplus; PubChem; EUCR; GlnAS; FDA-SRS; INN.CN; DrugBank; Pharmavista; USAN.CN1; AdisInsight; ICTRP; USNCT; NCI.Thesaurus; ChemSpider; eINN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-1-Methyltryptophan; (2R)-2-Amino-3-(1-methyl-1H-indol-3-yl)propansäure; D-(+)-1-Methyltryptophan; (2R)-2-Amino-3-(1-methyl-1H-indol-3-yl)propionsäure

ASK #42606

Chemical Abstract Service Nr.	937263-43-9
Molgewicht	480.5212
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tucatinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; EUTCT; ChemIDplus; GlnAS; FDA-SRS; PubChem; USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁶ -(4,4-Dimethyl-4,5-dihydrooxazol-2-yl)- <i>N</i> ⁴ -[3-methyl-4-([1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-7-yloxy)phenyl]chinazolin-4,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Irbinitinib
ASK #42607	
Chemical Abstract Service Nr.	1369764-02-2
Molgewicht	410.4166
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ F ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lemborexant
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-[[[(2,4-Dimethylpyrimidin-5-yl)oxy]methyl]-2-(3-fluorphenyl)- <i>N</i> -(5-fluorpyridin-2-yl)cyclopropancarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42608	
Chemical Abstract Service Nr.	1229575-09-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₄ H ₁₀₀₂₄ N ₁₇₄₈ O ₂₀₁₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Lenzilumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT NYYIHWVRQA PGQRLEWMGW INAGNGNTKY SQKFQGRVTI TRDTSASTAY MELSSLRSED TAVYYCVRRQ RFPYYFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFP L APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVG TNVAWYQQKP GQAPRVLIS TSSRATGITD RFSGSGSGTD FTLTISRLEP EDFAVYYCQQ FNKSPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42609	
Chemical Abstract Service Nr.	1388129-63-2
Molgewicht	166000
Vorzugsbezeichnung	Lonococog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVVYKKT L FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDVTVITLKN MASHPVSLHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGS LAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEIS ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDNSPSFIQ IRSVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RKYKKVRFMA YTDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGD T LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSR R LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYYSFVNME RDLASGLIGP LLCYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMYEDTLTL FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYYE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHPS TRQKQFNATT IPENTTLQSD QEEIDYDDTI SVEMKKEDFD IYDEDENQSP RSFQKKTRHY FIAAVERLWD YGMSSSPHVL RNRAQSGSV

QFKKVVFEF TDGSFTQPLY RGELNEHLGL LGPYIRAEVE DNIMVTFRNQ ASRPYSFYSS LISYEEDQRQ GAEPRKNFVK PNETKTYFWK VQHMAPTKD EFDCKAWAYF SDVDLEKDVH
 SGLIGPLLVC HTNTLNPAHG RQVTVQEFAL FFTIFDETKS WYFTENMERN CRAPCNIQME DPTFKENYRF HAINGYIMDT LPGLVMAQDQ RIRWYLLSMG SNENIHSIH SGHVFTVRKK
 EEYKMALYNL YPGVFETVEM LPSKAGIWRV ECLIGEHLHA GMSTLFLVYS NKCQTPLGMA SGHIRDFQIT ASGQYGQWAP KLARLHYSGS INAWSTKEPF SWIKVDLLAP MIIHGKTQG
 ARQKFSSLYI SQFIIMYSLD GKKWQTYRGN STGTLMVFFG NVDSSGIKHN IFNPPIARY IRLHPHYSI RSTLRMELMG CDLNSCSMPL GMESKAISDA QITASSYFTN MFATWSPSKA
 RLHLQGRSNA WRPQVNNPKE WLQVDFQKTM KVTGVTQGV KSLTSMYVK EFLISSQDG HQWTLFFQNG KVKVFQGNQD SFTPVVNSLD PPLLTRYLRI HPQSWVHQIA LRMEVLGCEA
 QDLY, 153,179:248,329:528,554:630,711:944,970:1011,1015:1133,1281:1286,1438-Octakis(disulfid), Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr776,Tyr792-O-sulfoniert,
 Asn41,Asn239,Asn757,Asn764,Asn922,Asn1230-N⁴-glycosyliert, Ser743-3-O-glycosyliert

ASK #42610

Chemical Abstract Service Nr.	1421830-13-8
Molgewicht	12000
Vorzugsbezeichnung	Lulizumab pegol
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	eINNv.L111; IMGT/mAb-DB; CAS; eINN.L73; USAN
2. Bezeichnung	DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASRIW PFLEWYQQKP GKAPKLLIYF TSRLRHGVPS RFGSGSGTC FTLTISSLQP EDFATYYCLQ NVANPATFSQ GTKVEIKR, 23,88-Disulfid, pegyliert an Cys70

ASK #42611

Chemical Abstract Service Nr.	1448327-63-6
Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₅₁₂ H ₁₀₀₆₄ N ₁₇₃₆ O ₂₀₅₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Lumretuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFR SSIYISWVRQA PGQGLEWMGW IYAGTGSPSY NQKLGGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARHR DYYSNSLTW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSVVLT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVSVLT VLHQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSGSFLY SKLTVDKSRW QGQNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSVL NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLAEDVA VYYCQSDYSY PYTFGQGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVTEQDSKSTYS LSSTLTLSKA DYEEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((23-94,140-200),[H-H']((229-232,232-232'),[H-L,H'-L']((223-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert, angereichert mit halbierten, nicht-fucosylierten Oligosacchariden, ohne C-terminales [H,H']-Lysin

ASK #42612

Chemical Abstract Service Nr.	1190083-57-8
Molgewicht	1042.1834
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₈ FN ₁₁ O ₁₂ S
Vorzugsbezeichnung	Merotocin
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N-(4-Sulfanylbutoyl)-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-glutaminyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-N-[(4-fluorophenyl)methyl]glycyl-L-leucylglycinamid-1,5-thioether

ASK #42613

Chemical Abstract Service Nr.	1239011-83-6
Formelstamm	(C87-H125-N27-O30-S2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	2097.2481
Bruttoformel	C ₈₇ H ₁₂₉ N ₂₇ O ₃₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Mibenratid
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Cyclo(L-alanyl-L-arginyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-asparaginyll-L- -aspartyl-L-prolyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-glutaminyll-L-alanyl-L- -aspartyl-L- -glutamyl)-4,10-dis
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42614

Chemical Abstract Service Nr.	926277-68-1
Molgewicht	2433.9173
Bruttoformel	C ₁₁₃ H ₁₈₁ N ₃₃ O ₂₅ S
Vorzugsbezeichnung	Modimelanotid
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	N ^ε -Acetyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-seryl-L-tyrosyl-L-seryl-L-methionyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valinamid

ASK #42615

Chemical Abstract Service Nr.	1221416-43-8
Molgewicht	492.9708
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ ClFN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Relenoprid
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	4-Amino-N-[(1-[(3 <i>S</i>)-3-[(carbamoyl)oxy]-3-(4-fluorphenyl)propyl]-piperidin-4-yl)methyl]-5-chlor-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42616

Chemical Abstract Service Nr.	1415119-52-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1458063-52-9
Molgewicht	1001.2637
Bruttoformel	C ₆₀ H ₇₂ N ₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Odalasvir
International Nonproprietary	INN.L73

Name	
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; Pharmavista; EUTCT; USAN; PubChem; ChemIDplus; CAS; ICTRP; AdisInsight; ChemSpider; GInAS
2. Bezeichnung	Dimethyl[<i>N,N</i> -(<i>trans</i> -1,4(1,4)-dibenzolacyclohexaphan-1 ² ,4 ³ -diylbis{1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl}[(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydro-1 <i>H</i> -indol-2,1-diyl])[(2 <i>S</i>)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl])biscarbamat] [Korrekturen: fe
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl-[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-2-{5-[11-{2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-1-{(2 <i>S</i>)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl}octahydro-1 <i>H</i> -indol-2-yl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl}tricyclo[8.2.2.2(4,7)]hexadeca-1(12),4,6,10, N,N'-(<i>trans</i> -1,4(1,4)-Dibenzenacyclohexaphan-1(2),4(2)-diylbis{1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl}[(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydro-1 <i>H</i> -indol-2,1-diyl])[(2 <i>S</i>)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl])biscarbamidsäuredimethylester
ASK #42617	
Chemical Abstract Service Nr.	1086062-66-9
Molgewicht	505.496
Bruttoformel	C ₂₅ H ₁₇ F ₂ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Omipalisib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2,4-Difluor- <i>N</i> -{2-methoxy-5-[4-(pyridazin-4-yl)chinolin-6-yl]pyridin-3-yl}benzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42618	
Chemical Abstract Service Nr.	186087-26-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	227275-48-1; 270250-97-0
Formelstamm	(C16-H17-N3-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	333.3392
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Orilotimod
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	D- -Glutamyl-D-tryptophan
Zitat Bezeichnung 2	USAN.CN2; CAS; eINN.CN; INN.CN
ASK #42619	
Chemical Abstract Service Nr.	960155-19-5
Formelstamm	(C16-H17-N3-O5)2 ⁻ H ⁺ K ⁺
Molgewicht	371.4295
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ KN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Orilotimod-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	D- -Glutamyl-D-tryptophan-Kaliumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42620	

Chemical Abstract Service Nr.	1442657-12-6
Molgewicht	53600
Bruttoformel	C ₂₃₇₄ H ₃₅₈₀ N ₆₄₈ O ₇₄₄ S ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Pasotuxizumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	QVQLVESGGG LVKPGESLRL SCAASGFTFS DYYMYWVRQA PGKGLEWVAI ISDGGYYTTY SDIIKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLKAED TAVYYCARGF PLLRHGAMDY WGQGTSLTVS SGGGGSGGGG SGGGGSDIQM TQSPSSLSAS VGDRVTITCK ASQNVDTNVA WYQQKPGQAP KSLIYSASYR YSDVPSRFSG SASGTDFTLT ISSVQSEDFA TYYCQQYDSY PYTFGGGTKL EIKSGGGGSE VQLVESGGGL VQPGGSLKLS CAASGFTFNK YAMNWVRQAP GKGLEWVARI RSKYNNYATY YADSVKDRFT ISRDDSKNTA YLQMNNLKTE DTAVYYCVRH GNFGNSYISY WAYWGQGTLV TVSSGGGGSG GGGSGGGGGSQ TVVTQEPLT VSPGGTVTLT CGSSTGAVTS GNYPNWVQQK PGQAPRGLIG GTKFLAPGTP ARFSGSLLGG KAALTLSGVQ PEDEAEYYCV LWYSNRWVFG GGTKLTVLHH HHHH, 22,96:159,224:271,347:411,479-Tetrakis(disulfid)

ASK #42621

Chemical Abstract Service Nr.	1169829-40-6
Formelstamm	C29-H48-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht	541.229
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₉ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Patidegibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,4' <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>aR</i> ,6' <i>bS</i> ,7 <i>aR</i> ,12' <i>aS</i> ,12' <i>bS</i>)-3,6,11',12' <i>b</i> -Tetramethyl-2',3',3 <i>a</i> ,4,4',4' <i>a</i> ,5,5',6,6',6' <i>a</i> ,6' <i>b</i> ,7,7',7 <i>a</i> ,8',10',12',12' <i>a</i> ,12' <i>b</i> -icosahydro-1' <i>H</i> ,3 <i>H</i> -spiro[furo[3,2- <i>b</i>]pyridin-2,9'-naphth(1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Saridegibhydrochlorid

ASK #42622

Chemical Abstract Service Nr.	1448590-54-2
Molgewicht	140000
Bruttoformel	C ₁₅₄₆ H ₁₂₅₁₀ N ₄₃₂ O ₄₇₆ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Pegcrisantaspase
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	ADKLPNIVIL ATGGTIAGSA ATGTQTTGYK AGALGVDTLI NAVPEVKKLA NVKGEQFSNM ASENMTGDVV LKLSQRVNEL LARDDVDGVV ITHGTDVTEE SAYFLHLTVK SDKPVVFVAA MRPATAISAD GPMNLLAVR VAGDKQSRGR GVMVVLNDRI GSARYITKTN ASTLDTFKAN EEGYLGVIIG NRIYYQNRID KLHTTRSVFD VRGLTSLPKV DILYGYQDDP EYLYDAAIQH GVKGIVYAGM GAGSVSVRGI AGMRKAMEKG VVVRSTRTG NGIVPPDEEL PGLVSDSLNP AHARILLMLA LTRTSDPKVI QEYFHTY, an durchschnittlich 10 der 18 Amino-Gruppen ([1]Ala- <i>N</i> und 17 Lys- <i>N</i> ⁶ -Positionen) pegyliert

ASK #42623

Chemical Abstract Service Nr.	1585984-95-7
Molgewicht	61500
Bruttoformel	C ₂₇₂₆ H ₄₃₂₁ N ₇₆₃ O ₈₂₈ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Pegvaliase
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	MKTLQAQSK TSSQQFSFTG NSSANVIIGN QKLTINDVAR VARNGTLVSL TNNTDILQGI QASCDYINNA VESGEPIYGV TSGFGGMANV AISREQASEL QTNLVWFLKT GAGNKLPLAD VRAAMLLRAN SHMRGASGIR LELIKRMEIF LNAGVTPYVY EFGSIGASGD LVPLSYITGS LIGLDPSFKV DFNGKEMDAP TALRQLNLSP LTLLPKEGLA MMNGTSVMTG IAANCVYDTQ ILTAIAMGVH ALDIQALNGT NQSFHPFIHN SKPHPGQLWA ADQMISLLAN SQLVRDELGD KHDYRDHELI QDRYSLRCLP QYLGPIVDGI SQIAKQIEIE INSVTDNPLI DVDNQASYHG GNFLGQYVGM GMDHLRYYIG LLAKHLDVQI ALLASPEFSN GLPPSLLGNR ERKVMNGLKG LQICGNSIMP LLTFYGNISIA DRFPTHAEQF NQNINSQGYT SATLARRSVD IFQNYVAIAL MFGVQAVDLR TYKKTGHYDA RASLSPATER LYSVRHVVG QKPTSDRPYI WNDNEQGLDE HIARISADIA AGGVIVQAVQ DILPSLH, aktives Zentrum Ala167-Ser168-Gly169 umgewandelt zu {2-[(1S)-1-Aminoethyl]-4-methyliden-5-oxo-4,5-dihydro-1H-imidazol-1-yl}acetyl durch doppelte Dehydratisierung, nicht-kovalentes Tetramer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> , an mindestens 6 Lysin-Resten N ⁶ -{6-[-methylpoly(oxyethylen)- -oxy]hexanoyl}-substituiert (Pegyl-Reste mit jeweils M = ca. 20 kDa)

ASK #42624

Chemical Abstract Service Nr.	859209-74-8
Molgewicht	526.5264
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ N ₈ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Rabacfosadin
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	Diethyl{N,N-[(2-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]ethoxy)methyl]phosphinyliden}bis-L-alaninat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42625

Chemical Abstract Service Nr.	1431856-99-3
Formelstamm	C21-H35-N8-O6-P . C4-H6-O4
Molgewicht	644.6144
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₁ N ₈ O ₁₀ P
Vorzugsbezeichnung	Rabacfosadinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	Diethyl{N,N-[(2-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]ethoxy)methyl]phosphinyliden}bis-L-alaninat}-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42626

Chemical Abstract Service Nr.	117928-94-6
Molgewicht	413.4686
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Rapastinel
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN

2. Bezeichnung		L-Threonyl-L-prolyl-L-prolyl-L-threoninamid
Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #42627		
Chemical Abstract Service Nr.	1446198-96-4	
Molgewicht	105000	
Bruttoformel	C ₄₇₃₅ H ₇₁₈₉ N ₁₂₆₁ O ₁₃₇₁ S ₃₈	
Vorzugsbezeichnung	Reveglucosidase alfa	
International Nonproprietary Name	INN.L73	
Zitat Bezeichnung 1	CAS	
2. Bezeichnung	ALCGGELVDT LQFVCGDRGF YFSRPASRVS RRSRGIVEEC CFRSCDLALL ETYCATPAKS EGAPAHGPRP RAVPTQCDVP PNSRFDCAPD KAITQEQCEA RGCCYIPAKQ GLQGAQMGQP WCFPPSPYS YKLENLSSE MGYTATLTRT TPTFFPKDIL TLRLDVMMET ENRLHFTIKD PANRRYEVPL ETPHVHSRAP SPLYSEFSE EPFGVIVHRQ LDGRVLLNTT VAPLFFADQF LQLSTSLPSQ YITGLAEHLS PLMLSTSWTR ITLWNRDLAP TPGANLYGSH PFYLALEDGG SAHGVFLLNS NAMDVVLQPS PALSWRSTGG ILDVYIFLGP EPKSVVQQYL DVVGYPFMPP YWGLGFHLCR WGYSSTAIR QVVENMTRAH FPLDVQWNDL DYMSRRDFT FNKDGFRDFP AMVQELHQGG RRYMMIVDPA ISSSGPAGSY RPYDEGLRRG VFITNETGQP LIGKVWPGST AFPDFTNPTA LAWWEDMVAE FHDQVPFDGM WIDMNEPSNF IRGSEDGCPN NELENPPYVP GVVGGTLQAA TICASSHQFL STHYNLHNLY GLTEAIAASHR ALVKARGTRP FVISRSTFAG HGRYAGHWTG DVWSSWEQLA SSVPEILQFN LLGVPLVGAD VCGFLGNTSE ELCVRWTQLG AFYPFMRNHN SLLSLPQEPY SFSEPAQQAM RKALTLRYAL LPHLYTLFHQ AHVAGETVAR PLFLEFPKDS STWTVDHQLL WGEALLITPV LQAGKAEVTG YFPLGTWYDL QTVPIEALGS LPPPPAAPRE PAIHSEGQWV TLPAPLDTIN VHLRAGYIIP LQGPGLTTTE SRQQPMALAV ALTKGGEARG ELFWDDGESL EVLERGAYTQ VIFLARNTTI VNELVRVTSE GAGLQLQKVT VLG VATAPQQ VLSNGVPVSN FTYSPDTKVL DICVSLLMGE QFLVSWC, 3,41:15,54:40,45:77,103:87,104:98,122:528,553:642,653:933,947-Nonakis(disulfid), Asn135,Asn228,Asn465,Asn487,Asn647,Asn877,Asn920- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert	
ASK #42628		
Chemical Abstract Service Nr.	195514-63-7	
Molgewicht	1411.6275	
Bruttoformel	C ₇₈ H ₉₈ N ₄ O ₂₀	
Vorzugsbezeichnung	Rimiducid	
International Nonproprietary Name	INN.L73	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Pharmavista; EUTCT; ChemIDplus	
2. Bezeichnung	(Ethan-1,2-diylbis{azandiyl(2-oxoethan-2,1-diyl)oxy-3,1-phenylen[(1 <i>R</i>)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)propan-1,1-diyl]})bis{(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)butanoyl]piperidin-2-carboxylat}	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[corr]; Pharmavista[corr]	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	(1,2-Ethandiylbis(imino(2-oxo-2,1-ethandiyl)oxy-3,1-phenylen[(1 <i>R</i>)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,1-propandiyl]))-(2 <i>S</i> ,2' <i>S</i>)-bis{1-[(2 <i>S</i>)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)butanoyl]-2-piperidincarboxylat}	
ASK #42629		
Chemical Abstract Service Nr.	1417412-83-9	
Molgewicht	265000	
Vorzugsbezeichnung	Ruriotocog alfa pegol	
International Nonproprietary Name	INN.L73	

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

[H(1-1648)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVVYKCTL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVITLKN MASHPVSLHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ
REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIG
KSVYVWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLC HISSHQHDGM EAYVKVDSQP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRVAKKHPI
TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RYKVKVRFMA YDDETFKTRE AIQHESGILG PLLYGEVGD TLLIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK
YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYYSSFVNME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYL TEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYL
SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMVYEDTLTL FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYYE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHPS TRQKQFNATT IPENDIEKTD
PWFAHRTMP KIQNVSSSDL LMLLRQSPTP HGLSLSDLQE AKYETFSDDP SPGAIDSNN LSEMTHFRPQ LHHSGDMVFT PESGLQLRLN EKLGTAAATE LKKLDFKVSS TSNNLISTIP SDNLAAGTDM
TSSLGPPSMP VHYDSQLDTT LFGKKSSPLT ESGGPLSLSE ENNDSKLLES GLMNSQESSW GKNVSSTESG RLFKKGKRAHG PALLTKDNAL FKVSISLLKT NKTSNNSATN RKTIDGPSL LIENSPSVW
NILES DTEFK KVTPLIHDRM LMDKNATALR LNHMSNKTTS SKNMEMVQQK KEGPIPPDAQ NPDMSFFKML FLPESARWIQ RTHGKNSLNS GQGSPKQLV SLGPEKSV EG QNFLSEKNKV VVGKGEF
VGLKEMVFP SRNLFTNLD NLHENNTHNQ EKKIQEEIEK KETLIQENVV LPIQHTVTGT KNFMKNLFL STRQNVESY DGAYAPVLQD FRSLNDSTNR TKKHTAHFSK KGEENLEGL GNQTKQIVEK
YACTTRISP TSQNFVTQR SKRALKQFRL PLEETELEKR IIVDDTSTQW SKNMKHLTPS TLTQIDYNEK EKGAITQSPL SDCLTRSHSI PQANRSPLPI AKVSSFPSIR PIYLTRVLQ DNSSHLPAAS YR
SSHFLQGAKK NNLAILTL EMTGDQREVG SLGTSATNSV TYKKVENTVL PKPDLPKTSG KVELLPKVHI YQKDLFPTET SNGSPGHLDL VEGSLLQGT EGAIKWNEANR PGKVPFLRVA TESSAKTPSK
LLDPLAWDNH YGTQIPKEEW KSQEKSP EKT AFKKKDTILS LNACESNHAI AAINEGQNK EIEVTWAKQG RTERLCSQNP PVLKRHRQ [L(1649-2332)]EI TRTTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY
DEDENQSPRS FQKKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVLN RAQSGSVPQF KKVVFQEF TD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYIRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRKNFV
ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLVCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDETKSWY FTENMERNCR APCNIQMEDP TKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQ
RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLYP GVFTVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYQGWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFS
IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNI FNPPIIARYIR LHPHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATW
HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVVNSLDPP LLTRYLRIHP QSWVHQIALR MEVLGCEAQD LY,
153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Lysinreste potentiell pegyliert, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680-O-sulfoniert,
Asn41,Asn239,Asn582,Asn757,Asn784,Asn828,Asn900,Asn943,Asn963,Asn1001,Asn1005,Asn1055,Asn1066,Asn1185,Asn1255,Asn1259,Asn1282,Asn1300,Asn1412,Asn1442,Asn1810,Asn2118-N⁴-

ASK #42630

Chemical Abstract Service Nr.	27876-94-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	189148-59-2; 504-39-2; 763872-89-5
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₂ -O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	328.4022
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Transcrocetin
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>all-trans</i> -8,8'-Diapocaroten-8,8'-disäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42631

Chemical Abstract Service Nr.	591230-99-8
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₂ -O ₄) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	372.3658
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ Na ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtranscrocetinat
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>all-trans</i> -8,8'-Diapocaroten-8,8'-disäure-Natriumsalz (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42632

Chemical Abstract Service Nr.	869886-67-9
--------------------------------------	-------------

	Molgewicht	433.331
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ Cl ₂ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ulixertinib
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; FDA-SRS; GlnAS
	2. Bezeichnung	4-[5-Chlor-2-[(propan-2-yl)amino]pyridin-4-yl]- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(3-chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42633	Chemical Abstract Service Nr.	1047634-65-0
	Molgewicht	429.2481
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ Cl ₂ F ₂ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Uprosertib
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Amino-3-(3,4-difluorphenyl)propan-2-yl]-5-chlor-4-(4-chlor-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)furan-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42634	Chemical Abstract Service Nr.	1448221-05-3
	Molgewicht	147000
	Bruttoformel	C ₆₅₂₉ H ₁₀₀₀₅ N ₁₇₃₃ O ₂₀₄₁ S ₄₆
	Vorzugsbezeichnung	Vanucizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; ChemIDplus; IMGT/mAb-DB; CAS; Pharmavista; EUTCT; AdisInsight
	2. Bezeichnung	[H(anti-ANGPT2)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPNSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARSP NPYYYDSSGY YYPGAFDIWG QGTMVTVSSA SVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGECDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQ EPQVCTLPSS RDELTKNQVS LSCAVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLVSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [L(anti-ANGPT2)]QPGLTQPPSV SVAPGQTARI TCGGNIGSK SVHWYQQKPG QAPVLVYDD SDRPSGIPER FSGNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DSSSDHYVFG TGTKVTVLSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGLCLKV DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSC [H'(anti-VEGFA)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT NYGMNWVRQA PGKGLEWVGW INTYTGEPTY AADFRRFTF SLDTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCAKYP HYYGSSHWF DVWGQGTLT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEV FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPC RDELTKNQVS LWCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [L'(anti-VEGFA)]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCASQDIS NYLNWYQQK GKAPKVLIF TSSLHSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSTVPWTFQG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEK H YVACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H](22-96,156-216,277-337,383-441),[H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L](22-87,137-193),[L'](23-88,134-194),[H-H'](242-232',245-235',365-360'),[H-L](236-213),[H'-L'](226-214)-Heptadecakis(disulfide) [H]313,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, N-terminales L-Glutaminyl (Q) von H- und L-Kette teilweise zu L-Pyroglutamyl (5-Oxo-L-prolyl) cyclisiert, C-terminales L-Lysin (K) von H- und H'-Kette teilweise abgespalten, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42635		

Chemical Abstract Service Nr.	1393344-72-3
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₆ H ₉₉₉₂ N ₁₇₄₀ O ₂₀₂₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Varlilumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYDMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARGS GNWGGFFDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGKG SS [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS RWLAWYQKPK EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNTYPRFTGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42636

Chemical Abstract Service Nr.	1352792-74-5
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₅ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	348.4182
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Verinurad
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[[3-(4-Cyanonaphthalin-1-yl)pyridin-4-yl]sulfanyl]-2-methylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42637

Chemical Abstract Service Nr.	944132-02-9
Molgewicht	25834.5761
Bruttoformel	C ₁₁₃₄ H ₁₇₄₂ N ₃₂₄ O ₃₅₀ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Vonapanitase
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	VVGTEAGR N SWPSQISLQY RSGGSWYHTC GGTLRQNWV MTAACVVDYQ KTFRRVAGDH NLSQNDGTEQ YVSVQKIVVH PYWNSDNVAA GYDIALRLA QSVTLNSYVQ LGVLPQEGAI LANNPCYIT GWGKTKTNGQ LAQTLQQA YL PSVDYAI CSS SSWGSGTVKN TMVCAGGDGV RSGCQGDSSG PLHCLVNGKY SLHGVTSFVS SRGCNVS RKP TVFTRVSAYI SWINNVIASN, 30,46:127,194:158,174:184,214-Tetrakis(disulfid)

ASK #42638

Chemical Abstract Service Nr.	832720-36-2
Formelstamm	(C ₃₂ -H ₂₉ -F ₅ -N ₃ -O ₅) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	653.5716
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₉ F ₅ N ₃ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Elagolix-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	4-(((1 <i>R</i>)-2-[5-(2-Fluor-3-methoxyphenyl)-3-[[2-fluor-6-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-4-methyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-1-yl]-1-phenylethyl)amino)butansäure-Natriumsalz (1:1)

ASK #42639

Chemical Abstract Service Nr.	881851-50-9
Formelstamm	C32-H55-N9-O10 . C2-H4-O2
Molgewicht	785.8854
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₉ N ₉ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Larazotidacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	Glycylglycyl-L-valyl-L-leucyl-L-valyl-L-glutaminy-L-prolylglycin-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42640

Chemical Abstract Service Nr.	869884-77-5
Formelstamm	C22-H23-F-N6-O3 . Cl-H
Molgewicht	474.9158
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClFN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Radezolidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(((5 <i>S</i>)-3-[2-Fluor-4'-(((1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-yl)methyl)amino)methyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl)methyl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42641

Chemical Abstract Service Nr.	293736-67-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	312932-75-5
Formelstamm	C34-H35-N-O11 . Cl-H
Molgewicht	670.1027
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ ClNO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Berubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-Amino-5-benzyloxy-6-methyloxan-2-yloxy]-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid (1:1)

ASK #42642

Chemical Abstract Service Nr.	929016-98-8
--------------------------------------	-------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	2147729-22-2
Formelstamm	C20-H30-N4-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	431.3997
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ Cl ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pracinostatdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	(2E)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1 H-benzimidazol-5-yl]-N-hydroxyprop-2-enamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2E)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1,3-benzodiazol-5-yl]-N-hydroxyprop-2-enamid-dihydrochlorid; Pracinostathydrochlorid; (E)-3-[2-Butyl-1-(2-diethylaminoethyl)-1H-benzimidazol-5-yl]-N-hydroxyacrylamid-dihydrochlorid
ASK #42643	
Chemical Abstract Service Nr.	1450882-18-4
Molgewicht	84100
Vorzugsbezeichnung	Asunercept
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[A,A']QVTDINSKGL ELRKTVTTVE TQNLEGLHHD GQFCHKPCPP GERKARDCTV NGDEPDCVPC QEGKEYTDKA HFSSKCRRCR LCDEGHGLEV EINCTRTQNT KCRCKPNFFC NSTVCEHCDP CTKCEHGIK ECTLTSNTKC KEEGSRSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLP PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK, [A,A'] (34-48,38-57,60-76,79-94,82-102,104-118,121-132,124-140,189-249,295-353),[A-A'] (148-148',154-154',157-157')-Tricosakis(disulfid), Asn93,Asn93',Asn111,Asn111'-N ⁴ -glycosyliert und teilweise sialisiert, Asn225,Asn225'-N ⁴ -glycosyliert und nicht sialisiert, Lys375,Lys375'-C-terminales Lysin post-translational gekappt
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Asinercept
ASK #42644	
Chemical Abstract Service Nr.	1380723-44-3
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₆ H ₉₉₀₂ N ₁₇₀₆ O ₁₉₉₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Atezolizumab
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DSWIHVVRQA PGKGLEWVAW ISPYGGSTYY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCARRH WPGGFDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYAST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS

LSASVGDRVT ITCRASQDVS TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YLYHPATFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-(Asn>Ala)-ausgetauscht, daher nicht
glycosyliert

ASK #42645

Chemical Abstract Service Nr. 1587258-09-0
Vorzugsbezeichnung Axalimogen filoliscac
International Nonproprietary Name INN.L74

ASK #42646

Chemical Abstract Service Nr. 1383710-57-3
Vorzugsbezeichnung Bovhyaluronidaseazoximer
International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung MWTGLGPAVT LALVLVVAWA TELKPTAPPI FTGRPFVVAW DVPTQDCGPR HKMPLDPKDM KAFDVQASPN EGFVNQNTI FYRDRLGMYF HFNSVGRSVH GGVPQNGSLW
VHLEMLKGVH EHYIRTQEP A GLAVIDWEDW RPVWVRNWQD KDVYRRLSRH LVAIRHPDWP PERVAKEAQY EFEFAARQFM LETLRFVKAF RPRHLWGFYL FPDCYNHDYV
QNWETYTGR C PDVEVSRNDQ LAWLWAESTA LFPSVYLEET LASSTHGRNF VSFRVQEALR VADVHHANHA LPVYVFTTRPT YSRGLTGLSE MDLISTIGES AALGAAGVIL WGDAGFTTSN
ETCRRLKDY L TRSLVPYVVN VSWAAQYCSW AQCHGHGRCV RRDPAHTFL HLSASSFRLV PSHAPDEPRL RPEGELSWAD RNHLQMHFRC QCYLWGGEQ CQWDRRRAAG
GASGAWAGSH LTGLLAVAVL AFT 47,343:214,230:368,379:373,430:432,441-Pentakis(disulfid), Asn77,Asn106,Asn340,Asn360-*N*⁴-glycosyliert, verknüpft mit
Poly{[1-(carboxymethyl)piperazin-1-ium-1,4-diyl]ethan-1,2-diyl(1-oxo-1⁵-piperazin-1,4-diyl)ethan-1,2-diyl-bromid}

ASK #42647

Chemical Abstract Service Nr. 1531589-13-5
Molgewicht 26300
Bruttoformel C₁₁₆₄H₁₇₆₈N₃₁₀O₃₇₂S₈
Vorzugsbezeichnung Brolucizumab
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H]MEIVMTQSPS TLSASVGDRV IITCQASEII HSWLAWYQQK PGKAPKLLIY LASTLASGVP SRFSGSGSGA EFTLTISLQ PDDFATYYCQ NVYLASTNGA NFGQGTKLTV
LGGGGGSGGG GSGGGGSGGG GSEVQLVESG GGLVQPGGSL RLSTASGFS LTDYYMTWV RQAPGKLEW VGFDIPDDDD YYATWAKGRF TISRDNSKNT LYLQMNSLRA
EDTAVYYCAG GDHNSGWGLD IWGQGTLVTV SS 24,89:154,228-Bis(disulfid)

ASK #42648

Chemical Abstract Service Nr. 924012-43-1
Molgewicht 209.2863
Bruttoformel C₁₅H₁₅N
Vorzugsbezeichnung Centanafadin
International Nonproprietary Name INN.L74
2. Bezeichnung (1*R*,5*S*)-1-(Naphthalin-2-yl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42649

Chemical Abstract Service Nr. 923981-14-0

Formelstamm	C15-H15-N . Cl-H
Molgewicht	245.7472
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Centanafadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1-(Naphthalin-2-yl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42650	
Chemical Abstract Service Nr.	1528523-94-5
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₁₄ H ₁₀₀₅₀ N ₁₇₃₈ O ₂₀₁₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Dectrekumab
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAI IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARLW FGDLDAFDIW GQGTMTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHNKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAI LSCRAGQSVS SYLVWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSSWPPVYTF GQGTKLEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,136-196),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, [H]450,[H']450-C-terminales Lysin post-translational gekappt
ASK #42651	
Chemical Abstract Service Nr.	207679-81-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	156755-19-0
Molgewicht	341.487
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Desfesoterodin
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>R</i>)-3-[Di(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol
Zitat Bezeichnung 2	PubChem; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Desisobutrylfesoterodin; (R)-2-(3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl)-4-hydroxymethylphenol; 2-[(1 <i>R</i>)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol; (R)-4-Hydroxymethyl-2-(3-diisopropylamino-1-phenylpropyl)phenol; aktive Wirkform von Fesoterodin; (R)-2-[3-(Diisopropylamino)-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol; 2-[(1 <i>R</i>)-3-(Diisopropylamino)-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol; 2-[(1 <i>R</i>)-3-(Diisopropylamino)-1-phenylpropyl]-4-methylol-phenol; R-(+)-2-(3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl)-4-hydroxymethylphenol

ASK #42652

Chemical Abstract Service Nr. 1428935-60-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1493766-03-2

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₀₂H₁₀₀₁₈N₁₇₄₂O₂₀₂₄S₄₂

Vorzugsbezeichnung Durvalumab

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; ChemIDplus; IMGT/mAb-DB; ICTRP; EUCTR; USNCT; Pharmavista; EUTCT; CAS; NCI.Dict; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RYWMSWVRQA PGKGLEWVAN IKQDQSEKYY VDSVKGRFTI SRD NAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG GWFGELAFDY WGQGT LVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TWPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPEFEG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPASIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQGNVNFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQRVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY DASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSPLWTFG QGTVKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'] (22-96, 148-204, 265-325, 371-429), [L,L'] (23-89, 135-195), [H-H'] (230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (224-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]301, [H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert, H-Ketten überwiegend ohne C-terminales Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42653

Chemical Abstract Service Nr. 1512559-37-3

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₉₂H₉₈₈₈N₁₇₀₈O₂₀₀₈S₄₄

Vorzugsbezeichnung Elgemtumab

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLES GGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA INSQKGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARWG DEGFDIWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHPKSNK VDKRVEPKSC DKHTHTCPPC APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS NWLAWYQQKP GKAPKLLIYG ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ YSSFPPTTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKH KVYACEVTHQGLSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96, 144-200, 261-321, 367-425), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (226-226', 229-229'), [H-L, H'-L'] (220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297, [H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert, [H]447, [H']447-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42654

Chemical Abstract Service Nr. 351994-94-0

Molgewicht 284.3976

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Emeramid

International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung *N*¹,*N*³-Bis(2-sulfanylethyl)benzol-1,3-dicarboxamid

Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #42655		
Chemical Abstract Service Nr.	145512-85-2	
Molgewicht	265.2685	
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₅ O ₃	
Vorzugsbezeichnung	Eprociclovir	
International Nonproprietary Name	INN.L74	
Zitat Bezeichnung 1	CAS	
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1,2-bis(hydroxymethyl)cyclopropyl]methyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42656		
Chemical Abstract Service Nr.	1228539-24-9	
Molgewicht	43800	
Vorzugsbezeichnung	Eptacog beta (aktiviert)	
International Nonproprietary Name	INN.L74	
2. Bezeichnung	[L(1-152)]ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHTGTKR SCRCHEGYSL LADGVSCPTPT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GR [H(153-406)]IVGGKVCP KGECPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWWVS AAHCFDKIKN WRNLI AVLGE HDLSEHDGDE QSRRVAQVII PSTYVPGTTN HDIALRLRHQ PVVLDHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGQLLDR GATAELMVL NVPRLMTQDC LQQSRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSSGGPHAT HYRGTWYLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu35-4-carboxyliert, Asp63-(3 <i>R</i>)-3-hydroxyliert, Ser52,Ser60,Asn145,Asn322-glycosyliert	
ASK #42657		
Chemical Abstract Service Nr.	1446419-85-7	
Molgewicht	146000	
Bruttoformel	C ₆₄₈₀ H ₉₉₉₂ N ₁₇₁₆ O ₂₀₄₂ S ₄₆	
Vorzugsbezeichnung	Evinacumab	
International Nonproprietary Name	INN.L74	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG VIQPGGSLRL SCAASGFTFD DYAMNWVRQG PGKGLEWVSA ISGDGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNSLY LQMNSLRAED TAFFYCAKDL RNTIFGVVIP DAFDIWQQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTKQSLSLS LGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGRDRTV ITCRASQSIR SWLAWYQQKP GKAPKLLIYK ASSLESQVPS RFGSGSGSTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ YNSYSYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'][(22-96,153-209,267-327,373-431),[L,L'][(23-88,134-194),[H-H'][(232-232',235-235'),[H-L,H'-L'][(140-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert	
ASK #42658		
Chemical Abstract Service Nr.	1512864-59-3	
Formelstamm	C22-H31-N-O2 . C4-H6-O4	

Molgewicht	459.5751
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₇ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Desfesoterodinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>R</i>)-3-[Di(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol-butandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(1 <i>R</i>)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol-butandioat (1:1)
ASK #42659	
Chemical Abstract Service Nr.	1075236-89-3
Molgewicht	448.5175
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gepotidacin
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(4-[(3,4-Dihydro-2 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>c</i>]pyridin-6-yl)methyl]amino)piperidin-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-3 <i>H</i> ,8 <i>H</i> -2a,5,8a-triazaacenaphthylen-3,8-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42660	
Chemical Abstract Service Nr.	1624306-20-2
Formelstamm	C24-H28-N6-O3 . C-H4-O3-S . 2 H2-O
Molgewicht	580.6537
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Gepotidacinmesilat (1:1) 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L74,v.L18)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(4-[(3,4-Dihydro-2 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>c</i>]pyridin-6-yl)methyl]amino)piperidin-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-3 <i>H</i> ,8 <i>H</i> -2a,5,8a-triazaacenaphthylen-3,8-dion-methansulfonat (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42661	
Chemical Abstract Service Nr.	1401090-53-6
Molgewicht	389.4869
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Venglustat
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS; Pharmavista; GlnAS
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl](<i>N</i> -{2-[2-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl}carbamat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(3S)-N-[2-[2-(4-Fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl]carbamidsäure-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-ylester; (3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-{2-[2-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]-2-propanyl}carbamat; (3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-{2-[2-(4-fluorophenyl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl}carbamat; lbiglustat
ASK #42662	
Chemical Abstract Service Nr.	1038825-85-2
Molgewicht	681.822
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₀ FN ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Indimilast
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(<i>cis</i> -4-[1-(4'-[[<i>(3R,5S)</i> -3,5-Dimethylpiperazin-1-yl]methyl)][1,1'-biphenyl]-3-yl)-6-fluor-2,4-dioxo-1,4-dihydropyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-3(2 <i>H</i>)-yl)cyclohexyl)-2-methyl-1,3-thiazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42663	
Chemical Abstract Service Nr.	1497400-26-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₈₀ N ₁₇₄₀ O ₂₀₀₂ S ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Indusatumab
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVFGGSFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHRGNTNDN PSLKSRVTIS VDTSKNQFAL KLSSVTAADT AVYYCARERG YTYGNFDHWG QGTLTVVSSA STKGPSVFP L APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTL MISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS RNLA WYQQK P GQAPRLIYG ASTRATGIPA RFSGSGSGTE FTLTIGSLQS EDFAVYYCQQ YKTPWPRTFGQ GTNVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLN NFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42664	
Chemical Abstract Service Nr.	1514889-12-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Indusatumab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVFGGSFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHRGNTNDN PSLKSRVTIS VDTSKNQFAL KLSSVTAADT AVYYCARERG YTYGNFDHWG QGTLTVVSSA STKGPSVFP L APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTL MISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS RNLA WYQQK P GQAPRLIYG ASTRATGIPA RFSGSGSGTE FTLTIGSLQS EDFAVYYCQQ YKTPWPRTFGQ GTNVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLN NFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42665

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

ASK #42666

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42667

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

ASK #42668

Chemical Abstract Service Nr.	848416-07-9
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₃ -F ₃ -N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	439.4282
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ F ₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lascufloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	7-[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-[(Cyclopropylamino)methyl]-4-fluorpyrrolidin-1-yl]-6-fluor-1-(2-fluoroethyl)-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42669

Chemical Abstract Service Nr.	1218778-89-2
Molgewicht	521.4361
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ Cl ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lavamilast
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4-[(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)amino]-7-methoxy-8-[[6-(morpholin-4-yl)hexyl]oxy]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42670

Chemical Abstract Service Nr.	1453362-55-4
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₂ H ₉₈₆₂ N ₁₆₉₆ O ₂₀₂₈ S ₅₄
Vorzugsbezeichnung	Lilotomab
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EIQLQQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYSFT DYNMYWVKQS HGKSLEWIGY IDPYNGDTTY NQKFKGKATL TVDKSSSTAF IHLNSLTSED SAVYYCARSP YGHYAMDYWG QGTSVTVSSA KTTTPSVYPL APGSAAQTNS MVTLGCLVKG YFPEPVTVTW NSGSLSSGVH TFPVQLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD CGCKPCICTV PEVSSVFIFP PKPKDVLIT LTPKVTCTVV DISKDDPEVQ FSWFVDDDEV HTAQTPREE QFNSTFRSVS ELPIMHQDWL NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTGRPK APQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY FVYSKLVQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN HHTKSLSHS PGK [L,L']DIVMTQSHKL LSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVDWYQQKP GQSPKLLINW ASTRHTGVPD RFTGSGSGTD YTLTISSMQA EDLALYYCRQ HYSTPFTFGS GTKLEIKRAD AAPTYSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI DGSEKQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC, [H,H'][(22-96,146-201,257-317,363-421),[L,L'][(23-88,134-194),[H-H'][(223-223',226-226',228-228')],[H-L,H'-L'][(221-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42671

Chemical Abstract Service Nr.	1533403-95-0
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₅₅₂ H ₁₀₀₇₈ N ₁₇₃₄ O ₂₀₄₀ S ₅₄

Vorzugsbezeichnung	Lokivetmab
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGD LVKPGGSLRL SCVASGFTFS NYGMSWVRQA PGKGLQWVAT ISYGGSYTYY PDNIKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAMYYCVRGY GYDTMDYWGG GTLTVTVSSAS TTAPSVFPLA PSCGSTSGST VALACLVSGY FPEPVTVSWN SGSLTSGVHT FPSVLQSSGL YSLSSMVTVP SSRWPSETFT CNVAHPASKT KVDKPVPKRE NGRVPRPPDC PKCPAPEMLG GPSVFIFPPK PKDTLLIART PEVTCVVVDL DPEDPEVQIS WFVDGKQMOT AKTQPREEQF NGTYRVVSVL PIGHQDWLKG KQFTCKVNNK ALPSPIERTI SKARGQAHQP SVYVLPSSRE ELSKNTVSLT CLIKDFFPD IDVEWQSNQG QEPESKYRTT PPQLDEGSGY FLYSKLSVDK SRWQRGDTFI CAVMHEALHN HYTQESLSHS PG [L,L']EIVMTQSPAS LSLSQEEKVT ITCKASQSVS FAGTGLMHWY QQKPGQAPKL LIYRASNLEA GVPSRFSGSG SGTDFSFTIS SLEPEDVAVY YCQQSREYPW TFGQGTKLEI KRNDAPAVY LFQPSPDQLH TGSASVVCLL NSFYPKDINV KWKVDGVIQD TGIQESVTEQ DKDSTYSLSS TLTMSSTEYL SHELYSCEIT HKSLPSTLIK SFQRSEC, [H,H'](22-96,145-201,265-325,371-431),[L,L'](23-92,138-197),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](133-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42672	
Chemical Abstract Service Nr.	1453362-90-7
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	(¹⁷⁷ Lu)Lutetiumlilotomab satetraxetan
International Nonproprietary Name	INN.L74
2. Bezeichnung	[H,H']EIQLQQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYSFT DYNMYWVKQS HGKSLEWIGY IDPYNGDTTY NQKFKGKATL TVDKSSSTAF IHLNSLTSED SAVYYCARSP YGHYAMDYWG QGTSVTVSSA KTTPPSVYPL APGSAAQTNS MVLTLGCLVKG YFPEPVTVTW NSGSLSSGVH TFPAVLQSDL YTLSSSVTVTP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD CGCKPCICTV PEVSSVFIFP PKPKDVLIT LTPKVTCTVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTPREE QFNSTFRSVS ELPIMHQDWL NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTKGRPK APQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY FVYSKLVNQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN HHTKSLSHS PGK [L,L']DIVMTQSHKL LSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVDWYQQKP GQSPKLLINW ASTRHTGVPD RFTGSGSGTD YTLTISSMQA EDLALYYCRQ HYSTPFTFGS GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTGEATHKT STSPIVKSFN RNEC, [H,H'](22-96,146-201,257-317,363-421),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',226-226',228-228'),[H-L,H'-L'](221-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, an 1 bis 2 Lysinresten <i>N</i> -[<i>rac</i> -(4-[[[(2 <i>R</i>)-1,4,7,10-Tetrakis(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-2-yl]methyl]phenyl]carbamoithiyl)](¹⁷⁷ Lu)Lutetium(3+)chelate-substituiert
ASK #42673	
Chemical Abstract Service Nr.	926927-61-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1345249-66-2; 1370046-37-9
Molgewicht	458.5952
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Motolimod
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N,N</i> -dipropyl-8-[4-(pyrrolidin-1-carbonyl)phenyl]-3 <i>H</i> -1-benzazepin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42674	
Chemical Abstract Service Nr.	9005-49-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1415139-34-2
Vorzugsbezeichnung	Necuparanib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN

2. Bezeichnung		Niedermolekulares Heparansulfat-Mimetikum, das durch Natriumnitrit-Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa, oxidative Natriumperiodat-Glycolspaltung von Uronsäure-Einheiten und nachfolgende Natriumborhydrid-Reduktion der bei der Oxidation entstandenen Aldehyd-Gruppen erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine gespaltene Uronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydromannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5000 und 8000 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2 pro Disaccharid-Einheit
Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #42675		
Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1415139-34-2; 936084-30-9	
Vorzugsbezeichnung	Necuparanib-Natrium	
International Nonproprietary Name	(INN.L74)	
2. Bezeichnung	Natriumsalz von niedermolekularem Heparansulfat-Mimetikum, das durch Natriumnitrit-Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa, oxidative Natriumperiodat-Glycolspaltung von Uronsäure-Einheiten und nachfolgende Natriumborhydrid-Reduktion der bei der Oxidation entstandenen Aldehyd-Gruppen erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine gespaltene Uronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydromannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5000 und 8000 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2 pro Disaccharid-Einheit	
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)	
ASK #42676		
Chemical Abstract Service Nr.	1476039-58-3	
Molgewicht	144000	
Bruttoformel	C ₆₃₈₄ H ₉₈₁₄ N ₁₆₇₈ O ₂₀₃₄ S ₄₈	
Vorzugsbezeichnung	Nemolizumab	
International Nonproprietary Name	INN.L74	
Zitat Bezeichnung 1	CAS	
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYIMNWVRQA PGQGLEWMGL INPYNGGTDY NPQFQDRVIT TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARDG YDDGPYTLET WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKP SNTKVDKTV RKSCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPSSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSP [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASEDIY SFVAWYQQKP GKAPKLLIYN AQTEAAGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYDSPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,, [H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁶ -glycosyliert	
ASK #42677		
Chemical Abstract Service Nr.	1258984-36-9	
Formelstamm	(C234-H323-N61-O128-P17-S17)17 ⁻ 17H ⁺	
Molgewicht	7127.1943	
Bruttoformel	C ₂₃₄ H ₁₃₄₀ N ₆₁ O ₁₂₈ P ₁₇ S ₁₇	
Vorzugsbezeichnung	Nusinersen	
International Nonproprietary	INN.L74	

Name

Zitat Bezeichnung 1 CAS; Pharmavista; USAN; (JAN); Orph.Desig.:FDA-2011-04-18; AAN; AdisInsight; ChemIDplus; USNCT; ICTRP; PubChem; GlnAS; ChemSpider; EUTCT; DrugInfo; EUCTR

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thio*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2'-O-(2-Methoxyethyl)](5'-3')(P-thio)(mU-mC-A-mC-mU-mU-mU-mC-A-mU-A-A-mU-G-mC-mU-G-G)

ASK #42678

Chemical Abstract Service Nr. 912999-49-6

Molgewicht 409.5212

Bruttoformel C₂₄H₃₁N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Onalespib

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl][5-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl]methanon

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42679

Chemical Abstract Service Nr. 1019889-35-0

Formelstamm C24-H31-N3-O3 . C3-H6-O3

Molgewicht 499.5992

Bruttoformel C₂₇H₃₇N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Onalespibactat

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung [2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl][5-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl]methanon-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42680

Chemical Abstract Service Nr. 1314795-11-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1394849-23-0

Formelstamm (C30-H40-N-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 543.7146

Bruttoformel C₃₀H₄₁NO₆S

Vorzugsbezeichnung Radalbuvir

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 5-(3,3-Dimethylbut-1-yn-1-yl)-3-[(1*R*)-*N*-[(1*s*,4*s*)-4-hydroxy-4-(((3*S*)-oxolan-3-yl)oxy)methyl)cyclohexyl]-4-methylcyclohex-3-en-1-carboxamido}thiophen-2-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42681

Chemical Abstract Service Nr. 1187856-49-0

Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₅ -Cl-N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	431.9092
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Ralinepag
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	{{[<i>trans</i> -4-({[(4-Chlorphenyl)(phenyl)carbamoyl]oxy)methyl}cyclohexyl]methoxy}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42682	
Chemical Abstract Service Nr.	308362-25-6
Molgewicht	388.424
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₆ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Ridinilazol
International Nonproprietary Name	INN.L74
2. Bezeichnung	2,2'-Di(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> ,1' <i>H</i> -5,5'-bi(benzimidazol)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42683	
Chemical Abstract Service Nr.	1224844-38-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1225032-87-0
Molgewicht	309.3259
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Sapanisertib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; PubChem; NCI.Thesaurus; NCI.Dict; USNCT; EUTCT; ChemSpider; AdisInsight; CAS; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung	3-(2-Amino-1,3-benzoxazol-5-yl)-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(2-Amino-1,3-benzoxazol-5-yl)-1-isopropyl-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin
ASK #42684	
Chemical Abstract Service Nr.	1362850-20-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1835276-58-8
Molgewicht	482.8451
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ ClF ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Seletalisib
International Nonproprietary Name	INN.L74

Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; ChemSpider; CAS; PubChem; ChemIDplus; Pharmavista
2. Bezeichnung	3-(8-Chlor-3-((1 <i>R</i>)-1-[(pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2,2,2-trifluorethyl)chinolin-2-yl)pyridin- <i>N</i> -oxid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(1 <i>R</i>)-1-[8-Chlor-2-(1-oxido-3-pyridinyl)-3-chinoliny]-2,2,2-trifluorethyl]pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin; N-[(1 <i>R</i>)-1-[8-Chlor-2-(1-oxo-1-lambda(5)-pyridin-3-yl)chinolin-3-yl]-2,2,2-trifluorethyl]pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin; 3-(8-Chlor-3-((1 <i>R</i>)-1-[(pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2,2,2-trifluorethyl)chinolin-2-yl)pyridin-1-ium-1-olat
ASK #42685	
Vorzugsbezeichnung	Spanlecomtemlocel
International Nonproprietary Name	INNv.L115:Corr.CAS
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; Pharmavista
2. Bezeichnung	Hämatopoetische Stammzellen vom Menschen, CD34-positiv, aus Nabelschnurblut isoliert und in vitro kultiviert in Medien mit THPO (Thrombopoietin), KITLG (KIT-Ligand, Stammzellfaktor, SCF), IL6 (Interleukin 6), FLT3LG (Fms-artige Tyrosinkinase 3 (FLT3)-Ligand) und einem AHR (Aryl-Hydrocarbon-Rezeptor)-Antagonisten, typischerweise mehr als 10 % CD34-exprimierende Zellen enthaltend
Zitat Bezeichnung 2	INN.Def
ASK #42686	
Chemical Abstract Service Nr.	1403254-99-8
Molgewicht	572.7376
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tazemetostat
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; GInAS; NCI.Dict; PubChem; EUTCT; Orph.Desig.:FDA-2016-02-04; NCI.Thesaurus; ChemSpider; DrugInfo; ChemIDplus; EUCTR; Pharmavista; CAS; AdisInsight
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4,6-Dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-5-[ethyl(oxan-4-yl)amino]-4-methyl-4'-[(morpholin-4-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[(4,6-Dimethyl-2-oxo-1,2-dihydro-3-pyridinyl)methyl]-5-[ethyl(tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-4-yl)amino]-4-methyl-4'-(4-morpholinylmethyl)-3-biphenylcarboxamid
ASK #42687	
Chemical Abstract Service Nr.	701213-36-7
Molgewicht	473.4839
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ N ₇ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Temsavir
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-(4-Benzoylpiperazin-1-yl)-2-[4-methoxy-7-(3-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>c</i>]pyridin-3-yl]ethan-1,2-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42688	
Chemical Abstract Service Nr.	1531594-08-7

Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₃₈ H ₉₇₅₈ N ₁₆₇₄ O ₂₀₀₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Tesidolumab
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IGPFFGTANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARDT PYFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KHTTCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']SYELTQPLSV SVALGQTARI TCSGDSIPNY YVYWYQQKPG QAPVLVIYDD SNRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRAGAG DEADYYCQSF DSSLNAEVFG GGTKLTVLGQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #42689

Chemical Abstract Service Nr.	853400-76-7
Formelstamm	(C13-H19-N3-O6) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	315.3223
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Trofinetid
International Nonproprietary Name	INN.L74
2. Bezeichnung	Glycyl-2-methyl-L-prolyl-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42690

Chemical Abstract Service Nr.	1471985-92-8
Molgewicht	149000
Vorzugsbezeichnung	Vandortuzumab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGYSIT SDYAWNWVRQ APGKGLEWVG YISNSGTSY NPSLSKRFTI SRDTSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARER NYDYDDYYA MDYWGGQGLV TV HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HCCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPA KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKSSQSLL YRSNQKNYLA WYQQKPGKAP KLLIYWASTR ESGVPSRFSG SGSGTDFTLT ISSLPEDFA LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]304 S-[(3 <i>RS</i>)-1-(6-([(2 <i>S</i>)-1-([(2 <i>S</i>)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[([(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-an 3-4 Cys-Resten

ASK #42691

Chemical Abstract Service Nr.	1414854-42-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1384128-30-6
Molgewicht	327.4008

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Verosudil
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Dimethylamino)- <i>N</i> -(1-oxo-1,2-dihydroisochinolin-6-yl)-2-(thiophen-3-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42692	
Chemical Abstract Service Nr.	1414854-44-6
Formelstamm	C17-H17-N3-O2-S . Cl-H
Molgewicht	363.8617
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Verosudilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Dimethylamino)- <i>N</i> -(1-oxo-1,2-dihydroisochinolin-6-yl)-2-(thiophen-3-yl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42693	
Chemical Abstract Service Nr.	1480724-61-5
Molgewicht	4102.7254
Bruttoformel	C ₁₇₆ H ₂₉₀ N ₅₆ O ₅₁ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Vosoritid
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	PGQEHPNARK YKGANKKGLS KGCFGLKLDL IGSMISGLGC, 23,39-Disulfid, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pro-Gly-CNP37
ASK #42694	
Chemical Abstract Service Nr.	1608112-78-2
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₆₂ H ₉₉₈₄ N ₁₇₁₂ O ₂₀₁₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Blontuvetmab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSRAE LVRPGASVTL SCKPSGYTFT DYEYVHWVKQT PVHGLEWIGA IDPETGGTAD NQKFKGKAIL TADKSSSTAY MELRSLTSED SAVYYCTNFV DVWGTGTTVT VSSASTTAPS VFPLAPSCGS QSGSTVALAC LVSGYFPEPV TVSWNSGSLT SGVHTFPSVL QSSGLYSLSS MVTVPSSRWP SETFTCNVAH PASKTKVDKP VPKRENGRVP RPPDCPKCPA PEMLGGPSVF IFPPKPKDTL LIARTPEVTC VVVDLDPEDP EVQISWFDVG KQMQTAKTQP REEQFNQTYR VVSVLPIGHQ DWLKGKQFTC KVNKNALPSP IERTISKARG QAHQPSVYVL PPSREELSKN TVSLTCLIKD FFPPDIDVEW QSNQSQEPES KYRTTPPQLD EDGSYFLYSK LSVDKSRWQR GDTFICAVMH EALHNHYTQK SLSSHSPGK [L,L']DVVMSQSPSS LAVSVGEKVT MSCKSSQSLL YSGNQKNYLA WYQQKPGQSP RLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSVKAEDLA VFYCCQYYNY PLTFGGGTHL TVLGQPKASP SVTLFPPSSE ELGANKATLV

ASK #42695	
Chemical Abstract Service Nr.	1613144-80-1
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₄ H ₉₉₈₈ N ₁₇₀₄ O ₂₀₆₀ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Cabiralizumab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DNYMIWVRQA PGQGLEWMGD INPYNGGTTF NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARES PYFSNLYVMD YWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLISRTP E VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCASQSVD YDGDNYMNWY QQKPGQAPRL LIYAASNLES GIPARFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY YCHLSNEDLS TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLISKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96,140-196,260-320,366-426),[L,L'] (23-94,141-200),[H-H'] (225-225',228-228'),[H-L,H'-L'] (128-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DNYMIWVRQA PGQGLEWMGD INPYNGGTTF NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARES PYFSNLYVMD YWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLISRTP E VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCASQSVD YDGDNYMNWY QQKPGQAPRL LIYAASNLES GIPARFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY YCHLSNEDLS TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLISKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96,149-205,263-323,369-427),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (136-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42696

Chemical Abstract Service Nr.	861998-00-7
Formelstamm	C31-H42-N6-O3 . Cl-H
Molgewicht	583.1645
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₃ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anamorelinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -{(2 <i>R</i>)-1-[(3 <i>R</i>)-3-benzyl-3-(<i>N,N,N</i> -trimethylhydrazincarbonyl)piperidin-1-yl]-3-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)-1-oxopropan-2-yl]-2-methylpropanamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #42697

Chemical Abstract Service Nr.	151356-08-0
Formelstamm	(C192-H231-N57-O107-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺
Molgewicht	6266.0936
Bruttoformel	C ₁₉₂ H ₂₅₀ N ₅₇ O ₁₀₇ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Afovirsen
International Nonproprietary Name	INNv.L71:Corr.CAS
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2'-Desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5' 3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5' 3')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(5' 3')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5' 3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5' 3')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5' 3')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42698

Chemical Abstract Service Nr. 148998-94-1

Formelstamm (C237-H286-N72-O131-P24-S24)24⁻ H24⁺

Molgewicht 7776.3314

Bruttoformel C₂₃₇H₃₁₀N₇₂O₁₃₁P₂₄S₂₄

Vorzugsbezeichnung Trecovirsen

International Nonproprietary Name INN.L39

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *P*-Thiothymidylyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(5' 3')-*P*-thiothymidylyl-(5' 3')-*P*-thiothymidylyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(5' 3')-*P*-thiothymidylyl-(5' 3')-2'-desoxy-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42699

Chemical Abstract Service Nr. 226072-63-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 305838-76-0

Formelstamm (C20-H31-N4-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 408.4919

Bruttoformel C₂₀H₃₂N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Solimastat

International Nonproprietary Name INNv.L97:Corr.CAS

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-3-{[(1*S*)-2,2-Dimethyl-1-(2-pyridylcarbamoyl)propyl]carbamoyl}-2-methoxy-5-methylhexanohydroxamsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42700

Chemical Abstract Service Nr. 457075-21-7

Molgewicht 381.4681

Bruttoformel C₂₂H₂₇N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Ganstigmin

International Nonproprietary Name INNv.L97:Corr.CAS

2. Bezeichnung [(4*aS*,9*aS*)-2,3,4,4*a*,9,9*a*-Hexahydro-2,4*a*,9-trimethyl-1,2-oxazino[6,5-*b*]indol-6-yl](*o*-ethylcarbanilat)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42701

Chemical Abstract Service Nr. 219757-90-1

Molgewicht 445.9607

Bruttoformel C₁₉H₂₈ClN₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Sulamserod

International Nonproprietary Name INNv.L97:Corr.CAS

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-{2-[(8-Amino-7-chlor-1,4-benzodioxan-5-yl)carbonyl]ethyl}piperidino)ethyl]methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42702	
Chemical Abstract Service Nr.	1589503-30-9
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₉₂ H ₁₀₀₂₀ N ₁₇₅₂ O ₂₀₀₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Afasevikumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSG INWSSGGIGY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TALYYCARDI GGFGEFYWNF GLWGRGTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVR SYLAWYQKPK QAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPATFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'] (23-88,135-195),[H-H'] (232-232',235-235'),[H-L,H'-L'] (226-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]52,[H']52-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert (2%), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert (98%), glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42703	
Chemical Abstract Service Nr.	1621271-62-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1587632-70-9
Vorzugsbezeichnung	Aglatimagen besadenovec
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	Adenovirus (Serotyp 5), nicht replizierend durch eine Deletion in der E1/E2 Region, enthält das Herpes Virus Thymidinkinase-Gen (<i>Herpes simplex virus</i> HSV-tk) unter der Kontrolle eines <i>Rous sarcoma virus</i> (RSV) Long-Terminal-Repeat Promoters
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42704	
Chemical Abstract Service Nr.	1612888-66-0
Molgewicht	413.4039
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Alofanib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[[4-Methyl-2-nitro-5-(pyridin-3-yl)phenyl]sulfamoyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42705	

Chemical Abstract Service Nr.	1345847-93-9
Molgewicht	510.4646
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₁ F ₃ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Altiratinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(2-Cyclopropancarboxamidopyridin-4-yl)oxy]-2,5-difluorphenyl}- <i>N'</i> -(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42706

Chemical Abstract Service Nr.	1129403-56-0
Molgewicht	539.691
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₃ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Amcasertib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-2,4-dimethyl-5-[[2-oxo-5-(2-phenyl-1,3-thiazol-4-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -indol-3-yliden]methyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42707

Chemical Abstract Service Nr.	1463459-96-2
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₀₈ H ₉₈₈₀ N ₁₇₀₀ O ₂₀₁₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Ascrinvacumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLTL TCTVSGGSGS SGEYYWNWIR QHPGKGLEWI GYIYYSGSTY YNPSLKSRTV ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARE SVAGFDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVERKC CVECPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GTSSRATGIP DRFGSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPITFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-97, 145-201, 258-318, 364-422), [L,L'] (23-89, 135-195), [H-H'] (220-220', 221-221', 224-224', 227-227'), [H-L, H'-L'] (132-215)-Octadecakis(disulfid), [H]294, [H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen, [H]444, [H']444-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42708

Chemical Abstract Service Nr.	1613641-69-2
Formelstamm	(C395-H453-F21-N142-O262-P39)39 ⁻ 39H ⁺ . (C2-H4-O) _x
Bruttoformel	C ₃₉₅ H ₄₉₂ F ₂₁ N ₁₄₂ O ₂₆₂ P ₃₉
Vorzugsbezeichnung	Avacincaptadpegol

International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	5'- <i>O</i> -([{6-(1-({(2 <i>RS</i>)-2,3-Bis[-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)]propoxy}formamido)hexyl]oxy}hydroxyphosphoryl)-2'-desoxy-2'-fluor-cytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorcytidylyl-(3
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42709	
Chemical Abstract Service Nr.	1491144-00-3
Formelstamm	(C395-H453-F21-N142-O262-P39)39 ⁻ 39Na ⁺ . (C2-H4-O)x
Bruttoformel	C ₃₉₅ H ₄₅₃ F ₂₁ N ₁₄₂ Na ₃₉ O ₂₆₂ P ₃₉
Vorzugsbezeichnung	Avacincaptadpegol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	5'- <i>O</i> -([{6-(1-({(2 <i>RS</i>)-2,3-Bis[-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)]propoxy}formamido)hexyl]oxy}hydroxyphosphoryl)-2'-desoxy-2'-fluor-cytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorcytidylyl-(3
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42710	
Chemical Abstract Service Nr.	1537032-82-8
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₇₄ H ₉₈₉₈ N ₁₆₉₄ O ₂₀₁₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Avelumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYIMMWVRQA PGKGLEWVSS IYPSGGITFY ADTVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARIK LGTVTTVDYW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG GYNYVSWYQQ HPGKAPKLM IYDVSNRPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC SSYTSSSTRV FGTGTVKTVL GQPKANPTVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADGSPVK AGVETTKPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((22-90,138-197),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]450,[H']450-C-terminales Lysin post-translational gekappt
ASK #42711	
Chemical Abstract Service Nr.	1357920-84-3
Molgewicht	577.7326
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₄ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Belizatinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS

	2. Bezeichnung	4-Fluor- <i>N</i> -(6-([4-(2-hydroxypropan-2-yl)piperidin-1-yl)methyl]-1-{ <i>cis</i> -4-[(propan-2-yl)carbamoyl]cyclohexyl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)benzamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42712		
	Chemical Abstract Service Nr.	1611493-60-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1616340-10-3
	Formelstamm	(C21-H17-F3-N3-O5) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	449.3799
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ F ₃ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Bictegravir
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	USNCT; EUCTR; USAN; Pharmavista; AdisInsight; PubChem; ChemSpider; EUTCT; CAS; ICTRP; ChemIDplus; GlnAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,13 <i>aR</i>)-8-Hydroxy-7,9-dioxo- <i>N</i> -[(2,4,6-trifluorphenyl)methyl]-2,3,4,5,7,9,13,13 <i>a</i> -octahydro-2,5-methanopyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazepin-10-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista[korr]
ASK #42713		
	Chemical Abstract Service Nr.	1453067-91-8
	Molgewicht	144000
	Bruttoformel	C ₆₄₁₂ H ₉₉₀₆ N ₁₆₉₀ O ₂₀₁₈ S ₃₈
	Vorzugsbezeichnung	Bleselumab
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']QLQLQESGPG LLKPSETLSL TCTVSGGSIS SPGYGGWIR QPPGKGLEWI GSIYKSGSTY HNPSLSKSRVT ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCTRP VVRYFGWFDP WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDPKP SNTKVDKRV SKYGPPCPPC PAPEFEGGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTPPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS SALAWYQKPK GKAPKLLIYD ASNLESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-97,148-204,262-322,368-426),[L,L'] (23-88,133-193),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (135-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42714		
	Chemical Abstract Service Nr.	1262414-04-9
	Molgewicht	453.5307
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Cenerimod
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-3-{4-[5-(2-Cyclopentyl-6-methoxypyridin-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-3-yl]-2-ethyl-6-methylphenoxy}propan-1,2-diol
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42715		

Chemical Abstract Service Nr.	1509916-03-3
Molgewicht	162000
Bruttoformel	C ₇₂₀₈ H ₁₁₁₃₈ N ₁₉₀₆ O ₂₂₄₁ S ₅₄
Vorzugsbezeichnung	Cergutuzumab amunaleukin
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	[H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT EFGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTKTGEATY VEEFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARWD FAYYVEAMDY WGQGTITVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCAPEAAG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALGAPIEKTI SKAKGQPREP QVCTLPSPSRD ELTKNQVSL SCAVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGGSFFL VSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [H'] ^(fused to IL2) QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT EFGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTKTGEATY VEEFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARWD FAYYVEAMDY WGQGTITVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCAPEAAG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALGAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPCRD ELTKNQVSLW CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG GGGGSGGGGS GGGGSAPASS STKKTQLQLE HLLDLQML NGINNYKNPK LTRMLTAKFA MPKKATELKH LQCLEEELKP LEEVLNGAQ S KNFHLRPRDL ISNINVIVLE LKGSETTFMC EYADETATIV EFLNRWITFA QSIISTLT [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASAAVG TYVAWYQKP GKAPKLLIYS ASYRKRGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCHQ YYTYPLFTFG QGKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] ^(22-96,148-204,265-325,371-429) ,[H'] ⁽⁵²³⁻⁵⁷⁰⁾ ,[L,L'] ^(23-88,135-195) ,[H-H'] ^(230-230',233-233') ,[H-L,H'-L'] ⁽²²⁴⁻²¹⁵⁾ -Heptadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]451-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42716

Chemical Abstract Service Nr.	1438492-26-2
Molgewicht	512.6957
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₈ N ₁₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ciraparantag
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ , <i>N</i> ^{1'} -[Piperazin-1,4-diylbis(propan-3,1-diyl)]bis-L-argininamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1),N(1')-[Piperazin-1,4-diylbis(propan-1,3-diyl)]bis-L-argininamid

ASK #42717

Chemical Abstract Service Nr.	1644388-83-9
Formelstamm	C22-H48-N12-O2 . x C2-H4-O2
Molgewicht	873.0089
Bruttoformel	C ₃₄ H ₇₂ N ₁₂ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Ciraparantagacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ , <i>N</i> ^{1'} -[Piperazin-1,4-diylbis(propan-3,1-diyl)]bis-L-argininamid-acetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #42719	
Chemical Abstract Service Nr.	1024828-77-0
Formelstamm	(C36-H52-N7-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	679.8493
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₃ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Difelikefalin
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; CAS; ChemIDplus; ChemSpider; GlnAS; PubChem
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(D-phenylalanyl-D-phenylalanyl-D-leucyl-D-lysyl)piperidin-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42721

Chemical Abstract Service Nr.	931395-42-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1018447-57-8; 1018478-61-9; 931395-47-0
Molgewicht	553.698
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₇ N ₉ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dusquetid
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	L-Arginyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-prolyl-L-alaninamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42722

Chemical Abstract Service Nr.	1314472-89-3
Formelstamm	C3222-H4964-N846-O983-S23 (C2-H4-O)x
Molgewicht	71900
Bruttoformel	C ₃₂₁₆ H ₄₉₅₄ N ₈₄₆ O ₉₈₂ S ₂₃
Vorzugsbezeichnung	Efpegmatropin
International Nonproprietary Name	INNv.L115:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; Pharmavista; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	1 FPTIPLSRFL DNAMLRAHRL HQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LUYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDNTS HNDDALLKNY GLLYCFRKDM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F 191 (hGH), 9',9" PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229',229" (IgG4-Fc), 11',11":43',103':43",103":53,165:149',207':149",207":182,189-Heptakis(disulfid), nicht glycosyliert, nicht phosphoryliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von <i>Escherichia coli</i> , N ^{1,9'} -[Polyethylenglycol- <i>O,O'</i> -diylbis(propan-3,1-diyl)]-verknüpft
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Wachstumshormon (Somatotropin, rekombinant, human) und Immunglobulin-G4-Fc-Fragment-Dimer (human, nicht glycosyliert), hergestellt mit <i>Escherichia coli</i> , verknüpft mit einer Polyethylenglycol-Derivat-Brücke: N(alpha.1),N(1.9')-[omega-(Oxypropan-1,3-diyl)-alpha-(propan-1,3-diyl)poly(oxyethylen)]-Wachstumshormon (human)-Immunglobulin-G4-Fc-Fragment (human) (IGHG4*01 H-CH2-CH3)-(9'-229')-Peptid-(11'-11")-disulfid-Dimer-Konjugat; Somatotropin-Fc-PEG

ASK #42723

Chemical Abstract Service Nr.	1610943-06-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₃₄ H ₉₉₄₀ N ₁₇₂₄ O ₂₀₄₇ S ₄₅
Vorzugsbezeichnung	Emicizumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H(anti-F9a)]QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS YYDIQWVRQA PGKGLEWVSS ISPSGQSTYY RREVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARRT GREYGGGWYF DYWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLS VVTVPSSSLG TQTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPK KDTLMISRTPEVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKQPREPQ

VYTLPPSQKE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGSSFFLY SKLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNRYT QKSLSLSP [H'(anti-F10)]QVQLVQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT DNNMDWVRQA PGQGLEWMDG INTRSGGSIY NEEFQDRVIM TVDKSTDTAY MELSSLRSED TATYHCARRK SYGYYLDEWG EGTLLTVSSA STKGPSVFP L APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TTPAVLQSSG LYSLSVTVV PSSSLGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQESL SLSP [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCKASRNIE RQLAWYQQKP GQAPPELLIYQ ASRKESGVPD RFSGSRYGTD FTLTISSLQP EDIATYYCQQ YSDPPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H](22-96,150-206,264-324,370-428),[H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-225',232-228'),[H-L](137-214),[H'-L'](133-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42724

Chemical Abstract Service Nr.	1152747-82-4
Molgewicht	398.4986
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enerisant
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[1-(4-{3-[(2 <i>R</i>)-2-Methylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phenyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl](morpholin-4-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42725

Chemical Abstract Service Nr.	1108743-60-7
Molgewicht	560.6375
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₄ F ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Entrectinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; NCI.Dict; USAN; ChemSpider; CAS; EUCTR; AdisInsight; Pharmavista; EUTCT; PubChem; MeSH; GlnAS; NCI.Thesaurus; USNCT; ICTRP; Orph.Desig.:FDA-2014-12-22
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-[(3,5-Difluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -indazol-3-yl}-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-[(oxan-4-yl)amino]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[5-(3,5-Difluorbenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-yl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-2-(tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-4-ylamino)benzamid; N-[5-(3,5-Difluorbenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-yl]-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-[(tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-4-yl)amino]benzamid; N-[5-[(3,5-Difluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -indazol-3-yl]-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-(oxan-4-ylamino)benzamid; N-[5-(3,5-Difluorbenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-yl]-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-(tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-4-ylamino)benzamid

ASK #42726

Chemical Abstract Service Nr.	1593673-23-4
Molgewicht	452.5857
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Etripamil
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS

2. Bezeichnung	Methyl[3-(2-[[[(4S)-4-cyano-4-(3,4-dimethoxyphenyl)-5-methylhexyl](methyl)amino]ethyl]benzoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42727	
Chemical Abstract Service Nr.	1092977-61-1
Molgewicht	278.3898
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Evenamid
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	2-[[2-(3-Butoxyphenyl)ethyl]amino]-N,N-dimethylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42728	
Chemical Abstract Service Nr.	870964-67-3
Formelstamm	(C24-H25-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	374.4754
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Evocalcet
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	{4-[(3S)-3-[[[(1R)-1-(Naphthalen-1-yl)ethyl]amino]pyrrolidin-1-yl]phenyl}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42729	
Chemical Abstract Service Nr.	945531-77-1
Molgewicht	337.3923
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ezutromid
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	5-(Ethansulfonyl)-2-(naphthalen-2-yl)-1,3-benzoxazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42730	
Chemical Abstract Service Nr.	1234137-51-9
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₅₀ H ₉₉₃₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₂₄ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Ifabotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYWMNWVRQA PGQGLEWMGD IYPGSGNTNY DEKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARGG YYEDFDSWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLTQTQYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPPKPD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSF LSASVGDRTV ITCRASQGI SYLAWYQQKP EKAPKRLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDFATYYCGQ YANYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96, 145-201, 262-322, 368-426), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (227-227', 230-230'), [H-L, H'-L'] (221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298, [H']298-Asn-M ⁴ -glycosyliert, fucosylierter Komplex der bi-antennären CHO-Typ-Glykane	
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Fibatuzumab
ASK #42731		
	Chemical Abstract Service Nr.	1499251-18-1
	Molgewicht	16248.1706
	Bruttoformel	C ₅₂₀ H ₆₇₉ F ₂₁ N ₁₇₅ O ₃₀₉ P ₄₃ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Fitusiran
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{30-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)-14,14-bis[16-(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)-5,11-dioxo-2,16-dioxa-6,10-diazahehexadecyl]-12,19,25-trioxo-16,30-dioxa-13,20, (P- <i>RS</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-(P- <i>RS</i>)-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoruridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl und (P- <i>RS</i>)-2'- <i>O</i> -Methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-(P- <i>RS</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorguanlyl (1:43) [small interfering RNA (siRNA), inhibiert die Produktion von Antithrombin in der Leber]	
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42732		
	Chemical Abstract Service Nr.	1609016-97-8
	Formelstamm	(C520-H636-F21-N175-Na43-O309-P43-S6)43 ⁻ 43Na ⁺
	Molgewicht	17193.3893
	Bruttoformel	C ₅₂₀ H ₆₃₆ F ₂₁ N ₁₇₅ Na ₄₃ O ₃₀₉ P ₄₃ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Fitusiran-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{30-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)-14,14-bis[16-(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)-5,11-dioxo-2,16-dioxa-6,10-diazahehexadecyl]-12,19,25-trioxo-16,30-dioxa-13,20, (P- <i>RS</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-(P- <i>RS</i>)-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoruridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl und (P- <i>RS</i>)-2'- <i>O</i> -Methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-(P- <i>RS</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorguanlyl (1:43) [small interfering RNA (siRNA), inhibiert die Produktion von Antithrombin in der Leber]	
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42733		
	Chemical Abstract Service Nr.	1182215-65-1

ASK #42734	
Chemical Abstract Service Nr.	851666-89-2
Molgewicht	2096.4636
Bruttoformel	C ₉₄ H ₁₅₀ N ₃₂ O ₂₁ S
Vorzugsbezeichnung	Graunimotid
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	L-Lysyl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-lysyl-L-leucyl-L-seryl-L-histidyl-L-leucyl-L-glutaminyl-L-methionyl-L-histidyl-L-seryl-L-arginyl-L-lysyl-L-histidin; humanes Wilms Tumorprotein (WT33) (332-347)-peptid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

Chemical Abstract Service Nr.	1299440-37-1
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₄ H ₁₀₀₄₈ N ₁₇₃₂ O ₂₀₄₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Inebilizumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EQVLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SSWMNWVRQA PGKGLEWVGR IYPGDGDTNY NVKFKGRFTI SRDDSKNSLY LQMNSLKTED TAVYYCARGS FITTVRDFDY WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TYPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']EIVLTQSPDF QSVTPKEKVT ITCRASESDV TFGISFMNWF QQKPDQSPKL LIHEASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIN SLEAEDAATY YCQQSKEVPF TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLT STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'][(22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'][(23-92,138-198),[H-H'][(230-230',233-233'),[H-L,H'-L'][(224-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

Chemical Abstract
Service Nr. 340013-96-9

Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₆ H ₉₉₆₀ N ₁₇₀₄ O ₂₀₂₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	(¹³¹ I)lodderlotuximab biotin
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLKESGPG LVAPSQSLSI TCTVSGFSLT DYGVRWIRQP PGKGLEWLGV IWGGGSTYYN SALKSRLSIS KDNSKSQVFL KMNSLQTDDET AMYYCAKEKR RGYYYAMDYW GQGTSTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKAEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']ENVLTQSPAI MSASPGKEVT MTCRASSSVS SSYLHWYQQK SGASPKLWIY STSNLASGVP ARFSGSGSGT SYSLTISSVE AEDAATYYCQ QYSGYPLTFG GGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPBREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'](22-95,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen, Tyr partiell radiomarkiert als 3-[¹³¹ I]Iodtyrosin, biotinyliert

ASK #42737

Chemical Abstract Service Nr.	1357527-05-9
Molgewicht	17700.1742
Bruttoformel	C ₇₉₆ H ₁₂₄₀ N ₂₀₄ O ₂₃₄ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Isunakinra
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	APVRSLLNCRI WDVNQKTFYL RNNQLVAGYL QGPNVNLEEK FSMSFVQGE SNDKIPVALG LKEKNLYLSC VLKDDKPTLQ LESVDPKNYP KKKMEKRFVF NKIEINNKE FESAQFPNWF LCTAMEADQP VSLTNMPDEG VMVTKFYMQF VSS

ASK #42738

Chemical Abstract Service Nr.	1469876-18-3
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₆ H ₉₉₇₄ N ₁₇₁₈ O ₂₀₀₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Labetuzumab govitecan
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; GlnAS; IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; CAS; USAN; Pharmavista; PubChem; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG VVQPGRSRLR SCSASGFDTT TYWMSWVRQA PGKGLEWIGE IHPDSSTINY APSLKDRFTI SRDNAKNTLF LQMDSLRPED TGVYFCASLY FGFPWFAYWG QGTPVTVSSA STKCPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP ETCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDELASVGDRTV ITCKASQDVG TSWAWYQQKP GKAPKLLIYW TSTRHTGVPS RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDIATYYCQQ YSLYRSFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Disulfid-Brücken und an den durchschnittlich 6 freien Cys-Resten potenziell <i>S</i> -substituiert mit (3 <i>RS</i>)-1-[(4-[[[1-[(34 <i>S</i>)-38-Amino-34-[(4-[[[(4 <i>S</i>)-4,11-diethyl-9-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl]oxy}carbonyl)oxy)methyl]phenyl]carbamoyl]-28,3

Zitat Bezeichnung 2 INN.SF

ASK #42739

Chemical Abstract Service Nr.	1391726-30-9
--------------------------------------	--------------

	Molgewicht	143000
	Bruttoformel	C ₆₃₃₈ H ₉₇₉₀ N ₁₆₉₄ O ₁₉₈₈ S ₄₂
	Vorzugsbezeichnung	Landogrozumab
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGLTFS RYPMSWVRQA PGKGLVWVSA ITSSGGSTYY SDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARLP DYWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQUEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLG [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASSVS SSYLHWYQQK PGQAPRLLIY STSNLVAGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ HHSGYHFTFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,140-196,254-314,360-418),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](219-219',222-222'),[H-L,H'-L'](127-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]290,[H']290-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42740	Chemical Abstract Service Nr.	1548439-51-5
	Molgewicht	35864.7938
	Bruttoformel	C ₁₁₃₂ H ₁₄₂₆ N ₄₂₂ O ₇₀₈ P ₁₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Lefitolimod
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS
	2. Bezeichnung	DNA-basierter Immunmodulator-Wirkstoff: Cyclo-(3' 5')[2'-desoxy-(A-A-A-A-C-G-T-T-C-T-T-C-G-G-G-G-C-G-T-T-C-T-T-A-G-G-T-G-G-T-A-A-C-C-C-C-T-A-G-G-G-G-T-T-A-C-C-A-C-C-T-T-C-A-T-T-G-G-A-A-A-A-C-G-T-T-C-T-T-C-G-G-G-G-C-G-
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	DNA, Cyclo[d(AAAACGTTCT TCGGGGCGTT CTTAGGTGGT AACCCCTAGG GGTTACCACC TTCATTGGAA AACGTTCTTC GGGGCGTTCT TAGGTGGTAA CCCCTAGGGG TTACCACCTT CATTG
ASK #42741	Chemical Abstract Service Nr.	1600492-21-4
	Molgewicht	43800
	Vorzugsbezeichnung	Marzeptacog alfa (aktiviert)
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	2. Bezeichnung	[L(1-152)]ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHTGTKR SCRCHEGYSL LADGVSCNAT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GR [H(153-406)]IVGGKVCP KGECPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWWVS AAHCFDKIKN WRNLI AVLGE HDLSEHDGDE QSRRAVQVII PSTYVPGTTN HDIALRLRHQ PVVLTDHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGRLLDR GATALELQVL NVPRLMTQDC LQQSRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSGGPHAT HYRGTWYLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu35-4-carboxyliert, Asp63-(3 <i>R</i>)-3-hydroxyliert, Ser52,Ser6,Asn128,Asn145,Asn322-glycosyliert
ASK #42742		

Chemical Abstract Service Nr.	1570067-55-8
Molgewicht	18800
Vorzugsbezeichnung	Mecapegfilgrastim
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	MTPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQGDGA ALQEKLCATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSYRVLRL HLAQP, 37,43:65,75-Bis(disulfid), Met1-pegyliert

ASK #42743

Chemical Abstract Service Nr.	1453084-37-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1401992-35-5
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₂ H ₁₀₀₀₆ N ₁₇₁₄ O ₂₀₂₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Mirvetuximab soravtansin
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VVKPGASVKI SCKASGYTFT GYFMNWVKQS PGQSLEWIGR IHPYDGDFTY NQKFQ GKATL TVDKSSNTAH MELLSLTSED FAVYYCTRYD GS RAMDYWGQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIVLTQSPLS LAVSLGQPAI ISCKASQSVS FAGTSLMHWY HQKPGQQPRL LIYRASNLEA GVPDRFSGSG SKTDFTLTIS PVEAEDAATY YCQQSREYPY TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFPYPREKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96,145-201,262-322,368-426), [L,L'] (23-92,138-198), [H-H'] (227-227',230-230'), [H-L,H'-L'] (221-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), (2 <i>RS</i>)-4-[2-(5-(((2 <i>S</i>)-1-(((1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,16 <i>E</i> ,18 <i>E</i> ,20 <i>R</i> ,21 <i>S</i>)-11-Chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1 ^{10,14} .0 ^{3,5}]hexacosa-10,12,14 an N ⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten

ASK #42744

Chemical Abstract Service Nr.	1228763-95-8
Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₅₁₄ H ₁₀₀₀₄ N ₁₇₂₄ O ₂₀₄₄ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Monalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWMNWVRQA PGQGLEWMGR IDPYDSETHY AQKLQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSSD TAVYYCARGG YDFDVGTLYW FFDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSST LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASENIY SYLAWYQQKP GKAPKLLIYN AKTLAEGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYGTPRTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'] (22-96,152-208,266-326,372-430), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (231-231',234-234'), [H-L,H'-L'] (139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42745

Chemical Abstract Service Nr.	1613055-09-6
Vorzugsbezeichnung	Nadorameran
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	an mRNA molecule encoding the rabies virus glycoprotein RAV-G containing elements for expression within eukaryotic cells; manufactured by enzymatic <i>in vitro</i> transcription from linearized plasmid DNA
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #42746

Chemical Abstract Service Nr.	209219-38-5
Formelstamm	(C ₂₉ -H ₃₅ -N ₄ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	520.6199
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₆ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Nastorazepid
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	3-({[(3 <i>R</i>)-5-Cyclohexyl-1-(3,3-dimethyl-2-oxobutyl)-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepin-3-yl]carbamoyl}amino)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42747

Chemical Abstract Service Nr.	1372784-20-7
Formelstamm	[(C ₂₆ -H ₃₄ -N ₂ -O ₁₂) _a . (C ₁₄ -H ₂₀ -N-Na-O ₁₁) _b] _n . H ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Natriumcinhyaluronat
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	Natriumsalz der teilweise mit 3-{{(2 <i>E</i>)-3-Phenylprop-2-enoyl}oxy}propan-1-amin amidifizierten Hyaluronsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42748

Chemical Abstract Service Nr.	1443004-16-7
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₄ H ₁₀₀₉₀ N ₁₇₇₀ O ₂₀₂₄ S ₃₆
Vorzugsbezeichnung	Navivumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKTSGYSFS TYGVSWVRQA PGQGPEWVGW ISAYTGITDY AQKFQGRVTL TTDATTATAF LDLRSLRPDD TATYFCARDK VQGRVEVGSG GRHDYWGQGT LVIVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEG LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']EVVLTQSPGT

LALPPGERAT LSCRASHRVG STYIAWYQQK SGQAPRRLIY GASNRATDIP DRFSGSGSGT DFTLTIRRL PEDSAVYYCQ QFSVSPWTFG QGTRVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT
 ASVVCLLNNF YPBREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
 [H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-*N*⁴-glycosyliert,
 [H]456,[H']456-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42749

Chemical Abstract Service Nr.	1254032-66-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1628418-15-4; 1715937-96-4
Molgewicht	453.5323
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Netarsudil
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; PubChem; ChemSpider; EUTCT; AdisInsight; USNCT; EUCTR; USAN; ICTRP; CAS; DrugInfo; Pharmavista; ChemIDplus; GlnAS
2. Bezeichnung	((4-[(2 <i>S</i>)-3-Amino-1-(isochinolin-6-ylamino)-1-oxopropan-2-yl]phenyl)methyl)(2,4-dimethylbenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,4-Dimethylbenzoesäure-{4-[(2 <i>S</i>)-3-amino-1-(isochinolin-6-ylamino)-1-oxopropan-2-yl]phenyl}methylester; 4-[(2 <i>S</i>)-3-Amino-1-(6-isochinolinylamino)-1-oxo-2-propanyl]benzyl-2,4-dimethylbenzoat

ASK #42750

Chemical Abstract Service Nr.	1474034-05-3
Molgewicht	554.7109
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₄ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Omaveloxolon
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Cyano-3,12-dioxo-28-noroleana-1,9(11)-dien-17-yl)-2,2-difluorpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42751

Chemical Abstract Service Nr.	1351337-07-9
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₄₄ H ₁₀₀₉₄ N ₁₇₃₄ O ₂₀₂₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Obiltoxaximab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGPE LKKPGASVKV SCKDSGYAFS SSWMNWVRQA PGQGLEWIGR IYPGDGDTNY NGKFQGRVTI TADKSSSTAY MELSSLRSED TAVYFCARSG LLRYAMDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSIRTP ETCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L.L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDIR NYLNWYQQKP GKAVKLLIYY TSRLLPVPS RFSGSGSGTD YSLTISSQEQ EDIGTYFCQQ GNTLPWTFGQ GTKVEIRRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA

SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert	
ASK #42752	
Chemical Abstract Service Nr.	1422268-07-2
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₀₆ H ₉₈₉₆ N ₁₇₀₈ O ₂₀₁₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Opicinumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS AYEMKWVRQA PGKGLEWVSV IGPSGGFTFY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCATEG DNDAFDIWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNSA YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIQMTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GAAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPMYTFG QGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn nicht glycosyliert wegen [H]300,[H']300-Ala
ASK #42753	
Chemical Abstract Service Nr.	946415-13-0
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₈₀ H ₉₈₃₄ N ₁₇₁₀ O ₂₀₀₈ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Pamrevlumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EGQLVQSGGG LVHPGGSLRL SCAGSGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVSG IGTGGGTYST DSVKGRFTIS RDNANKNSLYL QMNSLRAEDM AVYYCARGDY YGSGSFFDCW GQGTTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCPC PAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNSYPPTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-95,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]109,[H']109-Cys post-translationale Cysteinylierung entweder mit Cys, Cys-Gly, Glutathion oder keine Cysteinylierung
ASK #42754	
Chemical Abstract Service Nr.	1233363-33-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1637218-00-8; 1827673-41-5
Formelstamm	C28-H20-N4-O5 (C2-H4-O) _n , n = ca. 45
Molgewicht	2474.8474

Bruttoformel	C ₁₁₈ H ₂₀₀ N ₄ O ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Pegcantratinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; FDA-SRS; MeSH; Pharmavista; GlnAS; CAS; DrugInfo; ChemIDplus; ICTRP; PubMed; AdisInsight
2. Bezeichnung	(5' <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>R</i>)-9-Methyl-3'-[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl) _n - -yl]-2,3,11,12-tetrahydro-1 <i>H</i> ,9 <i>H</i> -spiro[9,12-epoxydiindolo[1,2,3- <i>fg</i> :3',2',1'- <i>kl</i>]pyrrolo[3,4- <i>l</i>][1,6]benzodiazocin-10,5'-[1,3]oxazolidin]-1,2',4'-trion, n = ca. 45
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr.]; INN.CN[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5' <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>R</i>)-9-Methyl-3'-[alpha-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)]-2,3,11,12-tetrahydro-1 <i>H</i> ,9 <i>H</i> -spiro[9,12-epoxydiindolo[1,2,3- <i>fg</i> :3',2',1'- <i>kl</i>]pyrrolo[3,4- <i>l</i>][1,6]benzodiazocin-10,5'-oxazolidin]-1,2',4'-trion

ASK #42755

Chemical Abstract Service Nr.	152918-18-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	215462-30-9
Molgewicht	510.2857
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ IN ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Piclidenoson
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-Desoxy-1-(6-[[[(3-iodphenyl)methyl]amino]-9 <i>H</i> -purin-9-yl)- <i>N</i> -methyl- -D-ribofuranuronamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42756

Chemical Abstract Service Nr.	1610761-46-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₉₀ H ₁₀₀₅₂ N ₁₇₃₆ O ₂₀₁₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Plozalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS AYAMNWVRQA PGKGLEWVGR IRTKNNNYAT YYADSVKDRF TISRDDSKNT LYLQMNSLKT EDTAVYYCTT FYGNGVWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELAGAPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCKSSQSL DSDGKTFLLNW FQQRPGQSPR RLIYLVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGHFPT YTFGQGTGLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'] (22-98,144-200,261-321,367-425),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (226-226',229-229'),[H-L,H'-L'] (220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42757

Chemical Abstract Service Nr.	1242087-93-9
--------------------------------------	--------------

	Molgewicht	762.8964
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₀ N ₈ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Ravidasvir
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	Methyl{N-[(2S)-1-[(2S)-2-[5-(6-{2-[(2S)-1-[(2S)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl]pyrrolidin-2-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)naphthalin-2-yl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]pyrrolidin-1-yl]-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]pyrrolidin-2-yl}pyrrolidin-1-yl}-3-methyl-1-oxobutan-2-yl}pyrrolidin-1-yl}
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42758	Chemical Abstract Service Nr.	1569263-06-4
	Molgewicht	145000
	Bruttoformel	C ₆₄₈₄ H ₁₀₀₀₄ N ₁₇₁₆ O ₂₀₂₄ S ₃₈
	Vorzugsbezeichnung	Rinucumab
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']QLQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIT SSSYYWGWIR QPPGKGLEWI GSIYYRGSTN YNPSLKSRVT ISVDSSKNQF YLKVSSVTAV DTAVYYCARQ NGAARPSWFD PWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVNDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSVQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPDT ISLSPGERAT LSCRASQSIG SIYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRVTGIP DRFSVSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ HYGISPFTFG PGTKVDIRRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H']((22-97,149-205,263-323,369-427),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((136-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]449,[H']449-C-terminales Lysin post-translational gekappt
ASK #42759	Chemical Abstract Service Nr.	1612838-76-2
	Molgewicht	146000
	Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₉₉₉₂ N ₁₇₂₀ O ₂₀₁₆ S ₄₄
	Vorzugsbezeichnung	Risankizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DQTIHWMRQA PGQGLEWIGY IYPRDDSPKY NENFKGKVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAIPD RSGYAWFIYW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPEAAGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCL VKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASRDVA IAWAWYQQKPK GKVPKLLIYW ASTRHTGVPS RFSGSGSRTD FTLTISSLQP EDVADYFCHQ YSSYPFTFGS GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQGLSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42760

Chemical Abstract Service Nr.	1613506-32-3
Molgewicht	49000
Vorzugsbezeichnung	Rivabazumab pegol
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	eINNV.L114:Corr.CN; IMGT/mAb-DB; eINN.L75; CAS; eINNV.L113
2. Bezeichnung	[H]EVQLVESGGG VVQPGRSRLR SCAASGFTFS NYPMHVVRQA PGKGLEWVAV ISYDGSEKWKY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LEMNSLRPED TAVYYCARNR GDIYYDFTYA MDIWGGQTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSSDKT HTCPPCPA [L]DIQLTQSPST LSASVGDSVT ITCRASEGVD RWLAWYQQKP GRAPKLLIYD ASTLQSGVPS RFSGSGSGTE FSLTISSLQP DDVATYYCQH FWGTPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGES, [H](22-96,151-207),[L](23-88,134-194)-Tetrakis(disulfid), [H]233,[H]236-Cys-pegyliert

ASK #42761

Chemical Abstract Service Nr.	1613313-01-1
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₁₆ H ₉₉₀₀ N ₁₇₀₀ O ₂₀₂₈ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Rovalpituzumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTYTGEPTY ADDFKGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARIG DSSPSDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCASQSVS NDVWVYQQKP GQAPRLLIY ASNRYTGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ DYTSPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,145-201,263-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42762

Chemical Abstract Service Nr.	1613313-09-9
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₁₆ H ₉₉₀₀ N ₁₇₀₀ O ₂₀₂₈ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Rovalpituzumab tesirin
International Nonproprietary Name	INNV.L114:Corr.CN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTYTGEPTY ADDFKGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARIG DSSPSDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT

ASK #42763	<p>LSCKASQSVS NDVVWYQQKP GQAPRLLIYY ASNRYTGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ DYTPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,145-201,263-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), ein oder zwei der intermolekularen Disulfidbrücken liegen nicht vor, durchschnittlich sind 2 Cys über eine Thioetherbindung mit dem Wirkstoff verbunden, [L,L']214,[H,H']221,[H,H']227,[H,H']230-Cys potenziell S-(1^{11a}S,9¹¹S,9^{11a}S,16S,19S,52^{3RS})-9¹¹-Hydroxy-1⁷,9⁷-dimethoxy-1²,9²,16-trimethyl-1⁵,9⁵,10,15,18,21,49,52²,52⁵-nonaoxo-19-(propan-2-yl)-1⁵,1^{11a},9¹¹,9^{11a}-tetrahydro-1¹<i>H</i>,9¹<i>H</i>,9⁵<i>H</i>-2,8,11,24,27,30,33,37,40,43,46,49,52,55,58,61,64,67,70,73,76,79,82,85,88,91,94,97,100,103,106,109,112,115,118,121,124,127,130,133,136,139,142,145,148,151,154,157,160,163,166,169,172,175,178,181,184,187,190,193,196,199,202,205,208,211,214,217,220,223,226,229,232,235,238,241,244,247,250,253,256,259,262,265,268,271,274,277,280,283,286,289,292,295,298,301,304,307,310,313,316,319,322,325,328,331,334,337,340,343,346,349,352,355,358,361,364,367,370,373,376,379,382,385,388,391,394,397,400,403,406,409,412,415,418,421,424,427,430,433,436,439,442,445,448,451,454,457,460,463,466,469,472,475,478,481,484,487,490,493,496,499,502,505,508,511,514,517,520,523,526,529,532,535,538,541,544,547,550,553,556,559,562,565,568,571,574,577,580,583,586,589,592,595,598,601,604,607,610,613,616,619,622,625,628,631,634,637,640,643,646,649,652,655,658,661,664,667,670,673,676,679,682,685,688,691,694,697,700,703,706,709,712,715,718,721,724,727,730,733,736,739,742,745,748,751,754,757,760,763,766,769,772,775,778,781,784,787,790,793,796,799,802,805,808,811,814,817,820,823,826,829,832,835,838,841,844,847,850,853,856,859,862,865,868,871,874,877,880,883,886,889,892,895,898,901,904,907,910,913,916,919,922,925,928,931,934,937,940,943,946,949,952,955,958,961,964,967,970,973,976,979,982,985,988,991,994,997,1000)-modifiziert</p>	
	Chemical Abstract Service Nr.	1491917-83-9
	Molgewicht	146000
	Bruttoformel	C ₆₄₉₆ H ₉₉₈₆ N ₁₇₀₂ O ₂₀₁₆ S ₄₂
	Vorzugsbezeichnung	Sacituzumab govitecan
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	eINN.L75; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS; eINNv.L113
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVKQA PGQGLKWMGW INTYTGEPTY TDDFKGRFAF SLDTSVSTAY LQISSLKADD TAVYFCARGG FGSSYWYFDV WGQGS�VTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYCKKVSNNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFIYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGSGFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRLV ITCKASQDVS IAWAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPD RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ HYITPLTFGA GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Sp2/0-Maus-Myelom-Zellen, drei der intermolekularen Disulfidbrücken liegen nicht vor, durchschnittlich sind 6 Cys über eine Thioetherbindung mit dem Wirkstoff verbunden, [L,L']214,[H,H']224,[H,H']230,[H,H']233-Cys potenziell (3 <i>RS</i>)-1-[(4-[[[1-[(34 <i>S</i>)-38-Amino-34-[(4-[[[[(4 <i>S</i>)-4,11-diethyl-9-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl]oxy}carbonyl)oxy)methyl]phenyl)carbamoyl]-28,31,32,35,38,41,44,47,50,53,56,59,62,65,68,71,74,77,80,83,86,89,92,95,98,101,104,107,110,113,116,119,122,125,128,131,134,137,140,143,146,149,152,155,158,161,164,167,170,173,176,179,182,185,188,191,194,197,200,203,206,209,212,215,218,221,224,227,230,233,236,239,242,245,248,251,254,257,260,263,266,269,272,275,278,281,284,287,290,293,296,299,302,305,308,311,314,317,320,323,326,329,332,335,338,341,344,347,350,353,356,359,362,365,368,371,374,377,380,383,386,389,392,395,398,401,404,407,410,413,416,419,422,425,428,431,434,437,440,443,446,449,452,455,458,461,464,467,470,473,476,479,482,485,488,491,494,497,499,502,505,508,511,514,517,520,523,526,529,532,535,538,541,544,547,550,553,556,559,562,565,568,571,574,577,580,583,586,589,592,595,598,601,604,607,610,613,616,619,622,625,628,631,634,637,640,643,646,649,652,655,658,661,664,667,670,673,676,679,682,685,688,691,694,697,700,703,706,709,712,715,718,721,724,727,730,733,736,739,742,745,748,751,754,757,760,763,766,769,772,775,778,781,784,787,790,793,796,799,802,805,808,811,814,817,820,823,826,829,832,835,838,841,844,847,850,853,856,859,862,865,868,871,874,877,880,883,886,889,892,895,898,901,904,907,910,913,916,919,922,925,928,931,934,937,940,943,946,949,952,955,958,961,964,967,970,973,976,979,982,985,988,991,994,997,1000)-modifiziert
ASK #42764	Chemical Abstract Service Nr.	149709-44-4
	Formelstamm	(C22-H23-N-O5)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	383.4376
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Sacubitrilat
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-5-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-(3-carboxypropanamido)-2-methylpentansäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42765	Chemical Abstract Service Nr.	259206-53-6
	Molgewicht	1923.0902
	Bruttoformel	C ₈₂ H ₁₁₉ N ₂₃ O ₂₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Solnatid

International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	L-Cysteinylglycyl-L-glutaminy-L-arginyl-L- -glutamyl-L-threonyl-L-prolyl-L- -glutamylglycyl-L-alanyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-lysyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-tyrosyl-L-cystein-(1 17)-disulfide
ASK #42766	
Chemical Abstract Service Nr.	254740-64-2
Molgewicht	592.7488
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sparsentan
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4'-[(2-Butyl-4-oxo-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-3-yl)methyl]-N-(4,5-dimethyl-1,2-oxazol-3-yl)-2'-(ethoxymethyl)[1,1'-biphenyl]-2-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42767	
Chemical Abstract Service Nr.	263251-78-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1613729-81-9
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₀ -N ₆ -O ₁₁) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	580.5445
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₆ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Tavilermid
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	3-[(4 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-7-(4-Aminobutyl)-4-[(carboxymethyl)carbamoyl]-14-nitro-6,9,12-trioxo-3,4,5,6,7,8,9,10,11,12-decahydro-2 <i>H</i> -1,5,8,11-benzoxatriazacyclotetradecin-10-yl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42768	
Chemical Abstract Service Nr.	1460213-99-3
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₀ -N ₆ -O ₁₁) ²⁻ 2H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	617.0054
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ ClN ₆ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Tavilermidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	3-[(4 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-7-(4-Aminobutyl)-4-[(carboxymethyl)carbamoyl]-14-nitro-6,9,12-trioxo-3,4,5,6,7,8,9,10,11,12-decahydro-2 <i>H</i> -1,5,8,11-benzoxatriazacyclotetradecin-10-yl]propansäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42769	
Chemical Abstract Service Nr.	942195-55-3
Molgewicht	387.38
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ F ₂ N ₃ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Tegoprazan
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	7-[[[(4S)-5,7-Difluor-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-4-yl]oxy]-N,N,2-trimethyl-1H-benzimidazol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42770	
Chemical Abstract Service Nr.	781613-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	874286-84-7; 950774-05-7
Molgewicht	491.3853
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ Cl ₂ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tesevatinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	N-(3,4-Dichlor-2-fluorphenyl)-6-methoxy-7-[[[(3aR,5r,6aS)-2-methyloctahydrocyclopenta[c]pyrrol-5-yl]methoxy]chinazolin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42771	
Chemical Abstract Service Nr.	1000599-06-3
Formelstamm	C24-H25-Cl2-F-N4-O2 . C7-H8-O3-S
Molgewicht	663.5869
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₃ Cl ₂ FN ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tesevatinibtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L75,v.L18)
2. Bezeichnung	N-(3,4-Dichlor-2-fluorphenyl)-6-methoxy-7-[[[(3aR,5r,6aS)-2-methyloctahydrocyclopenta[c]pyrrol-5-yl]methoxy]chinazolin-4-amin-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42772	
Chemical Abstract Service Nr.	1572943-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1670289-39-0
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₀₀ H ₉₈₄₄ N ₁₇₃₂ O ₁₉₉₂ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Tezepelumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGt/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QMQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFR TYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNKHY ADSVKGRFTI TRDNSKNTLN LQMNSLRAED TAVYYCARAP QWELVHEAFD IWGQGTMVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSNFGT QTYTCNVDHK PSNTKVDKTV ERKCCVECPP CPAPPVAGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST FRVVSVLTVV HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP APIEKTISKT KGQPREPVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPMLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']SYVLTQPPSV SVAPGQTARI

ASK #42773

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 1648593-83-2

	Molgewicht	144000
	Bruttoformel	C ₆₃₇₄ H ₉₈₈₄ N ₁₆₉₆ O ₂₀₁₈ S ₄₆
	Vorzugsbezeichnung	Trevogrumab
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQVLESGGD LVQPGGSLRL SCAASGFTFS AYAMTWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGSAYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTVY LQMNSLRAED TAVYYCAKD G AWKMSGLDVW GQGTTVIVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDPKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']DIQMTQSPAS LSASVGDRTV ITCRASQDIS DYLAWYQQKP GKIPRLLIYT TSTLQSGVPS RFRGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYYCQK YDSAPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42776	Chemical Abstract Service Nr.	1436390-64-5
	Molgewicht	145000
	Bruttoformel	C ₆₄₂₈ H ₉₉₃₀ N ₁₆₉₈ O ₂₀₂₆ S ₄₄
	Vorzugsbezeichnung	Vadastuximab talirin
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYDINWVRQA PGQGLEWIGW IYPGDGSTKY NEKFKAATL TADTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCASGY EDAMDYWGQG TTVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPCV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV INCKASQDIN SYLSWFQQKP GKAPKTLIYR ANRLVDGVPS RFSGSGSGQD YTLTISSLQP EDFATYYCLQ YDEFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]239,[H']239-Cys <i>S</i> ²³⁹ , <i>S</i> ^{239'} -bis[(2 ^{11a} S,8 ^{11a} S,12S,15S,23 ³ RS)-1 ⁴ ,2 ⁷ ,8 ⁷ -Trimethoxy-12-methyl-2 ⁵ ,8 ⁵ ,11,14,17,23 ² ,23 ⁵ -heptaoxo-15-(propan-2-yl)-2 ⁵ ,2 ^{11a} ,8 ⁵ ,8 ^{11a} -tetrahydro-2 ¹ H,8 ¹ H-3,7-dioxa-10,13,16-triaza-2(2,8),8(8,2)-bis(modifiziert
ASK #42777	Chemical Abstract Service Nr.	1492823-75-2
	Molgewicht	109000
	Bruttoformel	C ₄₈₈₃ H ₇₄₇₈ N ₁₃₆₆ O ₁₄₀₆ S ₂₈
	Vorzugsbezeichnung	Velmanase alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; EUCTR; ICTRP; AdisInsight
	2. Bezeichnung	GGYETCPTVQ PNMLNVHLLP HTHDDVGWLK TVDQYFYGIK NDIQHAGVQY ILDSVISALL ADPTRRFIYV EIAFFSRWWH QQTNATQEVV RDLVRQGRLE FANGGWVMND EAATHYGAIV DQMTLGLRFL EDTFGNDGRP RVAWHIDPFG HSREQASLFA QMGFDGFFFG RLDYQDKWVR MQKLEMEQVW RASTSLKPPT ADLFTGVLPN GYNPPRNLCW DVLCDVQPLV EDPRSPEYNA KELVDYFLNV ATAQGRRYRT NHTVMTMGSD FQYENANMWF KNLDKLIRLV NAQQAQGSSV HVLYSTPACY LWELNKANLT WSVKHDDFFP YADGPHQFWT

GYFSSRPALK RYERLSYNFL QVCNQLEALV GLAANVGPYG SGDSAPLNEA MAVLQHDDAV SGTSRQHVAN DYARQLAAGW GPCEVLLSNA LARLRGFKDH FTFCQQLNIS ICPLSQTAAR
 FQVIVYNPLG RKNVWMLVRLP VSEGVFVVKD PNGRTVPSDV VIFPSSDSQA HPELLFSAS LPALGFSTYS VAQVPRWKPK ARAPQIPRR SWSPALTEN EHIRATFDPD TGLLMEIMNM
 NQQLLLPVRQ TFFWYNASIG DNESDQASGA YIFRPNQKKP LPVSRWAQIH LVKTPLVQEV HQNFSAWCSQ VVRLYPGQRH LELEWSVGPI PVGDTWGKEV ISRFDTPLET KGRFYTDSNG
 REILERRRDY RPTWKLNQTE PVAGNYYPVN TRIYITDGNM QLTVLTDTSQ GGSSLRDGS LELMVHRRLLK DDGRGVSEPL MENGSGAWVR GRHLVLLDTA QAAAAGHRL AEQEVLPAPV
 VLAPGGGAAY NLGAPPRTQF SGLRRDLPPS VHLLTLASWG PEMVLLRLEH QFVGEDSGR NLSAPVTNL RDLFSTFTIT RLQETTLVAN QLREAASRLK WTTNTGTPH QTPYQLDPAN
 ITLEPMEIRT FLASVQWKEV DG, 6,309:219,224:363,423:444,452 Tetrakis(disulfid), potentiell
 Asn84,Asn261,Asn318,Asn448,Asn596,Asn602,Asn643,Asn717,Asn783,Asn881,Asn940-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42778

Chemical Abstract Service Nr.	1228585-88-3
Molgewicht	410.5126
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vesatolimod
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-Amino-2-butoxy-8-({3-[(pyrrolidin-1-yl)methyl]phenyl)methyl}-7,8-dihydropteridin-6(5 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42779

Chemical Abstract Service Nr.	1025216-57-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1193738-43-0
Formelstamm	(C ₃₈ -H ₅₀ -N ₃ -O ₁₂ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	805.9544
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₁ N ₃ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Volixibat
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3- <i>O</i> -Benzyl-6- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl)- <i>N</i> -(3-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-butyl-7-(dimethylamino)-3-ethyl-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1 ⁶ -benzothiepin-5-yl]phenyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42780

Chemical Abstract Service Nr.	1431935-92-0
Formelstamm	(C ₃₈ -H ₅₀ -N ₃ -O ₁₂ -S ₂) ⁻ K ⁺
Molgewicht	844.0448
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₀ KN ₃ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Volixibat-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3- <i>O</i> -Benzyl-6- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl)- <i>N</i> -(3-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-butyl-7-(dimethylamino)-3-ethyl-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1 ⁶ -benzothiepin-5-yl]phenyl]harnstoff-Kaliumsa (1:1)

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42781	
Chemical Abstract Service Nr.	1436861-97-0
Formelstamm	(C13-H20-N5-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	391.4001
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Zidebactam
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-7-Oxo-2-{2-[(3 <i>R</i>)-piperidin-3-carbonyl]hydrazincarbonyl}-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]hydrogensulfat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42782

Chemical Abstract Service Nr.	1268714-50-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₂₀ H ₉₉₂₂ N ₁₇₁₈ O ₂₀₁₀ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Carotuximab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVKLEESGGG LVQPGGSMKL SCAASGFTFS DAWMDWVRQS PEKGLEWVAE IRSKASNHAT YYAESVKGRF TISRDDSKSS VYLQMNSLRA EDTGIYYCTR WRRFFDSWGQ GTTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPRDELT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']QIVLSQSPAI LSASPGKVT MTCRASSSVS YMHWYQQKPG SSPKPWIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTSY SLTISRVEAE DAATYYCQQW SSNPLTFGAG TKLELKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-98,145-201,262-322,368-426),[L,L'] (23-87,133-193),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42783

Chemical Abstract Service Nr.	54863-37-5
Molgewicht	133.1689
Bruttoformel	C ₄ H ₇ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dapansutril
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	3-(Methansulfonyl)propannitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42784

Chemical Abstract Service Nr.	1204317-86-1
Molgewicht	490.6768
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₂ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Edasalonexent
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(4 <i>Z</i> ,7 <i>Z</i> ,10 <i>Z</i> ,13 <i>Z</i> ,16 <i>Z</i> ,19 <i>Z</i>)-Docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenamido]ethyl}-2-hydroxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42785	
Chemical Abstract Service Nr.	249503-25-1
Molgewicht	265.2685
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Galidesivir
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-2-(4-Amino-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-7-yl)-5-(hydroxymethyl)pyrrolidin-3,4-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42786	
Chemical Abstract Service Nr.	313368-91-1
Molgewicht	393.497
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lumateperon
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[(6 <i>bR</i> ,10 <i>aS</i>)-3-methyl-2,3,6 <i>b</i> ,9,10,10 <i>a</i> -hexahydro-1- <i>H</i> -pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[1,2,3- <i>de</i>]chinoxalin-8(7 <i>H</i>)-yl]butan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #42787	
Chemical Abstract Service Nr.	666843-10-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1169392-26-0
Molgewicht	564.671
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₄ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Mizagliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-{[3-(4-[[3-(^{-D} -Glucopyranosyloxy)-5-(propan-2-yl)-1- <i>H</i> -pyrazol-4-yl]methyl]-3-methylphenoxy)propyl]amino}-2,2-dimethylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42788	
Chemical Abstract Service Nr.	706809-20-3
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₅ F-N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	431.4573
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ FN ₃ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Alalevonadifloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5S)-8-[4-(L-Alanyloxy)piperidin-1-yl]-9-fluor-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42789	
Chemical Abstract Service Nr.	2147729-21-1
Formelstamm	C20-H30-N4-O2 . 2 Cl-H . 2.5 H2-O
Molgewicht	476.4379
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ Cl ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pracinostatdihydrochlorid 2.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]- <i>N</i> -hydroxyprop-2-enamid-hydrochlorid (1:2) 2.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pracinostathydrochlorid-Hydrat (1:2:2,5)
ASK #42790	
Chemical Abstract Service Nr.	1346623-17-3
Molgewicht	581.6435
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₅ F ₄ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Avacopan
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-[4-(Cyclopentylamino)phenyl]-1-(2-fluor-6-methylbenzoyl)- <i>N</i> -[4-methyl-3-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42791	
Chemical Abstract Service Nr.	1378549-07-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1430857-41-2
Formelstamm	(C179-H216-N52-O101-P17-S17)17 ⁻ 17H ⁺
Molgewicht	5800.7121
Bruttoformel	C ₁₇₉ H ₂₃₃ N ₅₂ O ₁₀₁ P ₁₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Bazlitoran
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYLMNWVRQA PGKGLEWLAN IQEDGIEKY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREP SHYDILTGYD
YYYGMDVWVGQ GTTIVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPTVTSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY
GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSEQDEPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ
PREPQVYTL PPSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS
LSAVCGDVRV ITCRASQGR NDLGWYQQK GKAPKRLIA ASLQSGVPS RFSGSGSGTE FILTVSSLQV EDFATYYCLQ YNSNPFTFGP GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ,
[H,H'](22-96,155-211,269-329,375-433),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](142-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42795

Chemical Abstract Service Nr.	1079043-55-2
Formelstamm	C ₁₈ -H ₁₉ -(2)H ₆ -N-O (C ₁₈ -H ₁₉ -D ₆ -N-O, M = 277,4342 g/mol)
Molgewicht	277.4348
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Deudextromethorphan
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; DrugInfo; EUTCT; FDA-SRS; (ICTRP); USAN; ChemSpider; CAS; (USNCT); Pharmavista; ChemIDplus; GlnAS; (EUCTR); PubChem
2. Bezeichnung	3-(² H ₃)Methoxy-17-(² H ₃)methyl- <i>ent</i> -morphinan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	d-Dextromethorphan; 3-[[((2)H)Methoxy]-17-[(2)H)methyl]- <i>ent</i> -morphinan; (9alpha,13alpha,14alpha)-17-(Methyl-d)-3-(methyl-d-oxy)morphinan; 3-(Trideuteriomethoxy)-17-(trideuteriomethyl)- <i>ent</i> -morphinan; (9alpha,13alpha,14alpha)-17-((2)H)Methyl-3-[(2)H)methoxy)morphinan; (+)-3-d-Methoxy-17-d-methyl-(9alpha,13alpha,14alpha)-morphinan; (+)-3-(Methoxy-d)-17-(methyl-d)-(9alpha,13alpha,14alpha)-morphinan

ASK #42796

Chemical Abstract Service Nr.	1092457-65-2
Molgewicht	1681.8863
Bruttoformel	C ₆₅ H ₁₀₄ N ₁₈ O ₂₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Dolcanatid
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	1D,16D-[3-L-Glutaminsäure]humanes Uroguanylin: S ⁴ ,S ¹² :S ⁷ ,S ¹⁵ -Dicyclo(D-asparaginyll-L- -aspartyl-L- -glutamyl-L-cysteinyl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-cysteinyl-L-valyl-L-asparaginyll-L-valyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L-threonylglycyl-L-cysteinyl-D-leucin)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42797

Chemical Abstract Service Nr.	1629605-31-7
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₇₈ H ₉₈₅₀ N ₁₆₉₄ O ₂₀₁₀ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Domagrozumab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVST ISSGGSYTSY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKQD YAMNYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGAPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMEHA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSTPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY

PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
 [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid),
 [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von
 Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO),[H]446,[H']446-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42798

Chemical Abstract Service Nr.	519187-23-6
Molgewicht	291.4084
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Edonerpip
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	DrugInfo; ChemIDplus; CAS; Pharmavista; AdisInsight; GlnAS; ChemSpider; PubChem; FDA-SRS
2. Bezeichnung	1-{3-[2-(1-Benzothiophen-5-yl)ethoxy]propyl}azetidin-3-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista; eINN.CN; PubChem
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[3-(2-Benzo[b]thien-5-ylethoxy)propyl]-3-azetidinol; 1-[3-[2-(Benzo[b]thiophen-5-yl)ethoxy]propyl]azetidin-3-ol; 1-{3-[2-(1-Benzothiophen-5-yl)ethoxy]propyl}-3-azetidinol

ASK #42799

Chemical Abstract Service Nr.	1632006-28-0
Molgewicht	466.4734
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ F ₃ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Esaxerenon
International Nonproprietary Name	INNv.L116:Corr.CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>P</i>)-1-(2-Hydroxyethyl)- <i>N</i> -[4-(methansulfonyl)phenyl]-4-methyl-5-[2-(trifluormethyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42800

Chemical Abstract Service Nr.	492447-54-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1215219-81-0
Molgewicht	2055.4881
Bruttoformel	C ₉₀ H ₁₆₃ N ₂₇ O ₂₅ S
Vorzugsbezeichnung	Fexapotid
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	L-Isoleucyl-L- aspartyl-L-glutaminy-L-glutaminy-L-valyl-L-leucyl-L-seryl-L-arginyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-leucin
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	IDQQVLSRIK LEIKRCL; Ile-Asp-Gln-Gln-Val-Leu-Ser-Arg-Ile-Lys-Leu-Glu-Ile-Lys-Arg-Cys-Leu; H-Ile-Asp-Gln-Gln-Val-Leu-Ser-Arg-Ile-Lys-Leu-Glu-Ile-Lys-Arg-Cys-Leu-OH

ASK #42801

Chemical Abstract Service Nr.	1609252-56-3
Formelstamm	C90-H163-N27-O25-S . 5(C2-H-F3-O2)

Molgewicht	2625.6049
Bruttoformel	C ₁₀₀ H ₁₆₈ F ₁₅ N ₂₇ O ₃₅ S
Vorzugsbezeichnung	Fexapotidtriflutat
International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L64)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	L-Isoleucyl-L- -aspartyl-L-glutaminy-L-glutaminy-L-valyl-L-leucyl-L-seryl-L-arginyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-leucin-trifluoracetat (1:5)
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	H-Ile-Asp-Gln-Gln-Val-Leu-Ser-Arg-Ile-Lys-Leu-Glu-Ile-Lys-Arg-Cys-Leu-OH . 5 FC-COH; Fexapotid-trifluoracetat; IDQQVLSRIK LEIKRCL . 5 CFCOH
ASK #42802	
Chemical Abstract Service Nr.	1522051-90-6
Formelstamm	C16-H10-(18)F-N3
Molgewicht	262.2722
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₀ FN ₃
Vorzugsbezeichnung	Flortaucipir (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	7-[6-(¹⁸ F)Fluorpyridin-3-yl]-5 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42803	
Chemical Abstract Service Nr.	515138-06-4
Formelstamm	(C25-H22-F3-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	504.5213
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₃ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Fonadelpar
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	{[5-Methyl-3-(2-{4-(propan-2-yl)-2-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-thiazol-5-yl}ethyl)-1,2-benzoxazol-6-yl]oxy}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42804	
Chemical Abstract Service Nr.	1578199-75-3
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₉₂ H ₉₈₅₄ N ₁₆₈₆ O ₂₀₁₈ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Galcanezumab
	INN.L76

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFG NYWMQWVRQA PGQGLEWMGA IYEGTGKTVY IQKFADRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARLS DYVSGFGYWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDPKPSN TKVDRVESK YGPPCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSTIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASKDIS KYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSGYHSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GDALPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42805	
Chemical Abstract Service Nr.	1639325-43-1
Formelstamm	(C524-H651-F16-N173-O316-P43-S6)43 ⁻ 43H ⁺
Molgewicht	16300.3229
Bruttoformel	C ₅₂₄ H ₆₉₄ F ₁₆ N ₁₇₃ O ₃₁₆ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Givosiran
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	PubMed; CAS; Pharmavista; PubChem; GlnAS; ICTRP; FDA-SRS; EUTCT; Orph.Desig.:EU/3/16/1731; AdisInsight; ChemIDplus; USNCT; EUCTR
2. Bezeichnung	<i>sense</i> -[[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42806	
Chemical Abstract Service Nr.	1426055-14-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1620330-74-6
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₆₈ H ₁₀₀₁₆ N ₁₇₂₈ O ₂₀₁₂ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Lanadelumab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS HYIMMWVRQA PGKGLEWVSG IYSSGGITVY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAYRR IGVPRRDEFD IWGGGTMTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKLSLSLP G [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITCRASQIS SWLAWYQQKP GKAPKLLIYK ASTLESQVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ YNTYWTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,149-206,266-326,372-430),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42807

Chemical Abstract Service Nr.	1622327-38-1
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₈ H ₉₉₃₈ N ₁₇₀₂ O ₂₀₂₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Laprituximab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VAKPGASVKL SCKASGYTFT SYWMQWVKQR PGQGLECIGT IYPGDGDDTY TQKFQ GKATL TADKSSSTAY MQLSSLRSED SAVYYCARYD APGYAMDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTL MISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIN NYLAWYQHHP GKGP KLLIHY TSTLHPGIPS RFGSGSGGRD YSFSISSLEP EDIATYYCLQ YDNLLYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'] (22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42808

Chemical Abstract Service Nr.	1622327-37-0
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₈ H ₉₉₃₈ N ₁₇₀₂ O ₂₀₂₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Laprituximab emtansin
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VAKPGASVKL SCKASGYTFT SYWMQWVKQR PGQGLECIGT IYPGDGDDTY TQKFQ GKATL TADKSSSTAY MQLSSLRSED SAVYYCARYD APGYAMDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTL MISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIN NYLAWYQHHP GKGP KLLIHY TSTLHPGIPS RFGSGSGGRD YSFSISSLEP EDIATYYCLQ YDNLLYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'] (22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42809

Chemical Abstract Service Nr.	1640969-63-6
Vorzugsbezeichnung	Lenadogen nolparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	a non-replicating single stranded DNA recombinant adenoassociated virus (rAAV) serotype 2 containing human wt MT- <i>ND4</i> cDNA that encodes NADH Dehydrogenase subunit 4, under the control of the cytomegalovirus immediate early (CMVie) promoter in an intron-containing expression cassette (beta globin intron, <i>HBB2</i>), flanked by the viral inverted terminal repeats from AAV2/2

ASK #42810

Chemical Abstract Service Nr.	1337966-73-0
-------------------------------	--------------

Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₃₈ H ₉₉₀₆ N ₁₇₁₄ O ₂₀₅₆ S ₅₆
Vorzugsbezeichnung	Olendalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYSMDWVRQA PGQGLEWMGA IHLNTGYTNY NQKFKGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARGF YDGYSPMDYW GQGTTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDHKPS NTKVDKTVR KCCVECPPCP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRASESD SYGNSFMHWY QKPKGKAPKL LIYRASNLGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLQPEDFATY YCQSNEDPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-96,147-203,260-320,366-424),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((134-218)-Octadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lendalizumab
ASK #42811	
Chemical Abstract Service Nr.	1246525-59-6
Vorzugsbezeichnung	Mesmulogen ancovavicec
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	a non-replicating recombinant vaccinia virus, based on the Modified Vaccinia Virus Ankara (MVA) strain, carrying sequences coding for the expression of the human Mucine 1 (MUC1) antigen and human Interleukin 2 (IL2), under the control of pH5R and p7.5 vaccinia promoters, respectively
ASK #42812	
Chemical Abstract Service Nr.	1619970-39-6
Molgewicht	19300
Bruttoformel	C ₈₆₀ H ₁₃₄₉ N ₂₂₉ O ₂₅₅ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Mipeginterferon alfa-2b
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	CDLPQTHSLG SRRTLMLLAQ MRRISLFSCL KDRHDFGFPO EEFGNQFQKA ETIPVLHEMI QQIFNLFSTK DSSAAWDETL LDKFYTELYQ QLNDLEACVI QGVGVTTETPL MKEDSILAVR KYFQRITLYL KEKKYSPCAW EVVRAEIMRS FSLSTNLQES LRSKE, 1,98:29,138-Bis(disulfid), durchschnittlich 5 der Aminogruppen Cys1,Lys31,Lys49,Lys70,Lys83,Lys112,Lys121,Lys131,Lys133,Lys134,Lys164 sind potenziell pegyliert
ASK #42813	
Chemical Abstract Service Nr.	1453084-36-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₂ H ₁₀₀₀₆ N ₁₇₁₄ O ₂₀₂₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Mirvetuximab

International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VVKPGASVKI SCKASGYTFT GYFMNWVKQS PGQSLEWIGR IHPYDGDFTY NQKFQ GKATL TVDKSSNTAH MELLSTSED FAVYYCTRYD GSRAMDYWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIVLTQSPLS LAVSLGQPAI ISCKASQSVS FAGTSLMHWY HQKPGQQPRL LIYRASNLEA GVPDRFSGSG SKTDFTLTIS PVEAEDAATY YCQQSREYPY TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLISKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42814	
Chemical Abstract Service Nr.	1691240-78-4
Molgewicht	859.0403
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₂ N ₆ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Nafithromycin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,3' <i>1</i> 'Z,3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,15 <i>R</i> ,15a <i>S</i>)-15-Ethyl-8-methoxy-4,6,8,10,12,15a-hexamethyl-2,5,11,13-tetraoxo- <i>N</i> -{[(1 <i>S</i>)-1-[5-(pyridin-2-yl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]ethoxy}-9-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-1H-benzothiazol-5-yl]oxy]decandioat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42815	
Chemical Abstract Service Nr.	311768-81-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	856888-82-9
Molgewicht	881.1037
Bruttoformel	C ₅₂ H ₆₈ N ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Dinalbuphinsebacat
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	Bis[17-(cyclobutylmethyl)-4,5 -epoxy-6 ,14-dihydroxymorphinan-3-yl]decandioat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nalbuphinsebacat
ASK #42816	
Chemical Abstract Service Nr.	1622327-39-2
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₆₈ H ₉₈₉₂ N ₁₇₀₄ O ₁₉₈₈ S ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Naratuximab

International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQVQESGPG LVAPSQTLSI TCTVSGFSLT TSGVSWVRQP PGKGLEWLGV IWGDGSTNYH PSLKSRLSIK KDHSKSQVFL KLNSLTAADT ATYYCAKGGY SLAHWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSVSVGERVT ITCRASENIR SNLAWYQQKP GKSPKLLVNV ATNLADGVPS RFSGSGSGTD YSLKINSIQP EDFGTYYCQH YWGTTWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'](22-95,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42817	
Chemical Abstract Service Nr.	1607824-64-5
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₆₈ H ₉₈₉₂ N ₁₇₀₄ O ₁₉₈₈ S ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Naratuximab emtansin
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	[H,H']QVQVQESGPG LVAPSQTLSI TCTVSGFSLT TSGVSWVRQP PGKGLEWLGV IWGDGSTNYH PSLKSRLSIK KDHSKSQVFL KLNSLTAADT ATYYCAKGGY SLAHWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSVSVGERVT ITCRASENIR SNLAWYQQKP GKSPKLLVNV ATNLADGVPS RFSGSGSGTD YSLKINSIQP EDFGTYYCQH YWGTTWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'](22-95,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42818	
Chemical Abstract Service Nr.	1251537-11-7
Molgewicht	304.3808
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Navamepent
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Propan-2-yl[(5 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,10 <i>E</i> ,12 <i>R</i>)-5,12-dihydroxypentadeca-8,10-dien-6,14-diynoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42819	
Chemical Abstract Service Nr.	1638338-43-8
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₁ H ₉₉₈₁ N ₁₇₁₉ O ₂₀₃₀ S ₅₄
Vorzugsbezeichnung	Navicixizumab
	INN.L76

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN; AdisInsight; ChemIDplus; PubMed; IMGT/mAb-DB; DrugInfo; Pharmavista; GlnAS

2. Bezeichnung

[H(anti-DLL4)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKI SCKASGYSFT AYYIHVWKQA PGQGLEWIGY ISNYNRATNY NQKFKGRVTF TDDTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARDY DYDVGMDYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKTVK CCVECPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTL PPREEMTKNQ VSLTCLVEGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSG SFFLYSELTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [H'(anti-VEGFA)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYWMHWVRQA PGQGLEWMDG INPSNGRTSY KEKFKRRVTL SVDKSSSTAY MELSSLRSDD TAVYFCTIHY DDKYYPLMDY WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPVAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKP SNTKVDKTVE RKCCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREKMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLKS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT ISCRASESVD NYGISFMKWF QQKPGQPPKL LIYAASNQGS GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQQSKEVPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL STLTLKADY EKHVKYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H](22-96,146-202,259-319,365-423),[H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](221-223',222-224',225-227',228-230'),[H-L](133-218),[H'-L'](135-218)- (Typ A), -[H-H'](133-224',222-135',225-227',228-230'),[H-L](221-218),[H'-L'](223-218)- (Typ B), -[H-H'](133-223',222-224',225-227',228-230'),[H-L](221-218),[H'-L'](135-218)- (Typ A/B) und -[H-H'](221-135',222-224',225-227',228-230'),[H-L](133-218),[H'-L'](223-218)-Octadecakis(disulfid) (Typ A/B') und möglicherweise weitere isomere Typen, [H]Asn295,[H']Asn297-*N*⁴-glycosyliert mit komplexen Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42820

Chemical Abstract Service Nr. 1269181-69-2

Molgewicht 449.6282

Bruttoformel C₂₈H₃₉N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Nicodicosapent

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-[2-[(5Z,8Z,11Z,14Z,17Z)-Icosa-5,8,11,14,17-pentaenamido]ethyl]pyridin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42821

Chemical Abstract Service Nr. 1401028-24-7

Molgewicht 386.5508

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Oliceridin

International Nonproprietary Name INN.L76

2. Bezeichnung *N*-[(3-Methoxythiophen-2-yl)methyl]-2-[(9*R*)-9-(pyridin-2-yl)-6-oxaspiro[4.5]decan-9-yl]ethan-1-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42822

Chemical Abstract Service Nr. 1261491-89-7

Molgewicht 481.6221

Bruttoformel C₂₆H₄₃NO₇

Vorzugsbezeichnung Olumacostatglasaretil

International Nonproprietary Name INN.L76

2. Bezeichnung {2-[(2-Ethoxy-2-oxoethyl)(methyl)amino]-2-oxoethyl}[5-(tetradecyloxy)furan-2-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
----------------------------	--------

ASK #42823

Chemical Abstract Service Nr.	1187451-41-7
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₁ -N ₆ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	478.5236
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Omidenepag
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	((6-[(N-[4-(1 <i>H</i> -Pyrazol-1-yl)phenyl)methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]pyridin-2-yl)amino)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42824

Chemical Abstract Service Nr.	1187451-19-9
Molgewicht	520.6033
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Omidenepag-Isopropyl
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(6-[(N-[4-(1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)phenyl)methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]pyridin-2-yl)amino)acetat]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42825

Chemical Abstract Service Nr.	1340593-59-0
Molgewicht	527.3943
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₆ F ₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Oteseconazol
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)-1,1-difluor-3-(1 <i>H</i> -1,2,3,4-tetrazol-1-yl)-1-{5-[4-(2,2,2-trifluorethoxy)phenyl]pyridin-2-yl}propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42826

Chemical Abstract Service Nr.	202484-91-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1352967-54-4
Formelstamm	(C ₁₇₇ -H ₂₀₇ -N ₆₃ -O ₁₁₀ -P ₁₇) ¹⁷⁻ 17H ⁺
Molgewicht	5520.5825
Bruttoformel	C ₁₇₇ H ₂₂₄ N ₆₃ O ₁₁₀ P ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Prexigebersen
International Nonproprietary	INN.L76

Name	
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2'-Desoxyadenylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42827	
Chemical Abstract Service Nr.	1638935-72-4
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₄ H ₉₉₇₆ N ₁₇₁₆ O ₂₀₂₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Vonlerolizumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DSYMWSVVRQA PGQGLEWIGD MYPDNGDSSY NQKFRERVTI TRDTSTSTAY LELSSLRSED TAVYYCVLAP RWFYFSVWQQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSRLRSGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GHTLPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pogalizumab
ASK #42828	
Chemical Abstract Service Nr.	1523164-68-2
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₅₆ H ₉₉₂₈ N ₁₇₁₆ O ₂₀₁₄ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Prezalumab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMSWVRQA PGKGLEWVAY IKQDGNEKYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG ILWFGDLPTF WGQGTTLTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKP SNTKVDKTV RKCCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS NWLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YDSYPRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',224-224',227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-214)-Octadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42829	
Chemical Abstract Service Nr.	934240-30-9

	Molgewicht	314.3541
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ FN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Vixotrigin
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-{4-[(2-Fluorphenyl)methoxy]phenyl}pyrrolidin-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Raxatrigin; (5 <i>R</i>)-5-{4-[(2-Fluorbenzyl)oxy]phenyl}-L-prolinamid; (2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[4-(2-Fluorbenzyloxy)phenyl]pyrrolidin-2-carbonsäureamid
ASK #42830	Chemical Abstract Service Nr.	934240-31-0
	Formelstamm	C18-H19-F-N2-O2 . Cl-H
	Molgewicht	350.815
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClFN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Vixotriginhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L78)
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-{4-[(2-Fluorphenyl)methoxy]phenyl}pyrrolidin-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Raxatriginhydrochlorid; (5 <i>R</i>)-5-{4-[(2-Fluorbenzyl)oxy]phenyl}-L-prolinamidhydrochlorid (1:1); (2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[4-(2-Fluorbenzyloxy)phenyl]pyrrolidin-2-carbonsäureamid-hydrochlorid
ASK #42831	Chemical Abstract Service Nr.	1224104-08-8
	Molgewicht	1135.1114
	Bruttoformel	C ₄₈ H ₃₈ F ₈ N ₈ O ₈ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Redaporfin
	International Nonproprietary Name	INN.L76
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	3,3',3'',3'''-(7,8,17,18-Tetrahydroporphyrin-5,10,15,20-tetrayl)tetrakis(2,4-difluor- <i>N</i> -methylbenzolsulfonamid)
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42832	Chemical Abstract Service Nr.	1233953-61-1
	Molgewicht	148000
	Bruttoformel	C ₆₆₀₈ H ₁₀₁₅₆ N ₁₇₃₂ O ₂₀₆₄ S ₄₄
	Vorzugsbezeichnung	Refanezumab
		INN.L76

International
Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTYTGEPTY ADDFTGRFVF SLDTSVSTAY LOISSLKAED TAVYYCARNP INYYGINYEG YVM DYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVTPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELAGAPSVF LFPPKPKDTL MISRTEPVC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYP SDIAVEW ESNGQPENNY KTT PPVLDS D GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSHSVL YSSNQKNYLA WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFLT ISSLQAEDVA VYCHQYLSS LTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-94,139-199),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42833

Chemical Abstract Service Nr.	1627519-84-9
Molgewicht	48900
Bruttoformel	C ₂₁₆₆ H ₃₃₃₅ N ₅₇₉ O ₆₉₁ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Rivabazumab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H]EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS NYPMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYDGSEKWY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LEMNSLRPED TAVYYCARNR GDIYYDFTYA MDIWQGQTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVTVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSSDKT HTCPCPA [L]DIQLTQSPST LSASVGDSVT ITCRASEGVD RWLAWYQQKP GRAPKLLIYD ASTLQSGVPS RFSGSGSGTE FSLTISSLQP DDVATYYCQH FWGTPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGES, [H](22-96,151-207),[L](23-88,134-194)-Tetrakis(disulfid)

ASK #42834

Chemical Abstract Service Nr.	882569-97-3
Molgewicht	1331.7683
Bruttoformel	C ₆₈ H ₁₂₂ N ₁₂ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Ruclosporin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Cyclo[L-alanyl-D-alanyl- <i>N</i> -methyl-L-leucyl- <i>N</i> -methyl-L-leucyl- <i>N</i> -methyl-L-valyl-(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hydroxy- <i>N</i> ,4-dimethyl-L-2-amino-oct-6-enoyl-L-2-aminobutanoyl-(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -methyl-2-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]glycyl]
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; INN.CN; USAN.CN2

ASK #42835

Chemical Abstract Service Nr.	1535963-91-7
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₄₀ H ₉₇₇₆ N ₁₆₈₄ O ₂₀₂₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Satralizumab
	INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB: USAN

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCAVSGHSIS HDHAWSWVRQ PPGEGLLEWIG FISYSGITNY NPSLQGRVTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARSL ARTTAMDYWG EGTLTVTSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAAIGCLVKDE YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TTPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVHDKPSN TKVDKTVKRC SCVECPPOCPA PPVAGSVNVL FPPPKQKDTLM ISPTPEVTCV VVDVDSQEDP VQFNWYVDVG EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVVHED WLNGKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTLR PSQEEMTNKQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSG SFFLYSKLTV DKSRWQEGNV FCSGVMEHAL HAHYTKQSLS LSP [L,L']DIQMOTQSPSS LSAVSGDSVT ITCQASTDIS SHLNWYQQKP GKAPELLIYY GSHLLSGVPS RFSGSGSGTD FTFTISSLEA EDAATYYCGQ GNRLPYTFGQ GTKVEIERTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWVK DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'] (22-96, 146-202, 259-319, 365-423), [L,L'] (23-88, 134-194), [H,H'] (225-225', 228-228'), [H-L, H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295, [H']295-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Sapelizumab
----------------	-------------

ASK #42836

Chemical Abstract
Service Nr. 2028265-17-8

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 1638746-88-9

Formelstamm (C73-H92-Cl-N18-O21-S2)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 1660.2264

Bruttoformel $\text{C}_{73}\text{H}_{95}\text{ClN}_{18}\text{O}_{21}\text{S}_2$

Vorzugsbezeichnung Satoreotidtrizoxetan

International Nonproprietary Name	INN.L76
---	---------

2. Bezeichnung S^2, S^7 -Cyclo[*N*-(4*R*)-4-[4,7-bis(carboxymethyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]-4-carboxybutanoyl]-4-chlor-*L*-phenylalanyl-*D*-cysteinyl-4-[(4*S*)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-*L*-phenylalanyl-4-(carbamoylaminyl)

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[korr.]; INN.CN[korr.]; ROMP2018[korr.]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Satoreotid trizoxetan; (2R)-5-[(2S)-1-((4R,7S,10S,13R,16S,19S)-10-(4-Aminobutyl)-4-[(2R)-1-amino-3-(4-hydroxyphenyl)-1-oxo-2-propenyl]carbamoyl)-13-[4-(carbamoylamino)benzyl]-16-[4-((4S)-2,6-dioxohexahydro-4-pyridin-2(1H)-ylidene)-5-oxo-4,5,6,8-tetrahydro-2H-pyrimidin-2-ylidene]butan-2-yl)]pentan-2-one; Satoreotid-trizoxetan; NODAGA-Cpa-D-Cys-Aph(Hor)-D-Aph(Cbm)-Lys-Thr-Cys-D-Tyr-NH [Aph = 4-NH-Phe; Cbm = carbamoyl; Cpa = 4-Cl-Phe; Hor = L-hydroorotylyl; NODAGA = (4R)-4-[4,7-bis(carboxymethyl)-2-methoxy-2H-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-6-yl]butanoic acid]

ASK #42837

Chemical Abstract Service Nr. 1610537-15-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1598419-61-4

Molgewicht	399.3395
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{17}\text{F}_4\text{N}_3\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung	Seviteronel
---------------------------	-------------

International Nonproprietary Name	INN.L76
--	---------

Zitat Bezeichnung 1	CAS
---------------------	-----

2. Bezeichnung (1*S*)-1-[6,7-Bis(difluormethoxy)naphthalin-2-yl]-2-methyl-1-(1*H*-1,2,3-triazol-4-yl)propan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

ASK #42838

Chemical Abstract Service Nr.	1123837-84-2
Molgewicht	629.6763
Bruttoformel	C ₃₃ H ₂₉ F ₂ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sitravatinib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Fluor-4-{{2-(5-{{[(2-methoxyethyl)amino]methyl}pyridin-2-yl)thieno[3,2- <i>b</i>]pyridin-7-yl}oxy}phenyl)- <i>N</i> -(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42839

Chemical Abstract Service Nr.	51838-34-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	202661-76-5
Formelstamm	[(C15-H20-O6)x . (C3-H4-O2)y]n y:x = ca. 1000
Vorzugsbezeichnung	Talinexomer
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Poly[(prop-2-ensäure)-co-({2-ethyl-2-[(prop-2-enoyloxy)methyl]propan-1,3-diyl}di(prop-2-enoat))]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42840

Chemical Abstract Service Nr.	1608122-71-9
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₆ H ₁₀₀₆₀ N ₁₇₄₈ O ₂₀₀₀ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Tamtuvmab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVKLLSESGGG LVQPGGSMRL SCAGSGFTFT DFMNWIRQP AGKAPEWLGF IRDKAKGYTT EYNPSVKGRF TISRDNTQNM LYLMQNTLRA EDTATYYCAR EGHTAAPFDY WGQGLTVTVS SASTTAPSVF PLAPSCGSTS GSTVALACLV SGYFPEPVTW SWNSGSLTSG VHTFPSVLQS SGLYSLSSMV TVPSSRWPE TFTCNVAHPA SKTKVDKVPV KRENGRVPRP PDCPKCPAPE MLGGPSVFIF PPKPKDTLLI ARTPEVTCVV VDLDPEDPEV QISWFVDGKQ MQTAKTQPRE EQFNGTYRVV SVLPIGHQDW LKGKQFTCKV NNKALPSPIE RTISKARGQA HQPSVYVLP SREELSKNTV SLTCLIKDFF PPDIDVEWQS NGQQEPESKY RTTPPQLDED GSYFLYSKLS VDKSRWQRGD TFICAVMHEA LHNHYTQKSL SHSPGK [L,L']DIKMTQSPSF LSASVGDRVT LNCKASQNI KYLNWYQKQL GESPKLLIYN TNNLQTGIPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYFCLQ HISRPRTFGG GTHLTVLGQP KASPSVTLPF PSSEELGANK ATLVCLISDF YPSGVTVAWK ADGSPITQGV ETTKPSKQSN NKYAASSYLS LTPDKWKSHS SFSCLVTHEG STVEKKVAPA ECS, [H,H']((22-98,148-204,268-328,374-434),[L,L']((23-88,135-194),[H-H']((233-233',236-236'),[H-L,H'-L']((136-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42841

Chemical Abstract Service Nr.	1636938-13-0
Formelstamm	(C24-H24-Br-Cl-N9-O3)+
Molgewicht	601.8629
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ BrClN ₉ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Tarloxotinib
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-4-[[4-(3-Brom-4-chloranilino)pyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]amino]- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -[(1-methyl-4-nitro-1- <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]-4-oxobut-2-en-1-aminium
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42842	
Chemical Abstract Service Nr.	1636180-98-7
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₄ Br ₂ ClN ₉ O ₃) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	681.7669
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ Br ₂ ClN ₉ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tarloxotinibbromid
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-4-[[4-(3-Brom-4-chloranilino)pyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]amino]- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -[(1-methyl-4-nitro-1- <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]-4-oxobut-2-en-1-aminium-bromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42843	
Chemical Abstract Service Nr.	1639417-53-0
Molgewicht	415.4197
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ FN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tenalisib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-(3-Fluorphenyl)-2-[(1 <i>S</i>)-1-[(7 <i>H</i> -purin-6-yl)amino]propyl]-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42844	
Chemical Abstract Service Nr.	4368-28-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11005-69-9; 11026-09-8; 12626-86-7; 17289-88-2; 2229-61-0; 9014-39-5; 954370-68-4
Molgewicht	319.268
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tetrodotoxin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,10a <i>R</i> ,11 <i>S</i> ,12 <i>S</i>)-2-Amino-12-(hydroxymethyl)-1,4,4a,5,9,10-hexahydro-7- <i>H</i> -5,9,10a-dimethano[1,3]dioxocino[6,5- <i>d</i>]pyrimidin-4,7,10,11,12-pentol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42845	
Chemical Abstract Service Nr.	1073538-99-4
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₂₄ H ₉₈₇₈ N ₁₇₀₆ O ₂₀₀₆ S ₄₂

Vorzugsbezeichnung	Timolumab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFF SYAMHWVRQT PGKGLEWVAV IWFDGSNENY VDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNTLRAED TAVYYCARD A WSYFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTKYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FAGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSDQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLGK [L,L']VIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS RALAWYQKQP GKGPCLLIYD ASSLESGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((223-223',226-226'),[H-L,H'-L']((131-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42846	
Chemical Abstract Service Nr.	1436390-63-4
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₂₈ H ₉₉₃₀ N ₁₆₉₈ O ₂₀₂₆ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Vadastuximab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYDINWVRQA PGQGLEWIGW IYPGDGSTKY NEKFKAATL TADTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCASGY EDAMDYWGQG TTVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPCV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNATK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPISRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT INCKASQDIN SYLSWFQKQP GKAPKTLIYR ANRLVDGVPS RFGSGSGGQD YTLTISSLQP EDFATYYCLQ YDEFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-N-terminales Glutamin post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, [H]447,[H']447-C-terminales Lysin post-translational gekappt
ASK #42847	
Chemical Abstract Service Nr.	890655-80-8
Molgewicht	253.3207
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Verdiperstat
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-[2-(Propan-2-yloxy)ethyl]-2-sulfanylidene-1,2,3,5-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42848	
Chemical Abstract Service Nr.	1628814-88-9
	1657033-15-2

Andere Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	25700
Bruttoformel	C ₁₁₁₈ H ₁₇₅₇ N ₃₁₅ O ₃₆₄ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Vobarilizumab
International Nonproprietary Name	
	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGSVFK INVMAWYRQA PGKGREL VAG IISGGSTSYA DSVKGRFTIS RDNAKNTLYL QMNSLRPEDT AVYYCAFITT ESDYDLGRRY WGQGT LVTVS SGGGGSGGGS EVQLVESGGG LVQPGNSLRL SCAASGFTFS SFGMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSGSDTLY ADSVKGRFTI SRD NAKTTLY LQMNSLRPED TAVYYCTIGG SLRSSQGT L VTVSS, 22,95:152,226-Bis(disulfid)
ASK #42849	
Chemical Abstract Service Nr.	
	1417158-65-6
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₇₈ H ₉₈₄₆ N ₁₆₉₀ O ₂₀₀₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Xentuzumab
International Nonproprietary Name	
	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVELVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFT SYWMSWVRQA PGKGLELVSS ITSYGSTFTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARNM YTHFDSWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCSGSSSNIG SNSVSWYQQL PGTAPKLLIY DNSKRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAITGLQ SEDEADYYCQ SRD TYGYYWV FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKGDSSPVK AGVETTPPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'] (22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'] (22-89,138-197),[H-H'] (226-226',229-229'),[H-L,H'-L'] (220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42850	
Chemical Abstract Service Nr.	
	1620458-09-4
Molgewicht	487.4378
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Zoliflodacin
International Nonproprietary Name	
	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,4' <i>AS</i>)-11'-Fluor-2',4'-dimethyl-8'-[(4 <i>S</i>)-4-methyl-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl]-1',2',4',4'-tetrahydro-6' <i>H</i> -spiro[1,3-diazinan-5,5'-[1,4]oxazino[4,3- <i>a</i>][1,2]oxazolo[4,5- <i>g</i>]chinolin]-2,4,6-trion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42851	
Chemical Abstract Service Nr.	63132-39-8

	Formelstamm	(C ₅ -H ₁₁ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
	Molgewicht	263.1226
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₅ NO ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Olpadronsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	2. Bezeichnung	[3-(Dimethylamino)-1-hydroxy-1,1-propandiyl]bis(phosphonsäure)
	Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42852	Chemical Abstract Service Nr.	114607-46-4
	Formelstamm	(C ₉ -H ₆ -N ₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	233.1836
	Bruttoformel	C ₉ H ₇ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Acitazanolast
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
	2. Bezeichnung	Oxo{[3-(2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)phenyl]amino}essigsäure
	Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42853	Chemical Abstract Service Nr.	143631-61-2
	Molgewicht	20976.7076
	Bruttoformel	C ₉₁₇ H ₁₄₈₃ N ₂₅₅ O ₂₈₈ S ₉
	Vorzugsbezeichnung	Atexakin alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	APVPPGEDSK DVAAPHRQPL TSSERIDKQI RYILDGISAL RKETCNKSNM CESSKEALAE>NNLNLPKMAE KDGCFSQGFN EETCLVKIIT GLLFEFVYLE YLQNRFESSE EQARAVQMST KVLQFLQKK AKNLDAITTP DPTTNASLLT KLQAQNQWLQ DMTTHLILRS FKEFLQSSLR ALRQM, 45,51:74,84-Bis(disulfid)
ASK #42854	Chemical Abstract Service Nr.	137109-71-8
	Molgewicht	213.2319
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Balazipon
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	2. Bezeichnung	3-(2-Acetyl-3-oxo-1-buten-1-yl)benzonitril
	Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42855	Chemical Abstract Service Nr.	127294-70-6

Andere Chemical Abstract Service Nr.	165619-85-2
Formelstamm	(C20-H23-F-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	389.4207
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Balofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[3-(methylamino)-1-piperidiny]-4-oxo-1,4-dihydro-3-chinolincarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42856

Chemical Abstract Service Nr.	127785-64-2
Molgewicht	1101.4195
Bruttoformel	C ₆₀ H ₉₂ N ₈ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Basifungin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>S</i> ,24 <i>S</i> ,29 <i>aS</i>)-21,24-Dibenzyl-3,15-di[(2 <i>R</i>)-2-butanyl]-12-(2-hydroxy-2-propanyl)-9-isobutyl-6,18-diisopropyl-5,11,17,23-tetramethyloctadecahydro-1 <i>H</i> ,15 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>m</i>]-6,19,22,25]oxaoctaazacycloheptacosin-1,4,7,10,13,16,19,22,25-nonon
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42857

Chemical Abstract Service Nr.	39464-87-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51938-33-1; 53023-86-2; 53568-37-9; 65339-89-1; 81138-36-5
Formelstamm	(C24-H40-O20) _n
Vorzugsbezeichnung	Betasizofiran
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	Poly[(3)- <i>O</i> - <i>D</i> -glucopyranosyl-(1 3)- <i>O</i> -[<i>D</i> -glucopyranosyl-(1 6)]- <i>O</i> - <i>D</i> -glucopyranosyl-(1 3)- <i>O</i> - <i>D</i> -glucopyranosyl-(1)] produziert durch <i>Sclerotium rolfsii</i> , das relative Molekulargewicht beträgt etwa 5.10 ⁶
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42858

Chemical Abstract Service Nr.	149079-51-6
Formelstamm	(C9-H13-N2-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	278.3485
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cartastein

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung (4*S*)-3-{*N*-[(2*R*)-2-Sulfanylpropanoyl]glycyl}-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42859

Chemical Abstract Service Nr. 116853-25-9

Molgewicht 556.5909

Bruttoformel C₂₀H₂₅FN₈O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Cefluprenam

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; CAS

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-((1*E*)-3-[(2-Amino-2-oxoethyl)(ethyl)methylammonio]-1-propen-1-yl)-7-(((2*Z*)-2-(5-amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(fluormethoxy)imino]acetyl)amino)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42860

Chemical Abstract Service Nr. 148637-05-2

Molgewicht 50250.0582

Bruttoformel C₂₁₉₈H₃₄₂₆N₅₈₈O₇₀₄S₂₈

Vorzugsbezeichnung Cilmostim

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [A,A']EEVSEYCSHM IGSGHLQSLQ RLIDSQMETS CQITFEFVDQ EQLKDPVCYL KKAFLLVQDI MEDTMRFRDN TPNIAIVQL QELSLRLKSC FTKDYEEHDK ACVRTFYETP LQLEKVKNV FNETKNLLDK DWNIFSKNCN NSFAECSSQD VVTKPDCNCL YPKAIPSSDP ASVSPHQPLA PSMAPVAGLT WEDSEGTEGS SLLPGEQPLH TVDPGSAKQR PPR, 7,90:7',90':31,31':48,139:48',139':102,146:102',146':157,157':159,159'-Nonakis(disulfid)

ASK #42861

Chemical Abstract Service Nr. 110816-79-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 145194-39-4; 204316-90-5

Molgewicht 652.6451

Bruttoformel C₃₃H₃₆N₂O₁₂

Vorzugsbezeichnung Cromoglicatlisetil

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung Diethyl(5,5'-[[2-(*L*-lysyloxy)-1,3-propandiy]bis(oxy))bis(4-oxo-4*H*-chromen-2-carboxylat))

ASK #42862

Chemical Abstract Service Nr. 114030-44-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 129477-12-9

Formelstamm (C22-H22-N-O3)⁻ H⁺

	Molgewicht	349.4229
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Dexpemedolac
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-Benzyl-1-ethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4- <i>b</i>]indol-1-yl]essigsäure
	Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42863	Chemical Abstract Service Nr.	149494-37-1
	Molgewicht	318.4537
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ebalzotan
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)- <i>N</i> -Isopropyl-3-[isopropyl(propyl)amino]-5-chromancarboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42864	Chemical Abstract Service Nr.	105806-65-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	142050-26-8; 142110-09-6
	Molgewicht	416.5172
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Efegatran
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-D-phenylalanyl- <i>N</i> -{(2 <i>S</i>)-5-[(diaminomethylen)amino]-1-oxo-2-pentanyl}-L-prolinamid
	Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42865	Chemical Abstract Service Nr.	149968-26-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	158682-68-9
	Molgewicht	553.0094
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ ClN ₆ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Elisartan
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
	2. Bezeichnung	{1-[(Ethoxycarbonyl)oxy]ethyl}(2-butyl-4-chlor-1-[[2'-(2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4-biphenyl]methyl}-1 <i>H</i> -imidazol-5-carboxylat)
ASK #42866	Chemical Abstract Service Nr.	152923-56-3

Andere Chemical Abstract Service Nr.	288624-52-2
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₉₄ H ₉₈₈₈ N ₁₆₉₆ O ₂₀₁₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Daclizumab beta
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT SYRMHWVRQA PGQGLEWIGY INPSTGYTEY NQKFKDKATI TADESTNTAY MELSSLRSED TAVYYCARGG GVFDYWGQGT LVTYSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSTIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITCASASSIS YMHWYQQKPG KAPKLLIYTT SNLASGVPAR FSGSGSGTEF LTITSSLPD DFATYYCHQR STYPLTFGQG TKVEVKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen des NS0-Typs mit niedrigem Anteil Mannose-reicher Glycane (Summe von Man5, Man6 und Man7 < 1%)

ASK #42867

Chemical Abstract Service Nr.	154725-65-2
Bruttoformel	C ₈₀₉ H ₁₃₀₁ N ₂₂₉ O ₂₄₀ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Epoetin epsilon
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTTLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform epsilon

ASK #42868

Chemical Abstract Service Nr.	125279-79-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	152241-98-0
Molgewicht	446.5199
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ersentilid
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(2 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-({2-[4-(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)phenoxy]ethyl)amino}propoxy]phenyl}methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42869

Chemical Abstract Service Nr.	141579-54-6
Molgewicht	314.311
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fenleuton

International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	1-[4-[3-(4-Fluorphenoxy)phenyl]-3-butin-2-yl]-1-hydroxyharnstoff
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42870	
Chemical Abstract Service Nr.	205537-83-3
Vorzugsbezeichnung	Fuladectin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Mischung aus Fuladectin Komponente A4 und Fuladectin Komponente A3 (80:20); Komponente A4: <i>N</i> -[4-(2-[[[(1' <i>R</i> ,2' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,8' <i>R</i> ,10' <i>E</i> ,12' <i>R</i> ,13' <i>S</i> ,14' <i>E</i> ,16' <i>E</i> ,20' <i>R</i> ,21' <i>R</i> ,24' <i>S</i>)-6-Ethyl-21',24'-dihydroxy-5,11',13',22'-tetramethyl-2'-oxo-3,4,5,6-tetrahydrospiro[pyran-2,6'-[3,7,19]trioxatetracyclo[15.6.1.1.1 ^{-4,8,0^{20,24}}]]-2'-yl]oxy)ethyl)phenyl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid Komponente A3: <i>N</i> -[4-(2-[[[(1' <i>R</i> ,2' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,8' <i>R</i> ,10' <i>E</i> ,12' <i>R</i> ,13' <i>S</i> ,14' <i>E</i> ,16' <i>E</i> ,20' <i>R</i> ,21' <i>R</i> ,24' <i>S</i>)-21',24'-Dihydroxy-5,6,11',13',22'-pentamethyl-2'-oxo-3,4,5,6-tetrahydrospiro[pyran-2,6'-[3,7,19]trioxatetracyclo[15.6.1.1.1 ^{-4,8,0^{20,24}}]]
ASK #42871	
Chemical Abstract Service Nr.	150702-32-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	205537-83-3
Molgewicht	769.9836
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₉ NO ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Fuladectin Komponente A4
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(2-[[[(1' <i>R</i> ,2' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,8' <i>R</i> ,10' <i>E</i> ,12' <i>R</i> ,13' <i>S</i> ,14' <i>E</i> ,16' <i>E</i> ,20' <i>R</i> ,21' <i>R</i> ,24' <i>S</i>)-6-Ethyl-21',24'-dihydroxy-5,11',13',22'-tetramethyl-2'-oxo-3,4,5,6-tetrahydrospiro[pyran-2,6'-[3,7,19]trioxatetracyclo[15.6.1.1.1 ^{-4,8,0^{20,24}}]]-2'-yl]oxy)ethyl)phenyl]- <i>N</i> -methylmethansulfonamid
ASK #42872	
Chemical Abstract Service Nr.	150702-33-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	205537-83-3
Molgewicht	755.957
Bruttoformel	C ₄₁ H ₅₇ NO ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Fuladectin Komponente A3
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(2-[[[(1' <i>R</i> ,2' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,8' <i>R</i> ,10' <i>E</i> ,12' <i>R</i> ,13' <i>S</i> ,14' <i>E</i> ,16' <i>E</i> ,20' <i>R</i> ,21' <i>R</i> ,24' <i>S</i>)-21',24'-Dihydroxy-5,6,11',13',22'-pentamethyl-2'-oxo-3,4,5,6-tetrahydrospiro[pyran-2,6'-[3,7,19]trioxatetracyclo[15.6.1.1.1 ^{-4,8,0^{20,24}}]]
ASK #42873	

Chemical Abstract Service Nr.	116684-92-5
Molgewicht	293.363
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Galdansetron
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-9-Methyl-3-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methyl]-1,2,3,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -carbazol-4-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42874	
Chemical Abstract Service Nr.	120081-14-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1812856-30-6
Formelstamm	(C20-H31-N5-O9)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	487.5041
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₅ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Goralatid
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L-seryl-L- -asparagyl-L-lysyl-L-prolin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42875	
Chemical Abstract Service Nr.	20098-14-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	137012-25-0
Molgewicht	166.217
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Idramanton
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>s</i> ,7 <i>s</i>)-5-Hydroxy-2-adamantanon
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42876	
Chemical Abstract Service Nr.	89371-44-8
Formelstamm	(C18-H21-N3-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	377.3917
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Imidaprilat
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-3-{ <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl}-1-methyl-2-oxo-4-imidazolidincarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42877

Chemical Abstract Service Nr.	155415-08-0
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₇ -N ₆ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	438.5642
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Inogatran
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(2 <i>R</i>)-3-Cyclohexyl-1-[(2 <i>S</i>)-2-({3-[(diaminomethylen)amino]propyl}carbamoyl)-1-piperidinyl]-1-oxo-2-propanyl}glycin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42878

Chemical Abstract Service Nr.	152981-31-2
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Inolimomab
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	immunoglobulin G 1 (mouse monoclonal B-B10 -chain anti-human interleukin-2 receptor -chain), disulfide with mouse monoclonal B-B10 -chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; CAS

ASK #42879

Chemical Abstract Service Nr.	104454-71-9
Molgewicht	358.5176
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	lpenoxazon
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-[3-(1-Azepanyl)propyl]-4-isobutyl-5-phenyl-1,3-oxazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42880

Chemical Abstract Service Nr.	116287-14-0
Molgewicht	285.3047
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Lanperison
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Methyl-3-(1-pyrrolidiny)-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1-propanon
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42881

Chemical Abstract Service Nr.	105674-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	149659-31-4

Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₀ ClO ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	466.9517
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ ClO ₇
Vorzugsbezeichnung	Lanproston
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-({(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(<i>E</i>)-2-{[(3-Chlorphenoxy)methyl]-1,3-dioxolan-2-yl}vinyl]-3,5-dihydroxycyclopentyl)-5-heptensäure
ASK #42882	
Chemical Abstract Service Nr.	116476-16-5
Molgewicht	536.6392
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Levosemotiadil
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[2-(3-[[2-(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)ethyl](methyl)amino]propoxy)-5-methoxyphenyl]-4-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzothiazin-3(4 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42883	
Chemical Abstract Service Nr.	143943-73-1
Molgewicht	448.9413
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lirequinil
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	10-Chlor-1-{[(3 <i>S</i>)-3-ethoxy-1-pyrrolidinyl]carbonyl}-3-phenyl-6,7-dihydro-4 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42884	
Chemical Abstract Service Nr.	100324-81-0
Molgewicht	280.3229
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lisofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-[(5 <i>R</i>)-5-Hydroxyhexyl]-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42885	
Chemical Abstract Service Nr.	140945-32-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	184240-40-2
Molgewicht	410.5557

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Mapinastin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-(2-Ethoxyethyl)-2-({4-[4-(1- <i>H</i> -pyrazol-1-yl)butyl]-1-piperazinyl)methyl}-1- <i>H</i> -benzimidazol
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42886	
Chemical Abstract Service Nr.	135905-89-4
Molgewicht	393.5218
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mirisetron
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl- <i>N</i> -[(3- <i>endo</i>)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]-4-oxo-1,4-dihydro-3-chinolincarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42887	
Chemical Abstract Service Nr.	145071-44-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121750-57-0
Molgewicht	294.7335
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Itamelin
International Nonproprietary Name	INN.L39:Corr.CN
2. Bezeichnung	(4-Chlorphenyl){5-[(<i>E</i>)-(methoxyimino)methyl]-3,6-dihydropyridin-1(2 <i>H</i>)-carboxylat}
ASK #42888	
Chemical Abstract Service Nr.	124146-64-1
Molgewicht	17360.6089
Bruttoformel	C ₇₇₃ H ₁₂₁₉ N ₂₀₁ O ₂₃₈ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Mobenakin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	APVRSLNCTL RDSQQKSLVM SGPYELKALH LQGQDMEQQV VFMSFVQGE ESNDKIPVAL GLKEKNLYLS SVLKDDKPTL QLESVDPKNY PKKKMEKRFV FNKIEINNKL EFESAQFPNW YISTSQAENM PVFLGGTKGG QDITDFTMQF VSS
Zitat Bezeichnung 2	CAS
ASK #42889	
Chemical Abstract Service Nr.	156616-23-8
Molgewicht	59009.4859
Bruttoformel	C ₂₅₆₉ H ₃₈₉₆ N ₇₄₆ O ₇₈₃ S ₃₉

International Nonproprietary Name	INN.L35
--	---------

2. Bezeichnung 84-L-serineplasminogen activator (human tissue-type 2-chain form), cyclic
(6 36),(32' 48'),(34 43),(40' 109'),(51 73),(56 62),(75 83),(92 173),(113 155),(120' 264),(134' 209),(144 168),(166' 182'),(180 261),(199' 227'),(201 243),(232 256)-heptadecakis(disulfide)

ASK #42890

Molgewicht	75500
-------------------	-------

International Nonproprietary Name INN.L41:Corr.CN

ASK #42891

Andere Chemical Abstract Service Nr. 172307-87-8

Molgewicht	355.5136
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{23}H_{33}NO_2$

Vorzugsbezeichnung Nicanartin

International Nonproprietary Name	INN.L35
--	---------

2. Bezeichnung 2,6-Bis(2-methyl-2-propanyl)-4-[3-(3-pyridinylmethoxy)propyl]phenol

Zitat	Bezeichnung
2	ChemSpider

ASK #42892

Chemical Abstract
Service Nr. 112848-46-1

Formelstamm (C74-H90-Cl-N10-O26)⁻ H⁺

Molgewicht 1572.0187

Bruttoformel $C_{74}H_{91}ClN_{10}O_{26}$

Vorzugsbezeichnung Orienticin D

International Nonproprietary Name	(INN.L35)
--	-----------

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; GlnAS; Pharmavista; CAS; PubChem; DrugInfo; ChemSpider

2. Bezeichnung (3.5*P*)-*O*^{4,2}.*C*^{3,4}.*C*^{5,4}.*O*^{4,6}:3.5.2.7-Tricyclo{*N,N*-dimethyl-*D*-leucyl-(*R*)-*-hydroxy-D*-tyrosyl-*L*-asparaginy-4-[[2-*O*-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3-*C*-methyl-*-L*-arabino-hexopyranosyl)-*-D*-glucopyranosyl]oxy]-*-D*-glucopyranosyl}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Orientiparcin-Nebenbestandteil; (S,3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-44-[2-O-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-C-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-beta-D-glucopyranosyloxy]-22-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-C-methyl-alpha-L-arabino) (1R,4R,7S,10R,11R,17R,18S,21S,22(2)S)-14(4)-[2-O-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-C-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-beta-D-glucopyranosyloxy]-17-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-C-methyl-alpha-L-a
----------------	---

ASK #42893	(4"R)-22-O-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-C-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-10-dechlor-56-methylvancomycin
Chemical Abstract Service Nr.	159445-62-2
Formelstamm	(C73-H88-Cl-N10-O26) ⁻ x(C74-H90-Cl-N10-O26) ⁻ (1 + x)H ⁺
Bruttoformel	C ₇₃ H ₈₉ ClN ₁₀ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Orientiparcin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; Pharmavista; GlnAS; ChemIDplus; CAS; DrugInfo; PubChem
2. Bezeichnung	(3,5 <i>P</i>)- <i>O</i> ^{4,2} , <i>O</i> ^{3,4} , <i>C</i> ^{5,4} , <i>O</i> ^{4,6} :3,5,2,7-Tricyclo{ <i>N</i> -methyl- und <i>N,N</i> -dimethyl-D-leucyl-(<i>R</i>)- -hydroxy-D-tyrosyl-L-asparaginy-4-}[[2-O-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyl)- -D-glucopyranosyl]-1-O-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3- <i>C</i> -methyl- -L- <i>arabino</i> -hexopyranosyl)]-D-glucopyranosyl (1970), <i>Actinomyces orientalis</i> (1981-1986)]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mischung aus Orienticin A und Orienticin D; Orienticin A (Hauptkomponente): (-)-(3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-22-[(3-Amino-2,3,6-trideoxy-3- <i>C</i> -methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[[2-O-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3- <i>C</i> -methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-beta-D-glucopyranosyl]-1-O-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3- <i>C</i> -methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)]-D-glucopyranosyl; Orienticin D (Nebenkomponente): (-)-(3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-22-[(3-Amino-2,3,6-trideoxy-3- <i>C</i> -methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[[2-O-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3- <i>C</i> -methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-beta-D-glucopyranosyl]-1-O-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3- <i>C</i> -methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)]-D-glucopyranosyl; Orienticin; Mischung aus Orienticin A (Hauptbestandteil) und Orienticin D

ASK #42894	
Chemical Abstract Service Nr.	127045-41-4
Formelstamm	(C16-H14-F-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	318.2997
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ FN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pazufloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-10-(1-Aminocyclopropyl)-9-fluor-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -[1,4]oxazino[2,3,4- <i>ij</i>]chinolin-6-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42895	
Chemical Abstract Service Nr.	150915-41-6
Molgewicht	426.5749
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Perospiron
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(3 <i>aR</i> ,7 <i>aS</i>)-2-{4-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)-1-piperazinyl]butyl}hexahydro-1 <i>H</i> -isindol-1,3(2 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42896	
Chemical Abstract Service Nr.	139403-31-9

Molgewicht	396.5607
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Pimilprost
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	(Methyl)(2-((2 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>aS</i>)-5-hydroxy-4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-hydroxy-5-methyl-1-nonen-1-yl]octahydro-2-pentalenyl)ethoxy)acetat
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42897	
Chemical Abstract Service Nr.	143383-65-7
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₅ -F-N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	403.4472
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Premafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-((3 <i>R</i>)-3-[(1 <i>S</i>)-1-(methylamino)ethyl]-1-pyrrolidiny]-4-oxo-1,4-dihydro-3-chinolincarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42898	
Chemical Abstract Service Nr.	147191-91-1
Vorzugsbezeichnung	Priliximab
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	immunoglobulin G 1 (human-mouse monoclonal cm-T412 anti-human antigen CD 4), disulfide with human-mouse monoclonal cm-T412 -chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2	CAS; eINN.CN
ASK #42899	
Chemical Abstract Service Nr.	136668-42-3
Formelstamm	(C ₃₄ -H ₃₄ -Cl-N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	587.1713
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₅ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Quiflapon
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	3-[5-(2-Chinolinylmethoxy)-1-(4-chlorbenzyl)-3-[(2-methyl-2-propanyl)sulfanyl]-1 <i>H</i> -indol-2-yl]-2,2-dimethylpropansäure
ASK #42900	
Chemical Abstract Service Nr.	153101-26-9
Vorzugsbezeichnung	Regavirumab
International Nonproprietary Name	INN.L35

Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	immunoglobulin G 1 (human monoclonal γ -chain anti-human cytomegalovirus glycoprotein B), disulfide with human monoclonal γ -chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; CAS
ASK #42901	
Chemical Abstract Service Nr.	132579-32-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	132418-36-1
Molgewicht	535.0834
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ ClN ₆ OS ₂
Vorzugsbezeichnung	Rocepa [®]
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	6-(2-Chlorphenyl)-N-(4-methoxyphenyl)-1-methyl-7,10-dihydro-4H-pyrido[4',3':4,5]thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin-9(8H)-carbothioamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42902

Chemical Abstract Service Nr.	144459-70-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	162821-72-9
Molgewicht	468.5307
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ F ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Rofleponid
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(4aS,4bR,5S,6aS,6bS,8R,9aR,10aS,10bS,12S)-4b,12-Difluor-6b-glycoloyl-5-hydroxy-4a,6a-dimethyl-8-propyl-3,4,4a,4b,5,6,6a,6b,9a,10,10a,10b,11,12-tetradecahydro-2H-naphtho[2',1':4,5]indeno[1,2-d]-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin-9(8H)-carbothioamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42903

Chemical Abstract Service Nr.	156769-21-0
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	281.3044
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Sanfetrinem
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	(1S,5S,8aS,8bR)-1-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-5-methoxy-2-oxo-1,2,5,6,7,8,8a,8b-octahydroazeto[2,1-a]isindol-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42904

Chemical Abstract Service Nr.	133692-55-4
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	318.4058
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Seprilose
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	3- <i>O</i> -Heptyl-1,2- <i>O</i> -isopropyliden- -D-glucofuranose
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider
ASK #42905	
Chemical Abstract Service Nr.	132418-35-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	133686-55-2
Molgewicht	519.0178
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ ClN ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Setipafant
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	6-(2-Chlorphenyl)- <i>N</i> -(4-methoxyphenyl)-1-methyl-7,10-dihydro-4 <i>H</i> -pyrido[4',3':4,5]thieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin-9(8 <i>H</i>)-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42906	
Chemical Abstract Service Nr.	118420-47-6
Molgewicht	468.633
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Tagorizin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -(4-[4-(Diphenylmethyl)-1-piperazinyl]butyl)-3-(6-methyl-3-pyridinyl)acrylamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42907	
Chemical Abstract Service Nr.	132236-18-1
Molgewicht	246.301
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ F ₃ OSi
Vorzugsbezeichnung	Zifrosilon
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	2,2,2-Trifluor-1-[3-(trimethylsilyl)phenyl]ethanon
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42908	
Chemical Abstract Service Nr.	25775-90-0
Molgewicht	305.4119
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₃

Vorzugsbezeichnung	Zucapsaicin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(6 <i>Z</i>)- <i>N</i> -(4-Hydroxy-3-methoxybenzyl)-8-methyl-6-nonenamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42909	
Chemical Abstract Service Nr.	29876-14-0
Molgewicht	265.3098
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Nicotredol
International Nonproprietary Name	INNv.L72
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)ethyl]nicotinamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42910	
Chemical Abstract Service Nr.	20562-02-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11017-45-1; 125-97-3; 32242-09-4; 73681-48-8
Molgewicht	868.0588
Bruttoformel	C ₄₅ H ₇₃ NO ₁₅
2. Bezeichnung	(3)-Solaniid-5-en-3-yl- <i>O</i> -6-desoxy- -L-mannopyranosyl-(1 2)- <i>O</i> (-D-glucopyranosyl-(1 3))- -D-galactopyranosid
Zitat Bezeichnung 2	HAB2016R
3. Bezeichnung	-Solaniin
Zitat Bezeichnung 3	HAB2016R
ASK #42911	
Chemical Abstract Service Nr.	952340-40-8
Formelstamm	C20-H20-F-N-O3-S . C6-H6-O3-S
Molgewicht	531.6161
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ FNO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Prasugrelbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L53,v.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{5-[(1 <i>R</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl}acetat-benzolsulfonat (1:1)
ASK #42912	
Chemical Abstract Service Nr.	1403960-81-5
Formelstamm	C15-H17-N-O2 . C6-H8-O7
Molgewicht	435.4245
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Agomelatin-Citronensäure (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L37)

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(7-Methoxynaphthalin-1-yl)ethyl]acetamid-2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N</i> -[2-(7-Methoxy-1-naphthyl)ethyl]acetamid-2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure (1:1)
ASK #42914		
	Chemical Abstract Service Nr.	1252802-98-4
	Molgewicht	1819.0204
	Bruttoformel	C ₈₇ H ₁₂₃ N ₁₉ O ₂₄
	Vorzugsbezeichnung	Adegramotid
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	2. Bezeichnung	L-Tryptophyl-L-alanyl-L-prolyl-L-valyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-L-prolyl-L-prolylglycyl-L-alanyl-L-seryl-L-alanyl-L-tyrosylglycyl-L-seryl-L-leucin
ASK #42915		
	Chemical Abstract Service Nr.	1188910-76-0
	Molgewicht	517.4572
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ F ₃ N ₅ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Agerafenib
	International Nonproprietary Name	INNv.L115
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[(6,7-Dimethoxychinazolin-4-yl)oxy]phenyl}- <i>N</i> -[5-(1,1,1-trifluor-2-methylpropan-2-yl)-1,2-oxazol-3-yl]harnstoff
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42916		
	Chemical Abstract Service Nr.	1254698-46-8
	Molgewicht	433.4996
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alicapostat
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-1-Benzyl- <i>N</i> -[(2 <i>RS</i>)-4-(cyclopropylamino)-3,4-dioxo-1-phenylbutan-2-yl]-5-oxopyrrolidin-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42917		
	Chemical Abstract Service Nr.	1788036-49-6
	Molgewicht	29300
	Vorzugsbezeichnung	Alidornase alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	GLKIAAFNIQ TFGETKMSNA TLVSYIVQIL SRYDIALVQE VRDSHLTAVG KLLDNLNQDA PDTYHYVVSE PLGRNSYKER YLFVYRPDQV SAVDSYYYDD GCEPCGNDTF NREPAIVRFF SRFTEVREFA IVPLHAAPGD AVAEIDALYD VYLDVQEKWG LEDVMLMGDF NAGCSYVRPS QWSSIRLWTS PTFQWLIPDS ADTTATPTHC AYDRIVVAGM LLRGAVVPDS ALPFNFQAAY

GLSDQLAQAI SDHYPVEVML K (102,105:174,210)-Bis(disulfid), Asn19,Asn107-*N*⁴-glykosyliert, Asp und Glu-Reste und C-terminal Ethan-1,2-diamin modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von *Nicotiana tabacum*

ASK #42918

Chemical Abstract Service Nr. 1518996-49-0

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₄₀₈H₉₈₉₈N₁₆₈₆O₂₀₁₂S₄₆

Vorzugsbezeichnung Andecaliximab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGFSLL SYGVHWVRQP PGKGLEWLGW IWTGGTTNYN SALMSRFTIS KDDSKNTVYL KMNSLKTEDT AIYYCARYYY GMDYWGQGTLL VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPVSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP PVLDSGGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTKSLSLSL GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCKASQDVR NTVAWYQQKP GKAPKLLIYS SSYRNTGVDP RFSGSGSGTD FTLTISSLQA EDVAVYYCQQ HYITPYTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'] (22-95,142-198,256-316,362-420),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (221-221',224-224'),[H-L,H'-L'] (129-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42920

Chemical Abstract Service Nr. 1421866-48-9

Molgewicht 503.5912

Bruttoformel C₂₅H₃₇N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Apimostinel

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung L-Threonyl-L-prolyl-2-benzyl-L-prolyl-L-threoninamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42921

Chemical Abstract Service Nr. 1634620-63-5

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₈H₉₈₆₈N₁₇₁₂O₂₀₁₈S₄₀

Vorzugsbezeichnung Aprutumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGTSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARVR YNWNHGDWFD PWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKSLSLSP G [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCGSSSNIG NNYVSWYQQL PGTAPKLLIY ENYNRPAGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCS SWDDSLNYWV FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ

ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS,
[H,H'](22-96,149-206,266-326,372-430),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42922

Chemical Abstract Service Nr. 1708947-48-1

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₈H₉₈₆₈N₁₇₁₂O₂₀₁₈S₄₀

Vorzugsbezeichnung Aprutumab ixadotin

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGTSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARVR YNWNHGDWFD
PWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT
CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE
PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKSLSLSP G [L,L']QSVLTQPPSA
SGTPGQRVTI SCSGSSSNIG NNYVSWYQQL PGTAPKLLIY ENYNRPAGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCS SWDDSLNYWV FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ
ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS,
[H,H'](22-96,149-206,266-326,372-430),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), durchschnittlich 4 Lysinreste sind
6-[(2-{*N*-Methyl-L-valyl-L-valyl-(3*R*,4*S*,5*S*)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2*R*,3*R*)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2*S*)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-tryptophyl)-1,2-oxazinan)-*N*²-1-yl]hexanoyl
modifiziert (Ixadotin-substituiert)

ASK #42923

Chemical Abstract Service Nr. 1630983-28-6

Vorzugsbezeichnung Audencel

International Nonproprietary Name INN.L77

ASK #42924

Chemical Abstract Service Nr. 202590-98-5

Molgewicht 491.9925

Bruttoformel C₂₅H₂₂ClN₅O₂S

Vorzugsbezeichnung Birabresib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 2-[(6*S*)-4-(4-Chlorphenyl)-2,3,9-trimethyl-6*H*-thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin-6-yl]-*N*-(4-hydroxyphenyl)acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42925

Chemical Abstract Service Nr. 1610353-18-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1801551-39-2

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₀H₉₈₃₀N₁₇₁₈O₂₀₁₆S₅₀

Vorzugsbezeichnung	Brazikumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWDGGSNEY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDR GYTSSWYPDA FDIWGQGTMTV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSNF GTQTYTCNVD HKPSNTKVDK TVERKCCVEC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STFRVSVLT VVHGDWLNKG EYCKVSNKG LPAPIEKTIS KTKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPPM LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQRTI SCTGSSSNTG AGYDVHWYQQ VPGTAPKLLI YGSGNRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QAEDADYYC QSYDSSLGSGV VFGGGTRLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'] (22-96, 151-207, 264-324, 370-428), [L,L'] (22-90, 139-198), [H-H'] (226-226', 227-227', 230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (138-216)-Octadecakis(disulfid), [H]300, [H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42926	
Chemical Abstract Service Nr.	1798286-48-2
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₉₀ H ₉₈₃₈ N ₁₆₇₈ O ₂₀₀₄ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Camrelizumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYMMSWVRQA PGKGLEWVAT ISGGGANTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARQL YYFDYWGGQT TVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS LGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCLASQTIG TWLTWYQKPK GKAPKLLIYT ATSLADGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ VYSIPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96, 143-199, 257-317, 363-421), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (222-222', 225-225'), [H-L, H'-L'] (130-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]293, [H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]443, [H']443-C-terminales Lysin post-translational gekappt
ASK #42927	
Chemical Abstract Service Nr.	1422958-19-7
Molgewicht	7584.4307
Bruttoformel	C ₂₆₈ H ₄₂₄ N ₁₂₄ O ₉₅ P ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Casimersen
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Pharmavista; ChemIDplus
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -[2',3'-Azandiyl- <i>P</i> -(dimethylamino)- <i>P</i> ,2',3'-tridesoxy-2',3'-seco](2'- <i>N</i> 5')(C-A-A-T-G-C-C-A-T-C-C-T-G-G-A-G-T-T-C-C-T-G)-5'-{ <i>P</i> -[4-({2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy}carbonyl)piperazin-1
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
ASK #42928	

Vorzugsbezeichnung	Cenplacel
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	human placenta-derived adherent (PDA) cells that are culture-expanded, undifferentiated mesenchymal-like cells derived from full-term placental tissue of a human donor. Cellular identity: Mesenchymal-like stromal cell: CD34 ⁺ , CD10 ⁺ , CD105 ⁺ , and CD200 ⁺ . Cells lack the human leukocyte antigen (HLA) and costimulatory molecules on their membrane surface.
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42929	
Chemical Abstract Service Nr.	1690318-25-2
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₅₈ H ₉₉₄₈ N ₁₇₁₂ O ₂₀₅₀ S ₅₈
Vorzugsbezeichnung	Crizanlizumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGYTFT SYDINWVRQA PGKGLEWMGW IYPGDGSIKY NEKFKGRVTM TVDKSTDTAY MELSSLRSED TAVYYCARRG EYGNIEGAMD YWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVTSSNFGT QTYTCNVDPK PSNTKVDKTV ERKCCVECPP CPAPPVAGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVQFNWYV DGMEVHNAKT KPREEQFNST FRVVSVLTVV HQDWLNGKEY KCAVSNKGLP APIEKTISKT KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPMLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQSDV YDGHSYMNWY QQKPGKAPKL LIYAASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPEDFATY YCQQSDENPL TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLT STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,149-205,262-322,368-426),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](224-224',225-225',228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-218)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A, [H,H'](22-96,149-205,262-322,368-426),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](224-136',225-225',228-228',231-231'),[H-L](136-218),[H'-L'](224-218)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B, [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42930	
Chemical Abstract Service Nr.	297774-48-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	851993-86-7; 926045-25-2
Formelstamm	(C389-H453-N151-O198-P38-S38)38 ⁻ 38H ⁺
Molgewicht	12845.4267
Bruttoformel	C ₃₈₉ H ₄₉₁ N ₁₅₁ O ₁₉₈ P ₃₈ S ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Cupabimod
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-Desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-Pthiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-th</i> <i>all-P-ambo-2'-Desoxy-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-P-th</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42931	
	1471999-69-5

Chemical Abstract Service Nr.	1631134-71-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1955535-81-5
Formelstamm	2(C9-H19-N) . C6-H10-O8
Molgewicht	492.6465
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Dexisometheptenhemigalactarat
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)- <i>N</i> ,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-galactarat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42935

Chemical Abstract Service Nr.	1662664-56-3
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₀ H ₉₉₇₂ N ₁₇₂₀ O ₂₀₂₈ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Dezamizumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGFTFA TYNMHWVRQA PGQGLEWMGY IYPGDGNANY NQQFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGD FDYDGGYYFD SWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YIQKSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASENIY SYLAWYQQKPK GKAPKLLIHN AKTLAEGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYGAPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42936

Chemical Abstract Service Nr.	722533-56-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1225638-83-4
Molgewicht	458.6349
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Elacestrant
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i>)-6-{2-[Ethyl({4-[2-(ethylamino)ethyl]phenyl)methyl}amino]-4-methoxyphenyl}-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42937

Chemical Abstract Service Nr.	1709806-75-6
Molgewicht	40200

Bruttoformel	C ₁₇₉₇ H ₂₇₉₅ N ₄₇₇ O ₅₄₄ S ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Elapegademase
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	AQTPAFNPKP VELHVHLDGA IKPETILYYG RKRGIALPAD TPEELQNIIG MDKPLSLPEF LAKFDYYMPA IAGSREAVKR IAYEFVEMKA KDGVVYVEVR YSPHLLANSK VEPIPWNAQE GDLTPDEVVS LVNQGLQEGE RDFGVKVRSI LCCMRHQPSW SSEVELCKK YREQTVVAID LAGDETIEGS SLFPGHVKAY AEA VKSGVHR TVHAGEVGSA NVVKEAVDTL KTERLGHG YH TLED TTYLNR LRQENMHFEV CPWSSYLTGA WKPDTEHPVV RFKNDQVNYS LNTDDPLIFK STLD TDYQMT KNEMGFTEEE FKRLNINA AK SSFLPEDEKK ELLDLLYKAY GMPSPA, Ala1 und Lys sind potentiell pegyliert
ASK #42938	
Chemical Abstract Service Nr.	1791416-49-3
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₄₈ H ₉₈₂₀ N ₁₆₈₄ O ₂₀₁₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Elezanumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SHGISWVRQA PGQGLDWMGW ISPYS GNTNY AQKLQGRVTM TTD TSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARVG SG PYYYMDVW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPEAAAGG PSVFLFPPKP KDQLMIS RTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV LHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']QSALTQPRSV SGSPGQSVTI SCTGTSSSVG DSIYVSWYQQ HPGKAPK LML YDVTKRPSGV PDRFSGSKSG NTASLTISGL QAED EADYYC YSYAGTDTLF GGGTKVTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVA PTECS, [H,H'] (22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'] (22-90,137-196),[H-H'] (229-229',232-232'),[H-L,H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42939	
Chemical Abstract Service Nr.	1905397-73-0
Vorzugsbezeichnung	Elivaldogen tavalentivec
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	a VSV-G*-pseudotyped self-inactivating HIV-1-derived lentiviral vector (pLBP100 hALD) encoding human adrenoleukodystrophy (ALD) protein (ABCD1 gene) under the control of a modified myeloproliferative sarcoma virus promoter (MND**), * VSV-G = vesicular stomatitis virus G envelope protein, ** MND = myeloproliferative sarcoma virus enhancer with negative control region deleted, dl587rev primer-binding site substituted
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42940	
Vorzugsbezeichnung	Eltrapuldencel
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	autologous dendritic cells loaded with antigen from selfrenewing, proliferating autologous irradiated tumour cells, in a solution of granulocyte-macrophage colony stimulating factor (GM-CSF). Patient's monocytes are collected from peripheral blood by leukocyte apheresis, led to differentiate into dendritic cells in culture and incubated with expanded irradiated autologous self-renewing, cancer-initiating cells (CICs).

Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42941	
Chemical Abstract Service Nr.	1709815-23-5
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₀ H ₉₈₉₈ N ₁₇₁₈ O ₂₀₃₈ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Emapalumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDG SSGWYVPHWF DPWGGQTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN QPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMHEALHN HYTKSLSL PGK [L,L']NFMLTQPHSV SESPGKVTI SCTRSSGSIA SNYVQWYQQR PGSSPTTVIY EDNQRPSGVP DRFSGSIDSS SNSASLTISG LKTEDEADYY CQSYDGSNRW MFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](22-91,139-198),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42942

Chemical Abstract Service Nr.	1323077-89-9
Molgewicht	377.3966
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enzaplatovir
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(10a <i>R</i>)-1-(3-Methyl-1,2-oxazol-4-carbonyl)-10a-(6-methylpyridin-3-yl)-2,3,10,10a-tetrahydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[1,2- <i>d</i>]pyrazin-5-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42943

Chemical Abstract Service Nr.	908305-13-5
Molgewicht	560.0185
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₇ ClFN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Epertinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-Chlor-4-[(3-fluorphenyl)methoxy]phenyl}-6-[(1 <i>Z</i>)- <i>N</i> -{[(3 <i>R</i>)-morpholin-3-yl]methoxy}but-2-ynimido]chinazolin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42944

Chemical Abstract Service Nr.	1644539-04-7
Molgewicht	143000

Bruttoformel	C ₆₃₅₂ H ₉₈₃₈ N ₁₆₉₄ O ₁₉₉₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Eptinezumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGIDLS GYYMNWVRQA PGKGLEWVGV IGINATYYA SWAKGRFTIS RDNSKTTVYL QMNSLRAEDT AVYFCARGDI WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDARVE PKSCDKTHTC PPCAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY ASTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QVLTQSPSSL SASVGDRVTI NCQASQSVYH NTYLAWYQQK PGKVPKQLIY DASTLASGVP SRFSGSGSGT DFTLTISLQ PEDVATYYCL GSYDCTNGDC FVFGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPS DEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H']((22-95,138-194,255-315,361-419),[L,L']((22-89,139-199,95-100),[H-H']((220-220',223-223'),[H-L,H'-L']((214-219)-Octadecakis(disulfid)
ASK #42945	
Chemical Abstract Service Nr.	1582205-90-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₄ H ₁₀₀₀₀ N ₁₇₃₆ O ₂₀₂₀ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Erenumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISFDGSIKYS VDSVKGRFTI SRDNSKNTLF LQMNSLRAED TAVYYCARDL LNYDSSGGY HYKYYGMAVW GQGTTTVVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDHKPS NTKVDKTVR KCCVECPGP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTEPVT VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']QSVLTQPPSV SAAPGQKVTI SCSGSSSNIG NNYVSWYQQL PGTAPKLLIY DNNKRPSGIP DRFSGSKSGT STTLGITGLQ TGDEADYYCG TWDSRLSAVV FGGGTKLTVL GQPKANPTVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADGSPVK AGVETTKPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H']((22-96,157-213,270-330,376-434),[L,L']((22-89,138-197),[H-H']((232-232',233-233',236-236',239-239'),[H-L,H'-L']((144-215)-Octadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42946	
Chemical Abstract Service Nr.	1800541-90-5
Vorzugsbezeichnung	Eretidigen velentivec
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	recombinant, non-replicating, lentiviral vector w1.6_hWAS_WPREmut6 (VSV-G*) encoding the human Wiskott-Aldrich syndrome (WAS) gene under the control of its native promoter, post-transcriptionally-regulated by a modified WPRE (mut6 WPRE**), * VSV-G = vesicular stomatitis virus G envelope protein, ** WPRE m6 = WPRE mut6 = mut6 = mut6 WPRE: mutated woodchuck hepatitis virus posttranscriptional regulatory element
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42947	
Chemical Abstract Service Nr.	1415823-73-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1953228-55-1
Molgewicht	429.5142

Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Evobrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; ChemSpider; AdisInsight; Pharmavista; EUTCT; PubChem; DrugInfo; CAS
2. Bezeichnung	1-[4-({[6-Amino-5-(4-phenoxyphenyl)pyrimidin-4-yl]amino}methyl)piperidin-1-yl]prop-2-en-1-on
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-[[[6-Amino-5-(4-phenoxyphenyl)-4-pyrimidinyl]amino]methyl]-1-piperidinyl]-2-propen-1-on
ASK #42948	
Chemical Abstract Service Nr.	1416417-27-0
Molgewicht	651.6754
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ F ₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Fluridihydroergotamin
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	5' -Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-2-(trifluormethyl)-(10)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42949	
Chemical Abstract Service Nr.	864953-29-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1421365-01-6
Formelstamm	(C25-H24-N7-O8-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	583.4898
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₇ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fostemsavir
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	({3-[(4-Benzoylpiperazin-1-yl)-oxoacetyl]-4-methoxy-7-(3-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>c</i>]pyridin-1-yl)methyl}dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42950	
Chemical Abstract Service Nr.	864953-39-9
Formelstamm	(C25-H24-N7-O8-P)2 ⁻ 2H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	704.6248
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ N ₈ O ₁₁ P
Vorzugsbezeichnung	Fostemsavir-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L77,L5)
2. Bezeichnung	({3-[(4-Benzoylpiperazin-1-yl)-oxoacetyl]-4-methoxy-7-(3-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>c</i>]pyridin-1-yl)methyl}dihydrogenphosphat-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Sa (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)	
ASK #42951	
Chemical Abstract Service Nr.	1655501-53-3
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₀ H ₉₉₅₂ N ₁₇₁₆ O ₂₀₁₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Fremanezumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYWISWVRQA PGKGLEWVAE IRSEDASAT HYAEAVKGRF TISRDNAKNS LYQMNSLRA EDTAVYYCLA YFDYGLAIQN YWQGGLTLTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSNFGT QTYTCNVDHK PSNTKVDKTV ERKCCVECPP CPAPPVAGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST FRVVSVLTVV HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISK TKGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPMLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCASKRVT TYVSWYQQKP GQAPRLIYG ASNRYLGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCSQ SYNYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-98,149-205,262-322,368-426),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((224-224',225-225',228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((136-214)-Octadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42952	
Chemical Abstract Service Nr.	1797415-38-3
Formelstamm	2 C683-H1068-N186-O196-S . 2 C726-H1132-N194-O203-S4 . 4 C34-H32-Fe-N4-O4 . 2 C2-H3-N-O . C4-O2
Molgewicht	64674.4452
Bruttoformel	C ₂₉₆₂ H ₄₅₃₄ Fe ₄ N ₇₇₈ O ₈₁₈ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Hämoglobinbetafumaril (Rind)
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	[₁ , ₂]VLSAADKGNV KAAWGKVGGH AAEGAEALE RMFLSFPTTK TYFPHFDLSH GSAQVKGHGA KVAAALTAV EHLDDLPGAL SELSDLHAHK LRVDPVNFKL LSHSLLVTLA SHLP SDFTPA VHASLDKFLA NVSTVLTSKY R [₁ , ₂]MLTAEKAAV TAFWGKVKVD EVGGEALGRL LVVYPWTQRF FESFGDLSTA DAVMNNPKVK AHGKKVLDSF SNGMKHLDDL KGTFAALSEL HCDKLHVDPE NFKLLGNVLV VVLARNFGKE FTPVLQADFQ KVVAGVANAL AHRYH, Tetrakis(häm b)-Komplex, [₁ [92], ₂ [92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)- ₁ [81]N, ₂ [81]N -[(2 <i>E</i>)-but-2-endioyl]-Derivat
ASK #42953	
Chemical Abstract Service Nr.	129109-88-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	130404-00-1
Formelstamm	(C20-H30-N-O3)+ I ⁻
Molgewicht	459.3616
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ INO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ilmetropiumiodid
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-[[[(2 <i>RS</i>)-2-(Hydroxymethyl)-2-phenylbutanoyl]oxy]-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octaniumiodid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42954

Chemical Abstract Service Nr.	749815-37-0
Formelstamm	(C20-H30-N-O3)+
Molgewicht	332.4571
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ilmetropium
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-[[<i>(2R)</i> -2-(Hydroxymethyl)-2-phenylbutanoyl]oxy]-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octanium
Zitat Bezeichnung 2	(eINN.CN); (INN.CN)

ASK #42955

Chemical Abstract Service Nr.	1223403-58-4
Molgewicht	428.4352
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ F ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Larotrectinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; NCI.Dict; DrugInfo; Orph.Desig.:FDA-2017-05-09; EUTCT; NCI.Thesaurus; USAN; AdisInsight; EUCTR; CAS; Pharmavista; USNCT; ChemSpider; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)- <i>N</i> -{5-[(<i>2R</i>)-2-(2,5-Difluorphenyl)pyrrolidin-1-yl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-yl}-3-hydroxypyrrolidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i>)- <i>N</i> -[5-[(<i>2R</i>)-2-(2,5-Difluorphenyl)-1-pyrrolidinyl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-yl]-3-hydroxy-1-pyrrolidincarboxamid

ASK #42956

Chemical Abstract Service Nr.	1223405-08-0
Formelstamm	C21-H22-F2-N6-O2 . H2-O4-S
Molgewicht	526.5137
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ F ₂ N ₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Larotrectinibsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)- <i>N</i> -{5-[(<i>2R</i>)-2-(2,5-Difluorphenyl)pyrrolidin-1-yl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-yl}-3-hydroxypyrrolidin-1-carboxamid-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i>)- <i>N</i> -[5-[(<i>2R</i>)-2-(2,5-Difluorphenyl)-1-pyrrolidinyl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-yl]-3-hydroxy-1-pyrrolidincarboxamidsulfat (1:1)

ASK #42957

Chemical Abstract Service Nr.	1263384-43-5
Molgewicht	515.567

Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ N ₉ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lisavanbulin
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; USAN; EUTCT; AdisInsight; CAS; ChemSpider; PubChem; ChemIDplus; GlnAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2,6-Diamino- <i>N</i> -{4-[2-(2-{4-[(2-cyanoethyl)amino]-1,2,5-oxadiazol-3-yl)-1- <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)acetyl]phenyl}hexanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #42958	
Chemical Abstract Service Nr.	1640971-88-5
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₆₆ H ₉₈₃₂ N ₁₆₉₆ O ₁₉₉₂ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Lupartumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NAWMSWVRQA PGKGLEWVS Y ISSSGSTIYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG LWAFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']ESVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYVVHWYQQ LPGTAPKLLI YDNNKRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAISGL RSEDEADYYC AAWDDRLNGP VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42959	
Chemical Abstract Service Nr.	1640972-00-4
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₆₆ H ₉₈₃₂ N ₁₆₉₆ O ₁₉₉₂ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Lupartumab amadotin
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NAWMSWVRQA PGKGLEWVS Y ISSSGSTIYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG LWAFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']ESVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYVVHWYQQ LPGTAPKLLI YDNNKRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAISGL RSEDEADYYC AAWDDRLNGP VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken, durchschnittlich 4 Cysteinreste sind Amadotin-substituiert: [L,L']214-Cys,[H,H']223-Cys,[H,H']229-Cys,[H,H']232-Cys potentiell (3 <i>RS</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-[(2 <i>S</i>)-1-Amino-3-(1- <i>H</i> -indol-3-yl)-1-oxopropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl)-4-[(2 <i>S</i>)-butan-2-yl]-3-methoxy-5,11-dimethyl-1,6-modifiziert

ASK #42960

Chemical Abstract Service Nr.	1791411-57-8
Molgewicht	197000
Bruttoformel	C ₈₇₅₂ H ₁₃₅₀₄ N ₂₃₅₆ O ₂₇₀₂ S ₅₈
Vorzugsbezeichnung	Lutikizumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG VVQPGRLRL SCSASGFIFS RYDMSWVRQA PGKGLEWVAY ISHGGAGTYY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLF LQMDSLRPED TGVYFCARGG VTKGYFDVWG QGTPVTVSSA STKGPQVQLV ESGGGVVQPG RSLRLSCTAS GFTFSMFVGH VVRQAPGKGL EWVAAVSYDG SNKYAESVK GRFTISRDNK NILFLQMDS LRLEDTAVYY CARGRPKVVV PAPLAHWGQG TLVTFSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASGNH NYLTWYQQTP GKAPKLLIYN AKTLADGVPS RFSGSGSGTD YFTTISLQP EDIATYYCQH FWSIPYTFGQ GTKLQITRTV AAPDIQMTQS PSSVSASVGD RVTITCRASQ GISSWLAWYQ QKPGKAPKLL IYEASNLETG VPSRFSGSGS GSDFTLTSS LQPEDFATYY CQQTSSFLS FGGGTKVEHK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC, [H,H']((22-96,147-221,274-330,391-451,497-555),[L,L']((23-88,136-201,247-307),[H-H']((356-356',359-359'),[H-L,H'-L']((350-327)-Eicosakis(disulfid), [H]427,[H']427-Asn-N ^H -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42961

Chemical Abstract Service Nr.	224624-80-0
Formelstamm	(C16-H22-N2-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	340.3716
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Miridesap
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1,1'-Hexandioyl-di-D-prolin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42962

Chemical Abstract Service Nr.	1445993-26-9
Molgewicht	459.4658
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ F ₂ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Mivebresib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N-[4-(2,4-Difluorphenoxy)-3-(6-methyl-7-oxo-6,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-c]pyridin-4-yl)phenyl]ethansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42963

Chemical Abstract Service Nr.	1452458-86-4
--------------------------------------	--------------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1572989-33-3; 1972617-20-1

Formelstamm (C₉-H₁₅-N₄-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 324.3109

Bruttoformel C₉H₁₆N₄O₇S

Vorzugsbezeichnung Nacubactam

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung {(1*R*,2*S*,5*R*)-2-[(2-Aminoethoxy)carbamoyl]-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl}hydrogensulfat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42964

Chemical Abstract Service Nr. 1402837-78-8

Molgewicht 316.3699

Bruttoformel C₁₈H₂₁FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Navoximod

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *trans*-4-{(1*R*)-2-[(5*S*)-6-Fluor-5*H*-imidazo[5,1-*a*]isoindol-5-yl]-1-hydroxyethyl)cyclohexan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42965

Chemical Abstract Service Nr. 1629213-88-2

Molgewicht 2381.7731

Bruttoformel C₁₀₆H₁₅₃N₂₇O₂₈S₄

Vorzugsbezeichnung Nelatimotid

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung L-Cysteinyll[humanes Wilms Tumorprotein (WT33)-(126-134)-Peptid] (1-10) und [236-L-Tyrosin(M>Y)]humanes Wilms Tumorprotein (WT33)-(235-243)-Peptid (1'-9'), (1-1')-Disulfid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42966

Chemical Abstract Service Nr. 866399-87-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1454689-48-5

Formelstamm (C₃₂-H₃₀-F₉-N₄-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 722.598

Bruttoformel C₃₂H₃₁F₉N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Obicetrapib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; ChemIDplus; CAS

2. Bezeichnung 4-{[2-({[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl})[(2*R*,4*S*)-1-(ethoxycarbonyl)-2-ethyl-6-(trifluormethyl)-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-4-yl]amino)pyrimidin-5-yl]oxy}butansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #42967

Chemical Abstract Service Nr. 1476737-24-2

Vorzugsbezeichnung Ofranergen obadenovec

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung a recombinant non-replicating adenovirus type 5 vector carrying a fas-chimera transgene consisting of fas and human tumour necrosis factor receptor 1 (TNFR1), under transcriptional control of a murine pre-proendothelin promoter (PPE-1-3X*), *PPE-1-3X = modified PPE-1 promoter that contains three copies of the endothelial cells (EC)-positive regulatory elements

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #42968

Vorzugsbezeichnung Palucorcel

International Nonproprietary Name INN.L77

ASK #42969

Chemical Abstract Service Nr. 1353552-97-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1639848-99-9

Molgewicht 470.523

Bruttoformel C₂₆H₂₆N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Poseltinib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemSpider; AdisInsight; CAS; EUTCT; Pharmavista; DrugInfo; ChemIDplus

2. Bezeichnung N-[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]furo[3,2-d]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[3-[[2-[[4-(4-Methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]furo[3,2-d]pyrimidin-4-yl]oxy]phenyl]acrylamid

ASK #42970

Chemical Abstract Service Nr. 1632282-27-9

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₄₉₆H₁₀₀₂₂N₁₇₅₆O₂₀₅₂S₄₈

Vorzugsbezeichnung Ranevetmab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS; IMGt/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCVASGFSLT NNNVNWVRQA PGKGLEWVGG VWAGGATDYN SALKSRFTIS RDNAKNTVFL QMHSRLSEDT AVYYCARDGG YSSSTLYAMD
AWGQGTSTTV SSASTTAPSV FPLAPSCGST SGSTVALACL VSGYFPEPVT VSWNSGSLTS GVHTFPSVLQ SSGLHSLSSM VTPSSRWPS ETFTCNVVHP ASNTKVDKPV FNECRCTDTP
PCPVPEPLGG PSVLIFPPKP KDILRITRTP EVTCVVLDLG REDPEVQISW FVDGKEVHTA KTQSREQQFN GTYRVVSVLP IEHQDWLTGK EFKCRVNHID LPSPIERTIS KARGRAHKPS
VYVLPPSPKE LSSSDTVSIT CLIKDFYPPD IDVEWQSNQ QEPERKHRMT PPQLDEDGSY FLYSKLSVDK SRWQQGDPFT CAVMHETLQN HYTDLSLSHS PGK [L,L']DIVMTQSPAS
LSLSQGETVT ITCRASEDIY NALAWYQQKP GQAPKLLIYN TDTLHTGVPS RFSGSGSGTD FSLTISSLEP EDVAVYYCQH YFHYPRTFGQ GTKVELKRND AQPAVYLFQP SPDQLHTGSA
SVVCLLSNFY PKDINVKWKV DGVIQDTGIQ ESVTEQDKDS TYLSSTLTMT SSTEYLSHEL YSCEITHKSL PSTLIKSFQR SECQRVD,
[H,H'] (22-95,149-205,264-324,371-431),[L,L'] (23-88,134-193),[H-H'] (224-224',226-226',232-232'),[H-L,H'-L'] (137-213)-Heptadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁴-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42971

Chemical Abstract Service Nr.	1453848-26-4
Molgewicht	440.858
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ ClFN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ravoxertinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1-[(1 <i>S</i>)-1-(4-Chlor-3-fluorphenyl)-2-hydroxyethyl]-4-{2-[(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)amino]pyrimidin-4-yl}pyridin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42972

Chemical Abstract Service Nr.	1667762-62-0
Molgewicht	1351.4908
Bruttoformel	C ₄₅ H ₇₁ N ₁₄ O ₂₀ PS ₆
Vorzugsbezeichnung	Recanacloctid
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	S ¹ ,S ⁶ :S ² ,S ¹⁰ :S ⁵ ,S ¹³ -Tricyclo(L-cysteinyl-L-cysteinyl-O-phosphono-L-seryl-L-leucyl-L-cysteinyl-L-cysteinyl-L-asparaginyll-prolyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L-threonylglycyl-L-cystein)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42973

Chemical Abstract Service Nr.	1447799-33-8
Molgewicht	1037.1869
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₂ N ₁₀ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Reltecimod
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	D-Alanyl-L-seryl-L-prolyl-L-methionyl-L-leucyl-L-valyl-L-alanyl-L-tyrosyl-L- -aspartyl-D-alanin

ASK #42974

Chemical Abstract Service Nr.	1943755-99-4
Formelstamm	(C ₄₆ -H ₇₁ -N ₁₀ -O ₁₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	1059.1687
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₁ N ₁₀ NaO ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Reltecimod-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	D-Alanyl-L-seryl-L-prolyl-L-methionyl-L-leucyl-L-valyl-L-alanyl-L-tyrosyl-L- -aspartyl-D-alanin-Natriumsalz (1:1)

ASK #42975

Chemical Abstract Service Nr.	946150-57-8
Molgewicht	323.341
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₆

Vorzugsbezeichnung	Remetinostat
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	Methyl(4-{{[8-(hydroxyamino)-8-oxooctanoyl]oxy}benzoat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42976	
Chemical Abstract Service Nr.	1791410-27-9
Molgewicht	199000
Bruttoformel	C ₈₇₈₈ H ₁₃₅₀₆ N ₂₃₅₈ O ₂₇₉₀ S ₅₄
Vorzugsbezeichnung	Remtolumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSA ITWNSGHIDY ADSVEGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAKVS YLSTASSLDY WGQGLTVTVS SGGGSGGGG SEVQLVQSGA EVKKPGSSVK VSCKASGGSF GYGIGWVRQ APQGGLWVG GITPFFGFAD YAQKFQGRVT ITADESTTTA YMELSGLTSD DTAVYYCARD PNEFWNGYYS THDFDSWGQG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPISRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRASQGIK NYLAWYQQKPKAPKLLIYA ASTLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYYCQR YNRAPYTFGQ GTKVEIKRGG SGGGSGGEIV LTQSPDFQSV TPKEKVTITC RASQDIGSEL HWYQQKPDQP PKLLIKYASH STSGVPSRFS GSGSGTDFTL TINGLEAEDA GTYYCHQTDS LPYTFGPGTK VDIKRTVAAP SVFIFFPSDE QLKSGTASVV CLLNNFYPRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDSTY SLSTLTLSK ADYEKHKVYA CEVTHQGLSS PVTGSFNRGE C, [H,H'](22-96,153-227,284-340,401-461,507-565),[L,L'](23-88,140-205,251-311),[H-H'](366-366',369-369'),[H-L,H'-L'](360-331)-Eicosakis(disulfid), [H]437,[H']437-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42977	
Chemical Abstract Service Nr.	782487-28-9
Molgewicht	321.4974
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Rosiptor
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; DrugInfo; ChemSpider; Pharmavista; CAS; AdisInsight; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	7-Amino-17-methyliden-6,7-seco-5 -androstan-3 ,6-diol
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,3S,4R)-4-[(3aS,4R,5S,7aS)-4-(Aminomethyl)-7a-methyl-1-methylenoctahydro-1H-inden-5-yl]-3-(hydroxymethyl)-4-methylcyclohexan-1-ol; (1S,3S,4R)-4-[(3aS,4R,5S,7aS)-4-(Aminomethyl)-7a-methyl-1-methylenoctahydro-1H-inden-5-yl]-3-(hydroxymethyl)-4-methylcyclohexanol
ASK #42978	
Chemical Abstract Service Nr.	782487-29-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1448708-32-4

	Formelstamm	C20-H35-N-O2 . C2-H4-O2
	Molgewicht	381.5494
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₉ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Rosiptoracetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L77)
	2. Bezeichnung	7-Amino-17-methyliden-6,7-seco-5 -androstan-3 ,6-diol-acetat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1S,3S,4R)-4-[(3aS,4R,5S,7aS)-4-(Aminomethyl)-7a-methyl-1-methylenoctahydro-1H-inden-5-yl]-3-(hydroxymethyl)-4-methylcyclohexanolacetat (1:1)
ASK #42979		
	Chemical Abstract Service Nr.	1684393-04-1
	Molgewicht	146000
	Bruttoformel	C ₆₄₅₆ H ₉₉₅₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₄₈ S ₄₆
	Vorzugsbezeichnung	Rosmantuzumab
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYSIHVWRQA PGQGLEWIGY IYPSNGDSGY NQKFKNRVTM TRDTSTSTAY MELSRLRSED TAVYYCATYF ANNFDYWGGG TTLTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKHTCPCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCKASQSVD YDGDSYMNWY QKPKGKAPKL LIYAASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS PVQAEDFATY YCQQSNEDPL TFGAGTKLEL KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (226-226',229-229'),[H-L,H'-L'] (220-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]447,[H']447-C-terminales Lysin post-translational gekappt
ASK #42980		
	Chemical Abstract Service Nr.	871597-03-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1147156-05-5
	Formelstamm	(C227-H268-N88-O141-P23)23 ⁻ 23H ⁺
	Molgewicht	7220.641
	Bruttoformel	C ₂₂₇ H ₂₉₁ N ₈₈ O ₁₄₁ P ₂₃
	Vorzugsbezeichnung	Rosomidnar
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	

DNA Oligonucleotidsequenz, die komplementär zu einer Upstream-Region des B-Zellen-Lymphom (BCL-2) Gens ist:

2'-Desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42981

Chemical Abstract Service Nr. 1584645-37-3

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₆₂H₉₉₈₄N₁₇₀₄O₂₀₁₆S₄₄

Vorzugsbezeichnung Rozanolixizumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVPLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGFTFS NYGMWVVRQA PGKGLEWVAY IDSDGDNTYY RDSVKGRFTI SRDnakssly LQMNSLRAED TAVYCTTGI VRPFLYWQGG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPSSSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNaktkpre EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKSSQSLV GASGKTYLYW LFQKPGKAPK RLIYLVSTLD SGIPSRFSGS GSGTEFTLTI SSLQPEDFAT YYCLQGTHFP HTFGQGKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42982

Chemical Abstract Service Nr. 1796566-95-4

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₉₆H₉₉₈₆N₁₇₀₂O₂₀₁₆S₄₂

Vorzugsbezeichnung Sacituzumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVKQA PGQGLKWMGW INTYTGEPTY TDDFKGRFAF SLDTSVSTAY LQISSLKADD TAVYFCARGG FGSSYWYFDV WGQGS�VTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRVS ITCKASQDVS IAWAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPD RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ HYITPLTFGA GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42983

Chemical Abstract Service Nr. 1801415-23-5

Molgewicht 1302.8674

Bruttoformel C₅₈H₇₂ClN₁₅O₁₄S₂

Vorzugsbezeichnung Satoreotid

International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo{4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteinyl-4-[(4S)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-D-phenylalanyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-D-tyrosinamid}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42984	
Chemical Abstract Service Nr.	1628106-94-4
Formelstamm	(C22-H32-N-O5)+ Br ⁻
Molgewicht	470.3972
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ BrNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Sofpironiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	1- <i>ambo</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[(<i>R</i>)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1-(2-ethoxy-2-oxoethyl)-1-methylpyrrolidiniumbromid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42985	
Chemical Abstract Service Nr.	1628251-49-9
Formelstamm	(C22-H32-N-O5)+
Molgewicht	390.4932
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Sofpironium
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	1- <i>ambo</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[(<i>R</i>)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1-(2-ethoxy-2-oxoethyl)-1-methylpyrrolidinium
Zitat Bezeichnung 2	(eINN.CN); (INN.CN)
ASK #42986	
Chemical Abstract Service Nr.	1663481-09-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1934255-61-4; 1934255-70-5
Molgewicht	30500
Bruttoformel	C ₁₃₅₉ H ₂₁₂₅ N ₃₆₁ O ₄₂₀ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Somatogon
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USNCT; PubChem; ICTRP; KEGG; USAN; EUCR; EUTCT; Pharmavista
2. Bezeichnung	SSSSKAPPPS LPSPSRLPGP SDTPILPQFP TIPLSRLFDN AMLRAHRLHQ LAFDTYQEFE EAYIPKEQKY SFLQNPQTSL CFSESIPTPS NREETQQKSN LELLRISLLL IQSWLEPVQF LRSVFANSLV YGASDSNVYD LLKDLEEGIQ TLMGRLEDGS PRTGQIFKQT YSKFDTNSHN DDALLKNYGL LYCFRKMDMK VETFLRIVQC RSVEGSCGFS SSSKAPPPSL PSPSRLPGPS DTPILPQSSS SKAPPPSLPS PSRLPGPSDT PILPQ, 81,193:210,217-Bis(disulfid), potentiell [1,2,3,4,10,13,15,21,220,221,222,223,229,232,234,240,248,249,250,251,257,260,262,268]Ser-O ³ glycosyliert an nicht benachbarten L-Seryl-Resten, nicht phosphoryliert, L-Prolyl potentiell statistisch hydroxyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42987	

Chemical Abstract Service Nr.	1629615-23-1
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₂ H ₁₀₀₃₈ N ₁₇₂₆ O ₂₀₂₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Suptavumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGD LVQPGRSLRL SCVASGFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSG VSWSGSTVGY ADSVKGRFTV SRDNAQKSLY LQMNSLRAED TALYYCVKDA YKFNYYYYGL DVWGQGTITV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMEALHN HYTKSLSLSG PGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQIL SNLAWYLQKP GQAPRLLIY ASTRATGLPA RFGSGSGSTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YNNWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (232-232',235-235'),[H-L,H'-L'] (226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #42988	
Chemical Abstract Service Nr.	1635395-25-3
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₈ H ₁₀₀₂₆ N ₁₇₃₀ O ₂₀₃₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Tavolimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLRL TCAVYGGGFS SGYWNWIRKH PGKGLEIYGY ISYNGITYHN PSLKSRITN RDTSKNQYSL QLNSVTPEDT AVYYCARYKY DYDGGHAMDY WGQGTITVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSVS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDIS NYLNWYQQKPK GKAPKLLIYY TSKLHSGVPS RFGSGSGSTD YTLTISSLQP EDFATYYCQQ GSALPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-95,148-204,265-325,371-429),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (230-230',233-233'),[H-L,H'-L'] (224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tavolixizumab
ASK #42989	
Chemical Abstract Service Nr.	1781223-80-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₄₀ H ₉₉₇₈ N ₁₇₂₄ O ₂₀₂₂ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Telisotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L77

Zitat	Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2.	Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYIFT AYTMHWVRQA PGQGLEWMGW IKPNNGLANY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARSE ITTEFDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDCHCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIABEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSESVD SYANSFLHWY QQKPGQPPKL LIYRASTRES GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQQSKEDPL TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTL SKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](223-223',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](221-218)-Heptadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> [#] -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
	ASK #42990	
	Chemical Abstract Service Nr.	1714088-51-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2236574-53-9
	Molgewicht	146000
	Bruttoformel	C ₆₄₄₀ H ₉₉₇₈ N ₁₇₂₄ O ₂₀₂₂ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Telisotuzumab vedotin	
International Nonproprietary Name	INN.L77	
Zitat	Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2.	Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYIFT AYTMHWVRQA PGQGLEWMGW IKPNNGLANY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARSE ITTEFDYWGQ GTLVTVSSAS TKVDKRVEPKS CDCHCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSESVD SYANSFLHWY QQKPGQPPKL LIYRASTRES GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQQSKEDPL EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](223-223',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](221-218)-Heptadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken, <i>S</i> -[[(3 <i>R</i> <i>S</i>)-1-(6-{[(2 <i>S</i>)-1-{[(2 <i>S</i>)-5-(carbamoylamino)-1-{4-{([(2 <i>S</i>)-1-{[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-{(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino}-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl)phosphonat]}]})}])}]})}]-an 3 Cys-Resten]
	ASK #42991	
	Chemical Abstract Service Nr.	911208-73-6
	Formelstamm	(C28-H51-N5-O5-P) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	569.7167
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₂ N ₅ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Tenofovirexalidex	
International Nonproprietary Name	INN.L77	
2.	Bezeichnung	[3-(Hexadecyloxy)propyl]hydrogen{([[(2 <i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonat]}
	Zitat	Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #42992		
Chemical Abstract Service Nr.	1788041-31-5	
Molgewicht	54630.95	
Bruttoformel	C ₂₄₄₆ H ₃₇₄₆ N ₆₈₀ O ₇₁₉ S ₁₄	

Vorzugsbezeichnung	Tonabacase
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	AKTQAEINKR LDAYAKGTVD SPYRIKKATS YDPSFGVMEA GAIDADGYH AQCQDLITDY VLWLTDNKVR TWGNAKDQIK QSYGTGFKIH ENKPSTVPPK GWIAVFTSGS YQQWGHIGIV YDGGNTSTFT ILEQNWNGYA NKKPTKRVDN YYGLTHFIEI PVKAGTTVKK ETAKKSASKT PAPKKKATLK VSKNHINYTM DKRGKKPEGM VIHNDAGRSS GQQYENSLAN AGYARYANGI AHYYGSEGYV WEAIDAKNQI AWHTGDGTGA NSGNFRFAGI EVCQSMSASD AQFLKNEQAV FQFTAЕКFKE WGLTPNRKTV RLHMEFVPTA CPHRSMVLHT GFNPVTQGRP SQAIMNKLKD YFIKIQKNYM DKGTSSSTVV KDGKTSSAST PATRPVTGSW KKNQYGTWYK PENATFVNGN QPIVTRIGSP FLNAPVGGNL PAGATIVYDE VCIQAGHIWI GYNAYNGNRV YCPVRTCQGV PPNHIPGVAW GVFK
ASK #42993	
Vorzugsbezeichnung	Tonogenconcel
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	allogeneic primary human chondrocytes transduced with a retroviral vector expressing human transforming growth factor-beta1 (TGF- 1). A master cell bank of primary human chondrocytes, grown from cartilage tissue obtained from the surgical excision of a polydactyly finger from a three-year-old female donor, was prepared. After transduction of cells from the master cell bank, a single clonal population was selected using limiting dilution and submitted to irradiation. Cells express TGF- 1, Type I and Type II collagen as well as Type I and Type II TGF- 1 receptors; they lack expression of gag and pol genes.
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42994	
Chemical Abstract Service Nr.	1673565-40-6
Molgewicht	4060
Bruttoformel	C ₂₀₃ H ₂₉₆ N ₅₈ O ₅₂ S ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Tozuleristid
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	N ^{6,27} -[6-(2-((1E,2E,4E,6E)-7-[1,1-Dimethyl-3-(4-sulfonatobutyl)-1H-benzo[e]indol-3-ium-2-yl])hepta-2,4,6-trien-1-yliden)-1,1-dimethyl-1,2-dihydro-3H-benzo[e]indol-3-yl)hexanoyl]-[Lys ¹⁵ >Arg,Lys ²³ >] (<i>Leiurus quinquestriatus quinquestriatus</i>) (Ägyptischer Skorpion, Gelber Mittelmeerskorpion)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42995	
Chemical Abstract Service Nr.	1642152-40-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₈ H ₉₉₄₈ N ₁₇₂₀ O ₂₀₁₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Trastuzumab duocarmazin
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSVVV VPSSSLGTQT YICNVNHNKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDVN TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFSGSRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), zwei oder drei der intermolekularen Disulfidbrücken liegen nicht vor, durchschnittlich sind 2 oder 4 Cys Duocarmazin-substituiert: [L,L']214,[H,H']223,[H,H']229,[H,H']232-Cys potenziell (6¹S,19S,22S,31³RS)-19-[3-(Carbamoylamino)propyl]-6¹-(chlormethyl)-1⁴-hydroxy-9-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]-6⁹,12-dimethyl-2,5,8,13,18,21,24,31²,31⁵-nonaoxo-22-(propan-2-yl)-6¹,6²-dihydro-7,14,25 modifiziert

ASK #42996

Chemical Abstract Service Nr.	1616493-44-7
Molgewicht	390.4103
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tucidinostat
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Amino-4-fluorphenyl)-4-[[{(2 <i>E</i>)-3-(pyridin-3-yl)prop-2-enamido]methyl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42997

Chemical Abstract Service Nr.	1417318-27-4
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₃₂ H ₉₆₉₂ N ₁₆₅₆ O ₁₉₉₀ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Utomilumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLRI SCKGSGYSFS TYWISWVRQM PGKGLEWMGK IYPGDSYTN YSPSFQGGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARGY GIFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVVS LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPAPIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PMLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [L,L']SYELTQPPSV SVSPGQTASI TCSGDNIGDQ YAHWYQQKPG QSPVLVIYQD KNRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISGTQAM DEADYYCATY TGFGSLAVFG GGTKLTVLGQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](218-218',219-219',222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-213)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A, [H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](218-130',219-219',222-222',225-225'),[H-L](130-213),[H'-L'](218-213)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B, [H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](219-130',130-219',222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](218-213)-Octadecakis(disulfid) für Isoform B, H-Ketten überwiegend ohne Lys442, [H]59,[H']59 partiell glycosyliert, [H]292,[H']292-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42998

Chemical Abstract Service Nr.	956483-02-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1192767-69-3
Molgewicht	497.5833
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Valnivudin
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	{{(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-Hydroxy-5-[2-oxo-6-(4-pentylphenyl)furo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-3(2 <i>H</i>)-yl]oxolan-2-yl)methyl}-L-valinat

	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42999		
	Chemical Abstract Service Nr.	946525-65-1
	Molgewicht	395.4483
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Velagliflozin
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	2-[(4-Cyclopropylphenyl)methyl]-4- β -D-glucopyranosylbenzonitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43002		
	Chemical Abstract Service Nr.	960539-70-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1446435-48-8; 1494678-99-7; 1624341-53-2
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₅ N ₃ O ₆) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	393.4342
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₃ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Daprodustat
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	N-(1,3-Dicyclohexylhexahydro-2,4,6-trioxypyrimidin-5-carbonyl)glycin und Tautomer: N-(1,3-Dicyclohexyl-6-hydroxy-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-5-carbonyl)glycin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1,3-Dicyclohexyl-2,4,6-triohexahydropyrimidin-5-carboxamido)essigsäure; 5-[(Carboxymethyl)carbamoyl]-1,3-dicyclohexylbarbitursäure; N-[(1,3-Dicyclohexylhexahydro-2,4,6-trioxypyrimidin-5-yl)carbonyl]glycin
ASK #43003		
	Chemical Abstract Service Nr.	1206163-45-2
	Molgewicht	389.4503
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Solcitinib
	International Nonproprietary Name	INN.L74
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	N-{5-[4-(3,3-Dimethylazetidin-1-carbonyl)phenyl][1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-2-yl}cyclopropancarboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[4-[2-(Cyclopropancarboxamido)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-5-yl]benzoyl]-3,3-dimethylazetidin
ASK #43004		
		1061337-51-6

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	507.7256
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Lefamulin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	[(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3a <i>H</i> -cyclopenta[8]annulen-8-yl](2-[[<i>(1R,2R,4R)</i> -4-amino-2-hydroxycyclohexyl]sulfanyl]acetat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	S-[[<i>(1R,2R,4R)</i> -4-Amino-2-hydroxycyclohexyl]-2'-thiopleuromulin; [(11 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-11-Hydroxy-3-oxomutil-19-en-14-yl]{{{ <i>(1R,2R,4R)</i> -4-amino-2-hydroxycyclohexylthio}acetat}}; [(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-6-Vinyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3a <i>H</i> -cyclopentacycloocten-8-yl]{{{ <i>(1R,2R,4R)</i> -4-amino-2-hydroxycyclohexylthio}acetat}}; 14-O-[[<i>(1R,2R,4R)</i> -4-Amino-2-hydroxycyclohexylthio]acetyl]mutilin; 2'-[[<i>(1R,2R,4R)</i> -4-Amino-2-hydroxycyclohexylthio]-2'-desoxypleuromutilin
ASK #43005	
Chemical Abstract Service Nr.	
Formelstamm	C28-H45-N-O5-S . C2-H4-O
Molgewicht	567.7776
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₉ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Lefamulinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L72)
2. Bezeichnung	[(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3a <i>H</i> -cyclopenta[8]annulen-8-yl](2-[[<i>(1R,2R,4R)</i> -4-amino-2-hydroxycyclohexyl]sulfanyl]acetat)-a(1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-[[<i>(1R,2R,4R)</i> -4-Amino-2-hydroxycyclohexylthio]-2'-desoxypleuromutilin-acetat (1:1); S-[[<i>(1R,2R,4R)</i> -4-Amino-2-hydroxycyclohexyl]-2'-thiopleuromulin-acetat (1:1); [(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-6-Vinyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3a <i>H</i> -cyclopentacycloocten-8-yl]{{{ <i>(1R,2R,4R)</i> -4-amino-2-hydroxycyclohexylthio}acetat}}-acetat (1:1); [(11 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-11-Hydroxy-3-oxomutil-19-en-14-yl]{{{ <i>(1R,2R,4R)</i> -4-amino-2-hydroxycyclohexylthio}acetat}}-acetat (1:1); 14-O-[[<i>(1R,2R,4R)</i> -4-Amino-2-hydroxycyclohexylthio]acetyl]mutilin-acetat (1:1)
ASK #43006	
Chemical Abstract Service Nr.	1132935-63-7
Formelstamm	(C26-H25-N3-O5-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	493.5747
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Dasabuvir
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-[3- <i>tert</i> -Butyl-5-(2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)-2-methoxyphenyl]naphthalin-2-yl}methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43007

Chemical Abstract Service Nr.	1132940-11-4
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₅ -N ₃ -O ₅ -S) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	515.5565
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₃ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Dasabuvir-Mononatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-[3- <i>tert</i> -Butyl-5-(2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)-2-methoxyphenyl]naphthalin-2-yl}methansulfonamid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #43008

Chemical Abstract Service Nr.	1456607-55-8
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₅ -N ₃ -O ₅ -S) ²⁻ H ⁺ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	533.5718
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₃ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Dasabuvir-Mononatrium-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-[3- <i>tert</i> -Butyl-5-(2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)-2-methoxyphenyl]naphthalin-2-yl}methansulfonamid-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dasabuvir-Mononatrium 1 HO

ASK #43009

Chemical Abstract Service Nr.	1276021-65-8
Molgewicht	336.3877
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Varoglutamstat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i>)-1-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-5-yl)-5-(4-propoxyphenyl)imidazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43010

Chemical Abstract Service Nr.	2243780-23-4
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₀ -N ₄ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	372.8486
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Varoglutamstathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i>)-1-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-5-yl)-5-(4-propoxyphenyl)imidazolidin-2-on-hydrochlorid (1:1)

ASK #43011	
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
Chemical Abstract Service Nr.	1290543-63-3
Molgewicht	489.6442
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ F ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Nirogacestat
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2S)-2-[[[(2S)-6,8-Difluor-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl]amino]-N-(1-{1-[(2,2-dimethylpropyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}-1H-imidazol-4-yl)pentanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-2-[(2S)-6,8-Difluor-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl]-N-(1-{2-[(2,2-dimethylpropyl)amino]-1,1-dimethylethyl}-1H-imidazol-4-yl)-L-norvalinamid
ASK #43012	
Chemical Abstract Service Nr.	1962925-29-6
Formelstamm	C27-H41-F2-N5-O . 2 Br-H
Molgewicht	651.468
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₃ Br ₂ F ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Nirogacestatdihydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(2S)-2-[[[(2S)-6,8-Difluor-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl]amino]-N-(1-{1-[(2,2-dimethylpropyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}-1H-imidazol-4-yl)pentanamid-hydrobromid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-2-[(2S)-6,8-Difluor-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl]-N-(1-{2-[(2,2-dimethylpropyl)amino]-1,1-dimethylethyl}-1H-imidazol-4-yl)-L-norvalinamid-dihydrobromid
ASK #43015	
Chemical Abstract Service Nr.	27306-79-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	122752-87-8; 32196-45-5; 32241-41-1; 503027-86-9; 569654-60-0
Formelstamm	C14-H30-O (C2-H4-O)n
2. Bezeichnung	-Tetradecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-n
3. Bezeichnung	Macrogolmyristylether ((mit Angabe der mittleren Anzahl EO-Einheiten))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyethylenglycol-n-myristylether; Polyethylenglycol-n-monotetradecylether; Polyoxyethylen(n)-myristylether; alpha-n-Alkyl(C)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-n; Myristylalkohol-Polyethylenglycolether; Ethoxylierter Myristylalkohol; Myristeth-n; Polyethylenglycol-n-monomyristylether; Myreth-n; alpha-Tetradecyl-omega-hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyl)
ASK #43018	
Chemical Abstract Service Nr.	1462876-11-4
Molgewicht	145000

Vorzugsbezeichnung Clivatuzumab tetraxetan

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; MeSH; ChemIDplus; ICTRP; EUTCT; NCI.Dict; EUCTR

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQSGAE VKKPGASVKV SCEASGYTFP SYVLHWVKQA PGQGLEWIGY INPYNDGTQY NEKFKGKATL TRDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCARGF GGSYGFAIYWG QGTLVTSSA STKGPSVFLP APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVPEK SCDKTHCTPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLISRTP VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIETISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRTV MTCASASSVS SSYLYWYQQK PGKAPKLWIY STSNLASGVP ARFSGSGSGT DFTLTISSLQ PEDSASYFCH QWNRYPYTFG GGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK,
[H,H']((22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Sp2/0-Maus-Myelom-Zellen, an 2 bis 5 der 92 Lysyl-Reste (K) *N*⁶-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl}-substituiert [Die Summenformel im USAN Statement passt weder zu dieser dort und beim INN yttrium (⁹⁰Y) clivatuzumab tetraxetan angegebenen Sequenz noch zur falschen von CAS angegebenen Sequenz mit unterschiedlichen H-Ketten.]

ASK #43022

Chemical Abstract Service Nr. 202825-45-4

Formelstamm C17-H19-F-N2-O2 . C-H4-O3-S

Molgewicht 398.449

Bruttoformel C₁₈H₂₃FN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Priralfinamidmesilat

International Nonproprietary Name (INN.L65,v.L18)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[[[4-[(2-Fluorphenyl)methoxy]phenyl)methyl]amino]propanamid-methansulfonat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methansulfonsäure--N(2)-{4-[(2-fluorbenzyl)oxy]benzyl}-L-alaninamid (1:1)

ASK #43025

Chemical Abstract Service Nr. 149394-66-1

Formelstamm (C8-H12-N3-O6-P)⁻ 2H⁺ . 2 H2-O

Molgewicht 315.2176

Bruttoformel C₈H₁₄N₃O₆P

Vorzugsbezeichnung Cidofovir-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung ((([(2*S*)-1-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2*H*)-yl)-3-hydroxypropan-2-yl]oxy)methyl)phosphonsäure 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cidofovir 2 HO; Cidofovir '

ASK #43026

Chemical Abstract Service Nr. 1310726-60-3

Molgewicht 380.3676

Bruttoformel C₁₇H₁₉F₃N₆O

Vorzugsbezeichnung Upadacitinib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; ChemSpider; PubChem; Pharmavista; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(3 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>e</i>]pyrazin-8-yl)- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)pyrrolidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(3 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>e</i>]pyrazin-8-yl)- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)-1-pyrrolidincarboxamid
ASK #43027	
Formelstamm	C17-H19-F3-N6-O . C4-H6-O6
Molgewicht	530.4544
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ F ₃ N ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Upadacitinibtartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(3 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>e</i>]pyrazin-8-yl)- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)pyrrolidin-1-carboxamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43028	
Chemical Abstract Service Nr.	1607431-21-9
Formelstamm	C17-H19-F3-N6-O . C4-H6-O6 . 4 H2-O
Molgewicht	602.5155
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ F ₃ N ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Upadacitinibtartrat 4 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(3 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>e</i>]pyrazin-8-yl)- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)pyrrolidin-1-carboxamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Upadacitinibtartrat-Tetrahydrat
ASK #43029	
Chemical Abstract Service Nr.	1448428-04-3
Molgewicht	445.4921
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ FN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Selonsertib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-(4-Cyclopropyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-2-fluor-4-methyl- <i>N</i> -{6-[4-(propan-2-yl)-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl]pyridin-2-yl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-Cyclopropyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-2-fluor- <i>N</i> -[6-(4-isopropyl-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl)pyridin-2-yl]-4-methylbenzamid

ASK #43030

1618657-13-8

ASK #43038	2. Bezeichnung	<i>sense</i> -{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-
	Formelstamm	(C289-H373-F11-N92-O166-P21)21 ⁻ 21Na ⁺ . (C228-H260-F11-N79-O148-P22-S2)22 ⁻ 22Na ⁺ . x H2-O
	Molgewicht	17069.0419
	Bruttoformel	C ₅₁₇ H ₆₃₃ F ₂₂ N ₁₇₁ Na ₄₃ O ₃₁₄ P ₄₃ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Revusiran-Natrium
ASK #43039	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	<i>sense</i> -{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-Natriumsalz (1:1:43) x H ₂ O
	Chemical Abstract Service Nr.	1686108-82-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1614214-71-9; 1614239-55-2
	Formelstamm	(C167-H244-N42-O55)8 ⁻ 8H ⁺
ASK #43040	Molgewicht	3728.0362
	Bruttoformel	C ₁₆₇ H ₂₅₂ N ₄₂ O ₅₅
	Vorzugsbezeichnung	Cotadutid
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	2. Bezeichnung	L-Histidyl-L-seryl-L-glutaminylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl- <i>N</i> ⁶ -(<i>N</i> -hexadecanoyl-L- -glutamyl)-L-lysyl-L-seryl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-seryl-L- -glutamyl-
ASK #43040	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	HSQGTFTSDK SEYLDSEERAR DFVAWLEAGG, [10]Lys-N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)-Derivat; HSQGTFTSDX SEYLDSEERAR DFVAWLEAGG, X10 = K(gammaE-palm) = N(6)-(N-palmitoyl)-H-His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Lys(gamma-Glu-palmitoyl)-Ser-Glu-Tyr-Leu-Asp-Ser-Glu-Arg-Ala-Arg-Asp-Phe-Val-Ala-Trp-Leu-Glu-Ala-Gly-Gly-OH
	Formelstamm	(C167-H244-N42-O55)8 ⁻ 8H ⁺ . x [(C2-H3-O2) ⁻ H ⁺] . y H2-O
	Bruttoformel	C ₁₆₇ H ₂₅₂ N ₄₂ O ₅₅
ASK #43040	Vorzugsbezeichnung	Cotadutidacetat (1:x) y H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L81)
	2. Bezeichnung	L-Histidyl-L-seryl-L-glutaminylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl- <i>N</i> ⁶ -(<i>N</i> -hexadecanoyl-L- -glutamyl)-L-lysyl-L-seryl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-seryl-L- -glutamyl- (1:x) y H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
ASK #43040	Synonym	HSQGTFTSDK SEYLDSEERAR DFVAWLEAGG, [10]Lys-N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)-Derivat, Acetat (1:x) y HO; H-His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Lys(gamma-Glu-palmitoyl)-Ser-Glu-Tyr-Leu-Asp-Ser-Glu-Arg-Ala-Arg-Asp-Phe-Val-Ala-Trp-Leu-Glu-Ala-Gly-Gly-OH (.) x AcOH (.) y HO;

Cotadutidacetat-Hydrat; HSQGTFTSDX SEYLDSEARAR DFVAWLEAGG, X10 = K(gammaE-palm) = N(6)-(N-palmitoyl-L-gamma-glutamyl)-L-lysyl, (.) x CHCOOH (.) y HO

ASK #43041

Chemical Abstract Service Nr.	136777-48-5
Formelstamm	C14-H18-N6-O . Cl-H
Molgewicht	322.7933
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Abacavirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
2. Bezeichnung	{{(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]-2-cyclopenten-1-yl}methanol-hydrochlorid (1:1)

ASK #43042

Formelstamm	C14-H18-N6-O . Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	340.8085
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Abacavirhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
2. Bezeichnung	{{(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Abacavirmonohydrochlorid-Monohydrat

ASK #43043

Chemical Abstract Service Nr.	208762-35-0
Molgewicht	288.3482
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₆ O
2. Bezeichnung	{{(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]cyclopentyl}methanol
Zitat Bezeichnung 2	ChemIDplus
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dihydroabacavir; [(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]cyclopentyl]methanol; 2',3'-Dihydroabacavir

ASK #43045

Chemical Abstract Service Nr.	133242-30-5
Molgewicht	509.5925
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₉ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Landiolol
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; CAS; Pharmavista; USEPA-ACToR; (JAN); USFDA-SRS; JPRN; PubChem; ChemIDplus; MeSH; ISRCTN; USMI14; NCI.Thesaurus; GSBL; MAR2015; ChemSpider
2. Bezeichnung	{{[(4 <i>S</i>)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl}{3-{4-[(2 <i>S</i>)-2-hydroxy-3-[[2-(morpholin-4-carboxamido)ethyl]amino]propoxy]phenyl}propanoat}

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-((S)-2-Hydroxy-3-{2-[(morpholin-4-carbonyl)amino]ethylamino}propoxy)phenyl]propionsäure-(S)-2,2-dimethyl-[1,3]dioxolan-4-ylmethylester; [(4S)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl-3-{4-[(2S)-2-hydroxy-3-{2-[(4-morpholinylcarbonyl)amino]ethyl}amino}propoxy)phenyl}propanoat
ASK #43046	
Chemical Abstract Service Nr.	144481-98-1
Formelstamm	C25-H39-N3-O8 . Cl-H
Molgewicht	546.0534
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₀ ClN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Landiololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	{[(4S)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl}(3-{4-[(2S)-2-hydroxy-3-{2-(morpholin-4-carboxamido)ethyl}amino]propoxy}phenyl)propanoat)-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-((S)-2-Hydroxy-3-{2-[(morpholin-4-carbonyl)amino]ethylamino}propoxy)phenyl]propionsäure-(S)-2,2-dimethyl-[1,3]dioxolan-4-ylmethylester hydrochlorid; Landiolol HCl
ASK #43051	
Chemical Abstract Service Nr.	618863-54-0
Formelstamm	C16-H17-N3-O2 . C4-H6-O5
Molgewicht	417.4125
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Amonafid-L-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	5-Amino-2-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion-[(2 <i>S</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amonafidmalat; Amonafidhydrogenmalat; (2 <i>S</i>)-2-Hydroxybernsteinsäure--5-Amino-2-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion (1:1)
ASK #43060	
Chemical Abstract Service Nr.	1445569-01-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1632031-39-0
Molgewicht	190.2417
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O
2. Bezeichnung	4-Methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin [meistens überwiegend das <i>cis</i> -Racemat, CAS 1632031-39-0]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	para-Methyl-4-methylaminorex; p-Methyl-4-methylaminorex; (+/-)-cis-para-Methyl-4-methylaminorex; 4,5-Dihydro-4-methyl-5-(4-methylphenyl)-2-oxazolamin; 4,4'-Dimethylaminorex; 4-Methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydrooxazol-2-amin
ASK #43076	
Chemical Abstract Service Nr.	136236-52-7
Formelstamm	2(C12-H13-N) . C4-H6-O6

Molgewicht	492.5635
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Rasagilintartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-amin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rasagilinhemitartrat
ASK #43077	
Chemical Abstract Service Nr.	1916503-69-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₉ -N ₅ -O ₆)2 ⁻ 2H ⁺ . x H ₂ -O
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	(BAN); (JAN); (USAN)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pemetrexed-Hydrat; (2 <i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Hydrat (1:x)
ASK #43078	
Chemical Abstract Service Nr.	1201908-33-9
Formelstamm	C ₁₂ -H ₁₃ -N . C ₆ -H ₆ -O ₃ -S
Molgewicht	329.4134
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rasagilinbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L34,v.L22)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-amin-benzolsulfonat (1:1)
ASK #43081	
Chemical Abstract Service Nr.	1313725-88-0
Molgewicht	345.3613
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ N ₉
Vorzugsbezeichnung	Savolitinib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; PubChem; CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung	1-[(1 <i>S</i>)-1-(Imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)ethyl]-6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1 <i>H</i> -[1,2,3]triazolo[4,5- <i>b</i>]pyrazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Volitinib; 1-[(1 <i>S</i>)-1-(Imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)ethyl]-6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazolo[4,5- <i>b</i>]pyrazin
ASK #43087	
Chemical Abstract Service Nr.	242800-27-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17141-74-1; 543686-27-7

Formelstamm $3\text{Na}^+ 2\text{Zr}^{4+} \text{H}^+ (\text{O}_{18}\text{Si}_6)^{12-} \cdot x \text{H}_2\text{O}$ ($x = 5-6$)

Molgewicht 365.454

Bruttoformel $\text{HNa}_3\text{O}_{18}\text{Si}_6\text{Zr}_2$

2. Bezeichnung Trinatriumdizirconium(4+)-hydrogen[cyclohexasilicat(12-)] $\times \text{H}_2\text{O}$, $x = 5-6$, kubische Kristallform, Raumgruppe Nr. 205

3. Bezeichnung Natriumzirconiumhydrogencyclohexasilicat-Hydrat (3:2:1:1:x)

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

Synonym Natriumzirconiumcyclosilicat [ungenau, mehrdeutige chemische Bezeichnung]

ASK #43088

Chemical Abstract Service Nr. 929901-49-5

Formelstamm $(\text{C}_{18}\text{H}_{23}\text{N}_9\text{O}_{10}\text{P})^- \text{H}^+$

Molgewicht 557.4112

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{24}\text{N}_9\text{O}_{10}\text{P}$

Vorzugsbezeichnung Guadecitabin

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-5-azacytidyl-(3' 5')-2'-desoxyguanosin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym $\{[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})-5-(2\text{-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl})-3\text{-hydroxytetrahydrofuran-2-yl}]\text{methyl}\}[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})-5-(4\text{-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl})-2-(\text{hydroxymethyl})\text{tetrahydrofuran-3-yl}]\text{hydrogenphosphat};$
 $\{[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})-5-(2\text{-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl})-3\text{-hydroxyoxolan-2-yl}]\text{methyl}\}[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})-5-(4\text{-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl})-2-(\text{hydroxymethyl})\text{oxolan-3-yl}]\text{hydrogenphosphat};$
3'-O-(2'-Desoxy-5'-guanylyl)decitabin

ASK #43089

Chemical Abstract Service Nr. 929904-85-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1290617-15-0

Formelstamm $(\text{C}_{18}\text{H}_{23}\text{N}_9\text{O}_{10}\text{P})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 579.3931

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{23}\text{N}_9\text{NaO}_{10}\text{P}$

Vorzugsbezeichnung Guadecitabin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-5-azacytidyl-(3' 5')-2'-desoxyguanosin-Natriumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natrium- $\{[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})-5-(2\text{-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl})-3\text{-hydroxyoxolan-2-yl}]\text{methyl}\}[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})-5-(4\text{-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl})-2-(\text{hydroxymethyl})\text{oxolan-3-yl}]\text{phosphat};$
Natrium- $\{[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})-5-(2\text{-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl})-3\text{-hydroxytetrahydrofuran-2-yl}]\text{methyl}\}[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})-5-(4\text{-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl})-2-(\text{hydroxymethyl})\text{tetrahydrofuran-3-yl}]\text{phosphat};$
3'-O-(2'-Desoxy-5'-guanylyl)decitabin-Mononatriumsalz

ASK #43090

Formelstamm (C₁₈H₂₃N₉O₁₀P)⁻ Na⁺ . x H₂O

Molgewicht 597.4091

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₉NaO₁₀P

Vorzugsbezeichnung Guadecitabin-Natrium x H₂O

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L75)

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-5'-azacytidyl-(3' 5')-2'-desoxyguanosin-Natriumsalz (1:1) x H₂O [x = 0,0-1,7]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3'-O-(2'-Desoxy-5'-guanylyl)decitabin-Mononatriumsalz-Hydrat;
Natrium-[[[(2R,3S,5R)-5-(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)-3-hydroxytetrahydrofuran-2-yl]methyl][(2R,3S,5R)-5-(4-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl)-2-(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-yl]phosphat]hydrazin-Natrium-[[[(2R,3S,5R)-5-(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)-3-hydroxyoxolan-2-yl]methyl][(2R,3S,5R)-5-(4-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl)-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-yl]phosphat]-Hydrat

ASK #43091

Chemical Abstract Service Nr. 1637632-97-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1161758-35-5

Formelstamm C₁₉H₃₀N₅O₁₀P . C₄H₆O₄

Molgewicht 637.5308

Bruttoformel C₂₃H₃₆N₅O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Tenofoviridisopoxilsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L44,v.L82RG)

2. Bezeichnung Di(propan-2-yl){[(((2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl)phosphonoyl]bis(oxymethylen))bis(carbonat)-butandioat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tenofovir-disoproxil-succinat; Bis([[(propan-2-yloxy)carbonyl]oxy)methyl]{[(((2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl)phosphonat]-butandioat (1:1); TDSU

ASK #43093

Chemical Abstract Service Nr. 1629229-37-3

Molgewicht 358.3933

Bruttoformel C₁₆H₁₅FN₆OS

Vorzugsbezeichnung Fezolinetant

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (4-Fluorphenyl)[(8R)-8-methyl-3-(3-methyl-1,2,4-thiadiazol-5-yl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-a]pyrazin-7(8H)-yl]methanon

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (8R)-7-(4-Fluorbenzoyl)-8-methyl-3-(3-methyl-1,2,4-thiadiazol-5-yl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3-a]pyrazin

ASK #43094

Chemical Abstract Service Nr. 1398609-39-6

Molgewicht 581.364

Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ Cl ₂ F ₄ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sarolaner
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	Pubchem; USAN; CAS; Pharmavista; ChemIDplus; EUTCT
2. Bezeichnung	1-{5'-[(5 <i>S</i>)-5-(3,5-Dichlor-4-fluorphenyl)-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]-3'- <i>H</i> -spiro[azetidin-3,1'-[2]benzofuran]-1-yl}-2-(methansulfonyl)ethan-1-on
ASK #43096	
Chemical Abstract Service Nr.	177795-60-7
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₀ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.4426
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dexrabeprazol
International Nonproprietary Name	(INN.L34:stereo)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2-{(R)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl}-1- <i>H</i> -benzimidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-2-[[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridyl]methylsulfinyl]benzimidazol
ASK #43097	
Chemical Abstract Service Nr.	171440-18-9
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₀ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	381.4245
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₃ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dexrabeprazol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L34:stereo)
2. Bezeichnung	2-{(R)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl}-1- <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz (1:1)
ASK #43098	
Chemical Abstract Service Nr.	1423017-19-9
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₀ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	399.4398
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₃ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dexrabeprazol-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L34:stereo)
2. Bezeichnung	2-{(R)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl}-1- <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
ASK #43099	
Chemical Abstract Service Nr.	16376-74-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	21437-24-1
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₃₂ -N-O ₂) ⁺

Molgewicht	306.4629
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₂ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -N,N-Diethyl-N-methyl-2-[[<i>(2R,3)</i> -3-methyl-2-phenylpentanoyl]oxy]ethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Valethamat-Kation; Valethamat; N,N-Diethyl-N-methyl-2-(3-methyl-2-phenylvaleryloxy)ethylammonium; N,N-Diethyl-N-methyl-2-[(3-methyl-2-phenylpentanoyl)oxy]ethanaminium; N,N-Diethyl-N-methyl-2-[(3-methyl-1-oxo-2-phenylpentyl)oxy]ethanaminium

ASK #43100

Chemical Abstract Service Nr. 13473-38-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25044-39-7

Formelstamm	(C22-H28-N-O3)+
Molgewicht	354.4626
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pipenzolat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; IGS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3)-1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Ethyl-3-[[hydroxy(diphenyl)acetyl]oxy]-1-methylpiperidinium; 1-Ethyl-3-[(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium; Pipenzolon; 3-(Benziloyloxy)-1-ethyl-1-methylpiperidinium; 3-Benziloyloxy-1-ethyl-1-methylpiperidinium; Pipenzolatium; 1-Ethyl-3-hydroxy-1-methylpiperidiniumbenzilat; 1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium; 1-Ethyl-3-[hydroxy(diphenyl)acetoxyl]-1-methylpiperidinium; Pipenzolat-Kation

ASK #43101

Andere Chemical Abstract Service Nr. 561-42-2

Molgewicht	353.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pipenzolat-Zwitterion
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[[<i>(1R,2)</i> -1-Ethyl-1-methylpiperidin-1-ium-3-yl]oxy]-2-oxo-1,1-diphenylethan-1-olat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Ethyl-3-[(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium-Zwitterion; 1-Ethyl-1-methyl-3-(oxidodiphenylacetoxyl)piperidinium

ASK #43102

Chemical Abstract Service Nr. 561-42-2

Formelstamm	(C22-H28-N-O3)+ (H-O) ⁻
Molgewicht	371.47
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Pipenzolathydroxid (INN.L3)

International Nonproprietary Name

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,3)-1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium-hydroxid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pipenzolat-Zwitterion 1 HO; 1-Ethyl-3-[(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium-hydroxid; Pipenzolat ' ; 1-Äthyl-3-benziloyloxy-1-methylpiperidiniumhydroxid; 1-Ethyl-1-methyl-3-(oxidodiphenylacetoxypiperidinium 1 HO

ASK #43103

Chemical Abstract Service Nr. 1240039-02-4

Formelstamm C₁₆-H₁₅-F₆-N₅-O . C₄-H₆-O₅

Molgewicht 541.4011

Bruttoformel C₂₀H₂₁F₆N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Sitagliptin-L-malat

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-[(2*S*)-2-hydroxybutandioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #43107

Chemical Abstract Service Nr. 1477482-19-1

Molgewicht 338.4003

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Nolasiban

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [(2*S*,4*Z*)-2-(Hydroxymethyl)-4-(methoxyimino)pyrrolidin-1-yl][(2'-methyl[1,1'-biphenyl]-4-yl)methanon

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erlsiban; (3*Z*,5*S*)-5-(Hydroxymethyl)-1-(2'-methyl[1,1'-biphenyl]-4-carbonyl)pyrrolidin-3-on-3-(*O*-methyloxim)

ASK #43109

Chemical Abstract Service Nr. 1645228-03-0

Formelstamm (C₂₀-H₁₉-N₅-O₆)2⁻ 2H⁺ . 2(C₄-H₁₁-N-O₃)

Molgewicht 669.6807

Bruttoformel C₂₈H₄₃N₇O₁₂

Vorzugsbezeichnung Pemetrexed-Ditrometamol

International Nonproprietary Name (INN.L40,L5)

2. Bezeichnung *N*-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-*L*-glutaminsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*S*)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2)

ASK #43110

Formelstamm (C₂₀-H₁₉-N₅-O₆)2⁻ 2H⁺ . 2(C₄-H₁₁-N-O₃) . x H₂-O

Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₃ N ₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Ditrometamol x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L40,L5)
2. Bezeichnung	N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2) x H ₂ O [x = 1,75-2,67]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz-Hydrat (1:2:x)
ASK #43117	
Chemical Abstract Service Nr.	1339940-90-7
Molgewicht	165000
Bruttoformel	C ₇₄₂₇ H ₁₁₃₂₀ N ₂₀₁₆ O ₂₁₈₀ S ₆₂
Vorzugsbezeichnung	Susoctocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	ATC; CAS; Pharmavista; MAR2015; AAN; EUTCT
2. Bezeichnung	AIRRYYLGAVALSWDYRQSE LLRELHVDTR FPATAPGALP LGPSVLYKKT VFVEFTDQLF SVARPRPPWM GLLGPTIQAE VYDTVVVTLK NMASHPVSLH AVGVSWFKSS EGAEYEDHTS QREKEDDKVL PGKSQTYVWQ VLKENGPTAS DPPCLTYSYL SHVDLVKDLN SGLIGALLVC REGSLTRERT QNLHEFVLLF AVFDEGKSWH SARNDSWTRA MDPAPARAQP AMHTVNGYVN RSLPGLIGCH KKSUYWHVIG MGTSPPEVHSI FLEGHTFLVR HHRQASLEIS PLTFLTAQTF LMDLGQFLLF CHISSHHHGG MEAHVRVESC AEPPQLRRKA DEEEDYDDNL YDSMDVVRLL DGDDVSPFIQ IRSVAKKHPK TWVHYISAE EDWDYAPAVP SPSDRSYKSL YLNSGPQRIG RKYKKARFVA YTDVTFKTRK AIPYESGILG PLYGEVGD LLIIFKNKAS RPYNIYPHGI TDVSALHPGR LLKGWKHLKD MPILPGETFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSSINLE KDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQMMSDK RNVILFSVFD ENQSWYLAEN IQRFLPNPDG LQPQDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SVGAQTDFLS VFFSGYTFFK KMVYEDTLTL PPFSGETVFM SMENPGLWVL GCHNSDLNRN GMTALLKVYS CDRDIGDYD NTYEDIPGFL LSGKNVIEPR SFAQNSRPPS ASAPKPPVLR RHQRDISLPT FQPEEDKMDY DDIFSTETKG EDFDIYGEDE NQDPRSFQKR TRHYFIAAVE QLWDYGMSES PRALRNRAQN GEVPRFKKVV FREFADGSFT QPSYRGELNK HGLLLGPYIR AEVEDNIMVT FKNQASRPYS FYSSLISYPD DQEQGAEP RH NFVQPNETRT YFWKVQHMA PTEDEFDCKA WAYFSDVDLE KDVHSGLIGP LLICRANTLN AAHGRQVTVQ EFALFFTFID ETKSWYFTEN VERNCRAPCH LQMEDPTLKE NYRFHAINGY VMDTLPLGLVM AQNQRIRWYL LSMGSNENIH SIHFSGHVFS VRKKEEYKMA VYNLYPGVFE TVEMLPSKVG IWRIECLIGE HLQAGMSTTF LVYSKECQAP LGMASGRIRD FQITASGQYG QWAPKLARLH YSGSINAWST KDPHSWIKVD LLAPMIIHGI MTQGARQKFS SLYISQFIIM YSLDGRNWQS YRGNSTGTLM VFFGNVDASG IKHNIFNPPI VARYIRLHPT HYSIRSTLRM ELMGCDLNSC SMPLGMQNKA ISDSQITASS HLSNIFATWS PSQARLHLQG RTNAWRPRVS SAEWLQVDL QKTVKVTGIT TQGVKSLLSS MYVKEFLVSS SQDGRRWTLF LQDGH TKVFQ GNQDSSTPVV NALDPPLFTR YLRIHPTSWA QHIALRLEVL GCEAQDLY, 154,180:249,330:528,554:630,711:948,974:1015,1019:1137,1285:1290,1442-Octakis(disulfid)-346,718,719,723,780,796-Tyr- <i>O</i> ⁴ -hexakis(hydrogensulfat), 214,240,582,926, 1234-Asn- <i>N</i> ⁴ -, 44,353,741,752,770-Ser- <i>O</i> ³ - und 770-Thr- <i>O</i> ³ -glycosyliert, hergestellt in gentechnisch veränderten BHK21-Babyhamsternierenzellen, überwiegend proteolytisch gespalten in die wirksamen Heterodimeren aus (1-764)-, (1-746)- oder (1-713)-Schwerkette und (765-1488)-Leichtkette (60 %, 30 % und 7 %)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rekombinantes DNA-abgeleitetes B-Domänen-deletiertes porcines Blutgerinnungsfaktor-VIII-Analogon, hergestellt in BHK21-Zellen: Des-(753-1418)-Sus scrofa-Blutgerinnungsfaktor VIII (Prokoagulans-Komponente), glycosyliert; Rekombinanter porciner Faktor VIII (ohne B-Domäne); Obyoctocog alfa
ASK #43122	
Chemical Abstract Service Nr.	149845-07-8
Formelstamm	(C ₇ H ₅ ClO ₆ P ₂ S) ₄ ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺
Molgewicht	362.5719
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; IGS
2. Bezeichnung	<i>P,P</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dinatriumtiludronat, wasserfrei; Tiludronsäure-Dinatrium; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz; Dinatriumdihydrogen[[p-chlorphenyl]thio]methylen]diphosphonat; Tiludronsäure-Dinatriumsalz
ASK #43123	
Formelstamm	(C ₇ H ₅ ClO ₆ P ₂ S) ⁴⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ · x H ₂ O
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat x H ₂ O ((mit Angaben zum Wassergehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>P,P</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dinatriumtiludronat-Hydrat
ASK #43124	
Chemical Abstract Service Nr.	155453-09-1
Formelstamm	(C ₇ H ₅ ClO ₆ P ₂ S) ⁴⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ · H ₂ O
Molgewicht	380.5872
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>P,P</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dinatriumtiludronat-Monohydrat; Tiludronsäure-Dinatrium-1-Wasser
ASK #43125	
Chemical Abstract Service Nr.	186522-18-9
Formelstamm	(C ₇ H ₅ ClO ₆ P ₂ S) ⁴⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ · 4 H ₂ O
Molgewicht	434.6331
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat 4 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>P,P</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 4 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dinatriumtiludronat-Tetrahydrat
ASK #43130	
Chemical Abstract Service Nr.	1799809-36-1
Molgewicht	419.5194
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₅ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Fadaltran
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[4-(3,4-Dihydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl)piperidin-1-yl][2-(2-oxa-6-azaspiro[3.3]heptan-6-yl)pyrimidin-5-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43132

Chemical Abstract Service Nr.	803712-79-0
Formelstamm	C ₂₀ H ₁₉ N ₃ O . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	413.49
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Obatoclaxmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	2-{2-[(3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)methyliden]-3-methoxy-2 <i>H</i> -pyrrol-5-yl}-1 <i>H</i> -indol-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Obatoclax mesilat; (3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)[5-(1 <i>H</i> -indol-2-yl)-3-methoxy-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl]methylium-methansulfonat; 2-{5-[(3,5-Dimethyl-2 <i>H</i> -pyrrol-2-yliden)methyl]-4-methoxy-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl}-1 <i>H</i> -indol-methansulfonat (1:1); Methansulfonsäure--2-[(2 <i>Z</i>)-2-[(3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)methylen]-3-methoxy-2 <i>H</i> -pyrrol-5-yl]-1 <i>H</i> -indol (1:1)

ASK #43134

Chemical Abstract Service Nr.	16434-14-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52519-72-9
Formelstamm	Cl ₃ -(177)Lu
Molgewicht	283.3026
Bruttoformel	Cl ₃ Lu
2. Bezeichnung	(¹⁷⁷ Lu)Lutetium()-chlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	((¹⁷⁷ Lu)Lutetiumtrichlorid; ((¹⁷⁷ Lu)Lutetiumchlorid; Lutetiumchlorid ((¹⁷⁷ Lu)Cl); Lutetium((¹⁷⁷ Lu)-chlorid; Lutetiumchlorid Lu-177

ASK #43141

Chemical Abstract Service Nr.	23513-72-6
Formelstamm	(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O
Molgewicht	218.2502
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Deanolpidolat
International Nonproprietary Name	(INN.Cumul.L3-15(1971-2013),L5-15(1977-2013))
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-2-(Dimethylamino)ethan-1-ol-Salz (1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Oxo-L-prolin, Verbindung mit 2-(Dimethylamino)ethanol (1:1); 5-Oxo-L-prolin--2-(Dimethylamino)ethanol (1:1); 2-(Dimethylamino)ethanol-(2S)-5-oxopyrrolidin-2-carboxylat (1:1); 2-Dimethylaminoethanol-L-pidolat; N-(2-Hydroxyethyl)-N,N-dimethylammonium-(S)-5-oxopyrrolidin-2-carboxylat
ASK #43142	
Chemical Abstract Service Nr.	302916-37-6
Formelstamm	(C5-H6-N-O3) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O . x H2-O
Molgewicht	218.2502
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Deanolpidolat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.Cumul.L3-15(1971-2013),L5-15(1977-2013))
2. Bezeichnung	(2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-2-(Dimethylamino)ethan-1-ol-Salz (1:1) x H ₂ O
ASK #43144	
Chemical Abstract Service Nr.	2576-84-3
Formelstamm	C14-H22-Cl-N3-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	372.7183
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ Cl ₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metoclopramidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamidhydrochlorid; Metoclopramid-Dihydrochlorid
ASK #43146	
Chemical Abstract Service Nr.	1338578-34-9
Molgewicht	23305.1048
Bruttoformel	C ₁₀₃₈ H ₁₆₀₉ N ₂₇₃ O ₃₁₉ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Somapacitan
International Nonproprietary Name	INN.L75:Corr.CN,SF
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; CAS
2. Bezeichnung	FPTIPLSRFL DNAMLRAHRL HQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS CVYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRKDM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [101]Cys-S-[(8S,22S,27S)-8,22,27-Tricarboxy-2,10,19,24,29,38,42,42,44-nonaixo-59-(1H-tetrazol-5-yl)-12,15,31,34-tetraoxa-42 ⁶ -thia-3,9,18,23,28,37,43-heptaazonapentacontan-1-yl]-Derivat
Zitat Bezeichnung 2	INN.SF
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[101-{S-[(8S,22S,27S)-8,22,27-Tricarboxy-2,10,19,24,29,38,42,42,44-nonaixo-59-(1H-tetrazol-5-yl)-12,15,31,34-tetraoxa-42]lambda(6)-thia-3,9,18,23,28,37,43-heptaazonapentacontan-1-yl]-L-cystein (human)

ASK #43147

Chemical Abstract Service Nr.	75172-81-5
Formelstamm	C6-H13-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	199.6327
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Migalastathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L57)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-(Hydroxymethyl)-3,4,5-piperidintriolhydrochlorid (1:1); Migalastat-Hydrochlorid

ASK #43150

Chemical Abstract Service Nr.	25101-13-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1199553-19-9; 148464-64-6; 168041-52-9; 169150-63-4; 172724-99-1
Formelstamm	(C2-H4)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung	Poly[ethen-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)]
3. Bezeichnung	Poly(ethylen-co-methylmethacrylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E/MMA; Ethylene-Methylmethacrylat-Copolymer

ASK #43152

Chemical Abstract Service Nr.	25640-14-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	180983-80-6; 212246-98-5; 73904-88-8
Formelstamm	(C16-H18-O4)m (C10-H8-O4)n
2. Bezeichnung	Poly{[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i> /1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-cyclohexan-1,4-diylbis(methylen)]benzol-1,4-dicarboxylat-co-ethan-1,2-diylbenzol-1,4-dicarboxylat}, (1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>):(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>) = <i>trans</i> : <i>cis</i> = 12:88 bis 70:30, meistens 70:30
3. Bezeichnung	Poly{[cyclohexan-1,4-diylbis(methylen)]terephthalat-co-ethylenterephthalat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyethylenterephthalat, Glycol-modifiziert; PETG

ASK #43153

Chemical Abstract Service Nr.	25038-32-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	82762-01-4
Formelstamm	(C8-H8)m (C5-H8)n
2. Bezeichnung	Poly(ethenylbenzol)- <i>block</i> -poly(2-methylbuta-1,3-dien)- <i>block</i> -poly(ethenylbenzol) (x:y:z)
3. Bezeichnung	Polystyrol- <i>block</i> -polyisopren- <i>block</i> -polystyrol (x:y:z) ((mit Angaben zum Verhältnis der Monomeren))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	

PS-SIS; Styren-Isopren-Styren-Block-Copolymer; Styrol/Isopren/Styrol-Dreiblockpolymer; SIS-Polymer;
SIS-Schmelzklebstoff; SIS

ASK #43161

Chemical Abstract Service Nr.	956104-40-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1361232-32-7
Molgewicht	477.4347
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ F ₄ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Apalutamid
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-{7-[6-Cyan-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-8-oxo-6-sulfanylidene-5,7-diazaspiro[3.4]octan-5-yl}-2-fluor-N-methylbenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-{7-[6-Cyan-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-8-oxo-6-thioxo-5,7-diazaspiro[3.4]octan-5-yl}-2-fluor-N-methylbenzamid

ASK #43162

Chemical Abstract Service Nr.	1360457-46-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1575712-03-6
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₅ -B-N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	297.1351
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ BNO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Vaborbactam
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung	{(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-1,2-oxaborinan-6-yl}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-(2-thiophen-2-ylacetyl-amino)-[1,2]oxaborinan-6-yl]essigsäure; (4 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-6-(Carboxymethyl)-4-hydroxy-2-(thiophen-2-ylmethyl)-6,7,8,8a-tetrahydro[1,4,2]oxazaborolo[2,3- <i>b</i>][1,2]oxaborinin-1-ium-4-uid [im Kristall vorliegende Struktur]

ASK #43163

Chemical Abstract Service Nr.	1448867-41-1
Molgewicht	555.4126
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ Cl ₂ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Siremadlin
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS

2. Bezeichnung	(6S)-5-(5-Chlor-1-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxypyrimidin-5-yl)-1-(propan-2-yl)-5,6-dihydropyrrolo[3,4- <i>d</i>]imidazol-4(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6S)-5-(5-Chlor-1,2-dihydro-1-methyl-2-oxo-3-pyridinyl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxy-5-pyrimidinyl)-5,6-dihydro-1-(1-methylethyl)pyrrolo[3,4- <i>d</i>]imidazol-4(1H)-on; (6S)-5-(5-Chlor-1-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxypyrimidin-5-yl)-1-isopropyl-5,6-dihydropyrrolo[3,4- <i>d</i>]imidazol-4(1H)-on
ASK #43164	
Chemical Abstract Service Nr.	1638193-48-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1631169-39-5
Formelstamm	C26-H24-Cl2-N6-O4 . C4-H6-O4
Molgewicht	673.5006
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ Cl ₂ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Siremadlinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	(6S)-5-(5-Chlor-1-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxypyrimidin-5-yl)-1-(propan-2-yl)-5,6-dihydropyrrolo[3,4- <i>d</i>]imidazol-4(1 <i>H</i>)-on-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6S)-5-(5-Chlor-1-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxypyrimidin-5-yl)-1-isopropyl-5,6-dihydropyrrolo[3,4- <i>d</i>]imidazol-4(1H)-on-butandioat (1:1); (6S)-5-(5-Chlor-1,2-dihydro-1-methyl-2-oxo-3-pyridinyl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxy-5-pyrimidinyl)-5,6-dihydro-1-(1-methylethyl)pyrrolo[3,4- <i>d</i>]imidazol-4(1H)-on-butandioat (1:1)
ASK #43165	
Chemical Abstract Service Nr.	1398496-82-6
Molgewicht	365.3809
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ FN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Afizagabar
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-(4-Fluor-1-benzothiophen-2-yl)-8-methyl-1,9-dihydro-2 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[4,5- <i>h</i>][2,3]benzodiazepin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43168	
Chemical Abstract Service Nr.	1365970-03-1
Molgewicht	838.8653
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₆ F ₄ N ₆ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Glecaprevir
International Nonproprietary Name	INN.L76

Zitat Bezeichnung 1	USAN; ChemIDplus; CAS; PubChem; ChemSpider
2. Bezeichnung	(3a <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,21 <i>E</i> ,24a <i>R</i>)-7- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropan-1-sulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl]-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3a,5,6,7,8,11,12,20,23,24a-dodecahydro-1 <i>H</i> -2 <i>H</i> -pyrrolo[2,1- <i>b</i>]pyridin-5-yl]phenyl}pyrrolidin-2,5-diyl}bis[(6-fluor-1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl)][(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl)][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-1-oxobutan-1,2-diyl]}bis(1:1); Glecaprevir-Hydrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)- <i>N</i> -[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[[4,4-Difluor-4-(3-hydroxy-2-chinoxaliny)-2-buten-1-yl]oxy]cyclopentyl]oxy]carbonyl]-3-methyl- <i>L</i> -valyl-(4 <i>R</i>)-4-hydroxy- <i>L</i> -prolyl-1-amino-2-(difluormethyl)- <i>N</i> -[(1-methylcyclopropyl)sulfonyl]cyclopropyl]-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3a,5,6,7,8,11,12,20,23,24a-dodecahydro-1 <i>H</i> -2 <i>H</i> -pyrrolo[2,1- <i>b</i>]pyridin-5-yl]phenyl}pyrrolidin-2,5-diyl}bis[(6-fluor-1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl)][(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl)][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-1-oxobutan-1,2-diyl]}bis(1:1); Glecaprevir-Hydrat
ASK #43169	
Molgewicht	856.881
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₆ F ₄ N ₆ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Glecaprevir x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	(3a <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,21 <i>E</i> ,24a <i>R</i>)-7- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropan-1-sulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl]-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3a,5,6,7,8,11,12,20,23,24a-dodecahydro-1 <i>H</i> -2 <i>H</i> -pyrrolo[2,1- <i>b</i>]pyridin-5-yl]phenyl}pyrrolidin-2,5-diyl}bis[(6-fluor-1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl)][(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl)][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-1-oxobutan-1,2-diyl]}bis(1:1); Glecaprevir-Hydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)- <i>N</i> -[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[[4,4-Difluor-4-(3-hydroxy-2-chinoxaliny)-2-buten-1-yl]oxy]cyclopentyl]oxy]carbonyl]-3-methyl- <i>L</i> -valyl-(4 <i>R</i>)-4-hydroxy- <i>L</i> -prolyl-1-amino-2-(difluormethyl)- <i>N</i> -[(1-methylcyclopropyl)sulfonyl]cyclopropyl]-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3a,5,6,7,8,11,12,20,23,24a-dodecahydro-1 <i>H</i> -2 <i>H</i> -pyrrolo[2,1- <i>b</i>]pyridin-5-yl]phenyl}pyrrolidin-2,5-diyl}bis[(6-fluor-1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl)][(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl)][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-1-oxobutan-1,2-diyl]}bis(1:1); Glecaprevir-Hydrat
ASK #43170	
Chemical Abstract Service Nr.	1353900-92-1
Molgewicht	1113.1802
Bruttoformel	C ₅₇ H ₆₅ F ₅ N ₁₀ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Pibrentasvir
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USAN; PubChem; ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	Dimethyl[<i>N,N</i> -{[(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-1-{3,5-difluor-4-[4-(4-fluorphenyl)]piperidin-1-yl]phenyl}pyrrolidin-2,5-diyl}bis[(6-fluor-1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl)][(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl)][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-1-oxobutan-1,2-diyl]}bis(1:1); Somavatoran
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-{5-[(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-1-{3,5-difluor-4-[4-(4-fluorphenyl)-1-piperidiny]phenyl}-5-(6-fluor-2-{(2 <i>S</i>)-1-[<i>N</i> -(methoxycarbonyl)- <i>O</i> -methyl- <i>L</i> -threonyl]-2-pyrrolidiny])-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)-2-pyrrolidin-2,1-diyl]}bis[(6-fluor-1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl)][(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl)][(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-1-oxobutan-1,2-diyl]}bis(1:1); Somavatoran
ASK #43171	
Chemical Abstract Service Nr.	1448335-08-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1451385-91-3
Molgewicht	118904.5847
Bruttoformel	C ₄₈₅₆ H ₇₅₀₇ N ₁₃₂₁ O ₂₁₄₃ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Somavaran
International Nonproprietary Name	INN.L74

Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; EUTCT; ICTRP; Pharmavista; CAS
2. Bezeichnung	AEPAGSPTST EEGTPGSGTA SSSPGSSSTPS GATGSPGASP GTSSTGSPGS PAGSPTSTEE GTSESATPES GPGTSTEPSE GSAPGSPAGS PTSTEEGTST EPSEGSAPGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGSEPATSG SETPGSEPAT SGSETPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GTSTEPSEGS APGTSTEPSE GSAPGSPAGS PTSTEEGTST EPSEGSAPGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGTSTEPSE GSAPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGT STEPSEGSAP GTSTEPSEGS APGTSESATP ESGPGTSESA TPESGPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGTSTEP SEGSAPGTST EPSEGSAPGT STEPSEGSAP GTSTEPSEGS APGTSTEPSE GSAPGTSTEP SEGSAPGSPA GSPTSTEEGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGSEPATSG SETPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGT SESATPESGP GTSTEPSEGS APGTSESATP ESGPGSPAGS PTSTEEGSPA GSPTSTEEGS PAGSPTSTEE GTSESATPES GPGTSTEPSE GSAPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGTSTEP SEGSAPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGSPAGS PTSTEEGSPA GSPTSTEEGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGTSESATP ESGPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGS EPATSGSETP GSPAGSPTST EEGTSTEPSE GSAPGTSTEP SEGSAPGSEP ATSGSETPGT SESATPESGP GTSTEPSEGS APGFPTIPLS RLFDNAMLRA HRLHQLAFDT YQEFEEAYIP KEQKYSFLQN PQTSLCFSES IPTPSNREET QQKSNELELR ISLLLIQSWL EPVQFLRSVF ANSLVYGASD SNVYDLLKDL EEGIQLMGR LEDGSPRTGQ IFKQTYSKFD TNSHNDALL KNYGLLYCFR KDMDKVETFL RIVQCRSVEG SCGFGGTSES ATPESGPGTS TEPSEGSAPG TSTEPSEGS PGTSESATPE SGPGTSTEPS EGSAPGTSTE PSEGSAPGTS ESATPESGPG TSTEPSEGS PGTSTEPSEG SAPGTSTEPS EGSAPGSPAG SPTSTEEGTS TEPSEGSAPG, 966,1078:1095,1102-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>

Zitat Bezeichnung 2	INN.SF
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Somatropin (Wachstumshormon, 191-Peptid, rekombinant, human)-Fusionsprotein mit N-terminaler hydrophiler Peptidsequenz (913-Peptid, beginnend mit Alanin vor 76 Dodecapeptiden: EPAGSPTSTEEG (AEGPST), 3 unterschiedliche AGPST-Sequenzen und 72 von 4 unterschiedlichen AEGPST-Sequenzen) und C-terminaler hydrophiler Peptidsequenz (146-Peptid, beginnend mit Glycylglycin vor 12 Dodecapeptiden von 3 unterschiedlichen AEGPST-Sequenzen), hergestellt mit Escherichia coli

ASK #43172

Chemical Abstract Service Nr.	664334-36-5
Molgewicht	2159.5194
Bruttoformel	C ₉₇ H ₁₄₄ FN ₃₃ O ₁₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Motixafortid
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	N -(4-Fluorbenzoyl)-L-arginyl-L-arginyl-3-(naphthalin-2-yl)-L-alanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-citrullyl-L-lysyl-D-lysyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-arginyl-L-citrullyl-L-cysteinyl-L-argininamid-4,13-disulfid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Fluorbenzoyl)-Arg-Arg-Nal-Cys-Tyr-Cit-Lys-D-Lys-Pro-Tyr-Arg-Cit-Cys-Arg-NH

ASK #43173

Formelstamm	C97-H144-F-N33-O19-S2 . x C2-H4-O2 . y H2-O
Vorzugsbezeichnung	Motixafortidacetat (1:x) y H ₂ O [x = 4,0-8,4; y = 0,0-13,3]
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	N -(4-Fluorbenzoyl)-L-arginyl-L-arginyl-3-(naphthalin-2-yl)-L-alanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-citrullyl-L-lysyl-D-lysyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-arginyl-L-citrullyl-L-cysteinyl-L-argininamid-4,13-disulfid-acetat (1:x) y H ₂ O [x = 4,0-8,4; y = 0,0-13,3]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Fluorbenzoyl)-Arg-Arg-Nal-Cys-Tyr-Cit-Lys-D-Lys-Pro-Tyr-Arg-Cit-Cys-Arg-NH-acetat-Hydrat

ASK #43187

Chemical Abstract Service Nr.	7000-29-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12416-26-1; 1314087-45-0; 1631962-78-1; 16389-88-1; 17069-72-6; 211913-15-4; 69598-19-2
Formelstamm	2(C-O3)2 ⁻ Ca2+ Mg2+

Molgewicht	184.4008
Bruttoformel	C ₂ CaMgO ₆
2. Bezeichnung	Calciummagnesiumcarbonat (1:1:2)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
3. Bezeichnung	Calciummagnesiumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3	LB; IGS; (Pharmavista); GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Wiener Kalk; Calciummagnesiumdicarbonat; Dolomit; Dolomitstein; Gurhofit; E 170/504(i); C.I. 77220:1

ASK #43192

Formelstamm	(C88-H99-Cl2-N10-O28) ⁻ H ⁺ . x Cl-H . y H2-O, x = 1-2, y = 5-34
Vorzugsbezeichnung	Dalbavancinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>R</i>)-15 ³ ,27 ⁶ -Dichlor-10-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-8 ⁴ ,9 ⁴ ,14,25 ⁴ ,27 ⁵ -pentahydroxy-9 ⁶ -(-D-mannopyranosyloxy)-24-(methylamino)-2,5,12,23,29,31-hexaoso-16, (1:x) y H ₂ O [Hauptkomponente; x = ca. 1-2, y = ca. 5-34]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dalbavancin HCl; 5,31-Dichlor-38-des(methoxycarbonyl)-7-desmethyl-19-desoxy-56-O-[2-desoxy-2-(10-methylundecanamido)-beta-D-glucopyranuronosyl]-38-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-42-O-alpha-D-mannop (1:x:y) (Hauptkomponente)

ASK #43193

Chemical Abstract Service Nr.	943057-12-3
Molgewicht	262.354
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Adriforant
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N ⁴ -(Cyclopropylmethyl)-6-[(3 <i>R</i>)-3-(methylamino)pyrrolidin-1-yl]pyrimidin-2,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43196

Andere Chemical Abstract Service Nr.	943060-48-8
Formelstamm	C13-H22-N6 . C4-H6-O6
Molgewicht	412.4408
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Adriforanttartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	N ⁴ -(Cyclopropylmethyl)-6-[(3 <i>R</i>)-3-(methylamino)pyrrolidin-1-yl]pyrimidin-2,4-diamin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #43197

Chemical Abstract Service Nr.	2096455-87-5
Formelstamm	C ₁₃ -H ₂₂ -N ₆ . C ₄ -H ₆ -O ₆ . x H ₂ O, x = 2,0-2,5
Molgewicht	448.4721
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Adriforanttartrat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	N ⁴ -(Cyclopropylmethyl)-6-[(3 <i>R</i>)-3-(methylamino)pyrrolidin-1-yl]pyrimidin-2,4-diamin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) x H ₂ O [x = 2,0-2,5]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adriforanttartrat-Hydrat

ASK #43202

Chemical Abstract Service Nr.	58543-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	60129-62-6; 64859-60-5; 65455-42-7
Molgewicht	967.0128
Bruttoformel	C ₄₄ H ₇₀ O ₂₃
2. Bezeichnung	-D-Glucopyranosyl{13-[(2,3- <i>O</i> -di- -D-glucopyranosyl- -D-glucopyranosyl)oxy]- <i>ent</i> -kaur-16-en-19-oat} aus Blättern der Pflanze <i>Stevia rebaudiana</i> , Reinheit mindestens 95 %
3. Bezeichnung	Rebaudiosid A
Zitat	
Bezeichnung 3	Pharmavista; ROMP2015; IGS; GSBL; Lex.Arzneipfl.Drogen2015; Hager2014
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3. Rebaudiana a; E 960;
Synonym	1-O-[(5beta,8alpha,9beta,10alpha,13alpha)-13-[[beta-D-Glucopyranosyl-(1-->2)-[beta-D-glucopyranosyl-(1-->3)]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]kaur-16-en-18-oyl]-beta-D-glucopyranose; (4alpha)-13-[(2-O-beta-D-Glucopyranosyl-3-O-beta-D-glucopyranosyl-beta-D-glucopyranosyl)oxy]kaur-6-en-8-carbonsäure-beta-D-glucopyranosylester; beta-D-Glucopyranosyl-(4alpha)-13-[(O-beta-D-glucopyranosyl-(1-->2)-O-[beta-D-glucopyranosyl-(1-->3)]-beta-D-glucopyranosyl)oxy]kaur-16-en-18-oat; Glycosid A aus <i>Stevia rebaudiana</i> ; Steviosid a; beta-D-Glucopyranosyl{(4 <i>R</i> ,4 <i>aS</i> ,6 <i>aR</i> ,9 <i>S</i> ,11 <i>aR</i> ,11 <i>bS</i>)-9-[(2,3- <i>O</i> -di-beta-D-glucopyranosyl-beta-D-glucopyranosyl)oxy]-4,11b-dimethyltetradecahydro-6 <i>a</i> ,9-methanocyclohepta[a]naphthalin-4-carboxylat}

ASK #43204

Chemical Abstract Service Nr.	1152311-62-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1537189-39-1
Molgewicht	520.4976
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ F ₃ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tezacaftor
International	INN.L76

Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1	USAN; ChemSpider; CAS; Pharmavista; PubChem; ChemIDplus
2. Bezeichnung	1-(2,2-Difluor-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -{1-[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropyl]-6-fluor-2-(1-hydroxy-2-methylpropan-2-yl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl}cyclopropan-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -{1-[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropyl]-6-fluor-2-(2-hydroxy-1,1-dimethylethyl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl}cyclopropancarbamid; 1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -{1-[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropyl]-6-fluor-2-(1-hydroxy-2-methylpropan-2-yl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl}cyclopropancarboxamid; 1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -{1-[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropyl]-6-fluor-2-(1-hydroxy-2-methyl-2-propanyl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl}cyclopropancarboxamid

ASK #43205

Chemical Abstract Service Nr.	692737-80-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000873-96-0
Formelstamm	C21-H21-F-N6-O . C3-H6-O3
Molgewicht	482.5074
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ FN ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dovitiniblactat
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on- <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxypropanoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxypropansäure--4-amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperazinyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]-2(1 <i>H</i>)-chinolinon (1:1); Dovitinib-DL-lactat

ASK #43206

Chemical Abstract Service Nr.	915769-50-5
Formelstamm	C21-H21-F-N6-O . C3-H6-O3 . H2-O
Molgewicht	500.5227
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ FN ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dovitiniblactat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on- <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxypropanoat (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dovitiniblactat-Monohydrat; 2-Hydroxypropansäure--4-amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperazinyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]-2(1 <i>H</i>)-chinolinonhydrat (1:1:1)

ASK #43208

Chemical Abstract Service Nr.	37205-99-5
Formelstamm	(C6-H10-O5) _n (H2-O) (C2-H2-O2) _x (C2-H4) _y
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)poly- <i>O</i> -ethylcellulose
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Carboxymethylethylcellulose; Carmelloseethylether

ASK #43211

Chemical Abstract Service Nr.	1352616-49-9
--------------------------------------	--------------

Formelstamm	C27-H36-N2-O5 . C6-H10-O4
Molgewicht	614.7263
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₆ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ivabradinadipat
International Nonproprietary Name	(INN.L37,Cumul.L11-15(2004-2013))
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on-hexandioat (1:1)
ASK #43212	
Chemical Abstract Service Nr.	146479-72-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150490-84-9; 169108-34-3; 185568-62-1
Bruttoformel	C ₉₇₅ H ₁₄₉₃ N ₂₆₇ O ₃₀₅ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Follitropin delta
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYHH KS [JNSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSEFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), teilweise ohne -N-terminales Dipeptid Asn-Ser (NS), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter humaner primärer embryonaler retinaler PER.C6-Zellen
Zitat Bezeichnung 2	(INN.SF)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Follitropin ""; Follitropin-Lösung, konzentrierte ""; Glycoprotein hormone-alpha-Kette-Follitropin-beta-Kette (FSH-beta)-Heterodimer (human)-Glycoform delta, exprimiert in PER.C6-Zellen
ASK #43215	
Chemical Abstract Service Nr.	1086026-42-7
Formelstamm	C27-H36-N2-O5 . C2-H2-O4
Molgewicht	558.62
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ivabradinoxalat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -3-benzazepin-2-on-oxalat (1:1)
ASK #43216	
Chemical Abstract Service Nr.	1535212-07-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1929654-80-7
Molgewicht	868.9343
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₂ F ₄ N ₆ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Voxilaprevir

International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; PubChem; USAN; Pharmavista; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,22 <i>aR</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropansulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-9-ethyl-18,18-difluor-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1 <i>a</i> ,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,22 <i>a</i> -tridecahydro-1 <i>H</i> -indazol-1-yl)- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3(3) <i>R</i> ,3(4) <i>S</i> ,3(5) <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,9(1) <i>R</i> ,9(2) <i>R</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropansulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-3(4)-ethyl-14,14-difluor-1(7)-methoxy-4,7-dioxo-2,8-dioxa-6-aza-1(2 <i>H</i>)-pyrido[3,4- <i>b</i>]pyrimidin-2-yl)- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yl]benzamid
ASK #43217	
Chemical Abstract Service Nr.	1799826-77-9
Formelstamm	C40-H52-F4-N6-O9-S . C4-H8-O2
Molgewicht	957.0394
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₀ F ₄ N ₆ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Voxilaprevir-Ethylacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	(1 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,22 <i>aR</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropansulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-9-ethyl-18,18-difluor-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1 <i>a</i> ,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,22 <i>a</i> -tridecahydro-1 <i>H</i> -indazol-1-yl)- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yl]benzamid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3(3) <i>R</i> ,3(4) <i>S</i> ,3(5) <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,9(1) <i>R</i> ,9(2) <i>R</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropansulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-3(4)-ethyl-14,14-difluor-1(7)-methoxy-4,7-dioxo-2,8-dioxa-6-aza-1(2 <i>H</i>)-pyrido[3,4- <i>b</i>]pyrimidin-2-yl)- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yl]benzamid (1:1)
ASK #43218	
Chemical Abstract Service Nr.	1196509-60-0
Molgewicht	606.6165
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₂ F ₂ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Velsecorat
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-[5-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(2,2-Difluorpropanamido)-1-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)propoxy]-1 <i>H</i> -indazol-1-yl]- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43221	
Chemical Abstract Service Nr.	1420477-60-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1639823-20-3
Molgewicht	465.5065
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acalabrutinib

International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; PubChem; Pharmavista; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung	4-{8-Amino-3-[(2 <i>S</i>)-1-(but-2-inoyl)pyrrolidin-2-yl]imidazo[1,5- <i>a</i>]pyrazin-1-yl}- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
ASK #43224	
Chemical Abstract Service Nr.	945966-46-1
Molgewicht	364.3913
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ FN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Apararenon
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(4-Fluorphenyl)-2,2-dimethyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-7-yl]methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-Fluorphenyl)-7-(methansulfonamido)-2,2-dimethyl-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #43225	
Chemical Abstract Service Nr.	79778-41-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	437763-00-3
Formelstamm	(C ₆ H ₁₃ N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	277.1492
Bruttoformel	C ₆ H ₁₇ NO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Neridronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; Pharmavista
2. Bezeichnung	(6-Amino-1-hydroxyhexan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neridroninsäure; (6-Amino-1-hydroxy-1-phosphonoethyl)phosphonsäure; (6-Amino-1-hydroxyhexan-1,1-diyl)diphosphonsäure; (6-Amino-1-hydroxy-1,1-hexandiyl)bis(phosphonsäure); Neridronat
ASK #43226	
Chemical Abstract Service Nr.	80729-79-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1189419-79-1
Formelstamm	(C ₆ H ₁₃ N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 3H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	299.131
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ NNaO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mononatriumneridronat
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(6-Amino-1-hydroxyhexan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)-Natriumsalz (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Natriumneridronat; Neridronsäure-Natriumsalz; Natriumhydrogen(6-amino-1-hydroxy-1-phosphonohexyl)phosphonat
ASK #43227		
	Formelstamm	(C ₆ -H ₁₃ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . 0.5 H ₂ O
	Molgewicht	308.1387
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ NNaO ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mononatriumneridronat 0.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	2. Bezeichnung	(6-Amino-1-hydroxyhexan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)-Natriumsalz (1:1) 0.5 H ₂ O
ASK #43228		
	Chemical Abstract Service Nr.	178429-62-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	561069-23-6
	Molgewicht	194.2304
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Solriamfetol
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-phenylpropyl]carbamat
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(R)-2-Amino-3-phenylpropyl]carbamat; D-Phenylalaninol-1-carbamat; O-Carbamoyl-D-phenylalaninol; (R)-(2-Amino-3-phenylpropyl)carbamat
ASK #43229		
	Chemical Abstract Service Nr.	178429-65-7
	Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₄ -N ₂ -O ₂ . Cl-H
	Molgewicht	230.6913
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Solriamfetolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L78)
	2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-phenylpropyl]carbamat-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	O-Carbamoyl-D-phenylalaninol monohydrochloride; (R)-(2-Amino-3-phenylpropyl)carbamat-hydrochlorid; [(R)-2-Amino-3-phenylpropyl]carbamat-hydrochlorid; D-Phenylalaninol-1-carbamat-monohydrochlorid
ASK #43230		
	Chemical Abstract Service Nr.	390800-88-1
	Molgewicht	1098.6658
	Bruttoformel	C ₅₇ H ₆₉ B ₃ N ₁₂ O ₉

Vorzugsbezeichnung	Bortezomibanhydrid
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N'</i> -[(1,3,5,2,4,6-Trioxatriborinan-2,4,6-triyl)tris{[(1 <i>R</i>)-3-methylbutan-1,1-diyl]azandiyl[(2 <i>S</i>)-1-oxo-3-phenylpropan-1,2-diyl]}]tris(pyrazin-2-carboxamid)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bortezomibboroxin; {(1 <i>R</i>)-3-Methyl-1-[(2 <i>S</i>)-3-phenyl-2-(pyrazin-2-carboxamido)propanamido]butyl}boronsäureanhydrid-Trimer
ASK #43231	
Chemical Abstract Service Nr.	444576-08-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	444336-34-9
Molgewicht	530.3784
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ BN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Bortezomibmannitol
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-{[(1 <i>R</i>)-1-[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-Bis[(1 <i>R</i>)-1,2-dihydroxyethyl]-1,3,2-dioxaborolan-2-yl]-3-methylbutyl]amino}-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]pyrazin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bortezomib-Mannitolester

ASK #43232

Chemical Abstract Service Nr.	1709886-74-7
Formelstamm	(C230-H300-N74-O122-P19-S13)19 ⁻ 19H ⁺
Molgewicht	7077.7629
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₁₉ N ₇₄ O ₁₂₂ P ₁₉ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Tominersen
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(<i>all-P-ambo</i>)-2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyluridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methylcytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	d(5'-moeC(m)-s-moeT-moeC(m)-moeA-moeG-s-T-s-A-s-A-s-C(m)-s-A-s-T-s-T-s-G-s-A-s-C(m)-s-moeA-moeC(m)-moeC(m)-moeA-s-moeC(m)-3'), moe = 2'-methoxyethoxy, (m) = 5-methyl, -s- = -PO(SH)

ASK #43233

Chemical Abstract Service Nr.	2413798-62-4
Formelstamm	(C230-H300-N74-O122-P19-S13)19 ⁻ 19Na ⁺
Molgewicht	7495.4177
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₀₀ N ₇₄ Na ₁₉ O ₁₂₂ P ₁₉ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Tominersen-Natrium (INN.L83)

**International
Nonproprietary Name**

2. Bezeichnung (*all-P-ambo*)-2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyluridylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl) (1:19)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Huntingtin (human)-Expression inhibierendes Antisense-Oligonucleotid-Natriumsalz;
d(5'-moeC(m)-s-moeT-moeC(m)-moeA-moeG-s-T-s-A-s-A-s-C(m)-s-A-s-T-s-T-s-G-s-A-s-C(m)-s-moeA-moeC(m)-moeC(m)-moeA-s-moeC(m)-3')-Na, moe = 2'-methoxyethoxy, (m) = 5-methyl, -s- = -PO(SH)-; [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[1,3,9,15,17,18,20]5-heptamethyl-[1,5-15,19]P-tridecathio[d(5'-CTCAGTAACA TTGACACCAC-3')]-Natriumsalz (1:19)

ASK #43234

Chemical Abstract Service Nr. 1225037-39-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1799702-81-0

Molgewicht 411.3816

Bruttoformel C₁₇H₂₀F₃N₇O₂

Vorzugsbezeichnung Bimiralisib

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung 5-[4,6-Di(morpholin-4-yl)-1,3,5-triazin-2-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-[4,6-Di(4-morpholinyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-4-(trifluormethyl)-2(1H)-pyridinimin; 5-(4,6-Dimorpholino-1,3,5-triazin-2-yl)-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin

ASK #43239

Chemical Abstract Service Nr. 96576-92-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 142498-07-5

Molgewicht 377.2214

Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Lormetazepam-3-acetat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lormetazepamacetat; O(3)-Acetyl-lormetazepam; O(3)-Acetyl-lormetazepam; 3-O-Acetyl-lormetazepam; [1-Methyl-7-chlor-5-(2-chlorphenyl)-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl]acetat

ASK #43247

Chemical Abstract Service Nr. 1438895-00-1

Formelstamm (C₂₀H₁₉N₅O₆)²⁻ 2K⁺

Molgewicht 503.5914

Bruttoformel C₂₀H₁₉K₂N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Pemetrexed-Dikalium

International Nonproprietary Name (INN.L40)

ASK #43248	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Kaliumsalz (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Kaliumsalz (1:2)
	Chemical Abstract Service Nr.	1777783-10-4
	Formelstamm	(C20-H19-N5-O6)2 ⁻ 2K ⁺ . 9 H2-O
ASK #43254	Molgewicht	665.7289
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ K ₂ N ₅ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Dikalium 9 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Kaliumsalz (1:2) 9 H ₂ O
ASK #43254	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Kaliumsalz-Hydrat (1:2:9); Pemetrexed-Dikalium-Nonahydrat
	Chemical Abstract Service Nr.	1075240-43-5
	Formelstamm	C29-H40-N4-O7 . (C7-H7-O3-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	728.8521
ASK #43255	Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₈ N ₄ O ₁₀ S
	Vorzugsbezeichnung	Omadacyclintosilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L64,v.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
ASK #43255	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Methylbenzolsulfonsäure--(4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydro-2-tetracencarboxamid(1:1); Omadacyclinmonotosilat; Amadacyclin-Tosylat; (4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-1,11-dioxo-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-Tosylat
	Chemical Abstract Service Nr.	1196800-43-7
	Formelstamm	C29-H40-N4-O7 . (C7-H7-O3-S) ⁻ H ⁺ . x H2-O
ASK #43255	Molgewicht	746.8699
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₈ N ₄ O ₁₀ S
	Vorzugsbezeichnung	Omadacyclintosilat x H ₂ O (INN.L64,v.L18)

International Nonproprietary Name	
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid(4-methylbenzolsulfonat)] (1:1) x H ₂ O, x = 0,0-4,5
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Omadacyclinmonotosilat-Hydrat
ASK #43256	
Chemical Abstract Service Nr.	906547-89-5
Formelstamm	(C ₇₁ -H ₁₁₀ -N ₁₅ -O ₁₉) ⁻ H ⁺
Molgewicht	1478.7301
Bruttoformel	C ₇₁ H ₁₁₁ N ₁₅ O ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Lonodelestat
International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Cyclo[L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutaminy-L-lysyl-L-tyrosyl-D-prolyl-L-prolyl-(2 <i>S</i>)-2-aminodecanoyl-L- -glutamyl-L-threonyl]
Zitat Bezeichnung 2	CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1]2-Octyl-[12]D-cyclo(GETASIPPQK YPP); Cyclo[Ala-Ser-Ile-Pro-Pro-Gln-Lys-Tyr-D-Pro-Pro-Ada-Glu-Thr], Ada = (2 <i>S</i>)-2-aminodecanoyl; 9D-Cyclo(ASIPPQKYPP XET), X = (2 <i>S</i>)-2-aminodecanoyl; Cyclo(XETASIPPQK YPP), X-1 = (2 <i>S</i>)-2-aminodecanoyl, P-12 = D-Pro; [11]2-Octyl-[9]D-cyclo(ASIPPQKYPP GET); Cyclo(L-octylglycyl-L-glutamyl-L-threonyl-L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutaminy-L-lysyl-L-tyrosyl-D-prolyl-L-prolyl); Cyclo(OctG-Glu-Thr-Ala-Ser-Ile-Pro-Pro-Gln-Lys-Tyr-D-Pro-Pro), OctG = L-OctylGly
ASK #43257	
Formelstamm	(C ₇₁ -H ₁₁₀ -N ₁₅ -O ₁₉) ⁻ H ⁺ . x(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ xH ⁺ . y H ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lonodelestataacetat-Hydrat
International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L83)
2. Bezeichnung	Cyclo[L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutaminy-L-lysyl-L-tyrosyl-D-prolyl-L-prolyl-(2 <i>S</i>)-2-aminodecanoyl-L- -glutamyl-L-threonyl]-acetat (1:x) y H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[11]2-Octyl-[9]D-cyclo(ASIPPQKYPP GET) (.) x AcOH (.) y HO; Cyclo(L-octylglycyl-L-glutamyl-L-threonyl-L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutaminy-L-lysyl-L-tyrosyl-D-prolyl-L-prolyl)-acetat (1:x) y HO; Cyclo(XETASIPPQK YPP) (.) x AcOH (.) y HO, X-1 = (2 <i>S</i>)-2-aminodecanoyl, P-12 = D-Pro; Cyclo[Ala-Ser-Ile-Pro-Pro-Gln-Lys-Tyr-D-Pro-Pro-Ada-Glu-Thr] (.) x AcOH (.) y HO, Ada = (2 <i>S</i>)-2-aminodecanoyl; [1]2-Octyl-[12]D-cyclo(GETASIPPQK YPP) (.) x AcOH (.) y HO; 9D-Cyclo(ASIPPQKYPP XET) (.) x AcOH (.) y HO, X = (2 <i>S</i>)-2-aminodecanoyl
ASK #43258	
Chemical Abstract Service Nr.	1316755-16-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	152362-73-7; 1629084-42-9
Formelstamm	(C ₃₂ -H ₂₈ -N-O ₅) ⁻ H ⁺

Molgewicht	507.5764
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Olodanrigan
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3S)-5-(Benzyloxy)-2-(diphenylacetyl)-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S)-5-(Benzyloxy)-2-(diphenylacetyl)-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydro-3-isochinolincarbonsäure; (S)-5-benzyloxy-2-diphenylacetyl-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid; N-(Diphenylacetyl)-2-(benzyloxy)-3-methoxy-6,N-methylen-L-phenylalanin

ASK #43259

Chemical Abstract Service Nr.	1316755-17-5
Formelstamm	(C ₃₂ H ₂₈ N-O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	529.5582
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₈ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Olodanrigan-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	(3S)-5-(Benzyloxy)-2-(diphenylacetyl)-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-N-(diphenylacetyl)-2-(benzyloxy)-3-methoxy-6,N-methylen-L-phenylalaninat

ASK #43260

Chemical Abstract Service Nr.	1356460-29-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1356460-28-0
Formelstamm	(C ₃₂ H ₂₈ N-O ₅) ⁻ Na ⁺ . x H ₂ O
Molgewicht	547.5747
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₈ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Olodanrigan-Natrium x H ₂ O, x = 0-5
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	(3S)-5-(Benzyloxy)-2-(diphenylacetyl)-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-Natriumsalz (1:1) x H ₂ O, x = 0-5
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-N-(diphenylacetyl)-2-(benzyloxy)-3-methoxy-6,N-methylen-L-phenylalaninat-Hydrat

ASK #43276

Chemical Abstract Service Nr.	1518800-35-5
Molgewicht	485.4263

Vorzugsbezeichnung Eluforsen-Natrium x H₂O

[illegible]

Synonym (3'-->5')(P-Thio)(Am-Um-Cm-Am-Um-Am-Gm-Gm-Am-Am-Am-Cm-Am-Cm-Cm-Am-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Am-Um-Am-Um-Um-Um-Um-Cm-Um-Um-Um) 32 Na(+); Antisense-Oligonukleotide, die auf die F508del-Mutation des CFTR-Gens abzielen [Natriumsalz]; (2'-O-Methyl)(P-thio)(5'-AUCAUAGGAA ACACCAAAGA UGAUAUUUUC UUU-3')-Natriumsalz (1:32) x HO

Chemical Abstract Service Nr. 1637542-33-6Bruttoformel $\text{C}_{24}\text{H}_{21}\text{ClFN}_5\text{O}_3$ **International Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

Synonym	Nedisertib
----------------	------------

Chemical Abstract Service Nr. 1365888-06-7

Molgewicht	446.9006
-------------------	----------

Vorzugsbezeichnung	Brilane strant
---------------------------	---

Zitat	Bezeichnung 1	CAS
-------	---------------	-----

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

Synonym (2E)-3-{4-[(1E)-2-(2-Chlor-4-fluorphenyl)-1-(1H-indazol-5-yl)-1-buten-1-yl]phenyl}acrylsäure

Formelstamm (C26-H19-Cl-F-N2-O2)⁻ H⁺ . C7-H17-N-O5

Bruttoformel $\text{C}_{33}\text{H}_{37}\text{ClFN}_3\text{O}_7$

International Nonproprietary Name (INN.L77,L6)

	(2E)-3-{4-[(1E)-2-(2-Chlor-4-fluorphenyl)-1-(1H-indazol-5-yl)but-1-en-1-yl]phenyl}prop-2-ensäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2E)-3-{4-[(1E)-2-(2-Chlor-4-fluorphenyl)-1-(1H-indazol-5-yl)-1-buten-1-yl]phenyl}acrylsäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #43288

Chemical Abstract Service Nr.	1015474-32-4
Molgewicht	286.286
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Avadomid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4 <i>H</i>)-yl)piperidin-2,6-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4H)-yl)piperidin-2,6-dion; 2-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4H)-yl)glutarimid; 3-(5-Amino-2-methyl-4-oxo-4H-chinazolin-3-yl)piperidin-2,6-dion

ASK #43289

Chemical Abstract Service Nr.	1398053-45-6
Formelstamm	C14-H14-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht	322.7469
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ ClN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Avadomidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4 <i>H</i>)-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4H)-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid; 2-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4H)-yl)glutarimid-hydrochlorid; rac-5-Amino-3-[(2 <i>R</i>)-2,6-dioxopiperidin-2-yl]-2-methyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-1-ium-chlorid; 3-(5-Amino-2-methyl-4-oxo-4H-chinazolin-3-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #43291

Chemical Abstract Service Nr.	67469-69-6
Molgewicht	450.5633
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ F ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Vanoxerin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; GSBL
2. Bezeichnung	1-{2-[Bis(4-fluorphenyl)methoxy]ethyl}-4-(3-phenylpropyl)piperazin

Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[Bis(p-fluorphenyl)methoxy]ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin; 1-[2-(4,4'-Difluorbenzhydryloxy)ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin
ASK #43292	
Chemical Abstract Service Nr.	67469-78-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	110872-73-6
Formelstamm	C28-H32-F2-N2-O . 2 Cl-H
Molgewicht	523.4852
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ Cl ₂ F ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Vanoxerindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	1-{2-[Bis(4-fluorphenyl)methoxy]ethyl}-4-(3-phenylpropyl)piperazin-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[Bis(p-fluorphenyl)methoxy]ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin-dihydrochlorid; 1-[2-[Bis(4-fluorphenyl)methoxy]ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazindihydrochlorid; 1-[2-(4,4'-Difluorbenzhydryloxy)ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin-dihydrochlorid
ASK #43294	
Chemical Abstract Service Nr.	1452539-75-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1293281-49-8; 1826156-65-3
Molgewicht	407.4441
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ FN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Seltorexant
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(3a <i>R</i> ,6a <i>S</i>)-5-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)hexahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol-2(1 <i>H</i>)-yl][2-fluor-6-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)-5-[2-fluor-6-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]octahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol; [5-(4,6-Dimethyl-2-pyrimidinyl)hexahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol-2(1 <i>H</i>)-yl][2-fluor-6-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon; [5-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)hexahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol-2(1 <i>H</i>)-yl][2-fluor-6-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon
ASK #43296	
Chemical Abstract Service Nr.	1254036-71-9
Molgewicht	440.5401
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Nemiralisib

International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-{5-[[4-(propan-2-yl)piperazin-1-yl]methyl]-1,3-oxazol-2-yl}-1 <i>H</i> -indazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-{5-[(4-isopropyl-1-piperazinyl)methyl]-1,3-oxazol-2-yl}-1 <i>H</i> -indazol
ASK #43297	
Chemical Abstract Service Nr.	1364799-98-3
Formelstamm	2(C ₂₆ -H ₂₈ -N ₆ -O) . C ₄ -H ₆ -O ₄
Molgewicht	999.1683
Bruttoformel	C ₅₆ H ₆₂ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nemiralisibhemisuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-{5-[[4-(propan-2-yl)piperazin-1-yl]methyl]-1,3-oxazol-2-yl}-1 <i>H</i> -indazol-butandioat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-{5-[(4-isopropyl-1-piperazinyl)methyl]-1,3-oxazol-2-yl}-1 <i>H</i> -indazol-hemisuccinat
ASK #43298	
Formelstamm	2(C ₂₆ -H ₂₈ -N ₆ -O) . C ₄ -H ₆ -O ₄ . x H ₂ O (x = 0,0-2,0)
Molgewicht	1035.201
Bruttoformel	C ₅₆ H ₆₂ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nemiralisibhemisuccinat x H ₂ O, x = 0,0-2,0
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-{5-[[4-(propan-2-yl)piperazin-1-yl]methyl]-1,3-oxazol-2-yl}-1 <i>H</i> -indazol-butandioat (2:1) x H ₂ O, x = 0,0-2,0
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-{5-[(4-isopropyl-1-piperazinyl)methyl]-1,3-oxazol-2-yl}-1 <i>H</i> -indazol-hemisuccinat-Hydrat
ASK #43305	
Chemical Abstract Service Nr.	1914998-56-3
Molgewicht	543.3259
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ Cl ₂ F ₃ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pecavaptan
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	5-(4-Chlorphenyl)-2-({1-(3-chlorphenyl)-5-[(1 <i>S</i>)-1-hydroxyethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl)methyl)-4-[(2 <i>S</i>)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	5-(4-Chlorphenyl)-2-[[1-(3-chlorphenyl)-5-[(1S)-1-hydroxyethyl]-1H-1,2,4-triazol-3-yl]methyl]-2,4-dihydro-4-[(2S)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-3H-1,2,4-triazol-3-on
ASK #43306		
	Chemical Abstract Service Nr.	698393-30-5
	Formelstamm	(C37-H41-N5-O9-S)2 ⁻ 2K ⁺ Pd2 ⁺
	Molgewicht	916.4311
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₁ K ₂ N ₅ O ₉ PdS
	Vorzugsbezeichnung	Padeliporfin-Dikalium
	International Nonproprietary Name	(INN.L58)
	2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-2)-(3-{{(7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>R</i>)-13-Acetyl-18-ethyl-5-(2-methoxy-2-oxoethyl)-2,8,12,17-tetramethyl-3-[(2-sulfoethyl)carbamoyl]-7,8,17,18-tetrahydroporphyrin-7-yl- ⁴ <i>N</i> ^{ℙ1} , <i>N</i> ^{ℙ2} , <i>N</i> ^{ℙ3} , <i>N</i> ^{ℙ4} }propanoato(2-))palladi
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dikalium[(<i>SP</i> -4-2)-(3-{{(7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>R</i>)-13-acetyl-18-ethyl-5-(2-methoxy-2-oxoethyl)-2,8,12,17-tetramethyl-3-[(2-sulfonatoethyl)carbamoyl]-7,8,17,18-tetrahydroporphyrin-7-yl-kappa(4) <i>N</i> (21), <i>N</i> (22), <i>N</i> (23)

ASK #43311

	Chemical Abstract Service Nr.	1707289-21-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1957238-77-5
	Molgewicht	503.3778
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ Cl ₂ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Fisogatinib
	International Nonproprietary Name	INN.L82
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-{{[6-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)chinazolin-2-yl]amino}oxan-4-yl]prop-2-enamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N</i> -[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-{{[6-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)chinazolin-2-yl]amino}tetrahydro-2H-pyran-4-yl]acrylamid; <i>N</i> -[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-{{[6-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)-2-chinazolinyl]amino}tetrahydro-2H-pyran-4-yl]-2-propenamid

ASK #43312

	Molgewicht	460.5498
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₆ O ₄ S
	2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5,7-dimethylimidazo[5,1- <i>f</i>][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-[2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl]-5,7-dimethylimidazo[5,1- <i>f</i>][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on

ASK #43313

	Chemical Abstract Service Nr.	437717-43-6
	Formelstamm	(C17-H19-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	392.4295

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-1,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzenesulfonic acid
ASK #43314	
Chemical Abstract Service Nr.	1255919-03-9
Molgewicht	834.964
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₆ N ₁₀ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[(Piperazin-1,4-disulfonyl)bis(6-ethoxy-3,1-phenylen)]bis(5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2'-[Piperazin-1,4-diylbis[(sulfonyl)(4-ethoxybenzol-1,3-diyl)]]bis[5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on]
ASK #43315	
Formelstamm	C23-H32-N6-O4-S . C4-H4-O4
Molgewicht	604.6751
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Vardenafilfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #43317	
Chemical Abstract Service Nr.	943764-99-6
Formelstamm	(C29-H26-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	481.5424
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Acebilustat
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-[[[(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-({4-[4-(1,3-Oxazol-2-yl)phenoxy]phenyl)methyl}-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)methyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[[[(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-[[4-[4-(Oxazol-2-yl)phenoxy]phenyl)methyl]-2,5-diazabicyclo[2.2.1]hept-2-yl)methyl]benzoesäure
ASK #43321	
Chemical Abstract Service Nr.	1505484-82-1
Molgewicht	450.9207
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Daridorexant
International Nonproprietary Name	INN.L82

	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i>)-2-(5-Chlor-4-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyrrolidin-1-yl][5-methoxy-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2 <i>S</i>)-2-(5-Chlor-4-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-1-[5-methoxy-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-2-methylpyrrolidin; Nemorexant
ASK #43322	Molgewicht	459.9284
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Daridorexant 0.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L82)
	2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i>)-2-(5-Chlor-4-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyrrolidin-1-yl][5-methoxy-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon 0.5 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Nemorexant 0.5 HO; Nemorexant-Hemihydrat; (2 <i>S</i>)-2-(5-Chlor-4-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-1-[5-methoxy-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-2-methylpyrrolidin-Hemihydrat; Daridorexant-Hemihydrat
ASK #43323	Chemical Abstract Service Nr.	1792993-84-0
	Formelstamm	C23-H23-Cl-N6-O2 . Cl-H
	Molgewicht	487.3817
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ Cl ₂ N ₆ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Daridorexanthydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L82)
	2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i>)-2-(5-Chlor-4-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyrrolidin-1-yl][5-methoxy-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon-hydrochlorid (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2 <i>S</i>)-2-(5-Chlor-4-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-1-[5-methoxy-2-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-2-methylpyrrolidin-monohydrochlorid; Nemorexanthydrochlorid
ASK #43324	Chemical Abstract Service Nr.	1629869-44-8
	Formelstamm	(C20-H18-F2-N5-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	399.394
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ F ₂ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pimodivir
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3-[[5-Fluor-2-(5-fluor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)pyrimidin-4-yl]amino}bicyclo[2.2.2]octan-2-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43325	Chemical Abstract Service Nr.	1777721-87-5
	Formelstamm	(C20-H18-F2-N5-O2) ⁻ H ⁺ . Cl-H

Molgewicht	435.8549
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClF ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimodivirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(2S,3S)-3-[[[5-Fluor-2-(5-fluor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)pyrimidin-4-yl]amino]bicyclo[2.2.2]octan-2-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43326	
Chemical Abstract Service Nr.	1777721-70-6
Formelstamm	(C20-H18-F2-N5-O2) ⁻ H ⁺ . Cl-H . 0.5 H2-O
Molgewicht	444.8626
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClF ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimodivirhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(2S,3S)-3-[[[5-Fluor-2-(5-fluor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)pyrimidin-4-yl]amino]bicyclo[2.2.2]octan-2-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pimodivirhydrochlorid-Hemihydrat
ASK #43329	
Chemical Abstract Service Nr.	516-54-1
Molgewicht	318.4935
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brexanolon
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-5 -pregnan-20-on
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2016; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Allopregnanolon [mehrdeutig]; Tetrahydroprogesteron; (3alpha,5alpha)-3-Hydroxypregnan-20-on; Epalon
ASK #43333	
Chemical Abstract Service Nr.	1703793-34-3
Molgewicht	498.558
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ FN ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Avapritinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-1-(2-{4-[6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)pyrrolo[2,1- <i>f</i>][1,2,4]triazin-4-yl]piperazin-1-yl}pyrimidin-5-yl)ethan-1-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43334	

Chemical Abstract Service Nr.	1181666-20-5
Formelstamm	(C211-H256-N76-Na19-O119-S19)19 ⁻ 19Na ⁺
Molgewicht	7395.2702
Bruttoformel	C ₂₁₁ H ₂₅₆ N ₇₆ Na ₁₉ O ₁₁₉ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Drisapersen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thio</i> (1:19)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	19 Na(+) [(3'-5')(P-thio)(Um-Cm-Am-Am-Gm-Gm-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Gm-Cm-Am-Um-Um-Um-Cm-Um)](19-); Drisapersen-Nonadecanatrium; (P-Thio)(Um-Cm-Am-Am-Gm-Gm-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Gm-Cm-Am-Um-Um-Um-Cm-Um)-RNA-Na

ASK #43335

Chemical Abstract Service Nr.	501692-44-0
Formelstamm	(C37-H47-N4-O8-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	740.929
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Odevixibat
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-(2-[[3,3-Dibutyl-7-(methylsulfanyl)-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1 ⁶ ,2,5-benzothiadiazepin-8-yl]oxy}acetamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]butansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-2-[[[(2 <i>R</i>)-2-[[[3,3-Dibutyl-7-(methylthio)-1,1-dioxido-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,5-benzothiadiazepin-8-yl]oxy}acetyl]amino]-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]buttersäure

ASK #43336

Chemical Abstract Service Nr.	1316215-12-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1691328-86-5
Molgewicht	467.9479
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Citarinostat
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-(2-Chlor- <i>N</i> -phenylanilino)- <i>N</i> -[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]pyrimidin-5-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	o-Chlorricolinostat; 2-[(2-Chlorphenyl)phenylamino]-N-[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]-5-pyrimidincarboxamid; 7-[2-(2-Chlor-N-phenylanilino)pyrimidin-5-carboxamido]heptanohydroxamsäure; 2-[(2-Chlorphenyl)(phenyl)amino]-N-[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]pyrimidin-5-carboxamid; 2-[(2-Chlorphenyl)(phenyl)amino]-N-[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]-5-pyrimidincarboxamid	
ASK #43338		
Chemical Abstract Service Nr.	945905-37-3	
Formelstamm	C40-H42-Cl-N5-O7 . C4-H6-O4	
Molgewicht	858.3318	
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₈ ClN ₅ O ₁₁	
Vorzugsbezeichnung	Batefenterolsuccinat	
International Nonproprietary Name	(INN.L72)	
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista	
2. Bezeichnung	(1-{3-[2-Chlor-4-({[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino}methyl)-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-butandioat (1:1)	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	[1-(3-{[2-Chlor-4-({[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino}methyl)-5-methoxyphenyl]amino}-3-oxopropyl)piperidin-4-yl][(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamat]-butandioat (1:1); Bernsteinsäure--1-(3-{[2-Chlor-4-({[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydro-5-chinolinyl)ethyl]amino}methyl)-5-methoxyphenyl]amino}-3-oxopropyl)-4-piperidinyl-2-biphenyl]carbamat (1:1)	
ASK #43339		
Formelstamm	C40-H42-Cl-N5-O7 . C4-H6-O4 . x H2-O	
Molgewicht	876.3487	
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₈ ClN ₅ O ₁₁	
Vorzugsbezeichnung	Batefenterolsuccinat x H ₂ O	
International Nonproprietary Name	(INN.L72)	
2. Bezeichnung	(1-{3-[2-Chlor-4-({[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino}methyl)-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-butandioat (1:1) x H ₂ O	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	[1-(3-{[2-Chlor-4-({[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino}methyl)-5-methoxyphenyl]amino}-3-oxopropyl)piperidin-4-yl][(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamat]-butandioat-Hydrat (1:1:x)	
ASK #43342		
Chemical Abstract Service Nr.	1648797-46-9	
Formelstamm	C23-H21-N7-O . 2 C-H4-O3-S	
Molgewicht	603.6705	
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₇ O ₇ S ₂	

	Vorzugsbezeichnung	Entospletinibdimesilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L72,v.L18)
	2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indazol-6-yl)- <i>N</i> -[4-(morpholin-4-yl)phenyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-8-amin-methansulfonat (1:2)
ASK #43343		
	Chemical Abstract Service Nr.	1648797-47-0
	Formelstamm	C23-H21-N7-O . 2 C-H4-O3-S . H2-O
	Molgewicht	621.6857
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₇ O ₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Entospletinibdimesilat 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L72,v.L18)
	2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indazol-6-yl)- <i>N</i> -[4-(morpholin-4-yl)phenyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-8-amin-methansulfonat (1:2) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Entospletinibdimesilat-Monohydrat
ASK #43344		
	Chemical Abstract Service Nr.	37686-85-4
	Formelstamm	C20-H28-N4-O . C4-H4-O4
	Molgewicht	456.5347
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Terguridmaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl- <i>N'</i> -(6-methylergolin-8 -yl)harnstoff-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Terguridmonomaleat; <i>N</i> -(D-6-Methyl-8-isoergolinyl)- <i>N'</i> , <i>N'</i> -diethylharnstoff hydrogenmaleinat; <i>N,N</i> -Diethyl- <i>N'</i> -[(8alpha)-6-methylergolin-8-yl]uronium-hydrogenmaleat (1:1); Terguridhydrogenmaleat; (2 <i>Z</i>)-2-Butendisäure--1,1-Diethyl-3-[(8alpha)-6-methylergolin-8-yl]harnstoff (1:1)
ASK #43345		
	Chemical Abstract Service Nr.	154592-36-6
	Formelstamm	C20-H28-N4-O . C4-H4-O4 . H2-O
	Molgewicht	474.55
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Terguridmaleat 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl- <i>N'</i> -(6-methylergolin-8 -yl)harnstoff-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Terguridhydrogenmaleat-Monohydrat; (2 <i>Z</i>)-2-Butendisäure--1,1-Diethyl-3-[(8alpha)-6-methylergolin-8-yl]harnstoff-Hydrat (1:1:1); Terguridmaleat-Monohydrat
ASK #43346		

Chemical Abstract Service Nr.	927961-18-0
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₄ -Cl-N ₂ -O ₄ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	434.9164
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClN ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lanifibranor
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-[1-(1,3-Benzothiazol-6-sulfonyl)-5-chlor-1 <i>H</i> -indol-2-yl]butansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(6-Benzothiazolylsulfonyl)-5-chlor-1 <i>H</i> -indol-2-butansäure
ASK #43348	
Chemical Abstract Service Nr.	1161832-04-7
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₄ -N-O ₆ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	487.5846
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ NNaO ₆ S
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraenamido]-3-methoxy-3-oxopropan-1-sulfonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Natrium-1-methyl(<i>N</i> -retinoyl-L-cysteat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natrium-1-methyl(<i>N</i> -retinoyl-3-sulfonato-L-alaninat); N-(all-trans-Retinoyl)-L-cysteinsäure-1-methylester-Natriumsalz (1:1)
ASK #43350	
Chemical Abstract Service Nr.	1161832-05-8
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₄ -N-O ₆ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	487.5846
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ NNaO ₆ S
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>Z</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraenamido]-3-methoxy-3-oxopropan-1-sulfonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Natrium-1-methyl(<i>N</i> -13- <i>cis</i> -retinoyl-L-cysteat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natrium-1-methyl(<i>N</i> -13- <i>cis</i> -retinoyl-3-sulfonato-L-alaninat); N-(13- <i>cis</i> -Retinoyl)-L-cysteinsäure-1-methylester-Natriumsalz (1:1)
ASK #43353	
Chemical Abstract Service Nr.	2030410-25-2
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₂ -N ₆ -O . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	490.5111
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Glasdegibmaleat

International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]- <i>N'</i> -(4-cyanphenyl)harnstoff-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #43354	
Chemical Abstract Service Nr.	1268454-23-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1428967-74-1
Molgewicht	363.37
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Serabelisib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[6-(2-Amino-1,3-benzoxazol-5-yl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl](morpholin-4-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[6-(2-Amino-1,3-benzoxazol-5-yl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl](4-morpholiny)lmethanon
ASK #43356	
Chemical Abstract Service Nr.	57444-62-9
Molgewicht	628.7081
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₀ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Resiniferatoxin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; ChemIDplus; USNCT; ChemSpider; EUTCT; PubChem; NCI.Dict; KEGG; MeSH; ROMP2016; NCI.Thesaurus; Hager2015; CAS; Orph.Desig.:FDA-2003-05-13; USEPA-ACToR; AdisInsight; ICT
2. Bezeichnung	{{[(2 <i>S</i> ,3 <i>aR</i> ,3 <i>bS</i> ,6 <i>aR</i> ,9 <i>aR</i> ,9 <i>bR</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>aR</i>)-2-Benzyl-6 <i>a</i> -hydroxy-8,10-dimethyl-7-oxo-11 <i>a</i> -(prop-1-en-2-yl)-3 <i>a</i> ,3 <i>b</i> ,6,6 <i>a</i> ,9 <i>a</i> ,10,11,11 <i>a</i> -octahydro-2 <i>H</i> ,7 <i>H</i> -2,9 <i>b</i> -epoxyazuleno[5,4- <i>e</i>][1,3]benzodioxol-5-yl]methyl}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Reciniferatoxin; (+)-Resiniferatoxin
ASK #43358	
Chemical Abstract Service Nr.	1118567-05-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1118567-47-7
Molgewicht	464.9359
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClO ₇

Vorzugsbezeichnung	Bexagliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; CAS; Pharmavista; AdisInsight; EUCTR; ChemSpider; PubChem; USNCT; USAN; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(1S)-1,5-Anhydro-1-C-[4-chlor-3-({4-[2-(cyclopropyloxy)ethoxy]phenyl)methyl}phenyl]-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S,3R,4R,5S,6R)-2-[4-Chlor-3-({4-[2-(cyclopropyloxy)ethoxy]phenyl)methyl}phenyl]-6-(hydroxymethyl)tetrahydro-2H-pyran-3,4,5-triol; (1S)-1,5-Anhydro-1-(4-chlor-3-{4-[2-(cyclopropyloxy)ethoxy]benzyl}phenyl)-D-glucitol; 1-Chlor-2-[4-(2-cyclopropoxyethoxy)benzyl]-4-beta-D-glucopyranosylbenzol; (1S)-1,5-Anhydro-1-{4-chlor-3-[4-(2-cyclopropoxyethoxy)benzyl]phenyl}-D-glucitol

ASK #43359

Chemical Abstract Service Nr.	269062-93-3
Formelstamm	C90-H127-N27-O12 . 5 Cl-H
Molgewicht	1961.4498
Bruttoformel	C ₉₀ H ₁₃₂ Cl ₅ N ₂₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Omigananpentahydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	L-Isoleucyl-L-leucyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysina-mid-hydrochlorid (1:5)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	ILRWPWWPWR RK(NH) (.) 5 HCl; L-Isoleucyl-L-leucyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysina-mid-pentahydrochlorid; H-Ile-Leu-Arg-Trp-Pro-Trp-Trp-Pro-Trp-Arg-Arg-Lys-NH (.) 5 HCl

ASK #43361

Chemical Abstract Service Nr.	936030-92-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1184721-15-0; 1240696-64-3; 1350611-96-9; 1655510-19-2; 402932-23-4
Formelstamm	(C4-H6-O2)x . (C8-H13-N-O)y . [C2-H4-O(C2-H4-O)n]z
2. Bezeichnung	Poly(ethenylacetat-co-1-ethenylazepan-2-on) (partiell verseift)- <i>graft</i> -polyoxiran
3. Bezeichnung	Poly(vinylacetat-co-1-vinylazepan-2-on)- <i>graft</i> -polyethylenglycol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Poly(N-vinyl-epsilon-caprolactam-co-vinylacetat/vinylalkohol)- <i>graft</i> -poly(ethylenoxid); Poly[(acetyloxy)ethylen-co-(2-oxoazepan-1-yl)ethylen] (partiell verseift)- <i>graft</i> -poly(oxyethylen, n = 136) (30:57:13), M = 90-140 kDa

ASK #43365

Chemical Abstract Service Nr.	1383816-29-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2128683-46-3
Formelstamm	(C29-H24-F4-N3-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	603.5845

Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₅ F ₄ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tropifexor
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-({[5-Cyclopropyl-3-[2-(trifluormethoxy)phenyl]-1,2-oxazol-4-yl]methoxy)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-yl]-4-fluor-1,3-benzothiazol-6-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(3endo-{[5-Cyclopropyl-3-[2-(trifluormethoxy)phenyl]isoxazol-4-ylmethoxy}nortropan-8-yl)-4-fluorbenzothiazol-6-carbonsäure
ASK #43366	
Chemical Abstract Service Nr.	1402357-06-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1402100-56-4; 1510816-50-8
Formelstamm	(C172-H202-N56-O88-P15-S15)15 ⁻ 15H+
Molgewicht	5422.4672
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₁₇ N ₅₆ O ₈₈ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Danvatirsen
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O,4'-C-[(1S)-Ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4,5,6,7,8,9,10,11,12,13]Decadesoxy-[1,2,3,14,15,16]hexa-O(2'),C(4')-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-[1,13,16]tri-5-methyl-(P-thio)(CUATTTGGAT GTCAGC); DNA, d(P-thio)([2',5'-anhydro-6'-desoxy-4'-C-(hydroxymethyl)-alpha-L-mannofurano]m(5)C-(3'-->4')-[2',5'-anhydro-6'-desoxy-4'-C-(hydroxymethyl)-alpha-L-mannofurano]m(5)U-(3'-->4')-[2',5'-anhydro-6'-desoxy-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]
ASK #43367	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2135720-99-7
Formelstamm	(C172-H202-N56-O88-P15-S15)15 ⁻ 15Na+
Molgewicht	5752.1947
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₀₂ N ₅₆ Na ₁₅ O ₈₈ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Danvatirsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O,4'-C-[(1S)-Ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl</i> (1:15)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	d(P-thio)(m(5)rC*-m(5)rU*-rA*-T-T-T-G-G-A-T-G-T-m(5)C-rA*-rG*-m(5)rC*)-Natriumsalz (1:15), m(5) = 5-methyl, r = ribo, * = 2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]; [4,5,6,7,8,9,10,11,12,13]Decadesoxy-[1,2,3,14] d(P-thio)[(2',5'-anhydro-6'-desoxy-4'-C-(hydroxymethyl)-alpha-L-mannofurano)m(5)C-(3'-->4')-[2',5'-anhydro-6'-desoxy-4'-C-(hydroxymethyl)-alpha-L-mannofurano)m(5)U-(3'-->4')-[2',5'-anhydro-6'-desoxy sodium salt (1:15)

Chemical Abstract Service Nr.	851528-79-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1403991-69-4
Formelstamm	(C21-H22-F3-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	444.4645
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ F ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Seladelpar
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[4-((2 <i>R</i>)-2-Ethoxy-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl)sulfanyl]-2-methylphenoxy]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

Chemical Abstract Service Nr.	928821-41-4
Formelstamm	(C21-H22-F3-O5-S) ⁻ H ⁺ . (C6-H13-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	590.6521
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ F ₃ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Seladelpar-Lysin
International Nonproprietary Name	(INN.L77,L28)
2. Bezeichnung	[4-(((2 <i>R</i>)-2-Ethoxy-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl)sulfanyl)-2-methylphenoxy]essigsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

Chemical Abstract Service Nr.	928821-40-3
Formelstamm	(C21-H22-F3-O5-S) ⁻ H ⁺ . (C6-H13-N2-O2) ⁻ H ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	626.6827
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ F ₃ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Seladelpar-Lysin 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77,L28)
2. Bezeichnung	[4-(((2 <i>R</i>)-2-Ethoxy-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl)sulfanyl)-2-methylphenoxy]essigsäure-L-Lysin-Salz (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

Chemical Abstract Service Nr.	1448232-80-1
Molgewicht	562.7063

Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₂ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Naquotinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; AdisInsight; PubChem; ChemIDplus; ChemSpider; USAN
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-{4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-[[{(3 <i>R</i>)-1-(prop-2-enoyl)pyrrolidin-3-yl]oxy}pyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7(3 <i>R</i>)-5(5)-Ethyl-1(4)-methyl-7(1)-(prop-2-enoyl)-6-oxa-4-aza-5(2,6)-pyrazina-1(1)-piperazina-2(4,1)-piperidina-7(3)-pyrrolidina-3(1,4)-benzolaheptaphan-5(3)-carboxamid; 5-[[{(3 <i>R</i>)-1-Acryloyl-3-pyrrolidinyl]oxy}-6-ethyl-3-({4-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-piperidinyl]phenyl}amino)-2-pyrazincarboxamid
ASK #43372	
Chemical Abstract Service Nr.	1448237-05-5
Formelstamm	C30-H42-N8-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht	658.8119
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ N ₈ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Naquotinibmesilat
International Nonproprietary Name	(IINN.L77,v.L18)
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-{4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-[[{(3 <i>R</i>)-1-(prop-2-enoyl)pyrrolidin-3-yl]oxy}pyrazin-2-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7(3 <i>R</i>)-5(5)-Ethyl-1(4)-methyl-7(1)-(prop-2-enoyl)-6-oxa-4-aza-5(2,6)-pyrazina-1(1)-piperazina-2(4,1)-piperidina-7(3)-pyrrolidina-3(1,4)-benzolaheptaphan-5(3)-carboxamid-methansulfonat (1:1); Methansulfonsäure--5-[[{(3 <i>R</i>)-1-Acryloyl-3-pyrrolidinyl]oxy}-6-ethyl-3-({4-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-piperidinyl]phenyl}amino)-2-pyrazincarboxamid (1:1)
ASK #43376	
Chemical Abstract Service Nr.	442664-09-7
Formelstamm	(C16-H15-N2-O3-S) ⁻ H ⁺ . 0.5 H2-O
Molgewicht	325.3825
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Febuxostat-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L47); (INNv.L85)
2. Bezeichnung	2-[3-Cyan-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methyl-1,3-thiazol-5-carbonsäure 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Febuxostat 0.5 HO
ASK #43378	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112-80-1; 1190712-11-8; 1190965-71-9; 1380514-02-2; 17156-84-2; 2252262-80-7; 56833-51-3; 8046-01-3; 949900-16-7
Formelstamm	(C18-H33-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.4614

	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ F ₆ N ₇ O
	Vorzugsbezeichnung	Enasidenib
	International Nonproprietary Name	INN.L75
	Zitat Bezeichnung 1	PubChem; Pharmavista; ChemIDplus; ChemSpider; CAS
	2. Bezeichnung	2-Methyl-1-[(4-[6-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-6-[[2-(trifluormethyl)pyridin-4-yl]amino]-1,3,5-triazin-2-yl)amino]propan-2-ol
	Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Methyl-1-[(4-[6-(trifluormethyl)-2-pyridinyl]-6-[[2-(trifluormethyl)-4-pyridinyl]amino]-1,3,5-triazin-2-yl)amino]-2-propanol
ASK #43384	Chemical Abstract Service Nr.	1650550-25-6
	Formelstamm	C19-H17-F6-N7-O . C-H4-O3-S
	Molgewicht	569.4807
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₆ N ₇ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Enasidenibmesilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L75,v.L18)
	2. Bezeichnung	2-Methyl-1-[(4-[6-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-6-[[2-(trifluormethyl)pyridin-4-yl]amino]-1,3,5-triazin-2-yl)amino]propan-2-ol-methansulfonat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	Orph.Desig.:EU/3/16/1640; (INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methansulfonsäure--2-methyl-1-[(4-[6-(trifluormethyl)-2-pyridinyl]-6-[[2-(trifluormethyl)-4-pyridinyl]amino]-1,3,5-triazin-2-yl)amino]-2-propanol (1:1)
ASK #43385	Chemical Abstract Service Nr.	1263774-59-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1783924-03-7
	Molgewicht	310.3537
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₆ O
	Vorzugsbezeichnung	Delgocitinib
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	3-[(3S,4R)-3-Methyl-6-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1,6-diazaspiro[3.4]octan-1-yl]-3-oxopropannitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3S,4R)-3-Methyl-beta-oxo-6-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1,6-diazaspiro[3.4]octan-1-propannitril; (3S,4R)-1-(Cyanacetyl)-3-methyl-6-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1,6-diazaspiro[3.4]octan
ASK #43388	Formelstamm	2(C17-H19-F3-N6-O) . H2-O
	Molgewicht	778.7504
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₈ F ₆ N ₁₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung Upadacitinib-Hemihydrat

Zitat Bezeichnung 1 (INN.L77); (INNv.L115)

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(3*H*-imidazo[1,2-*a*]pyrrolo[2,3-*e*]pyrazin-8-yl)-*N*-(2,2,2-trifluorethyl)pyrrolidin-1-carboxamid 0.5 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Upadacitinib 0.5 HO

ASK #43389

Chemical Abstract Service Nr. 936694-12-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1044577-56-1; 1072115-99-1

Molgewicht 619.7046

Bruttoformel C₃₁H₂₇F₂N₅O₃S₂

Vorzugsbezeichnung Glesatinib

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; AdisInsight; Pharmavista

2. Bezeichnung *N*-[[(3-Fluor-4-[[2-(5-[[[(2-methoxyethyl)amino]methyl]pyridin-2-yl)thieno[3,2-*b*]pyridin-7-yl]oxy}phenyl)carbamothioyl]-2-(4-fluorphenyl)acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[[(3-Fluor-4-[[2-(5-[[[(2-methoxyethyl)amino]methyl]-2-pyridinyl)thieno[3,2-*b*]pyridin-7-yl]oxy}phenyl)carbamothioyl]-2-(4-fluorphenyl)acetamid; *N*-[3-Fluor-4-(2-{5-[[[(2-methoxyethylamino)methyl]pyridin-2-yl]thieno[3,2-*b*]pyridin-7-yloxy}phenyl)carbamothioyl]-2-(4-fluorphenyl)acetamid

ASK #43396

Chemical Abstract Service Nr. 1620390-06-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1644090-37-8

Formelstamm (C2327-H3565-N589-O667-S20)[(C2-H4-O)*n*(C5-H8-O2)]*x*, *n* = ca. 680, *x* = 4-9

Molgewicht 51100

Bruttoformel C₂₃₂₇H₃₅₆₅N₅₈₉O₆₆₇S₂₀

Vorzugsbezeichnung Pegvorhyaluronidase alfa

International Nonproprietary Name INN.L83:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; EUCTR; ICTRP

2. Bezeichnung LNFRAAPPVIP NVPFLWAWNA PSEFCLGKFD EPLDMSLSFS IGSPRINATG QGVTIFYVDR LGYYPIYDSI TGVTVNGGIP QKISLQDHLD KAKKDITFYM PVDNLGMAVI DWEEWRPTWA RNWKPKDVYK NRSIELVQQQ NVQLSLTEAT EKAKQEFEKA GKDFLVETIK LGKLLRPNHL WGYLFPDCY NHHYKKPGYN GSCFNVEIKR NDDLSQLWNE STALYPSIYL NTQQSPVAAT LYVRNRVREA IRVSKIPDAK SPLPVFAYTR IVFTDQVLKF LSQDELVYTF GETVALGASG IWIWGTLSIM RSMKSCLLLD NYMETILNPY IINVTAAKM CSQVLCQEQG VCIRKNWNSS DYHLNPDNF AIQLEKGGKF TVRGKPTLED LEQFSEKFCY SCYSTLSCKE KADVKTDAV DVCADGVCI DAFLKPPMET EEPQIFY, 25,316:189,203:341,352:346,400:402,408:423,429-Hexakis(disulfid), [47,131,200,219,333,358]Asn-*N*⁶- und [440]Thr-*O*³-glycosyliert, 0-4 der vier C-terminalen Aminosäure-Reste (QIFY) abgespalten, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [1]Leu-*N*²- und/oder

	Lys- <i>N</i> ⁶ -{4-[-Methylpoly(oxyethylen)- -oxy]butanoyl}-substituiert an durchschnittlich 4-9 Stellen
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pegylierte rekombinante humane Hyaluronidase PH-20; Hyaluronidase PH-20 (human) (Hyaluronoglucosaminidase PH-20, Sperma-Adhäsionsmolekül 1, EC 3.2.1.35)-Protein-(36-482)-Peptid (reifes (1-447)-Peptid), hergestellt in Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)-Zellen, Glycoform alfa, substituiert an N(2) von Leu1 und N(6) an durchschnittlich 4 bis 5 Lysyl-Resten mit 4-[?-Methoxypoly(oxyethylen)-?-yl]butanoyl-Gruppen (je -30 kDa)
ASK #43399	
Chemical Abstract Service Nr.	1639324-58-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1777827-55-0
Formelstamm	(C529-H664-F12-N176-O316-P43-S6)43 ⁻ 43H ⁺
Molgewicht	16339.5061
Bruttoformel	C ₅₂₉ H ₇₀₇ F ₁₂ N ₁₇₆ O ₃₁₆ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Inclisiran
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>sense</i> -{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[sense] 5' Cm-ps-Um-ps-Am-Gm-Am-Cm-Cf-Um-Gf-Um-dT-Um-Um-Gm-Cm-Um-Um-Um-Um-Gm-Um-3'-PO(OH)-O-CH-2-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-OH-cyclo-CHN]-1-CO-(CH)-CO-NH-C[-CH-O-(CH)-CO-NH-(CH)-NH-
ASK #43400	
Chemical Abstract Service Nr.	1639324-62-1
Formelstamm	(C529-H664-F12-N176-O316-P43-S6)43 ⁻ 43Na ⁺
Molgewicht	17284.7247
Bruttoformel	C ₅₂₉ H ₆₆₄ F ₁₂ N ₁₇₆ Na ₄₃ O ₃₁₆ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Inclisiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	<i>sense</i> -{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18- (1:43)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[sense] 5' Cm-ps-Um-ps-Am-Gm-Am-Cm-Cf-Um-Gf-Um-dT-Um-Um-Gm-Cm-Um-Um-Um-Um-Gm-Um-3'-PO(OH)-O-CH-2-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-OH-cyclo-CHN]-1-CO-(CH)-CO-NH-C[-CH-O-(CH)-CO-NH-(CH)-NH-CO-(CH)-NH- 5' Am-ps-Cf-ps-Am-Af-Af-Af-Gm-Cf-Am-Af-Am-Af-Cm-Af-Gm-Gf-Um-Cf-Um-Am-Gm-ps-Am-ps-Am 3' sodium salt (1:43), f = 2'-OH-->F, GalNAc = N-Acetyl-2-galactosaminy, m = 2'-O-CH3, -ps- = -PS(OH)-
ASK #43401	

Chemical Abstract Service Nr.	1804910-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1705574-10-2
Molgewicht	19688.6699
Bruttoformel	C ₈₇₆ H ₁₃₃₃ N ₂₄₁ O ₂₇₀ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Valziflocept
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USAN; FDA-SRS; DrugInfo; EUTCT; PubChem; Pharmavista; GlnAS; NCI.Thesaurus; CAS; AdisInsight
2. Bezeichnung	APPKAVLKLE PQWINVLQED SVTLTCRGTH SPESDSIQWF HGNLIPTHT QPSYRFKANN NDSGEYTCQT GQTSLSDPVH LTVLSEWLVL QTPHLEFQEG ETIVLRCHSW KDKPLVKVTF FQNGKSKKFS RSDPNFSIPQ ANHSHSGDYH CTGNIGYTLY SSKPVTITVQ APSSSP, 26,68:107,151-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von <i>Escherichia coli</i> als tiefgefrorene gepufferte wässrige Lösung
Zitat Bezeichnung 2	(Pat.WO2015/055240:Seq.11)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunoglobulin-gamma-Fc-Region-Rezeptor II-b (FcgammaRII-b, human)-Extrazellulär-N-Terminalfragment, hergestellt mit <i>Escherichia coli</i> : humaner niedrigaffiner Immunoglobulin-gamma-Fc-Region-Rezeptor II-b (IgG-Fc-Rezeptor II-b, CDw32, Fc-gamma-RIIb, FcRII-b, Antigen CD32)-(4-179)-Peptid (N-terminaler extrazellulärer Anteil), hergestellt mit <i>Escherichia coli</i> ; Niedrigaffiner Immunglobulin-gamma-Fc-Region-Rezeptor II-b (FCGR2B, FcgammaRIIb, CD32B, CDw32)-Protein-(46-221)-Peptid; Rekombinanter humaner löslicher Fc-gamma-Rezeptor IIb
ASK #43402	
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ ClF ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Seletalisib x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	3-(8-Chlor-3-((1 <i>R</i>)-1-[(pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2,2,2-trifluorethyl)chinolin-2-yl)pyridin- <i>N</i> -oxid x H ₂ O, x = 0,83-2,33
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-((1 <i>R</i>)-1-[8-Chlor-2-(1-oxo-1lambda(5)-pyridin-3-yl)chinolin-3-yl]-2,2,2-trifluorethyl)pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin--Wasser (1/1...1/2); 3-(8-Chlor-3-((1 <i>R</i>)-1-[(pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2,2,2-trifluorethyl)chinolin-2-yl)pyridin-1-ium-1-olat-Hydrat (1:x); N-[(1 <i>R</i>)-1-[8-Chlor-2-(1-oxido-3-pyridinyl)-3-chinolinyl]-2,2,2-trifluorethyl)pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin-Hydrat; Seletalisib-Hydrat
ASK #43410	
Chemical Abstract Service Nr.	1809010-50-1
Molgewicht	562.5607
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₆ F ₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Berotralstat
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	1-[3-(Aminomethyl)phenyl]- <i>N</i> -(5-((<i>R</i>)-(3-cyanophenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2-fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-5-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-N-(5-((3-cyanphenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2-fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxamid [vermutlich (R)-Enantiomer laut IMPD]; (+)-1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-5'-((3-cyanphenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2'-fluor-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxanilid
ASK #43411	
Chemical Abstract Service Nr.	1809010-52-3
Formelstamm	C30-H26-F4-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht	635.4825
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₈ Cl ₂ F ₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Berotralstathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-N-(5-((R)-(3-cyanophenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2-fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-5'-((3-cyanphenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2'-fluor-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxanilid-dihydrochlorid; (+)-1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-N-(5-((3-cyanphenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2-fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxamid-hydrochlorid (1:2) [vermutlich (R)-Enantiomer laut IMPD]
ASK #43412	
Chemical Abstract Service Nr.	1800398-38-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2100329-15-3
Molgewicht	502.4856
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ F ₃ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Naprafenib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	N-{3-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-(morpholin-4-yl)pyridin-4-yl]-4-methylphenyl}-2-(trifluormethyl)pyridin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3'-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-morpholino-4-pyridyl]-2-(trifluormethyl)isonicotino-p-toluidid; N-{3-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-morpholinopyridin-4-yl]-4-methylphenyl}-2-(trifluormethyl)isonicotinamid; 3'-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-morpholino-4-pyridyl]-4'-methyl-2-(trifluormethyl)isonicotinanilid
ASK #43413	
Chemical Abstract Service Nr.	1467052-75-0
Formelstamm	C34-H44-N4-O4 . Br-H

Molgewicht	653.6495
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₅ BrN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tazemetostathydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	N-[(4,6-Dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-5-[ethyl(oxan-4-yl)amino]-4-methyl-4'-[(morpholin-4-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-3-carboxamid-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tazemetostatmonohydrobromid; N-[(4,6-Dimethyl-2-oxo-1,2-dihydro-3-pyridinyl)methyl]-5-[ethyl(tetrahydro-2H-pyran-4-yl)amino]-4-methyl-4'-(4-morpholinylmethyl)-3-biphenylcarboxamidhydrobromid (1:1)
ASK #43414	
Chemical Abstract Service Nr.	150829-29-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	705265-33-4
Molgewicht	363.2206
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosdenopterin
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro-2H-2 ⁵ -[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-2,10(4H)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid; (4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,7,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid; Cyclisches Pyranopterinmonophosphat; Zyklisches Pyranopterinmonophosphat
ASK #43415	
Chemical Abstract Service Nr.	1431508-32-5
Formelstamm	C10-H14-N5-O8-P . Br-H
Molgewicht	444.1326
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ BrN ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosdenopterinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro-2H-2 ⁵ -[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-2,10(4H)-dion-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Zyklisches Pyranopterinmonophosphat-hydrobromid; (4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid-hydrobromid (1:1); Cyclisches Pyranopterinmonophosphat-hydrobromid; (4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,7,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid-hydrobromid (1:1)
ASK #43416	
Chemical Abstract Service Nr.	2301083-34-9
Formelstamm	C10-H14-N5-O8-P . Br-H . 2 H2-O
Molgewicht	480.1631
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ BrN ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosdenopterinhydrobromid-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro-2H-2 ⁻⁵ [1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-2,10(4H)-dion-hydrobromid (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,7,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid-hydrobromid-Dihydrat; (4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid-hydrobromid-Hydrat (1:1:2); Zyklisches Pyranopterinmonophosphat-hydrobromid-Dihydrat; Fosdenopterinhydrobromid 2 HO; Cyclisches Pyranopterinmonophosphat-hydrobromid-Dihydrat
ASK #43417	
Chemical Abstract Service Nr.	1206123-37-6
Formelstamm	(C26-H25-F3-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	457.4848
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etrasimod
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(3R)-7-[[4-Cyclopentyl-3-(trifluormethyl)phenyl]methoxy]-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[b]indol-3-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3R)-7-[[4-Cyclopentyl-3-(trifluormethyl)benzyl]oxy]-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[b]indol-3-yl]essigsäure
ASK #43418	
Chemical Abstract Service Nr.	1206123-97-8
Formelstamm	(C26-H25-F3-N-O3) ⁻ H ⁺ . (C6-H13-N4-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	631.6857
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ F ₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Etrasimod-Arginin
International Nonproprietary Name	(INN.L78,L6)
2. Bezeichnung	L-Arginin{[(3R)-7-[[4-cyclopentyl-3-(trifluormethyl)phenyl]methoxy]-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[b]indol-3-yl]acetat} (1:1)

		USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
		Synonym	[(3R)-7-[[4-Cyclopentyl-3-(trifluormethyl)benzyl]oxy]-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[b]indol-3-yl]essigsäure-L-argininsalz (1:1)
ASK #43419			
Chemical Abstract Service Nr.		1808916-28-0	
Molgewicht		89400	
Bruttoformel		C ₄₀₅₂ H ₆₁₂₈ N ₁₁₀₂ O ₁₁₄₁ S ₂₆	
Vorzugsbezeichnung		Tralesinidase alfa	
International Nonproprietary Name		INN.L79	
Zitat Bezeichnung 1		EUTCT; CAS	
2. Bezeichnung		DEAREAAAVR ALVARLLGPG PAADFSVSVE RALAAKPLD TYSLGGGGAA RVRVRGSTGV AAAAGLHRYL RDFCGCHVAW SGSQLRLPRP LPAVPGELTE ATPNRYRYYQ NVCTQSYSFV WWDWARWERE IDWMALNGIN LALAWSGQEA IWQRVYLALG LTQAEINEFF TGPAFLAWGR MGNLHTWDGP LPPSWHIKQL YLQHRVLDQM RSFGMTPVLP AFAGHVPEAV TRVFPQVNVK KMGSWGWHFNC SYSCSFLAP EDPIFPIGS LFLRELIKEF GTDHIYGADT FNEMQPPSSE PSYLAATA VYEAMTAVDT EAVWLLQGWL FQHQPQFWGP AQIRAVLGAV PRGRLLVLDL FAESQPVYTR TASFQGQPFI WCMLHNFGGN HGLFGALEAV NGGPEAARLF PNSTMVGTGM APEGISQNEV VYSLMAELGW RKDPVPDLAA WVTSAFAARRY GVSHPDAGAA WRLLRSVYN CSGEACRGHN RSLPVRRPSL QMNTSIWYNR SDVFEAWRL LTSAPSLATS PAFRYDLDL TRQAVQELVS LYEEARSAY LSKELASLLR AGGVLAYELL PALDEVLASD SRLLGSWLE QARAAVSEA EADFYEQNSR YQLTLWGPEG NILDYANKQL AGLVANYYTP RWRLFLEALV DSAVQGPFPQ QHQFDKNVFQ LEQAFVLSKQ RYPSQPRGDT VDLAKKIFLK YYPRWVAGSW GAPGGGSPAP APTPAPAPT APAGGGPSGA PLCGGELVDT LQFVCGDRGF YFSRPASRV ARSRGIVEEC CFRSCDLALL ETYCATPAKS E, 74,76:250,254:481,486:753,791:765,804:790,795-Hexakis(disulfid), [238,249,412,480,503,509]Asn- <i>N</i> ⁴ -, [727,748]Ser- <i>O</i> ³ - und [733,739]Thr- <i>O</i> ³ -glycosyliert mit komplexen sialylierten Oligosacchariden, nicht-kovalentes Trimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)	
Zitat Bezeichnung 2		(INN.Def)	
USYN		statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym		alpha-N-Acetylglucosaminidase (human)-Peptidlinker-Insulin-ähnlicher Wachstumsfaktor II (IGF2, human, trunkiert)-Fusionsprotein-Glycoform alfa: alpha-N-Acetylglucosaminidase (NAG, human, EC=3.2.1.50) (1-720)-glycyl-L-alanyl-L-prolylthriglycyl-L-seryl-bis(L-prolyl-L-alanyl-L-prolyl-L-alanyl-L-prolyl-L-threonyl)-bis(L-prolyl-L-alanyl)-triglycyl-L-prolyl-L-serylglycyl-L-alanyl-L-prolyl-[37-L-alanine(R(37)>A)]Insulin Wachstumsfaktor II (human, somatomedin-A, T3M-11-abgeleiteter Wachstumsfaktor, IGF-II)-(8-67)-Peptid (752-811)-Fusionsprotein-Glycoform alfa, hergestellt mit Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)-Zellen; alpha-N-Acetylglucosaminidase (human) (1-720)-Linker GAPGGGSPAP APTPAPAPT APAGGGPSGA P (synthetisch) (721-751)-[Arg37>Ala(781)]-Insulin-ähnlicher Wachstumsfaktor II (human)-(8-67)-Peptid (752-811)-Fusionsprotein (rekombinant)	
ASK #43426			
Chemical Abstract Service Nr.		1257050-45-5	
Formelstamm		(C47-H53-Cl-N7-O7-S) ⁻ H ⁺	
Molgewicht		896.4924	
Bruttoformel		C ₄₇ H ₅₄ ClN ₇ O ₇ S	
Vorzugsbezeichnung		lmlatoclast	
International Nonproprietary Name		INN.L77	
2. Bezeichnung		4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)- <i>N</i> -(4-[[(<i>trans</i> -4-hydroxy-4-methylcyclohexyl)methyl]amino]-3-nitrobenzolsulfonyl)-2-[(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-yl)oxy]benza	
Zitat Bezeichnung 2		INN.CN	
USYN		statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	

Synonym	trans-4''''-Hydroxy-4''''-methyl-4''''-carba-venetoclax; 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)-N-[4-(((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-hydroxy-4-methylcyclohexyl)methyl)amino]-3-nitrobenzolsulfonyl]-2-[(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-yl)oxy]benz
ASK #43427	
Chemical Abstract Service Nr.	1207753-03-4
Formelstamm	(C44-H66-N5-O4) ⁻ H+
Molgewicht	730.0339
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₇ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	lbrexafungerp
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,6 <i>aS</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,10 <i>aR</i> ,10 <i>bR</i> ,12 <i>aR</i> ,14 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-15-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6 <i>a</i> ,8,10 <i>a</i> -tetramethyl-8-[(2 <i>R</i>)-3-methylbutan-2-yl]-14-[5-(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]-1,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,6 <i>aS</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,10 <i>aR</i> ,10 <i>bR</i> ,12 <i>aR</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6 <i>a</i> ,8,10 <i>a</i> -tetramethyl-8-[(<i>R</i>)-3-methylbutan-2-yl]-3-[5-(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]-1,3,4,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> ,10 <i>b</i> 15-O-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutyl]-14-desacetoxy-15-O-des(beta-D-glucopyranosyl)-4-desoxy-14alpha-[5-(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]enfumafungin; 3beta-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-19,29-epoxy-17,22-dimethyl-2alpha-[5-(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]-13(17) <i>a</i> -homo-24,25,26,27-tetranor-8alpha,13alpha,14beta-lanost-9(11)-en-13(17) <i>a</i>
ASK #43428	
Chemical Abstract Service Nr.	1965291-14-8
Formelstamm	(C44-H66-N5-O4) ⁻ H+ . x H3-O4-P . y H2-O
Molgewicht	828.0307
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₇ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	lbrexafungerpphosphat y H ₂ O, y = ca. 0,0-2,5
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,6 <i>aS</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,10 <i>aR</i> ,10 <i>bR</i> ,12 <i>aR</i> ,14 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-15-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6 <i>a</i> ,8,10 <i>a</i> -tetramethyl-8-[(2 <i>R</i>)-3-methylbutan-2-yl]-14-[5-(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]-1,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> ,10 <i>b</i> (1:x) y H ₂ O, x = ca. 0,5-1,0, y = ca. 0,0-2,5
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	lbrexafungerpphosphat-hydrat; 15-O-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutyl]-14-desacetoxy-15-O-des(beta-D-glucopyranosyl)-4-desoxy-14alpha-[5-(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]enfumafungin-phosphat 3beta-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-19,29-epoxy-17,22-dimethyl-2alpha-[5-(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]-13(17) <i>a</i> -homo-24,25,26,27-tetranor-8alpha,13alpha,14beta-lanost-9(11)-en-13(17) <i>a</i> (1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,6 <i>aS</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,10 <i>aR</i> ,10 <i>bR</i> ,12 <i>aR</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6 <i>a</i> ,8,10 <i>a</i> -tetramethyl-8-[(<i>R</i>)-3-methylbutan-2-yl]-3-[5-(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]-1,3,4,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> ,10 <i>b</i> (1:x:y)
ASK #43430	
Chemical Abstract Service Nr.	1807988-02-8
Formelstamm	(C21-H17-F3-N3-O5) ⁻ Na+
Molgewicht	471.3618

	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₇ F ₃ N ₃ NaO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Bictegravir-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L75)
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,13 <i>aR</i>)-8-Hydroxy-7,9-dioxo- <i>N</i> -[(2,4,6-trifluorphenyl)methyl]-2,3,4,5,7,9,13,13 <i>a</i> -octahydro-2,5-methanopyrido[1′,2′:4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazepin-10-carboxamid-Natriumsalz (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43432	Chemical Abstract Service Nr.	34367-89-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	333723-30-1
	Formelstamm	(C ₆ -H ₆ -O ₂₄ -P ₆)12 ⁻ 6H+ 6Na+
	Molgewicht	791.9263
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ Na ₆ O ₂₄ P ₆
	Vorzugsbezeichnung	Hexanatriumfytat
	International Nonproprietary Name	(INN.L17)
	2. Bezeichnung	<i>myo</i> -Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Natriumsalz (1:6)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Hexanatriumphytat; Hexanatrium-(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>s</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>s</i>)-1,2,3,4,5,6-cyclohexanhexaylhexas(hydrogenphosphat) [Korrektur: 3r --> 3s]; Phytinsäure-Hexanatriumsalz; Fytinsäure-Hexanatriumsalz; Hexanatrium- <i>myo</i> -inositol-hexakis(hydrogenphosphat)
ASK #43435	Chemical Abstract Service Nr.	2088232-70-4
	Formelstamm	(C ₂₃₀ -H ₂₉₈ -N ₇₂ -O ₁₂₃ -P ₁₉ -S ₁₅)19 ⁻ 19H+
	Molgewicht	7127.8631
	Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₁₇ N ₇₂ O ₁₂₃ P ₁₉ S ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	Tofersen
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	(<i>all-P-ambo</i>)-2′- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3′ 5′)-2′- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)adenylyl-(3′ 5′)-2′- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3′ 5′)-2′- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)guanylyl-(3′ 5′)-2′- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thio-
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2′-Desoxy)-5′-CAGGATACAT TTCTACAGCU-3′, [1-5,16-20]2′-Decakis(2-methoxyethoxy)-[1,8,13,16,19,20]5-hexamethyl-[1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,17,19]pentadeca- <i>P</i> -thio-Derivat; 5′-C(5m)*A*-A*
ASK #43436	Chemical Abstract	1898254-60-8

[illegible]

Formelstamm	C26-H26-N6-O2-S . 2 Cl-H
Molgewicht	559.5105
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Olmudinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{3-[(2-[[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino]thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)oxy]phenyl}acrylamid-dihydrochlorid; 7"-O-Thia-poseltinib 2HCl
ASK #43442	
Chemical Abstract Service Nr.	1938072-69-5
Formelstamm	C26-H26-N6-O2-S . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht	577.5258
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Olmudinibdihydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid-hydrochlorid (1:2) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7"-O-Thia-poseltinib 2HCl HO; N-{3-[(2-[[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino]thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)oxy]phenyl}acrylamid-dihydrochlorid-Monohydrat
ASK #43443	
Chemical Abstract Service Nr.	1715025-32-3
Molgewicht	578.4241
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ BrF ₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rineterkib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4-{3-Amino-6-[(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-fluor-4-hydroxycyclohexyl]pyrazin-2-yl}- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(3-brom-5-fluorphenyl)-2-(methylamino)ethyl]-2-fluorbenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #43444	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1715025-34-5
Formelstamm	C26-H27-Br-F3-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	614.885
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ BrClF ₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rineterkibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	4-{3-Amino-6-[(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-fluor-4-hydroxycyclohexyl]pyrazin-2-yl}- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(3-brom-5-fluorphenyl)-2-(methylamino)ethyl]-2-fluorbenzamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC
ASK #43446

Chemical Abstract Service
Nr. 1801322-23-5

Formelstamm C18-H40-O4-P2 . 2(B-F4)⁻ 2H⁺

Molgewicht 558.0804

Bruttoformel C₁₈H₄₂B₂F₈O₄P₂

Vorzugsbezeichnung Tetrafosminbis(tetrafluoridoborat)

International
Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung 6,9-Bis(2-ethoxyethyl)-3,12-dioxa-6,9-diphosphatetradecan[tetrafluoridoborat(1-)] (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym P,P'-Ethan-1,2-diylbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphan]-bis(tetrafluoridoborat); Ethylenbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphin]-bis(tetrafluoroborat);
P,P',P'-Tetrakis(2-ethoxyethyl)ethylenbis(phosphan)-bis(tetrafluoridoborat); 1,2-Bis[bis(2-ethoxyethyl)phosphino]ethan-bis(tetrafluoroborat);
P,P'-Ethan-1,2-diylbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphanium]-bis(tetrafluorboranuid)

ASK #43447

Chemical Abstract
Service Nr. 1616639-03-2

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 1825455-92-2

Molgewicht 21316.0755

Bruttoformel C₉₄₀H₁₄₇₂N₂₆₆O₂₇₉S₁₁

Vorzugsbezeichnung Aldafermin

International
Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung MRDSSPLVHY GWGDPRLRH LYTSGLPHGLS SCFLRIRADG VVDCARGQSA HSLEIKAVA LRTVAIKGVH SVRYLCMGAD GKMQLLQYS EEDCAFEIII RPDGYNVYRS EKHRLPVLSL
SAKQRQLYKN RGFLPLSHFL PMLPMVPEEP EDLRGHLESD MFSSPLETDS MDPFGLVTGL EAVRSPSFEK, 32,44:76,94-Bis(disulfid), potenziell durch post-translationale Modifizierung
ohne N-terminalen Initiator-Aminoacyl-Rest Met1, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von *Escherichia coli*

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [Phe(27)>Met,Ser(28)>Arg,Ala(30)>Ser,Gly(31)>Ser,His(33)>Leu]-Fibroblasten-Wachstumsfaktor 19-Protein (human)-(27-216)-peptid (1-190); [5] MRDSSP LVHYGWGDPI RLRHLYTSGP
HGLSSCFLRI RADGVVDCAR QSAHSLEI KAVALTVAI KGVHVSRYLC MGADGKMQLLQYSEEDCAF EEEIRPDGYN VYRSEKHRLP VSLSSAKQRQ LYKNRGFLPL SHFLPMLPMV
PEEPEDLRGH LESDMFSSPL ETDSMDPFGL VTGLEAVRSP SFEK [194], 36,48:80,98-Bis(disulfid), aus gentechnisch veränderter *Escherichia coli*; [3] MRDSSPLV HYGWGDPIRL
RHLYTSGLPHG LSSCFLRIRA DGVVDCARGQ SAHSLEIKA VALRTVAIKG VHSVRYLCMG ADGKMQLLQYSEEDCAFEE EIRPDGYNVY RSEKHRLPVS LSSAKQRQLY KNRGFLPLSH
FLPMLPMVPE EPEDLRGHLE SDMFSSPLET DSMDFGLVT GLEAVRSPSF EK [192], 34,46:78,96-Bis(disulfid), aus gentechnisch veränderter *Escherichia coli*; [27] MRDS SPLVHYGWGD
PIRLRHLYTS GPHGLSSCFL RIRADGVVDC ARGQSAHSLL EIKAVALTVAI KGVHVSRYLCMGADGKMQLLQYSEEDCAFEE EIRPDGYNVYRSEKHRLP VSLSSAKQ RQLYKNRGFL
PLSHFLPMLP MVPEEPEDLR GHLESDMFSS PLETDSMDPF GLVTGLEAVR SPSFEK [216], 58,70:102,120-Bis(disulfid), aus gentechnisch veränderter *Escherichia coli*

ASK #43454

Chemical Abstract Service Nr. 1000025-07-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1446436-17-4

Formelstamm (C14-H10-Cl-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht	306.7011
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vadadustat
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; PubChem; GlnAS; DrugInfo; USAN; ICTRP; AdisInsight; ChemSpider; EUCTR; CAS; ChemIDplus; USNCT
2. Bezeichnung	[5-(3-Chlorphenyl)-3-hydroxypyridin-2-carboxamido]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[5-(3-Chlorphenyl)-3-hydroxypyridin-2-carbonyl]glycin; N-[[5-(3-Chlorphenyl)-3-hydroxy-2-pyridinyl]carbonyl]glycin

ASK #43458

Chemical Abstract Service Nr.	1234015-52-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1380247-41-5
Molgewicht	365.3892
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prexasertib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; USAN; NCI.Dict; ChemSpider; CAS; ChemIDplus; AdisInsight; GlnAS; EUTCT; NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung	5-((5-[2-(3-Aminopropoxy)-6-methoxyphenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino)pyrazin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-((5-[2-(3-Aminopropoxy)-6-methoxyphenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino)-2-pyrazincarbonitril

ASK #43459

Chemical Abstract Service Nr.	1234015-55-4
Formelstamm	C18-H19-N7-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	461.4948
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₇ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Prexasertibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L18)
2. Bezeichnung	5-((5-[2-(3-Aminopropoxy)-6-methoxyphenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino)pyrazin-2-carbonitril-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methansulfonsäure--5-((5-[2-(3-Aminopropoxy)-6-methoxyphenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino)-2-pyrazincarbonitril (1:1)

ASK #43460

Chemical Abstract Service Nr.	1234015-57-6
Formelstamm	C18-H19-N7-O2 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht	479.5101
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₇ O ₅ S

[illegible]

Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; NCI.Thesaurus; NCI.Dict; GlnAS; PubChem; MeSH; USNCT; CAS; AdisInsight; ROMP2016; EUCTR; ICTRP; ChemSpider; ChemIDplus
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,15 ,16 ,17 -tetrol
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN; ROMP2016
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	15alpha-Hydroxyestriol; (15alpha,16alpha,17beta)-Estra-1,3,5(10)-trien-3,15,16,17-tetrol; Estra-1,3,5(10)-trien-3,15alpha,16alpha,17beta-tetraol

ASK #43469

Chemical Abstract Service Nr.	2055649-81-3
Molgewicht	322.396
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Estetrol-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L116); (INN.L79); (INN.L81:Corr.MF); (INNv.L120:Corr.MF)
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,15 ,16 ,17 -tetrol 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(15alpha,16alpha,17beta)-Estra-1,3,5(10)-trien-3,15,16,17-tetrol-Hydrat (1:1); Estra-1,3,5(10)-trien-3,15alpha,16alpha,17beta-tetraol-Monohydrat; 15alpha-Hydroxyestriol 1 HO; Estetrol 1 HO

ASK #43470

Chemical Abstract Service Nr.	639814-94-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	85536-08-9; 93763-09-8
2. Bezeichnung	Mischung von Mono-, Di- und Triestern des Glycerins von Speisefettsäuren (mindestens 70 % Mono- und Diester) aus Maiskeimöl
Zitat Bezeichnung 2	E471
3. Bezeichnung	Maisöl-Mono-, Di- und Triglyceride
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	partiell hydrolysiertes Maiskeimöl; Maisöl(mono/di/tri)glyceride; Maisöl-Mono-Di-Triglyceride; Mischung aus Mono-, Di- und Triglyceriden aus Maiskeimöl; Maiskeimöl-Glyceride; E 471 [aus Maisöl / from corn oil]; Mono- und Diglyceride von Speisefettsäuren aus Maiskeimöl

ASK #43471

Andere Chemical Abstract Service Nr.	3578-72-1
Formelstamm	2(C22-H43-O2) ⁻ Ca2+ ca.
Molgewicht	719.2309
Bruttoformel	C ₄₄ H ₈₆ CaO ₄
2. Bezeichnung	Calciumdidocosanoat, -dihexadecanoat, -diicosanoat, -dioctadecanoat, -di-(9Z)-octadec-9-enoat, -ditetracosanoat und andere höhere Speisefettsäure-Calciumsalze (Gemisch; 100 % Reinheit gemäß Calcium-Gehalt-Definition nach DAB ausgeschlossen) [pflanzlich]
3. Bezeichnung	Calciumbehenat (DAB) [pflanzlich]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Calciumbehenat [pflanzlich]; Calciumdicosanoat [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren; pflanzlich]; Fettsäure(C-C)-Calciumsalze [pflanzlich]; Calciumalkanoat(C-C) [pflanzlich]; Docosansäure-Calciumsalz [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren; pflanzlich]; Behensäure-Calciumsalz [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren; pflanzlich]

ASK #43472

Chemical Abstract Service Nr.	1643489-24-0
Molgewicht	391.3439
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tavapadon
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(-)-(6)-1,5-Dimethyl-6-(2-methyl-4-[[3-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]oxy]phenyl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43473

Chemical Abstract Service Nr.	1448347-49-6
Molgewicht	582.9609
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ ClF ₃ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ivosidenib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; ChemSpider; Pharmavista; EUTCT; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-(2-Chlorphenyl)-2-[(3,3-difluorcyclobutyl)amino]-2-oxoethyl}-1-(4-cyanpyridin-2-yl)- <i>N</i> -(5-fluorpyridin-3-yl)-5-oxopyrrolidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr.]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Cyan-2-pyridinyl)-5-oxo-L-prolyl-(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)- <i>N</i> -(3,3-difluorcyclobutyl)- <i>N</i> (2)-(5-fluor-3-pyridinyl)glycinamid; 1-(4-Cyanpyridin-2-yl)-5-oxo-L-prolyl-(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)- <i>N</i> -(3,3-difluorcyclobutyl)- <i>N</i> (2)-(5-fluorpyridin-3-yl)glycinamid; <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(2-Chlorphenyl)-2-[(3,3-difluorcyclobutyl)amino]-2-oxoethyl]-1-(4-cyan-2-pyridinyl)- <i>N</i> -(5-fluor-3-pyridinyl)-5-oxo-L-prolinamid

ASK #43474

Chemical Abstract Service Nr.	68521-88-0
Formelstamm	(C ₅₀ -H ₆₉ -N ₁₃ -O ₁₂) ²⁻ 2H ⁺ . x [(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺]
Molgewicht	1050
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₁ N ₁₃ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Angiotensin- -acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-prolyl-L-phenylalanin-acetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-L-Isoleucinangiotensin-II-acetat; H-Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-OH (.) x CHCOOH

ASK #43475

Formelstamm	(C ₅₀ -H ₆₉ -N ₁₃ -O ₁₂) ²⁻ 2H ⁺ . x [(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺] . y H ₂ O
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₁ N ₁₃ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Angiotensin- -acetat x H ₂ O

International Nonproprietary Name (INN.L31)	
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-prolyl-L-phenylalanin-acetat (1:x) y H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	H-Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-OH (.) x CHCOOH . y HO; Angiotensin-II-acetat-Hydrat; 5-L-Isoleucinangiotensin-II-acetat-Hydrat
ASK #43477	
Chemical Abstract Service Nr.	1206799-15-6
Molgewicht	552.5309
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₂ F ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Merestinib
International Nonproprietary Name INN.L75	
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; PubChem; EUCTR; Pharmavista; USAN; EUTCT; ChemIDplus; GlnAS; Pat.WO2016/081773:[0063]; NCI.Dict; ICTRP; CAS; ChemSpider; NCI.Thesaurus; AdisInsight
2. Bezeichnung	N-(3-Fluor-4-[[1-methyl-6-(1H-pyrazol-4-yl)-1H-indazol-5-yl]oxy]phenyl)-1-(4-fluorphenyl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[3-Fluor-4-[[1-methyl-6-(1H-pyrazol-4-yl)-1H-indazol-5-yl]oxy]phenyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,2-dihydro-6-methyl-2-oxo-3-pyridincarboxamid
ASK #43488	
Chemical Abstract Service Nr.	1577222-14-0
Molgewicht	255.224
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Diroximelfumarat
International Nonproprietary Name INN.L77	
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[2-(2,5-Dioxopyrrolidin-1-yl)ethyl]methyl[(2E)-but-2-endioat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(E)-But-2-endisäure-2-(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)ethylester-methylester; (2-Succinimidoethyl)methylfumarat; 2-(2,5-Dioxo-1-pyrrolidinyl)ethyl-methyl-(2E)-2-butendioat; 1-[2-(2,5-Dioxopyrrolidin-1-yl)ethyl]-4-methyl[(2E)-but-2-endioat]
ASK #43491	
Chemical Abstract Service Nr.	1834610-13-7
Formelstamm	(C530-H669-F10-N173-O320-P43-S6)43 ⁻ 43H ⁺
Molgewicht	16340.5372
Bruttoformel	C ₅₃₀ H ₇₁₂ F ₁₀ N ₁₇₃ O ₃₂₀ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Lumasiran
International Nonproprietary Name INN.L79	

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>sense</i> -{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	g(sa)scuuuC(f)aU(f)C(f)C(f)uggaaaua-L96/u(s)A(fs)uauU(f)uC(f)C(f)aggaU(f)gA(f)aaguc(s)c(s)a; [sense] 5' G(m)-p(S)-A(m)-p(S)-C(m)-U(m)-U(m)-U(m)-C(f)-A(m)-U(f)-C(f)-C(f)-U(m)-G(m)-G(m)-A(m)-
ASK #43492	
Chemical Abstract Service Nr.	1834612-06-4
Formelstamm	(C530-H669-F10-N173-O320-P43-S6)43 ⁻ 43Na ⁺
Molgewicht	17285.7558
Bruttoformel	C ₅₃₀ H ₆₆₉ F ₁₀ N ₁₇₃ Na ₄₃ O ₃₂₀ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Lumasiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>sense</i> -{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18- (1:43)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	g(sa)scuuuC(f)aU(f)C(f)C(f)uggaaaua-L96/u(s)A(fs)uauU(f)uC(f)C(f)aggaU(f)gA(f)aaguc(s)c(s)a Na; [sense] 5' G(m)-p(S)-A(m)-p(S)-C(m)-U(m)-U(m)-U(m)-C(f)-A(m)-U(f)-C(f)-C(f)-U(m)-G(m)-G(m)-A(m)-A(m)-A(m)-U(m)-A(m)-U(m)-A(m)-3'-PO(OH)-O-CH-2-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-OH-cyclo-CHN]-1-CO-(CH)-CO-NH-C[-CH-O-5' Um-p(S)-A(f)-p(S)-U(m)-A(m)-U(m)-U(f)-U(m)-C(f)-C(f)-A(m)-G(m)-G(m)-A(m)-U(f)-G(m)-A(f)-A(m)-A(m)-G(m)-U(m)-C(m)-p(S)-C(m)-p(S)-A(m) 3' Na, f = 2'-OH-->F, GalNAc = N-Acetyl-2-galactosaminyI, m = 2'-O-CH3, -p(S)- = -PS(OH)-
ASK #43493	
Formelstamm	(C530-H669-F10-N173-O320-P43-S6)43 ⁻ 43Na ⁺ . x H2-O
Bruttoformel	C ₅₃₀ H ₆₆₉ F ₁₀ N ₁₇₃ Na ₄₃ O ₃₂₀ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Lumasiran-Natrium x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>sense</i> -{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18- (1:43) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[sense] 5' G(m)-p(S)-A(m)-p(S)-C(m)-U(m)-U(m)-U(m)-C(f)-A(m)-U(f)-C(f)-C(f)-U(m)-G(m)-G(m)-A(m)-A(m)-A(m)-U(m)-A(m)-U(m)-A(m)-3'-PO(OH)-O-CH-2-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-OH-cyclo-CHN]-1-CO-(CH)-CO-NH-C[-CH-O-5' Um-p(S)-A(f)-p(S)-U(m)-A(m)-U(m)-U(f)-U(m)-C(f)-C(f)-A(m)-G(m)-G(m)-A(m)-U(f)-G(m)-A(f)-A(m)-A(m)-G(m)-U(m)-C(m)-p(S)-C(m)-p(S)-A(m) 3' Na x HO, f = 2'-OH-->F, GalNAc = N-Acetyl-2-galactosaminyI, m = 2'-O-CH3, -p(S)- = -PS(OH)-; g(sa)scuuuC(f)aU(f)C(f)C(f)uggaaaua-L96/u(s)A(fs)uauU(f)uC(f)C(f)aggaU(f)gA(f)aaguc(s)c(s)a Na xHO
ASK #43498	
Chemical Abstract Service Nr.	648927-86-0
Formelstamm	(C8-H18-N2-O6-S4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	368.5142

Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ N ₂ O ₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Firibastat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3S,3'S)-4,4'-Disulfandiylbis(3-aminobutan-1-sulfonsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4'-Disulfandiylbis[(3S)-3-aminobutan-1-sulfonsäure]; (3S,3'S)-4,4'-Disulfandiylbis(3-amino-1-butansulfonsäure); (3S)-3-Amino-4-sulfanylbutan-1-sulfonsäure-Disulfid-Dimer
ASK #43499	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1370460-21-1
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₈ -N ₂ -O ₆ -S ₄) ²⁻ 2H ⁺ . x H ₂ O
Molgewicht	386.529
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ N ₂ O ₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Firibastat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	(3S,3'S)-4,4'-Disulfandiylbis(3-aminobutan-1-sulfonsäure) x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4'-Disulfandiylbis[(3S)-3-aminobutan-1-sulfonsäure]-Hydrat; (3S,3'S)-4,4'-Disulfandiylbis(3-amino-1-butansulfonsäure)-Hydrat; Firibastat-Hydrat; (3S)-3-Amino-4-sulfanylbutan-1-sulfonsäure-Disulfid-Dimer-Hydrat
ASK #43503	
Chemical Abstract Service Nr.	1354690-24-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1654748-57-8
Molgewicht	450.4574
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ F ₃ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Leniolisib
International Nonproprietary Name	INN.L77:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; CAS; Pharmavista; ICTRP; ChemSpider; EUCTR; GlnAS
2. Bezeichnung	1-[(3S)-3-((6-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-4-yl)amino)pyrrolidin-1-yl]propan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(3S)-3-((6-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)-3-pyridinyl]-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-4-yl)amino)-1-pyrrolidinyl]-1-propanon
ASK #43504	
Chemical Abstract Service Nr.	1354691-97-6
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₅ -F ₃ -N ₆ -O ₂ . H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	548.4526
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ F ₃ N ₆ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Leniolisibphosphat

International Nonproprietary Name	(INN.L77:Corr.CN)
2. Bezeichnung	1-[(3S)-3-({6-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-4-yl}amino)pyrrolidin-1-yl]propan-1-on-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Leniolisibmonophosphat; Phosphorsäure--1-[(3S)-3-({6-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)-3-pyridinyl]-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-4-yl}amino)-1-pyrrolidinyl]-1-propanon (1:1)
ASK #43507	
Chemical Abstract Service Nr.	2359727-71-0
Molgewicht	99300
Bruttoformel	C ₄₄₈₉ H ₆₈₁₂ N ₁₁₉₆ O ₁₂₉₈ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Cipaglucosidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	QQGASRPGPR DAQAHPRPR AVPTQCDVPP NSRFDCAPDK AITQEQCEAR GCCYIPAKQG LQGAQMGPW CFFPPSYPSY KLENLSSSEM GYTATLTRTT PTFFPKDILT LRLDVMMETE NRLHFTIKDP ANRRYEVPLE TPHVHSRAPS PLYSVEFSEE PFGVIVRRQL DGRVLLNTTV APLFFADQFL QLSTSLPSQY ITGLAEHLSP LMLSTSWTRI TLWNRDLAPT PGANLYGSHP FYLALEDGGS AHGVFLLNSN AMDVVLQPSP ALSWRSTGGI LDVYIFLGPE PKSVVQQYLD VVGYPFMPPY WGLGFHLCRW GYSSTAITRQ VVENMTRAHF PLDVQWNDLD YMDSRRDFTF NKDGRFRDPA MVQELHQGGR RYMMIVDPAI SSSGPAGSYR PYDEGLRRGV FITNETGQPL IGKVWPGSTA FPDFTNPTAL AWWEDMVAEF HDQVPFDGMW IDMNEPSNFI RGSDEGCPNN ELENPPYVPG VVGGLTQAAT ICASSHQFLS THYNLHNLYG LTEAIAHRA LVKARGTRPF VISRSTFAGH GRYAGHWTGD VWSSWEQLAS SVPEILQFNL LGVPLVGADV CGFLGNTSEE LCVRWTLQGA FYPFMRNHNS LLSLPQEPYS FSEPAQQAMR KALTTRYALL PHLYTLFHQA HVAGETVARP LFLEFPKDSS TWTVDHQLLW GEALLITPVL QAGKAEVTGY FPLGTWYDLQ TVPVEALGSL PPPAAPREP AIHSEGQWVT LPAPLDTINV HLRAGYIPL QGPGLTTTES RQQPMALAVA LTKGGEGARGE LFWDDGESLE VLERGAYTQV IFLARNNTIV NELVRVTSEG AGLQLQKVTV LGVATAPQQV LSNGVPVS NF TYSPTDKVLD ICVSLLMGEQ FLVSWC, 26,53:36,52:47,71:477,502:591,602:882,896-Hexakis(disulfid), potentiell Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert an N84, N177, N334, N414, N596, N826 und N869 mit erhöhtem Anteil an Glycanen mit Mono- und Bis(mannose-6-phosphat)-Endgruppen, (Gln1>Glp)-modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	(Pat.WO2016/054231:Seq.4); (UniProtKB:P10253)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Präpro-alpha-glucosidase (lysosomal, human, rekombinant)-(57-952)-Peptid
ASK #43508	
Chemical Abstract Service Nr.	1851348-04-3
Formelstamm	(C20-H19-N5-O6)2 ⁻ 2H ⁺ . 2(C4-H11-N-O3) . 2 H2-O
Molgewicht	705.7113
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₃ N ₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Ditrometamol-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L40,L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}- <i>L</i> -glutaminsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz-Hydrat (1:2:2);

Pemetrexed-Ditrometamol 2 HO

ASK #43509

Chemical Abstract Service Nr.	1415477-49-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1356407-90-3
Formelstamm	$[2(C_3H_2F-O_2)^- Ca_2+]_x [C_8H_{14}]_y [C_{10}H_{10}]_z \cdot v C_6H_{14}O_6 \cdot w H_2O$, x:y:z:v:w ca. 4.5:9:1:1:35, M = ca. $5 \times 10E+17$
Vorzugsbezeichnung	Patiromer-Calcium-Sorbitol-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	Poly[calciumbis(2-fluorprop-2-enoat)-co-diethenylbenzol-co-octa-1,7-dien]-D-Glucitol-Hydrat-Komplex (x:y:z:v:w), x:y:z:v:w = ca. 18:2:2:9:70, hochpolymer, hochvernetzt
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Copoly(calcium-2-fluoracrylat/divinylbenzol/octa-1,7-dien)-D-Glucitol-Komplex-Hydrat; Patiromer-Sorbitex-Calcium; Quervernetztes Polymer von Calcium(2-fluorprop-2-enoat) mit Diethenylbenzol und Octa-1,7-dien, D-Glucitol-Komplex-Hydrat; Quervernetztes Polymer aus Calcium-2-fluorprop-2-enoat mit Diethenylbenzen und Octa-1,7-dien, kombiniert mit D-Glucitol; Patiromer-Calciumsorbitol

ASK #43510

Chemical Abstract Service Nr.	15690-57-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	96189-16-1
Molgewicht	405.9596
Bruttoformel	$C_{26}H_{28}ClNO$
Vorzugsbezeichnung	Enclomifen
International Nonproprietary Name	INN.L15:korr.INN
Zitat Bezeichnung 1	GSBL; Pharmavista
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 E)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Enclomiphen; 2-{4-[(E)-2-Chlor-1,2-diphenylvinyl]phenoxy}-N,N-diethylethanamin; Transclomifen

ASK #43511

Chemical Abstract Service Nr.	7599-79-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	207562-80-9; 96189-17-2
Formelstamm	$C_{26}H_{28}Cl-N-O \cdot C_6H_8O_7$
Molgewicht	598.0831
Bruttoformel	$C_{32}H_{36}ClNO_8$
Vorzugsbezeichnung	Enclomifencitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L15:korr.INN)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 E)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Transclomifencitrat; Enclomiphencitrat

ASK #43512

Formelstamm	C26-H28-Cl-N-O . C6-H8-O7 . x H2-O
Molgewicht	616.0996
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₆ ClNO ₈
Vorzugsbezeichnung	Enclomifencitrat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L15:korr.INN)
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 <i>E</i>)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) x H ₂ O, x = 0-1
ASK #43513	
Chemical Abstract Service Nr.	15690-55-8
Molgewicht	405.9596
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Zuclomifen
International Nonproprietary Name	INN.L15:korr.INN
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; GSBL
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 <i>Z</i>)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{4-[(<i>Z</i>)-2-Chlor-1,2-diphenylvinyl]phenoxy}- <i>N,N</i> -diethylethanamin; Zuclomiphen; Ciscloimifen
ASK #43514	
Chemical Abstract Service Nr.	7619-53-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	207563-42-6
Formelstamm	C26-H28-Cl-N-O . C6-H8-O7
Molgewicht	598.0831
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₆ ClNO ₈
Vorzugsbezeichnung	Zuclomifencitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L15:korr.INN)
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 <i>Z</i>)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ciscloimiphencitrat; Ciscloimifencitrat
ASK #43515	
Chemical Abstract Service Nr.	1204669-58-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1204669-37-3; 1220975-17-6
Molgewicht	438.2328
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ BrFN ₇ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Epacadostat
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; ICTRP; USNCT; NCI.Dict; AdisInsight; USAN; ChemSpider; DrugInfo; GlnAS; NCI.Thesaurus; CAS; EUTCT; PubChem; Pharmavista; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)- <i>N</i> -(3-Brom-4-fluorphenyl)- <i>N</i> -hydroxy-4-[[2-(sulfamoylamino)ethyl]amino]-1,2,5-oxadiazol-3-carboximidamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Z)-N-(3-Brom-4-fluorphenyl)-N'-hydroxy-4-[2-(sulfamoylamino)ethylamino]-1,2,5-oxadiazol-3-carboxamidin
ASK #43516		
	Chemical Abstract Service Nr.	1787294-07-8
	Molgewicht	507.5318
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ F ₂ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Remibrutinib
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	N-(3-{6-Amino-5-[2-(N-methylprop-2-enamido)ethoxy]pyrimidin-4-yl}-5-fluor-2-methylphenyl)-4-cyclopropyl-2-fluorbenzamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(3-{6-Amino-5-[2-(N-methylacrylamido)ethoxy]pyrimidin-4-yl}-5-fluor-2-methylphenyl)-4-cyclopropyl-2-fluorbenzamid
ASK #43517		
	Chemical Abstract Service Nr.	1447721-06-3
	Formelstamm	C27-H37-N3-O7-S . C3-H8-O2
	Molgewicht	623.758
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₅ N ₃ O ₉ S
	Vorzugsbezeichnung	Darunavir-Propylenglycol (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L50)
	2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,3 <i>a</i> <i>S</i> ,6 <i>a</i> <i>R</i>)-Hexahydrofuro[2,3- <i>b</i>]furan-3-yl]{N-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl]carbamat}--(2 <i>RS</i>)-Propan-1,2-diol (1:1)
ASK #43518		
	Chemical Abstract Service Nr.	371173-14-7
	Formelstamm	(C5-H13-(18)F-N-O)+ Cl-
	Molgewicht	156.6169
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ ClFNO
	2. Bezeichnung	N-((¹⁸ F)Fluormethyl)-2-hydroxy-N,N-dimethylethanaminiumchlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	((18)F)Fluorcholinchlorid
ASK #43525		
	Chemical Abstract Service Nr.	1400699-64-0
	Formelstamm	(C27-H20-F3-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	542.5263
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₁ F ₃ N ₂ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Elismetrep
	International Nonproprietary Name	INN.L80

Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-[(4-Cyclopropylisochinolin-3-yl)][4-(trifluormethoxy)phenyl]methyl)sulfamoyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(4-Cyclopropylisochinolin-3-yl)[4-(trifluormethoxy)benzyl]sulfamoyl]benzoesäure
ASK #43528	
Chemical Abstract Service Nr.	203787-91-1
Formelstamm	(C ₁₅ H ₂₀ N-O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	301.3134
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumsalcaprozat
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	8-(2-Hydroxybenzamido)octansäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-8-(2-hydroxybenzoylamino)octanoat; Natrium-8-salicylamidocaprylat; Natrium-8-[(2-hydroxybenzoyl)amino]octanoat
ASK #43529	
Chemical Abstract Service Nr.	2387636-92-0
Molgewicht	105000
Bruttoformel	C ₄₆₃₄ H ₇₂₁₈ N ₁₃₀₀ O ₁₄₃₀ S ₃₆
Vorzugsbezeichnung	Ilofotase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	VIPAEENPA FWNRAAAEAL DAAKKLQPIQ KVAKNLILFL GDGLGVPTVT ATRILKGQKN GKLGPETPLA MDRFPYLALS KTYNVDRQVP DSAATATAYL CGVKANFQTI GLSAAARFNQ CNTTRGNEVI SVMNRAKQAG KSVGVTTR VQHASPAGTY AHTVNRNWYS DADMPASARQ EGCQDIATQL ISNMDIDVIL GGGRKYMFP M GTPDPEYPAD ASQNGIRLDG KNLVQEWLAK HQGAWYVWNR TELMQASLDQ SVTHLMGLFE PGDTKYEILR DPTLDPSLME MTEAALRLLS RNPRGFYLFV EGGRIDHGH H EGVAYQAVTE AVMFDDAIER AGQLTSEEDT LTLVTADHSH VFSFGGYPLR GSSIFGLAPG KARDRKAYTV LLYGNGPGYV LKDGARPDVT ESESGSPEYR QQSAVPLDEE THGGEDVAVF ARGPQAHLVH GVQEQSFVAH VMAFAACLEP YTACDLALPA CTTD, 121,183:467,474-Bis(disulfid), 481,481'-Disulfid-Dimer (ca. 91 %) und nicht-kovalentes Dimer (ca. 9 %), [122,122',249,249']Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit verzweigten Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[H(279)>L,L(328)>V,P(478)>L]-alkalische Phosphatase (human)-[Darm-Typ-(1-365)-Peptid]-[Plazenta-Typ-(366-430)-Peptid]-[Darm-Typ-(431-484)-Peptid]-Fusionsprotein (1-484), rekombinant; rekombinante chimäre alkalische Phosphatase, human, [H(279)>L,L(328)>V,P(478)>L]-Darm-Typ (1-365,431-484), Plazenta-Typ (366-430)
ASK #43530	
Chemical Abstract Service Nr.	14265-75-9
Formelstamm	(¹⁷⁷)Lu (rel. Atommasse: 176.94375809)
Molgewicht	176.9438
Bruttoformel	Lu
2. Bezeichnung	(¹⁷⁷)Lu)Lutetium

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Lutetium-177
ASK #43536		
	Chemical Abstract Service Nr.	1615230-69-7
	Formelstamm	(C ₂₁₀ -H ₃₂₂ -N ₅₀ -O ₆₄)6 ⁻ 6H ⁺
	Molgewicht	4577.1479
	Bruttoformel	C ₂₁₀ H ₃₂₈ N ₅₀ O ₆₄
	2. Bezeichnung	L-Tyrosyl-2-amino-2-methylpropanoyl-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-glutaminy-L- N ⁶ -(N-hexadecanoyl-L- -glutamyl)-L-lysyl-L- -glutamyl-L-lysyl-L-
	3. Bezeichnung	[Lys ¹⁴] N ⁶ -(N-Hexadecanoyl-L- -glutamyl)[1Y,2Aib,12I,14K,16K,17R,19A,20Aib,21E,29T]exendin-4 (<i>Heloderma suspectum</i>)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	[Lys(14)]N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)[H(1)>Y,G(2)>Aib,K(12)>I,M(14)>K,E(16)>K,E(17)>R,V(19)>A,R(20)>Aib,L(21)>E,G(29)>T]exendin-4 (Heloderma suspectum); Y-Aib-E-G-T-F-T-S-D-L-S-I-Q- H-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Leu-Ser-Ile-Gln-Lys(N-palmitoyl-gamma-Glu)-Glu-Lys-Arg-Ala-Ala-Aib-Glu-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Asn-Thr-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH; [Lys(14)]N(6)
ASK #43538		
	Chemical Abstract Service Nr.	1629063-78-0
	Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₄ -F-N ₃ -O ₂ -S . C ₄ -H ₆ -O ₅
	Molgewicht	523.5743
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ FN ₃ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Venglustat-L-malat
	International Nonproprietary Name	(INN.L76)
	2. Bezeichnung	[(3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl](N-{2-[2-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl}carbamat)-[(2S)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S)-2-Hydroxybernsteinsäure--(3S)-1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-{2-[2-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]-2-propanyl}carbamat (1:1); lbiglustat-L-malat
ASK #43539		
	Chemical Abstract Service Nr.	1948229-21-7
	Molgewicht	478.4874
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ F ₃ N ₄ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Eliapixant
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	3-(5-Methyl-1,3-thiazol-2-yl)-5-[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yloxy]-N-[(1 <i>R</i>)-1-[2-(trifluormethyl)pyrimidin-5-yl]ethyl}benzamid
ASK #43542		
	Chemical Abstract Service Nr.	1622902-68-4
	Molgewicht	323.4138
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₅ O ₂ S

	Vorzugsbezeichnung	Abrocitinib
	International Nonproprietary Name	INN.L82
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>s</i> ,3 <i>s</i>)-3-[Methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclobutyl}propan-1-sulfonamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-{cis-3-[Methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclobutyl}propan-1-sulfonamid
ASK #43543		
	Molgewicht	1037.2942
	Bruttoformel	C ₆₀ H ₇₂ N ₈ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Odalasvir 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	Dimethyl[<i>N,N</i> -(<i>trans</i> -1,4(1,4)-dibenzolacyclohexaphan-1 ² ,4 ³ -diylbis{1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl}[(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydro-1 <i>H</i> -indol-2,1-diyl])[(2 <i>S</i>)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl])biscarbamat] 2 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[korr.])
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Odalasvir-Dihydrat
ASK #43544		
	Chemical Abstract Service Nr.	1613589-09-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1929607-44-2
	Molgewicht	545.4519
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FN ₃ O ₁₀ P
	Vorzugsbezeichnung	Adafosbuvir
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	Propan-2-yl{ <i>N</i> -[(<i>P</i> ⁶ <i>S</i>)-4'-fluor-2'- <i>C</i> -methyl- <i>P</i> - <i>O</i> -phenyl-5'-uridylyl]-L-alaninat}
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2'-Defluor-4'-fluor-2'-hydroxysofosbuvir
ASK #43545		
	Chemical Abstract Service Nr.	1252637-35-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1953227-85-4
	Molgewicht	603.5366
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₆ N ₅ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Petesisicatib
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)- <i>N</i> -(1-Cyancyclopropyl)-4-[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-2-(trifluormethyl)benzolsulfonyl]-1-[1-(trifluormethyl)cyclopropan-1-carbonyl]pyrrolidin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #43547		
Chemical Abstract Service Nr.	368860-21-3	
Formelstamm	C14-H20-Cl-N3-O3 . C6-H8-O7	
Molgewicht	505.9034	
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN ₃ O ₁₀	
Vorzugsbezeichnung	Arimoclomolcitrat	
International Nonproprietary Name	(INN.L50)	
Zitat Bezeichnung 1	Orph.Desig.:EU/3/14/1376,16/1659	
2. Bezeichnung	N-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-(piperidin-1-yl)propoxy]pyridin-3-(<i>Z</i>)-carboximidoylchlorid-1-oxid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	3-(Chlor{(Z)-[(2R)-2-hydroxy-3-(piperidin-1-yl)propoxy]imino}methyl)pyridin-1-ium-1-olat-citrat (1:1); (R)-Bimoclomol-N(1)-oxid-citrat (1:1); N-[(2R)-2-Hydroxy-3-piperidinopropoxy]nicotinimidoylchlorid-1-oxid-citrat (1:1); (Z)-N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]-1-oxo-1lambda(5)-pyridin-3-carboximidoylchlorid-citrat (1:1); 2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäure--N-[(2R)-2-hydroxy-3-(1-piperidiny)propoxy]-3-pyridincarboximidoylchlorid-1-oxid (1:1)	
ASK #43551		
Chemical Abstract Service Nr.	22650-91-5	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1073117-09-5; 12698-97-4; 13472-47-4	
Molgewicht	168.7242	
Bruttoformel	O ₂ Sn	
2. Bezeichnung	Zinn()-oxid x H ₂ O	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.	
Synonym	Zinnsäure; beta-Zinnsäure; Oxostannandiol; Zinnoxidhydrat; alpha-Zinnsäure; Metazinnsäure; Zinn(IV)-oxid-Hydrat	
ASK #43556		
Chemical Abstract Service Nr.	1351636-18-4	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1639851-93-6; 1881234-05-4	
Molgewicht	454.4806	
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ N ₆ O ₃	
Vorzugsbezeichnung	Tirabrutinib	
International Nonproprietary Name	INN.L77	
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; PubChem; DrugSpider; EUTCT; DrugInfo; Pharmavista	
2. Bezeichnung	6-Amino-9-[(3 <i>R</i>)-1-(but-2-inoyl)pyrrolidin-3-yl]-7-(4-phenoxyphenyl)-7,9-dihydro-8 <i>H</i> -purin-8-on	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	6-Amino-9-[(3R)-1-(2-butynoyl)-3-pyrrolidiny]-7-(4-phenoxyphenyl)-7,9-dihydro-8H-purin-8-on	
ASK #43557		
Chemical Abstract Service Nr.	1439901-97-9	

Formelstamm	C25-H22-N6-O3 . Cl-H
Molgewicht	490.9415
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tirabrutinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	6-Amino-9-[(3 <i>R</i>)-1-(but-2-inoyl)pyrrolidin-3-yl]-7-(4-phenoxyphenyl)-7,9-dihydro-8 <i>H</i> -purin-8-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tirabrutinibmonohydrochlorid; 6-Amino-9-[(3 <i>R</i>)-1-(2-butyryl)-3-pyrrolidinyl]-7-(4-phenoxyphenyl)-7,9-dihydro-8 <i>H</i> -purin-8-on-hydrochlorid (1:1)
ASK #43563	
Chemical Abstract Service Nr.	177021-00-0
Vorzugsbezeichnung	Dociparstat-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2,3-Di- <i>O</i> -desulfoheparin-Natriumsalz, hergestellt durch chemische Hydrolyse von unfractioniertem Heparin-Natriumsalz aus Schweinedarmschleimhaut, mittlere Molmasse M = ca. 12 kg/mol (40 % m/m im Bereich 8-16 kg/mol), Sulfatierungsgrad: ca. 2,0 Sulfo-Gruppen pro Disaccharid-Einheit
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly[beta-D-glucopyranuronosyl/alpha-L-idopyranuronosyl-(1-->4)-2-desoxy-6- <i>O</i> -sulfo-2-(sulfoamino)-alpha-D-glucopyranosyl-(1-->4)]-Natriumsalz mit geringen Anteilen an höher und niedriger sulfatierten und N-acetylierten Disaccharid-Einheiten, Verhältnis beta-D-glucosyl : alpha-L-ido = ca. 1:3; 2,3-Di- <i>O</i> -desulfoheparin [Natriumsalz]
ASK #43564	
Chemical Abstract Service Nr.	207386-91-2
Formelstamm	2(C9-H6-N-O) ⁻ 2H ⁺ . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht	406.4097
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	Chinolin-8-ol-sulfat (2:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Chinolin-8-ol-hemisulfat-Hemihydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Oxychinolinsulfat ⁻ ; Oxychinoliniumsulfat; Oxinsulfat-Monohydrat; Chinolin-8-ol-sulfat-Hydrat (2:1:1); 8-Chinolinolsulfathydrat (2:1:1); Chinolin-8-ol-sulfat-1-Wasser; 8-Chinolinol-sulfat-1-Wasser
ASK #43565	
Chemical Abstract Service Nr.	862156-85-2
Formelstamm	C16-H15-F6-N5-O . (C4-H4-O6) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	557.4005
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₆ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Sitagliptintartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L56,RG2004-2015)

	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-[(2 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-[(3 <i>R</i>)-3-Amino-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butanoyl]-3-(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #43566	Chemical Abstract Service Nr.	862156-93-2
	Formelstamm	C ₁₆ H ₁₅ F ₆ N ₅ O . (C ₄ H ₄ O ₆) ₂ ⁻ 2H ⁺ . 0.5 H ₂ O
	Molgewicht	566.4081
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₆ N ₅ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Sitagliptintartrat-Hemihydrat
	Zitat Bezeichnung 1	(INN.L56,RG2004-2015); (INNv.L94,RG2004-2015)
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-[(2 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 0.5 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Sitagliptintartrat 0.5 HO; 7-[(3 <i>R</i>)-3-Amino-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butanoyl]-3-(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat]-Hydrat (2:2:1)
ASK #43567	Chemical Abstract Service Nr.	186018-45-1
	Molgewicht	16155.4429
	Bruttoformel	C ₇₁₄ H ₁₁₆₇ N ₁₉₁ O ₂₂₁ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Metreleptin
	International Nonproprietary Name	INN.L44
	Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUTCT; ICTRP; AdisInsight; Orph.Desig.:FDA-2001-08-22; Orph.Desig.:EU/3/12/1022-1025; USNCT; KEGG; ROMP2017; ChemIDplus; CAS; USAN; Pharmavista; ChEMBL; MAR2017; MeSH
	2. Bezeichnung	MVPIQKVQDD TKTLIKTIVT RINDISHTQS VSSKQKV TGL DFIPGLHPIL TLSKMDQTLA VYQQILTSMP SRNVIQISND LENLRDLLHV LAFSKSCHLP WASGLETLDS LGGVLEASGY STEVVALSRL QGSLQDMLWQ LDLSPGC, 97,147-Disulfid, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien-Zelllinien von <i>Escherichia coli</i>
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	rekombinantes humanes N-Methionylleptin (in <i>Escherichia coli</i> produziert); N-Methionylleptin; L-Methionyl-VPIQKVQDDT KTLIKTIVTR INDISHTQSV SSKQKV TGLD FIPGLHPILT LSKMDQTLAV YQQILTSMP SRNVIQISNDL ENLRDLLHVL AFSKSCHLPW ASGLETLDL GGVLEASGY TEVVALSRLQ GSLQDMLWQL LDLSPGC, 96,146-Disulfid; N-Methionylleptin (human); r-MetHuLeptin
ASK #43569	Chemical Abstract Service Nr.	1060616-79-6
	Formelstamm	C ₂₀ H ₂₀ F-N-O ₃ -S . Br-H
	Molgewicht	454.353
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ BrFNO ₃ S

Vorzugsbezeichnung	Prasugrelhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[5-[(1 <i>R</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl]acetat-hydrobromid (1:1)
ASK #43570	
Chemical Abstract Service Nr.	1353485-38-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1654782-90-7
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₄ H ₉₉₉₀ N ₁₇₂₆ O ₂₀₃₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Enoblituzumab
International Nonproprietary Name	INN.L77:Korr.Seq.
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; IMGT/mAb-DB; AdisInsight; ICTRP; USAN; CAS; GlnAS; NCI.Thesaurus; EUTCT; DrugSpider; NCI.Dict; DrugInfo; ChemIDplus; Pharmavista
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAY ISSDSSAIYY ADTVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRDED TAVYYCGRGR ENIYYGSRLD YWQGQTTTVT SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELV GGPSVFLLPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPPEEQ YNSTLRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP LVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIQLTQSPSF LSASVGDRVT ITCKASQNVD TNVAWYQQKP GKAPKALIYS ASYRYSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNNYPFTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22,96:149,205:266,326:372,430), [L,L'] (23,88:134,194), [H-H'] (231,231":234,234"), [H-L,H'-L'] (225,214')-Hexadecakis(disulfid), [H,H']Asn302- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten, komplexen, bi-antennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #43573	
Chemical Abstract Service Nr.	1370651-20-9
Molgewicht	561.4354
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ Cl ₂ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ensartinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	NCI.Dict; ICTRP; ChemIDplus; CAS; USNCT; EUCR; PubChem; DrugSpider; EUTCT; DrugInfo; AdisInsight; Pharmavista
2. Bezeichnung	6-Amino-5-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]- <i>N</i> -[4-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl]phenyl]pyridazin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista[korr.Suffix]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Amino-5-[(<i>R</i>)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]-4'-(<i>cis</i> -3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl)pyridazin-3-carboxanilid
ASK #43574	
Formelstamm	C26-H27-Cl2-F-N6-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	634.3573
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ Cl ₄ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ensartinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	6-Amino-5-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]- <i>N</i> -[4-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl]phenyl]pyridazin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:2)

ASK #43575	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Amino-5-[(R)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]-4'-(cis-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl)pyridazin-3-carboxanilid-dihydrochlorid
	Formelstamm	C ₂₆ -H ₂₇ -Cl ₂ -F-N ₆ -O ₃ . 2 Cl-H . x H ₂ -O, x = 0-4
	Molgewicht	652.373
ASK #43579	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ Cl ₄ FN ₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ensartinibdihydrochlorid x H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L77)
	2. Bezeichnung	6-Amino-5-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]- <i>N</i> -[4-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl]phenyl]pyridazin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:2) x H ₂ O, x = 0-4
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43580	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Amino-5-[(R)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]-4'-(cis-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl)pyridazin-3-carboxanilid-dihydrochlorid-Hydrat
	Chemical Abstract Service Nr.	1644392-61-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1333358-30-7
	Formelstamm	(C ₂₀₆₀ -H ₃₁₂₀ -N ₅₅₂ -O ₆₀₁ -S ₂₇) ₂ [C ₁₀ -H ₁₂ -N ₂ -O ₄ (C ₂ -H ₄ -O) _n] _x (H ₂ -O) _y + Glycan-Reste, n = 45, x = 8
ASK #43579	Molgewicht	92200
	Bruttoformel	C ₄₁₂₀ H ₆₂₄₀ N ₁₁₀₄ O ₁₂₀₂ S ₅₄
	Vorzugsbezeichnung	Pegunigalsidase alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; AdisInsight; ChemIDplus; PubChem; DrugInfo; Pharmavista; EUCTR; ICTRP
ASK #43579	2. Bezeichnung	GLDNGLARPT TMGWLHWERF MCNLDCQEEP DSCISEKLFM EMAELMVSEG WKDAGYEYLC IDDCWMAPQR DSEGRQLQADP QRFPHGIRQL ANYVHSGGLK LGIYADVGNK TCAGFPGSFG YYDIDAQTFD DWGVDLLKFD GCYCDSLENL ADGYKHMSLA LNRTGRSIVY SCEWPLYMWP FQKPNYTEIR QYCNHWRNFA DIDDWSKSIK SILDWTSFNQ ERIVDVAGPG GWNDPDLVI GNFLSWNQ VTQMALWAIM AAPLFMSNDL RHISPAKAL LQDKDVIAIN QDPLGKQGYQ LRQGDNFEVW ERPLSGLAWA VAMINRQEI GPRSYTIAVA SLGKGVCANP ACFITQLLPV KRKLGFYEWT SRLRSHINPT GTVLLQLENT MQMSLKDLLS EKDEL, 22,64:26,33:112,142:172,193:348,352-Pentakis(disulfid), [109,162,185,378]Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit pflanzentypischen Glycanen, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von <i>Nicotiana tabacum</i> , [1]Gly- <i>N</i> - und Lys- <i>N</i> ⁶ -substituiert mit durchschnittlich insgesamt acht 4-({-[2-(3-Carboxypropanamido)ethyl]poly(oxyethylen)-yl]amino)-4-oxobutanoyl-Gruppen (je 2 kg/mol) und (Polyethylenglycol- <i>O</i> , <i>O</i> '-diyl)bis[ethan-2,1-diylazandiyl(1,4-dioxobutan-4,1-diyl)]-Brücken (je 2 kg/mol) je Protein-Dimer
	Zitat Bezeichnung 2	INN.SF
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Glycyl-alpha-galactosidase (human)-L-seryl-L-alpha-glutamyl-L-lysyl-L-alpha-aspartyl-L-alpha-glutamyl-L-leucin-Dimer (nicht-kovalent), glycosyliert mit pflanzentypischen Glycanen, hergestellt in Zellen von <i>Nicotiana tabacum</i> , substituiert mit durchschnittlich acht 4-({alpha-[2-(3-Carboxypropanamido)ethyl]poly(oxyethylen)-omega-yl]amino)-4-oxobutanoyl-Gruppen (je 2 kDa) und querverknüpfenden (Polyethylenglycol- <i>O</i> , <i>O</i> '-diyl)bis[ethan-2,1-diylazandiyl(1,4-dioxobutan-4,1-diyl)]-Brücken (je 2 kDa) je Protein-Dimer an Gly1-N- und Lys-N(6)-Positionen; Pegunigalsidase alfa; Pegunigalsidase alfa [Tippfehler / typing error]
	Chemical Abstract Service Nr.	1928707-56-5

Molgewicht	498.5514
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Olorofim
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-(1,5-Dimethyl-3-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)- <i>N</i> -{4-[4-(5-fluorpyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]phenyl}-2-oxoacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Orph.Desig.:EU/3/16/1713,1738
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(1,5-Dimethyl-3-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)-4'-[4-(5-fluorpyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]-2-oxoacetanilid

ASK #43583

Chemical Abstract Service Nr.	1339928-25-4
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₃ -N ₈ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	508.5529
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₈ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Fimepinostat
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-2-[[[2-(6-methoxypyridin-3-yl)-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl](methyl)amino]pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[[[2-(6-Methoxy-3-pyridyl)-4-morpholinothieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-ylmethyl]methylamino]pyrimidin-5-carbohydroxamsäure; N-Hydroxy-2-[[[2-(6-methoxy-3-pyridinyl)-4-(4-morpholinyl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl](methyl)amino]-5-pyrimidincarboxamid

ASK #43584

Chemical Abstract Service Nr.	1401998-36-4
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₃ -N ₈ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	604.6585
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₈ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fimepinostatmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L80,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-2-[[[2-(6-methoxypyridin-3-yl)-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl](methyl)amino]pyrimidin-5-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[[[2-(6-Methoxy-3-pyridyl)-4-morpholinothieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-ylmethyl]methylamino]pyrimidin-5-carbohydroxamsäure-methansulfonat; N-Hydroxy-2-[[[2-(6-methoxy-3-pyridinyl)-4-(4-morpholinyl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl](methyl)amino]-5-pyrimidincarboxamid-monomethansulfonat

ASK #43585

Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₃ -N ₈ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺ . C-H ₄ -O ₃ -S . x H ₂ -O, x ⁻ 0-1
Molgewicht	622.6769
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₈ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fimepinostatmesilat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L80,v.L18)
2. Bezeichnung	N-Hydroxy-2-[[[2-(6-methoxypyridin-3-yl)-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2-d]pyrimidin-6-yl]methyl](methyl)amino]pyrimidin-5-carboxamid-methansulfonat (1:1) x H ₂ O, x ~ 0-1
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Hydroxy-2-[[[2-(6-methoxy-3-pyridinyl)-4-(4-morpholinyl)thieno[3,2-d]pyrimidin-6-yl]methyl](methyl)amino]-5-pyrimidincarboxamid-monomethansulfonat-Hydrat; 2-[[[2-(6-Methoxy-3-pyridyl)-4-morpholinothieno[3,2-d]pyrimidin-6-ylmethyl]methylamino]pyrimidin-5-carbohydroxamsäure-methansulfonat-Hydrat

ASK #43587

Chemical Abstract Service Nr.	76748-86-2
Formelstamm	C ₂₉ -H ₃₂ -Cl-N ₅ -O ₂ . 4 H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	910.0304
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ ClN ₅ O ₁₈ P ₄
Vorzugsbezeichnung	Pyronaridintetrakisphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	4-[(7-Chlor-2-methoxybenzo[b][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis[(pyrrolidin-1-yl)methyl]phenol-phosphat (1:4)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pyronaridintetraphosphat [Fehler: ...tetraphosphat = Salz der Tetraphosphorsäure HPO ist hier falsch.]; Pyronaridinphosphat; Phosphorsäure--4-[(7-chlor-2-methoxybenzo[b][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis(1-pyrrolidinylmethyl)phenol (4:1); Pyronaridin-tetraphosphat [Fehler: -tetraphosphat = Salz der Tetraphosphorsäure HPO ist hier falsch.]

ASK #43588

Chemical Abstract Service Nr.	1895868-79-7
Formelstamm	C ₂₉ -H ₃₂ -Cl-N ₅ -O ₂ . 4 H ₃ -O ₄ -P . x H ₂ -O
Molgewicht	928.046
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ ClN ₅ O ₁₈ P ₄
Vorzugsbezeichnung	Pyronaridintetrakisphosphat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	4-[(7-Chlor-2-methoxybenzo[b][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis[(pyrrolidin-1-yl)methyl]phenol-phosphat (1:4) x H ₂ O, x = 0-2
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pyronaridinphosphat-Hydrat; Pyronaridintetrakisphosphat-Hydrat

ASK #43589

Chemical Abstract Service Nr.	1825352-65-5
--------------------------------------	--------------

	Molgewicht	401.4643
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₇ O
	Vorzugsbezeichnung	Risdiplam
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	7-(4,7-Diazaspiro[2.5]octan-7-yl)-2-(2,8-dimethylimidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-6-yl)-4- <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-(4,7-Diazaspiro[2.5]oct-7-yl)-2-(2,8-dimethylimidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-6-yl)-4H-pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
ASK #43590	Chemical Abstract Service Nr.	1239278-59-1
	Molgewicht	687.5356
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ Cl ₂ F ₂ N ₂ O ₈ S
	Vorzugsbezeichnung	Tanimilast
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	3,5-Dichlor-4-[(2 <i>S</i>)-2-[3-(cyclopropylmethoxy)-4-(difluormethoxy)phenyl]-2-[[3-(cyclopropylmethoxy)-4-(methansulfonamido)benzoyl]oxy]ethyl]pyridin-1-oxid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1 <i>S</i>)-1-[3-(Cyclopropylmethoxy)-4-(difluormethoxy)phenyl]-2-(3,5-dichlor-1-oxido-4-pyridinyl)ethyl-3-(cyclopropylmethoxy)-4-[(methylsulfonyl)amino]benzoat
ASK #43591	Chemical Abstract Service Nr.	1834560-88-1
	Formelstamm	(C186-H215-N73-O134-P19)19 ⁻ (C189-H224-N70-O132-P18)18 ⁻ 37H ⁺
	Molgewicht	12388.6196
	Bruttoformel	C ₃₇₅ H ₄₇₆ N ₁₄₃ O ₂₆₆ P ₃₇
	Vorzugsbezeichnung	Cosdosiran
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>guide/antisense</i> -[Adenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylcytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-cytidylyl] [Korrektur: 2'-desoxycytidylyl (2. Nucleotid im 2. Strang) berichtet zu 2'-desoxy-L-cytidylyl]
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]
ASK #43592	Chemical Abstract Service Nr.	1231741-17-5
	Formelstamm	(C186-H215-N73-O134-P19)19 ⁻ (C189-H224-N70-O132-P18)18 ⁻ 37Na ⁺

Molgewicht	13201.9473
Bruttoformel	C ₃₇₅ H ₄₃₉ N ₁₄₃ Na ₃₇ O ₂₆₆ P ₃₇
Vorzugsbezeichnung	Cosdosiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>guide/antisense</i> -[Adenylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-(1:37) [Korrektur: 2'-desoxycytidylyl (2. Nucleotid im 2. Strang) berichtigt zu 2'-desoxy-L-cytidylyl]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]
ASK #43593	
Formelstamm	(C186-H215-N73-O134-P19) ¹⁹⁻ (C189-H224-N70-O132-P18) ¹⁸⁻ 37Na+ . x H2O
Bruttoformel	C ₃₇₅ H ₄₃₉ N ₁₄₃ Na ₃₇ O ₂₆₆ P ₃₇
Vorzugsbezeichnung	Cosdosiran-Natrium x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>guide/antisense</i> -[Adenylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-(1:37) x H ₂ O [Korrektur: 2'-desoxycytidylyl (2. Nucleotid im 2. Strang) berichtigt zu 2'-desoxy-L-cytidylyl]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]
ASK #43595	
Chemical Abstract Service Nr.	1628206-31-4
Formelstamm	C20-H24-F-N5-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	474.3565
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Cl ₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Omecamtivmecarbildihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	Methyl{4-[(2-fluor-3-{[(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino}phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl{4-[(2-fluor-3-{[N-(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino}phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}-dihydrochlorid; 4-{[2-Fluor-3-({[(6-methylpyridin-3-yl)amino]carbonyl)amino}phenyl)methyl]piperazin-1-carbonsäuremethylester-dihydrochlorid
ASK #43596	
Chemical Abstract Service Nr.	1628699-20-6
Formelstamm	C20-H24-F-N5-O3 . 2 Cl-H . H2O
Molgewicht	492.3718
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Cl ₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Omecamtivmecarbildihydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L64); (INNv.L102)

2. Bezeichnung	Methyl{4-[(2-fluor-3-[(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}-hydrochlorid (1:2) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Omecamtivmecarbidihydrochlorid 1 HO; 4-[[2-Fluor-3-([(6-methylpyridin-3-yl)amino]carbonyl)amino]phenyl)methyl]piperazin-1-carbonsäuremethylester-dihydrochlorid-Monohydrat; Methyl{4-[(2-fluor-3-[N-(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}-dihydrochlorid-Monohydrat

ASK #43597

Chemical Abstract Service Nr.	1802998-75-9
Formelstamm	C21-H23-N5-O3-S . C4-H4-O4
Molgewicht	541.5762
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Filgotinibmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L72:Korr.CN)
2. Bezeichnung	N-(5-{4-[(1,1-Dioxo-1 ⁶ -thiomorpholin-4-yl)methyl]phenyl}[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-2-yl)cyclopropancarboxamid-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]

ASK #43603

Chemical Abstract Service Nr.	1445385-02-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1904619-38-0
Molgewicht	433.859
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ ClFN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Lumicitabin
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4'-C-(Chlormethyl)-2'-desoxy-2'-fluorcytidin-3',5'-bis(2-methylpropanoat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(Chlormethyl)-2'-desoxy-2'-fluor-3',5'-bis-O-(2-methylpropanoyl)cytidin; Isobuttersäure-(2R,3R,4R,5R)-5-(4-amino-2-oxo-2H-pyrimidin-1-yl)-2-chlormethyl-4-fluor-2-isobutyryloxymethyltetrahydrofuran-3-ylester; 4-Amino-1-[5-chlor-2,5-didesoxy-2-fluor-3-O-isobutyryl-4-[(isobutyryloxy)methyl]-alpha-L-lyxofuranosyl]-2(1H)-pyrimidinon; [(2R,3R,4R,5R)-5-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-2-(chlormethyl)-4-fluor-2-[[[(2-methylpropanoyl)oxy]methyl]oxolan-3-yl]](2-methylpropanoat)

ASK #43606

Chemical Abstract Service Nr.	1404019-95-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1404122-69-5; 1404122-70-8; 1404122-74-2; 1710772-15-8
Formelstamm	(C201-H236-N72-O101-P18-S18)18 ⁻ 18H ⁺
Molgewicht	6429.287
Bruttoformel	C ₂₀₁ H ₂₅₄ N ₇₂ O ₁₀₁ P ₁₈ S ₁₈

Vorzugsbezeichnung	Lademirsen
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-P-thiocytidylyl-(3' 5')
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2,5,9,13,17]2',4'-Pentakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diyl]-[1,19]2'-bis(2-methoxyethoxy)d(P-thio)(ACATCAGTCT GAUAAGCTA); d(P-thio)[(moe)rA-(cEt)rC-A-T-(cEt)rC-A-G-T-(cEt)rC-T-G-A-(cEt)rU-A-A-G-(cEt) rG-C-T-(moe)rA](18-) 18Na(+)
ASK #43607	
Chemical Abstract Service Nr.	1885122-05-3
Formelstamm	(C201-H236-N72-O101-P18-S18)18 ⁻ 18Na+
Molgewicht	6824.9599
Bruttoformel	C ₂₀₁ H ₂₃₆ N ₇₂ Na ₁₈ O ₁₀₁ P ₁₈ S ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Lademirsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-P-thiocytidylyl-(3' 5')(1:18)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2,5,9,13,17]2',4'-Pentakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diyl]-[1,19]2'-bis(2-methoxyethoxy)d(P-thio)(ACATCAGTCT GAUAAGCTA)-Natriumsalz (1:18); d(P-thio)[(moe)rA-(cEt)rC-A-T-(cEt)rC-A-G-T-(cEt)rC-T-G-A-(cEt)rU-A-A-G-(cEt)rC-T-(moe)rA](18-) 18Na(+)
ASK #43608	
Formelstamm	(C201-H236-N72-O101-P18-S18)18 ⁻ 18Na+ . x H2-O
Bruttoformel	C ₂₀₁ H ₂₃₆ N ₇₂ Na ₁₈ O ₁₀₁ P ₁₈ S ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Lademirsen-Natrium x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-P-thiocytidylyl-(3' 5')(1:18) x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	d(P-thio)[(moe)rA-(cEt)rC-A-T-(cEt)rC-A-G-T-(cEt)rC-T-G-A-(cEt)rU-A-A-G-(cEt)rC-T-(moe)rA](18-) 18Na(+) xHO; [2,5,9,13,17]2',4'-Pentakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diyl]-[1,19]2'-bis(2-methoxyethoxy)d(P-thio)(ACATCAGTCT GAUAAGCTA)-Natriumsalz (1:18) x HO
ASK #43609	
Chemical Abstract Service Nr.	1883727-34-1
Formelstamm	(C33-H40-Cl-N2-O5-S) ⁻ H+
Molgewicht	613.207
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tapotoclax

International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(1'S,11 <i>R</i> ,12 <i>S</i> ,14 <i>E</i> ,16 <i>S</i> ,16a <i>R</i> ,18a <i>R</i>)-6'-Chlor-16-methoxy-11,12-dimethyl-3',4',12,13,16,16a,17,18,18a,19-decahydro-1 <i>H</i> ,2' <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,8 <i>H</i> -10 ⁶ -spiro[5,7-ethenocyclobuta[<i>η</i>][1,4]oxazepino[3,4- <i>η</i>][1,2,7]thiadiazac
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1(3) <i>S</i> ,3(1) <i>R</i> ,3(2) <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>E</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-6'-Chlor-4-methoxy-8,9-dimethyl-3',4'-dihydro-1(2) <i>H</i> ,1(4) <i>H</i> ,2' <i>H</i> -10lambda(6)-thia-11-azaspiro[1(5,7)-[1,5]benzoxazepina-3(1,2)-cyclobutanacyclododecaphan-5-en-1(3),
ASK #43610	
Chemical Abstract Service Nr.	1366181-82-9
Formelstamm	C15-H17-N-O2 . C-H4-N2-O
Molgewicht	303.3562
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Agomelatin-Harnstoff (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(7-Methoxynaphthalin-1-yl)ethyl]acetamid-Harnstoff (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[2-(7-Methoxy-1-naphthyl)ethyl]acetamid-Harnstoff (1:1)
ASK #43613	
Chemical Abstract Service Nr.	740031-54-3
Formelstamm	(C19-H28-N-O3)+
Molgewicht	318.4305
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ritropirronium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	(CAS)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[<i>(R)</i> -(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i> *, <i>R</i> *)-3-[(Cyclopentylhydroxyphenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (erythro-3-Hydroxy-1,1-dimethylpyrrolidinium)(alpha-cyclopentylmandelatester); (3 <i>R</i>)-rel-3-[[<i>(2R)</i> -2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (<i>RS</i> , <i>RS</i>)-Glycopyrronium; (3 <i>RS</i>)-3-[[<i>(2RS)</i> -(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium
ASK #43614	
Chemical Abstract Service Nr.	51186-83-5
Formelstamm	(C19-H28-N-O3)+ Br ⁻
Molgewicht	398.3345
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ritropirroniumbromid

International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[<i>(R)</i> -(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium-bromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>RS</i>)-3-[(2 <i>RS</i>)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium-bromid; erythro-(3-Hydroxy-1,1-dimethylpyrrolidinium-bromid)(alpha-cyclopentylmandelat); threo-Glycopyrroniumbromid; (<i>RS,RS</i>)-Glycopyrroniumbromid

ASK #43615

Chemical Abstract Service Nr.	740028-90-4
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₂₈ -N-O ₃)+
Molgewicht	318.4305
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-Glycopyrronium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[<i>(S)</i> -(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i> *, <i>S</i> *)-3-[(Cyclopentylhydroxyphenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (<i>RS</i>)-3-Hydroxy-1,1-dimethylpyrrolidinium-(<i>SR</i>)-alpha-cyclopentylmandelatester; Glycopyrronium (Ph.Eur.); (3 <i>RS</i>)-3-[(<i>SR</i>)-Cyclopentylhydroxyphenylacetoxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (3 <i>RS,2'SR</i>)-Glycopyrronium; erythro-Glycopyrronium; (3 <i>RS</i>)-3-[(2 <i>SR</i>)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; epi-Ritropirronium; Glycopyrronium ' ; (<i>RS</i>)-3-[(<i>SR</i>)-(Cyclopentylhydroxyphenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (3 <i>S</i>)-rel-3-[(2 <i>R</i>)-2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium

ASK #43616

Chemical Abstract Service Nr.	596-51-0
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₂₈ -N-O ₃)+ Br ⁻
Molgewicht	398.3345
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Glycopyrroniumbromid (INN)
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[<i>(RS)</i> -(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium-bromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glycopyrroniumbromid ' ; Glycopyrroniumbromid (Ph.Eur.)-Ritropirroniumbromid-Gemisch (1:1); 1,1-Dimethyl-3-hydroxypyrrolidiniumbromid-alpha-cyclopentylmandelat; Ritropirroniumbromid-epi-Ritropirroniumbromid-Gemisch (1:1)

ASK #43617

Andere Chemical Abstract Service Nr.	873295-46-6
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₂₈ -N-O ₄)+ (C ₇ -H ₇ -O ₃ -S) ⁻
Molgewicht	489.6242
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-Glycopyrroniumtosilat

International Nonproprietary Name	(INN.L5,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[<i>(S)</i> -(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium(4-methylbenzolsulfonat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS,SR)-3-(alpha-Cyclopentylmandeloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidinium-p-toluolsulfonat
ASK #43618	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1449568-31-3; 1624259-25-1
Formelstamm	(C19-H28-N-O4)+ (C7-H7-O3-S) ⁻ . H2-O
Molgewicht	507.6395
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	(<i>RS,SR</i>)-Glycopyrroniumtosilat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L5,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-[[<i>(S)</i> -(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium(4-methylbenzolsulfonat) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS,SR)-3-(alpha-Cyclopentylmandeloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidinium-p-toluolsulfonat-Monohydrat
ASK #43621	
Chemical Abstract Service Nr.	509092-16-4
Molgewicht	443.9861
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ ClNO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Mocravimod
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung	2-Amino-2-[2-(4-[[3-(benzyloxy)phenyl]sulfanyl]-2-chlorphenyl)ethyl]propan-1,3-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-2-[2-(2-chlor-4-[[3-(phenylmethoxy)phenyl]sulfanyl]phenyl)ethyl]propan-1,3-diol; 2-Amino-2-[2-(4-[[3-(benzyloxy)phenyl]sulfanyl]-2-chlorphenyl)ethyl]-1,3-propandiol
ASK #43622	
Chemical Abstract Service Nr.	509088-69-1
Formelstamm	C24-H26-Cl-N-O3-S . Cl-H
Molgewicht	480.4471
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ Cl ₂ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Mocravimodhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	2-Amino-2-[2-(4-[[3-(benzyloxy)phenyl]sulfanyl]-2-chlorphenyl)ethyl]propan-1,3-diol-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-2-[2-(2-chlor-4-[[3-(phenylmethoxy)phenyl]sulfanyl]phenyl)ethyl]propan-1,3-diol-hydrochlorid; 2-Amino-2-[2-(4-[[3-(benzyloxy)phenyl]sulfanyl]-2-chlorphenyl)ethyl]-1,3-propandiolhydrochlorid (1:1)
ASK #43625	
Chemical Abstract Service Nr.	79338-84-4

Molgewicht	254.3236
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tapinarof
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; Pharmavista
2. Bezeichnung	5-[(1 <i>E</i>)-2-Phenylethen-1-yl]-2-(propan-2-yl)benzol-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[(1 <i>E</i>)-2-Phenylethen-1-yl]-2-(propan-2-yl)benzen-1,3-diol; 2-Isopropyl-5-[(<i>E</i>)-2-phenylvinyl]-1,3-benzoldiol; Benvitimod [Chinese approved drug name, CADN]

ASK #43630

Chemical Abstract Service Nr.	1032688-86-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1294514-84-3
Formelstamm	C23-H28-Cl-N5-O3 . 2 Cl-H . 0.5 H2-O
Molgewicht	539.8826
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ Cl ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Azimiliddihydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	1-(((<i>E</i>)-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden)amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-hydrochlorid (1:2) 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Azimiliddihydrochlorid-Hemihydrat

ASK #43632

Chemical Abstract Service Nr.	1356906-17-6
Molgewicht	471.6122
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	2-[2-(2-[2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy)ethoxy]ethoxy]ethanol
Zitat Bezeichnung 2	USP.imp.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[2-[2-[2-(4-Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl-1-piperazinyl)ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; 2-[2-[2-[2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; Quetiapin-Tetraethylenglycol-Analogon; Quetiapin[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]ether

ASK #43633

Molgewicht	495.68
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ N ₅ O ₂ S
2. Bezeichnung	2-[2-(4-{2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethyl}piperazin-1-yl)ethoxy]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[2-[4-[2-(4-Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl-1-piperazinyl)ethyl]-1-piperazinyl]ethoxy]ethanol

ASK #43634

Chemical Abstract Service Nr.	1800291-86-4
--------------------------------------	--------------

	Molgewicht	539.7325
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₁ N ₅ O ₃ S
	2. Bezeichnung	2-{2-[4-(2-[2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy)ethyl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethanol
ASK #43644		
	Chemical Abstract Service Nr.	1001889-78-6
	Vorzugsbezeichnung	(Carboxymethyl)dextran 40-acetat-hydrogensulfat (Substitutionsgrade ca. 20 %, 6 % und 47 %)
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -acetylpoly- <i>O</i> -(carboxymethyl)poly- <i>O</i> -sulfopoly[-D-glucopyranose-(1 6)] (Substitutionsgrade ca. 6 %, 20 % und 47 %), meist weniger als 5 % (1 3)-Verzweigungen, selten (1 4)- und (1 2)-Verzweigungen
ASK #43645		
	Vorzugsbezeichnung	(Carboxymethyl)dextran 40-acetat-hydrogensulfat-Natriumsalz (Substitutionsgrade ca. 20 %, 6 % und 47 %)
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -acetylpoly- <i>O</i> -(carboxymethyl)poly- <i>O</i> -sulfopoly[-D-glucopyranose-(1 6)]-Polynatriumsalz (Substitutionsgrade ca. 6 %, 20 % und 47 %), meist weniger als 5 % (1 3)-Verzweigungen, selten (1 4)- und (1 2)-Verzweigungen
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Polynatrium{poly- <i>O</i> -acetylpoly- <i>O</i> -(carboxylatomethyl)poly- <i>O</i> -sulfonatopoly[alpha-D-glucopyranose-(1-->6)]} (Substitutionsgrade ca. 6 %, 20 % und 47 %), meist weniger als 5 % (alpha1-->3)-Verzweigungen, selten (alpha1-->4)- und (alpha1-->2)-Verzweigungen
ASK #43650		
	Chemical Abstract Service Nr.	1544300-84-6
	Formelstamm	(C152-H216-N38-O50)6 ⁻ 6H ⁺
	Molgewicht	3381.6137
	Bruttoformel	C ₁₅₂ H ₂₂₂ N ₃₈ O ₅₀
	Vorzugsbezeichnung	Dasiglucagon
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; USNCT; PubMed; ChemIDplus; EUCTR; Pharmavista; AdisInsight
	2. Bezeichnung	[Ser ¹⁶ >Aib,Arg ¹⁷ >Ala,Gln ²⁰ >Glu,Asp ²¹ >Glu,Gln ²⁴ >Lys,Met ²⁷ >Glu,Asn ²⁸ >Ser]Glucagon (human), hergestellt durch chemische Synthese
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	mutiertes humanes Glucagon-Analogon: [16-(2-Methylalanyl)(S>X),17-L-alanyl(R>A),20-L-alpha-glutamyl(Q>E),21-L-alpha-glutamyl(D>E),24-L-lysyl(Q>K),27-L-alpha-glutamyl(M>E),28-L-seryl(N>S)]hu-L-Histidyl-L-seryl-L-glutaminyglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L-alpha-aspartyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-lysyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-alpha-aspartyl-2-methylalanyl-L-alanyl-L-arginyl-L-alanyl-L-His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Tyr-Ser-Lys-Tyr-Leu-Asp-Aib-Ala-Arg-Ala-Glu-Glu-Phe-Val-Lys-Trp-Leu-Glu-Ser-Thr-OH; HSQGTFTSDY SKYLDXARAE EFVKWLEST, X(16) = Aib
ASK #43651		
	Formelstamm	(C152-H216-N38-O50)6 ⁻ 6H ⁺ . x Cl-H . y H ₂ O
	Bruttoformel	C ₁₅₂ H ₂₂₂ N ₃₈ O ₅₀
	Vorzugsbezeichnung	Dasiglucagonhydrochlorid (1:x) y H ₂ O
	International	(INN.L78)

**Nonproprietary
Name**

2. Bezeichnung [Ser¹⁶>Aib,Arg¹⁷>Ala,Gln²⁰>Glu,Asp²¹>Glu,Gln²⁴>Lys,Met²⁷>Glu,Asn²⁸>Ser]Glucagon (human)-hydrochlorid (1:x) y H₂O, x = ca. 3-5, y = ca. 0-22, hergestellt durch chemische Synthese
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym L-Histidyl-L-seryl-L-glutaminyglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L-alpha-aspartyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-lysyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-alpha-aspartyl-2-methylalanyl-L-alanyl-L-arginyl-L-alanyl-L-a
(1:x;y); HSQGTFTSDY SKYLDXARAE EFVKWLEST (.) x HCl (.) y HO, X(16) = Aib; H-His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Tyr-Ser-Lys-Tyr-Leu-Asp-Aib-Ala-Arg-Ala-Glu-Glu-Phe-Val-Lys-Trp-Leu-Glu

ASK #43654

Chemical Abstract Service Nr. 1923833-60-6

Molgewicht 410.9116

Bruttoformel C₂₄H₂₄ClFN₂O

Vorzugsbezeichnung Linrodostat

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[*cis*-4-(6-fluorchinolin-4-yl)cyclohexyl]propanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[*cis*-4-(6-fluor-4-chinolinyl)cyclohexyl]propanamid; (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[(1*s*,4*s*)-4-(6-fluorchinolin-4-yl)cyclohexyl]propanamid

ASK #43655

Chemical Abstract Service Nr. 2221034-29-1

Formelstamm C24-H24-Cl-F-N2-O . C-H4-O3-S

Molgewicht 507.0172

Bruttoformel C₂₅H₂₈ClFN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Linrodostatmesilat

International Nonproprietary Name (INN.L81,v.L18)

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[*cis*-4-(6-fluorchinolin-4-yl)cyclohexyl]propanamid-methansulfonat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[*cis*-4-(6-fluor-4-chinolinyl)cyclohexyl]propanamid-methansulfonat (1:1)

ASK #43656

**Chemical Abstract
Service Nr.** 66069-34-9

Formelstamm (C8-H8-N-O5)⁻ H⁺ . C4-H11-N

Molgewicht 272.2976

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Clavulanat-Erbumin

**International
Nonproprietary Name** (INN.L21,v.L62)

2. Bezeichnung (2*R*,3*Z*,5*R*)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-2-Methylpropan-2-amin-Salz (1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z)-(2R,5R)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-tert-Butylamin-Salz (1:1); [2R-(2alpha,3Z,5alpha)]-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure, Verbindung mit tert-Butylamin (1:1); (2R,3Z,5R)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure--2-methyl-2-propanamin (1:1); Clavulansäure-tert-Butylamin-Salz; Erbuminclavulanat
ASK #43657	
Chemical Abstract Service Nr.	4961-40-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	181589-66-2
Formelstamm	C6-H18-N4 . 4 Cl-H
Molgewicht	292.0777
Bruttoformel	C ₆ H ₂₂ Cl ₄ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Trientintetrahydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	N ¹ ,N ² -Bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid (1:4)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trientine Tetrahydrochlorid; N,N'-Bis(2-aminoethyl)-1,2-ethandiamintetrahydrochlorid; Triethylentetramintetrahydrochlorid; 3,6-Diazaoctan-1,8-diamintetrahydrochlorid; TETA 4HCl

ASK #43658

Formelstamm	(C234-H323-N61-O128-P17-S17)17 ⁻ 17Na ⁺
Molgewicht	7500.8854
Bruttoformel	C ₂₃₄ H ₃₂₃ N ₆₁ Na ₁₇ O ₁₂₈ P ₁₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Nusinersen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thio</i> (1:x), x = ca. 14-20
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nusinersen-Natriumsalz; [2'-O-(2-Methoxyethyl)](5'-3')(P-thio)(mU-mC-A-mC-mU-mU-mU-mC-A-mU-A-A-mU-G-mC-mU-G-G)(17-) 17Na(+)

ASK #43661

Chemical Abstract Service Nr.	1221565-82-7
Formelstamm	C17-H14-F3-N3-O2-S . C16-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	681.2083
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₀ ClF ₃ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Celecoxib-Tramadolhydrochlorid (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L42,L14)
2. Bezeichnung	4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1-H-pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid- <i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-ol-hydrochlorid (1:1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rac-Tramadol HCl-Celecoxib (1:1); Tramadolhydrochlorid-Celecoxib-Cokristalle (1:1); Tramadol HCl/Celecoxib; Celecoxib/Tramadol HCl; 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1 ^H -pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid--rac-(1R,2R)-2-[(dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanolhydrochlorid (1:1:1)
ASK #43663	
Chemical Abstract Service Nr.	1435519-06-4
Molgewicht	742.9067
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₂ N ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Navafenterol
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	{ <i>trans</i> -4-[[3-[5-([[(2R)-2-Hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-benzotriazol-1-yl]propyl](methyl)amino]cyclohexyl}[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(1r,4r)-4-[[3-[5-([[(2R)-2-Hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-benzotriazol-1-yl]propyl](methyl)amino]cyclohexyl}[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]
ASK #43664	
Chemical Abstract Service Nr.	1648550-37-1
Formelstamm	C38-H42-N6-O6-S2 . C7-H5-N-O3-S
Molgewicht	926.0912
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₇ N ₇ O ₉ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Navafenterolsaccharinat
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	{ <i>trans</i> -4-[[3-[5-([[(2R)-2-Hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-benzotriazol-1-yl]propyl](methyl)amino]cyclohexyl}[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat](1,1,3-trioxo-)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(1r,4r)-4-[[3-[5-([[(2R)-2-Hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-benzotriazol-1-yl]propyl](methyl)amino]cyclohexyl}[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat](1,1,3-trioxo- (1:1)
ASK #43665	
Chemical Abstract Service Nr.	1638266-40-6
Molgewicht	418.366
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₄ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Bersacapavir
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Cyan-4-fluorphenyl)-1-methyl-4-[[[(2 <i>S</i>)-1,1,1-trifluorpropan-2-yl]sulfamoyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43667	
Chemical Abstract Service Nr.	1232416-25-9
Molgewicht	463.552
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Berzosertib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; Pharmavista; PubChem; ChemIDplus; ChemSpider
2. Bezeichnung	3-(3-{4-[(Methylamino)methyl]phenyl}-1,2-oxazol-5-yl)-5-[4-(propan-2-sulfonyl)phenyl]pyrazin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[4-(Isopropylsulfonyl)phenyl]-3-(3-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,2-oxazol-5-yl)-2-pyrazinamin; 3-(3-{4-[(Methylamino)methyl]phenyl}isoxazol-5-yl)-5-[4-(propan-2-sulfonyl)phenyl]pyrazin-2-amin

ASK #43668

Chemical Abstract Service Nr.	1897384-89-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1954716-32-5
Molgewicht	539.6614
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ FN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Olaftor
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	N-(Benzolsulfonyl)-6-[3-fluor-5-(2-methylpropoxy)phenyl]-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(Benzolsulfonyl)-6-(3-fluor-5-isobutoxyphenyl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid

ASK #43670

Chemical Abstract Service Nr.	1918143-53-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1809274-60-9
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₀ -F ₄ -N-O ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	559.4625
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₁ F ₄ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Galicftor
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS

2. Bezeichnung	4-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-[1-(2,2-Difluor-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropan-1-carboxamido]-7-(difluormethoxy)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-2-yl]benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-({[1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropyl]carbonyl}amino)-7-(difluormethoxy)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]benzoesäure; 4-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-[1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropancarboxamido]-7-(difluormethoxy)chroman-2-yl]benzoesäure

ASK #43672

Chemical Abstract Service Nr.	1817773-66-2
Molgewicht	532.6173
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₈ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Bevurogant
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	8-[(1 <i>S</i>)-1-Cyclopropylethyl]-2-(4-cyclopropyl-6-methylpyrimidin-5-yl)-6-({[5-(methansulfonyl)pyridin-2-yl]methyl}amino)pteridin-7(8 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43673

Chemical Abstract Service Nr.	1422959-91-8
Molgewicht	8647.2841
Bruttoformel	C ₃₀₅ H ₄₈₁ N ₁₃₈ O ₁₁₂ P ₂₅
Vorzugsbezeichnung	Golodirsen
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; EUTCT; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -[2',3'-Azandiyl- <i>P</i> -(dimethylamino)- <i>P</i> ,2',3'-tridesoxy-2',3'-seco](2'- <i>N</i> 5')(G-T-T-G-C-C-T-C-C-G-G-T-T-C-T-G-A-A-G-G-T-G-T-T-C)-5'-{ <i>P</i> -[4-({2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy}carbonyl)pipe
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN

ASK #43675

Chemical Abstract Service Nr.	1513857-77-6
Molgewicht	487.4991
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ F ₂ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pemigatinib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-(2,6-Difluor-3,5-dimethoxyphenyl)-1-ethyl-8-[(morpholin-4-yl)methyl]-1,3,4,7-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyrrolo[3',2':5,6]pyrido[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(2,6-Difluor-3,5-dimethoxyphenyl)-1-ethyl-8-(morpholin-4-ylmethyl)-1,3,4,7-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyrrolo[3',2':5,6]pyrido[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-2-on

ASK #43676

Chemical Abstract Service Nr.	601-34-3
--------------------------------------	----------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 137036-84-1; 870637-59-5

Molgewicht 625.0623

Bruttoformel C₄₃H₇₆O₂

Vorzugsbezeichnung Cholesterylpalmitat

International Nonproprietary Name (INN.L18/L6(23:Korr.CN),6,31)

Zitat Bezeichnung 1 LB

2. Bezeichnung Cholest-5-en-3 -ylhexadecanoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cholest-5-en-3beta-ylpalmitat; (3beta)-Cholest-5-en-3-ylpalmitat; Cholesterolpalmitat; (3beta)-Cholest-5-en-3-ylhexadecanoat; Cholesterylhexadecanoat; O-Palmitoylcholesterol

ASK #43677

Chemical Abstract Service Nr. 1800046-95-0

Molgewicht 443.5043

Bruttoformel C₂₃H₂₅N₉O

Vorzugsbezeichnung Lanraplenib

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 6-(6-Aminopyrazin-2-yl)-N-{4-[4-(oxetan-3-yl)piperazin-1-yl]phenyl}imidazo[1,2-*a*]pyrazin-8-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43678

Chemical Abstract Service Nr. 1800047-00-0

Formelstamm 2(C₂₃-H₂₅-N₉-O) . 3(C₄-H₆-O₄)

Molgewicht 1241.2727

Bruttoformel C₅₈H₆₈N₁₈O₁₄

Vorzugsbezeichnung Lanraplenibsesquisuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L80)

2. Bezeichnung 6-(6-Aminopyrazin-2-yl)-N-{4-[4-(oxetan-3-yl)piperazin-1-yl]phenyl}imidazo[1,2-*a*]pyrazin-8-amin-butandioat (2:3)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43688

Chemical Abstract Service Nr. 847871-99-2

Molgewicht 268.2683

Bruttoformel C₁₃H₁₃N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Lenalidomid 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L53)

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lenalidomid-Hemihydrat; 3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)-2,6-piperidindionhydrat (2:1)

ASK #43689

Chemical Abstract Service Nr.	1243329-97-6
Formelstamm	C13-H13-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	295.7216
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lenalidomidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)-2,6-piperidindionhydrochlorid (1:1)

ASK #43690

Formelstamm	C13-H13-N3-O3 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	313.7368
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lenalidomidhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L53); (INN.L62:corr.INN.ES); (INNv.L91); (INNv.L101:corr.INN.ES)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lenalidomidhydrochlorid-Hydrat; Lenalidomidhydrochlorid 1 HO

ASK #43691

Chemical Abstract Service Nr.	1638194-78-1
Molgewicht	290000
Bruttoformel	C ₁₃₂₃₂ H ₁₉₉₈₀ N ₃₄₉₆ O ₃₇₆₀ S ₆₄
Vorzugsbezeichnung	Vestronidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Pharmavista; USAN; AdisInsight; ChEMBL; GlnAS; ChemIDplus; EUTCT; DrugInfo; PubChem
2. Bezeichnung	LQGGMLYPQE SPSRECKELD GLWSFRADFS DNRRRGFEQY WYRRPLWESG PTVDMVPVSS FNDISQDWRL RHFVGWVWYE REVILPERWT QDLRTRVVL RIGSAHSYAIV WVNGVDITLEH EGGYLPFEAD ISNLVQVGPL PSRLRITIAI NNTLTPTTLP PGTIQYLTD SKYPKGYFVQ NTYFDFFNIA GLQRSVLLYT TPTTYIDDIT VTTSVEQDSG LVNYQISVKG SNLFKLEVR L LDAENKVVAN GTGTQGQLKV PGVSLWWPYL MHERPAYLYS LEVQLTAQTS LGPVSDFYTL PVGIRTVAVT KSQFLINGKP FYFHGVNKE DADIRGKGFDP LLLVKDFNL LRWLGANAFR TSHYPYAEV MQMCDRYGIV VIDECPGVGL ALPQFFNNVS LHHMQVMEE VVRDKNHPA VVMWSVANEP ASHLESAGYY LKMVIAHTKS LDPSRPVTFV SNSNYAADKG APYVDICLN SYYSWYHDYG HLELIQLQLA TQFENWYKKY QKPIIQQSEYG AETIAGFHQD PPLMFTEEQY KSLLEQYHLG LDQKRRKYV GELIWNFADF MTEQSPTRVL GNKKGIFTRQ RQPKSAAFL RERYWKIANE TRYPHSVAKS QCLENSPFT, Homotetramer-622,622':622'',622'''-bis(disulfid), Asn151,Asn250,Asn398,Asn609- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	INN.SF
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	beta-Glucuronidase (human, natürliche Leu(627)>Pro-Variante)-Homotetramer, hergestellt mit Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)-Zellen, Glycoform alfa

ASK #43696

Formelstamm	C27-H41-Cl-N4-O5 . 2 Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	664.059
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₃ Cl ₃ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Naronaprididihydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]{6-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzamido)-3-methoxypiperidin-1-yl]hexanoat}-hydrochlorid (1:2) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Naronaprididihydrochlorid-Trihydrat

ASK #43697

Chemical Abstract Service Nr.	1164115-89-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1596351-95-9
Molgewicht	235.3286
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Seliforant
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	6-[3-(Methylamino)azetidin-1-yl]-2-(2-methylpropyl)pyrimidin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Isobutyl-6-[3-(methylamino)azetidin-1-yl]pyrimidin-4-amin

ASK #43698

Chemical Abstract Service Nr.	1983970-12-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1805001-63-1
Formelstamm	(C60-H108-N3-O27) ⁻ H ⁺
Molgewicht	1304.5114
Bruttoformel	C ₆₀ H ₁₀₉ N ₃ O ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Uproleselan
International Nonproprietary Name	INN.L80

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-{2-Acetamido-2-desoxy-1- <i>O</i> -[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-ethyl-2-(-L-galactopyranosyloxy)-5-(38-oxo-2,5,8,11,14,17,20,23,26,29,32,35-dodecaoxa-39,42-diazatritetracontan-43-oyl)cyclohexyl]- -D-galactopyranosyloxy}-3- <i>O</i> -[(1 <i>S</i>)-1-carboxy-2-cyclohexylethyl]-beta-D-galactopyranosyl}oxy)-4-({6-deoxy-alpha-L-galactopyranosyl}oxy)-5-ethyl-cyclohexan-1-yl-(38-oxo-2,5,8,11,14,17,20,23,26,29,32,35-dodecaoxa-39,42-diazatritetracontan-43-oyl)cyclohexyl}- -D-galactopyranosyloxy}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-({2-N-Acetyl-amino-2-deoxy-3- <i>O</i> -[(1 <i>S</i>)-1-carboxy-2-cyclohexylethyl]-beta-D-galactopyranosyl}oxy)-4-({6-deoxy-alpha-L-galactopyranosyl}oxy)-5-ethyl-cyclohexan-1-yl-(38-oxo-2,5,8,11,14,17,20,23,26,29,32,35-dodecaoxa-39,42-diazatritetracontan-43-oyl)cyclohexyl}- -D-galactopyranosyloxy}

ASK #43699

Chemical Abstract Service Nr.	1914993-95-5
Formelstamm	(C60-H108-N3-O27) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	1326.4932
Bruttoformel	C ₆₀ H ₁₀₈ N ₃ NaO ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Uproleselan-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	(2S)-2-{2-Acetamido-2-desoxy-1- <i>O</i> -[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-ethyl-2-(β -L-galactopyranosyloxy)-5-(38-oxo-2,5,8,11,14,17,20,23,26,29,32,35-dodecaoxa-39,42-diazatritetracontan-43-oyl)cyclohexyl]- β -D-galactopyranosyl}
Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-({2-N-Acetylamino-2-deoxy-3- <i>O</i> -[(1 <i>S</i>)-1-carboxylato-2-cyclohexylethyl]- β -D-galactopyranosyl}oxy)-4-({6-deoxy- α -L-galactopyranosyl}oxy)-5-ethyl-cyclohexan-1-yl-(38-oxo-2,5,8,11,14,17,20,23,26,29,32,35-dodecaoxa-39,42-diazatritetracontan-43-oyl)cyclohexyl
ASK #43700	
Chemical Abstract Service Nr.	1931994-81-8
Molgewicht	470.4654
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₃ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Zabedoseritib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-(2-Hydroxypropan-2-yl)-2-[2-(methansulfonyl)ethyl]-2 <i>H</i> -indazol-5-yl}-6-(trifluormethyl)pyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{6-(2-Hydroxypropan-2-yl)-2-[2-(methylsulfonyl)ethyl]-2 <i>H</i> -indazol-5-yl}-6-(trifluormethyl)pyridin-2-carboxamid
ASK #43703	
Chemical Abstract Service Nr.	706782-28-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	868855-07-6
Formelstamm	2(C25-H34-F-N3-O2) . (C4-H4-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1005.1964
Bruttoformel	C ₅₄ H ₇₄ F ₂ N ₆ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Pimavanserintartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Fluorphenyl)methyl]- <i>N</i> -(1-methylpiperidin-4-yl)- <i>N</i> '-[[4-(2-methylpropoxy)phenyl]methyl]harnstoff-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pimavanserintartrat (2:1); 1-(4-Fluorbenzyl)-3-(4-isobutoxybenzyl)-1-(1-methylpiperidin-4-yl)harnstoff-tartrat (2:1); Pimavanserinhemitartrat; Pimavanserin-Tartrat; <i>N</i> -(4-Fluorphenylmethyl)- <i>N</i> -(1-methylpiperidin-4-yl)- <i>N</i> '-[4-(2-methylpropyloxy)phenylmethyl]carbamid-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat;

1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-1-(1-methylpiperidin-4-yl)-3-[[4-(2-methylpropoxy)phenyl]methyl]harnstoff-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)

ASK #43711

Chemical Abstract Service Nr.	753491-31-5
Formelstamm	2(C ₈ -H ₁₆ -N ₃ -O ₂ -S) ⁻ 2H ⁺ . Cl-H . (C ₄ -H ₂ -O ₄) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	591.1421
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₉ ClN ₆ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cindunistat-hemihydrochlorid-hemimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	S-(2-Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein-[(2Z)-but-2-endioat]-hydrochlorid (2:1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	S-[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-[(2Z)-2-butendioat]-hydrochlorid (2:1:1); Cindunistat-hydrochlorid-maleat (2:1:1); Cindunistat-hydrochlorid-maleat

ASK #43714

Chemical Abstract Service Nr.	1276030-80-8
Formelstamm	C ₁₉ -H ₃₀ -N ₅ -O ₁₀ -P . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	635.5149
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ N ₅ O ₁₄ P
Vorzugsbezeichnung	Tenofoviridisoproxilmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L44,v.L82RG)
2. Bezeichnung	Di(propan-2-yl){[(((2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl)phosphonoyl]bis(oxymethylen)}bis(carbonat)-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2Z)-2-Butendisäure--Bis{[(isopropoxycarbonyl)oxy]methyl}-{[[(2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)-2-propanyl]oxy]methyl}phosphonat (1:1)

ASK #43717

Chemical Abstract Service Nr.	620-67-7
Molgewicht	428.6026
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Triheptanoïn
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	DrugInfo; CAS; Orph.Desig.:FDA; Orph.Desig.:EU; ChemIDplus; ChemSpider; Pharmavista; ICTRP; GlnAS; AdisInsight; EUCTR; PubChem; MeSH; EINECS; EUTCT; RTECS; INCI; MAR2017; USAN; USNCT; GSBL
2. Bezeichnung	Propan-1,2,3-triyltriheptanoat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glycerintriheptanoat; Trioenanthin; Glyceroltrisheptanoat; Triheptylin; Glycerintrisheptanoat; Trioenanthoin; 1,2,3-Propantriyl-triheptanoat; 1,2,3-Tri-O-oenanthoylglycerin; Triönanthoin; Glycerintrioenanthat; Propan-1,2,3-triyltrisheptanoat; Heptansäure-1,2,3-propantriylester; Heptansäuretriglycerid

ASK #43718

Chemical Abstract Service Nr.	1691249-45-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1651179-04-2
Molgewicht	471.5509
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Zanubrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; MedKoo
2. Bezeichnung	(7S)-2-(4-Phenoxyphenyl)-7-[1-(prop-2-enoyl)piperidin-4-yl]-4,5,6,7-tetrahydropyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-7-(1-Acryloylpiperidin-4-yl)-2-(4-phenoxyphenyl)-4,5,6,7-tetrahydropyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-carboxamid
ASK #43719	
Formelstamm	C ₂₆ -H ₂₆ -N ₆ -O ₃ . 2 Cl-H
Molgewicht	543.4449
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Poseltinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	N-[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]furo[3,2-d]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[3-[[2-[4-(4-Methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]furo[3,2-d]pyrimidin-4-yl]oxy]phenyl]acrylamid-dihydrochlorid
ASK #43720	
Formelstamm	C ₂₆ -H ₂₆ -N ₆ -O ₃ . 2 Cl-H . 3 H ₂ -O
Molgewicht	597.4908
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Poseltinibdihydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	N-[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]furo[3,2-d]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid-hydrochlorid (1:2) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[3-[[2-[4-(4-Methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]furo[3,2-d]pyrimidin-4-yl]oxy]phenyl]acrylamid-dihydrochlorid-Trihydrat; Poseltinibdihydrochlorid-Trihydrat
ASK #43721	
Chemical Abstract Service Nr.	2416824-55-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	328404-18-8
Molgewicht	167000

Bruttoformel	C ₃₇₆₇ H ₅₇₀₅ N ₉₈₇ O ₁₁₀₇ S ₃₃
Vorzugsbezeichnung	Alunacedase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	QSTIEEQAKT FLDKFNHEAE DLFYQSSLAS WNYNTNITEE NVQNMNAGD KWSAFLKEQS TLAQMYPLQE IQNLTVKLQL QALQQNGSSV LSEDKSKRLN TILNTMSTIY STGKVCNPDN PQECLLLEPG LNEIMANSLD YNERLWAWES WRSEVGKQLR PLYEEYVVLK NEMARANHYE DYGDYWRGDY EVNGVDGYDY SRGQLIEDVE HTFEEIKPLY EHLHAYVRK LMNAYPSYIS PIGCLPAHLL GDMWGRFWTN LYSLTVPFGQ KPNIDVTDAM VDQAWDAQRI FKEAEKFFVS VGLPNMTQGF WENSMLTDPG NVQKAVCHPT AWDLGKGDFFR ILMCTKVTMD DFLTAHHEMG HIQYDMAYAA QPFLLRNGAN EGFHEAVGEI MSLSAATPKH LKSIGLLSPD FQEDNETEIN FLLKQALTIV GTLPFTYMLE KWRWMVFKGE IPKDQWMKKW WEMKREIVGV VEPVPHDETY CDPASLFHVS NDYSFIRYYT RTLYQFQFQE ALCQAAKHEG PLHKCDISNS TEAGQKLFNM LRLGKSEPWT LALENNVGAK NMNVRPLLNY FEPLFTWLKD QNKNSFVGWS TDWSPYADQS IKVRISLKSA LGDKAYEWNND NEMYLFRSSV AYAMRQYFLK VKNQMILFGE EDVRVANLKP RISFNFFVTA PKNVSDIIPR TEVEKAIRMS RSRINDAFRL NDNSLEFLGI QPTLGPPNPQ PVS, 116,124:327,344:513,525-Tris(disulfid), ⁴ N ^{1.357} ,N ^{1.361} ,O ^{5.358} ,O ^{5.385} -Zink(2+)-Komplex (1:1), 36,73,86,305,415,529-Asn- <i>N</i> ⁴ - und in Spuren 673-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit überwiegend di- und triantennären sialylierten komplexen Glycanen, 704-Ser- <i>O</i> ³ - und/oder 713-Thr- <i>O</i> ³ -glycosyliert mit mono- und disialylierten Disacchariden, überwiegend Gln1>Glp-modifiziert, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Angiotensin-konvertierendes Enzym 2 (human)-(1-723)-Peptid, rekombinant; rhACE2-(1-723)-Peptid; rekombinante humane Angiotensin-konvertierendes Enzym 2-Extrazellulärdomäne
ASK #43725	
Chemical Abstract Service Nr.	1354012-90-0
Formelstamm	2(C20-H17-F-N-O4) ⁻ Ca2+
Molgewicht	748.7814
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₄ CaF ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Vidofludimus-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	2-[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[[[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]carbonyl]-1-cyclopenten-1-carbonsäure-Calciumsalz (2:1); Vidofludimus-Calcium; 2-(3-Fluor-3'-methoxybiphenyl-4-ylcarbamoyl)cyclopent-1-encarbonsäure-Calciumsalz (2:1); 2-[N-(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #43726	
Formelstamm	2(C20-H17-F-N-O4) ⁻ Ca2+ . 2 H2O
Molgewicht	784.8119
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₄ CaF ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Vidofludimus-Hemicalcium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	2-[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[N-(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure-Calciumsalz-Hydrat (2:1:2); 2-(3-Fluor-3'-methoxybiphenyl-4-ylcarbamoyl)cyclopent-1-encarbonsäure-Calciumsalz-Hydrat (2:1:2); Vidofludimus-Calcium-Dihydrat;

2-[[[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]carbonyl]-1-cyclopenten-1-carbonsäure-Calciumsalz-Hydrat (2:1:2)

ASK #43727

Chemical Abstract Service Nr.	1934255-39-6
Formelstamm	(C990-H1528-N262-O300-S7) (C61-H99-N7-O17) n(C2-H4-O), n = ca. 800-1000, M = ca. 63 kg/mol (MALDI-TOF-MS)
Molgewicht	22100
Vorzugsbezeichnung	Lonapegsomatropin
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	FPTIPLSRFL DNAMLRAHRL HQLAFDTYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LUYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED G QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter <i>Escherichia coli</i> , mono- <i>N</i> ⁶ -[({5-(bis{6-[(1-{3-[(3-{2,3-bis[-methoxypoly(oxyethylen) _n - -yl]propoxy}propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl}hexyl)amino)-1-[4-({[3-(dimethylamino)propyl](methyl)carbamo Lys70, Lys140, Lys145 (je ca. 10 %), Lys41, Lys168 und Lys172 (je <5 %), n = ca. 200-250
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[158(38,70,140,145)]Lys-N(6)-[({5-(Bis{6-[(1-{3-[(3-{2,3-bis[omega-methoxypoly(oxyethylen)-alpha-yl]propoxy}propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl}hexyl)amino)-1-[4-({[3-(dimethyl

ASK #43730

Chemical Abstract Service Nr.	1792180-81-4
Molgewicht	285.3443
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Ritlecitinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-({(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[(7 <i>H</i> -Pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2-methylpiperidin-1-yl}prop-2-en-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-({(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Methyl-5-[(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl}prop-2-en-1-on

ASK #43731

Chemical Abstract Service Nr.	2192215-81-7
Formelstamm	C15-H19-N5-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	457.5459
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ritlecitinibtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L83,v.L18)
2. Bezeichnung	1-({(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[(7 <i>H</i> -Pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2-methylpiperidin-1-yl}prop-2-en-1-on-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-({(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Methyl-5-[(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl}prop-2-en-1-on-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)

ASK #43732

Chemical Abstract Service Nr.	1883299-62-4
--------------------------------------	--------------

Molgewicht	389.4025
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ F ₂ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Brepocitinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i>)-2,2-Difluorocyclopropyl](3-{2-[(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)amino]pyrimidin-4-yl}-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-8-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43733	
Chemical Abstract Service Nr.	2140301-96-6
Formelstamm	C18-H21-F2-N7-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	561.6041
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ F ₂ N ₇ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Brepocitinibtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L83,v.L18)
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i>)-2,2-Difluorocyclopropyl](3-{2-[(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)amino]pyrimidin-4-yl}-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-8-yl)methanon-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43735	
Chemical Abstract Service Nr.	1609392-27-9
Formelstamm	C20-H19-(2)H3-N8-O3 (M = 425.4590 g/mol)
Molgewicht	425.4597
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Deucravacitinib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	6-(Cyclopropanecarboxamido)-4-[2-methoxy-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl)anilino]- <i>N</i> -(² H ₃)methylpyridazin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43736	
Chemical Abstract Service Nr.	1609392-28-0
Formelstamm	C20-H19-(2)H3-N8-O3 . Cl-H (M = 461.9199 g/mol)
Molgewicht	461.9206
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClN ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Deucravacitinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	6-(Cyclopropanecarboxamido)-4-[2-methoxy-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl)anilino]- <i>N</i> -(² H ₃)methylpyridazin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43739	

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	664.7965
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₄ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Fenebrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	MedKoo; EUTCT
2. Bezeichnung	(6 ² S)-2 ³ -(Hydroxymethyl)-1 ⁷ ,1 ⁷ ,3 ¹ ,6 ² -tetramethyl-1 ³ ,1 ⁴ ,1 ⁷ ,1 ⁸ -tetrahydro-4-aza-1(2)-cyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-a]pyrazina-6(1,4)-piperazina-2(2,4),3(3,5),5(2,5)-tripyridina-7(3)-oxetanaheptaphan-1 ¹ (1 ⁶ H),3
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3'-(Hydroxymethyl)-1-methyl-5-({5-[(2S)-2-methyl-4-(oxetan-3-yl)piperazin-1-yl]pyridin-2-yl}amino)-6-oxo-1,6-dihydro[3,4'-bipyridin]-2'-yl]-7,7-dimethyl-3,4,7,8-tetrahydro-2H-cyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-a] 2-[3'-(Hydroxymethyl)-1-methyl-5-({5-[(2S)-2-methyl-4-(3-oxetanyl)-1-piperazinyl]-2-pyridinyl}amino)-6-oxo-1,6-dihydro-3,4'-bipyridin-2'-yl]-7,7-dimethyl-3,4,7,8-tetrahydro-2H-cyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-a]
ASK #43740	
Chemical Abstract Service Nr.	1841136-73-9
Formelstamm	(C172-H273-N24-O55)5 ⁻ 5H ⁺
Molgewicht	3562.1755
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₇₈ N ₂₄ O ₅₅
Vorzugsbezeichnung	Zilucoplan
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	N ^{6.1} ,C ^{4.6} -Anhydro[<i>N</i> -acetyl-L-lysyl-L-valyl-L- -glutamyl-L-arginyl-L-phenylalanyl-L- -aspartyl- <i>N</i> -methyl-L- -aspartyl-L- <i>tert</i> -leucyl-L-tyrosyl-L-7-azatryptophyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-prolyl-L-2-cyclohexylglycyl-
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ac-Lys-Val-Glu-Arg-Phe-Asp-N-MeAsp-Tle-Tyr-7-azaTrp-Glu-Tyr-Pro-Chg-N(6)-{N-hexadecanoyl-gammaGlu-NH-[CH-CH-O]-CH-CH-CO}Lys-OH 1,6-lactam, Tle = L- <i>tert</i> -Leu, Chg = L-2-cyclohexyl-Gly
ASK #43741	
Formelstamm	(C172-H273-N24-O55)5 ⁻ H ⁺ 4Na ⁺
Molgewicht	3650.1096
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₇₄ N ₂₄ Na ₄ O ₅₅
Vorzugsbezeichnung	Zilucoplan-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	N ^{6.1} ,C ^{4.6} -Anhydro[<i>N</i> -acetyl-L-lysyl-L-valyl-L- -glutamyl-L-arginyl-L-phenylalanyl-L- -aspartyl- <i>N</i> -methyl-L- -aspartyl-L- <i>tert</i> -leucyl-L-tyrosyl-L-7-azatryptophyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-prolyl-L-2-cyclohexylglycyl- (1:4)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ac-Lys-Val-Glu-Arg-Phe-Asp-N-MeAsp-Tle-Tyr-7-azaTrp-Glu-Tyr-Pro-Chg-N(6)-{N-hexadecanoyl-gammaGlu-NH-[CH-CH-O]-CH-CH-CO}Lys-OH 1,6-lactam-Natriumsalz (1:x) y HO, Tle =

L-tert-Leu, Chg = L-2-cyclohexyl-Gly

ASK #43742

Chemical Abstract Service Nr.	19608-29-8
Molgewicht	402.5238
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Clascoteron
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	(21-Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-yl)propanoat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	21-Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylpropionat; Cortexolon-17alpha-propionat; Cortodoxon-17-propionat; Cortodoxon-17alpha-propionat; Cortexolon-17-propionat; 17,21-Dihydroxypregn-4-en-3,20-dion-17-propionat

ASK #43743

Chemical Abstract Service Nr.	2119669-71-3
Formelstamm	C20-H18-Cl-F2-N5-O3 . Cl-H
Molgewicht	486.2994
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ Cl ₂ F ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Asciminibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(Chlordifluormethoxy)phenyl]-6-[(3 <i>R</i>)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl]-5-(1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)pyridin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #43744

Chemical Abstract Service Nr.	1426698-88-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1831959-92-2
Molgewicht	432.8791
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClFN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Parsaclisib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-4-{3-[(1 <i>S</i>)-1-(4-Amino-3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl)ethyl]-5-chlor-2-ethoxy-6-fluorphenyl}pyrrolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43745

Chemical Abstract Service Nr.	1995889-48-9
Formelstamm	C20-H22-Cl-F-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht	469.34
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ Cl ₂ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Parsaclisibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L79)	
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-4-{3-[(1 <i>S</i>)-1-(4-Amino-3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl)ethyl]-5-chlor-2-ethoxy-6-fluorphenyl}pyrrolidin-2-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43746	
Formelstamm	C20-H22-Cl-F-N6-O2 . Cl-H . x H2-O
Molgewicht	487.3559
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ Cl ₂ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Parsacalisibhydrochlorid x H ₂ O
International Nonproprietary Name (INN.L79)	
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-4-{3-[(1 <i>S</i>)-1-(4-Amino-3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl)ethyl]-5-chlor-2-ethoxy-6-fluorphenyl}pyrrolidin-2-on-hydrochlorid (1:1) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Parsacalisibhydrochlorid-Hydrat
ASK #43747	
Chemical Abstract Service Nr.	1966111-35-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2099039-53-7
Formelstamm	(C828-H1307-N229-O245-S12)2 [C4-H8-O (C2-H4-O) _n] _x , n = ca. 113, x = 1, 2 (1:1)
Molgewicht	37600
Bruttoformel	C ₈₂₈ H ₁₃₀₇ N ₂₂₉ O ₂₄₅ S ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Pegilodecakin
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USAN; DrugInfo
2. Bezeichnung	MSPGQGTQSE NSCTHFPGNL PNMLRDLRDA FSRVKTFFQM KDQLDNLLK ESLEDFKGY LGCQALSEMI QFYLEEVMPO AENQDPDIKA HVNSLGENLK TLRLRLRRCH RFLPCENKSK AVEQVKNAFN KLQEKGIYKA MSEFDIFINY IEAYMTMKIR N, 13,109:63,115-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von <i>Escherichia coli</i> , N ²⁻¹ -mono- und N ²⁻¹ ,N ²⁻¹ -bis{3-[-methoxypoly(oxyethylen) _n - -yl]propyl}-substituiert (je ca. 50 %), n = ca. 113
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-terminal pegyliertes [1]N-L-Methionyl-Interleukin 10 (human) (IL10)-Dimer: N-{3-[omega-Methoxypoly(oxyethylen)-alpha-yl]propyl}-L-methionyl-interleukin 10 (human)-Homodimer (nicht-kovalent), hergestellt mit rekombinanten <i>Escherichia coli</i> -Bakterien; M SPGQGTQSEN SCTHFPGNLP NMLRDLRDAF SRVKTFFQMK DQLDNLLKESLLEDFKGYL GCQALSEMIQ FYLEEVMPOA ENQDPDIKAH VNSLGENLKT LRLRLRRCHR FLPCENKSKA VEQVKNAFNK LQEKGIYKAM SEFDIFINYI EAYMTMKIRN, 12,108:62,114-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von <i>Escherichia coli</i> , N(2.0)-mono- und N(2.0),N(2.0')-bis{3-[omega-methoxypoly(oxyethylen)-alpha-yl]propyl}-substituiert (je ca. 50 %)
ASK #43759	
Chemical Abstract Service Nr.	104746-03-4
Molgewicht	254.2839
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(<i>R</i>)-Licarbazepin

International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(10 <i>R</i>)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-MHD; Eslicarbazepin-(<i>R</i>)-Enantiomer; (<i>R</i>)-10-Monohydroxy-dihydrocarbamazepin

ASK #43761

Chemical Abstract Service Nr.	640725-71-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	642075-46-5
Formelstamm	C15-H24-N4-O6 . 2 Cl-H
Molgewicht	429.2961
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ Cl ₂ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Valopicitabindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	2'- <i>C</i> -Methyl-3'- <i>O</i> - <i>L</i> -valylcytidin-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Val-mCyd 2HCl; 2'- <i>C</i> -Methyl-3'- <i>O</i> - <i>L</i> -valylcytidindihydrochlorid

ASK #43763

Chemical Abstract Service Nr.	7759-35-5
Molgewicht	370.4819
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Segesteronacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	16-Methyliden-3,20-dioxo-19-norpregn-4-en-17-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	16-Methylen-3,20-dioxo-19-norpregn-4-en-17-yl-acetat; 17-(Acetyloxy)-16-methylen-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 17-Hydroxy-16-methylen-19-norpregn-4-en-3,20-dion-acetat; 17-Acetoxy-16-methyliden-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 17-Acetoxy-16-methylen-19-norprogesteron

ASK #43764

Chemical Abstract Service Nr.	486459-71-6
Formelstamm	C16-H15-F6-N5-O . Cl-H
Molgewicht	443.7746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClF ₆ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Sitagliptinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-hydrochlorid (1:1)

[illegible]

Bruttoformel	C ₃₆₁ H ₄₁₁ N ₁₄₁ Na ₃₆ O ₂₆₂ P ₃₆
Vorzugsbezeichnung	Tivanisiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>sense</i> -[Adenylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-uridylyl-(1:36)]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3'-5')-[A-A-G-C-G-C-A-U-C-U-U-C-U-A-C-U-U-C-A]Na--(5'-3')-[U-U-C-G-C-G-U-A-G-A-A-G-A-U-G-A-A-G-U]Na (1:1); (1 AAGCGCAUCU UCUACUUCA 19)Na, (1' UGAAGUAGAA GAUGCGCUU 19')Na
ASK #43772	
Chemical Abstract Service Nr.	22541-55-5
Molgewicht	78.96
Bruttoformel	Se
2. Bezeichnung	Selen()-Ion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Selen(4+); Se(4+)
ASK #43783	
Chemical Abstract Service Nr.	1985606-14-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1830312-72-5
Molgewicht	571.5492
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ F ₂ N ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Baloxavirmarboxil
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[(((12aR)-12-[(11S)-7,8-Difluor-6,11-dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yl]-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12a-hexahydro-1H-[1,4]oxazino[3,4-c]pyrido[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl)oxy)methyl](methyl)carbonat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(((12aR)-12-[(11S)-7,8-Difluor-6,11-dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yl]-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12a-hexahydro-1H-[1,4]oxazino[3,4-c]pyrido[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl)oxy)methyl-methylcarbonat
ASK #43784	
Chemical Abstract Service Nr.	1422144-42-0
Formelstamm	C28-H27-N3-O3 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	645.7436
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ N ₃ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Netarsudildimesilat

International Nonproprietary Name	(INN.L75)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	((4-[(2S)-3-Amino-1-(isochinolin-6-ylamino)-1-oxopropan-2-yl]phenyl)methyl)(2,4-dimethylbenzoat)-methansulfonat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methansulfonsäure--4-[(2S)-3-Amino-1-(6-isochinolinylamino)-1-oxo-2-propanyl]benzyl-2,4-dimethylbenzoat (2:1); Netarsudilmesilat; 2,4-Dimethylbenzoesäure-{4-[(2S)-3-amino-1-(isochinolin-6-ylamino)-1-oxopropan-2-yl]phenyl}methylester-bis(methansulfonat)

ASK #43793

Chemical Abstract Service Nr.	1883329-51-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1883329-53-0
Molgewicht	421.512
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Foliglurax
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	JMCMAR(2017)v60.20,p8515-8537:Compd.60; ICTRP; USNCT; PubChem; FDA-SRS; Pharmavista; EUTCT; AdisInsight; EUCTR; CAS; DrugInfo; ChemIDplus
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-[3-(Morpholin-4-yl)propyl]-2-(thieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-6-yl)-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-yliden}hydroxylamin [(<i>E</i>):(<i>Z</i>)-Gleichgewichtsverhältnis gewöhnlich etwa 98:2]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista

ASK #43794

Chemical Abstract Service Nr.	1883329-52-9
Formelstamm	C23-H23-N3-O3-S . 2 Cl-H
Molgewicht	494.4339
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ Cl ₂ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Foligluraxdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-[3-(Morpholin-4-yl)propyl]-2-(thieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-6-yl)-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-yliden}hydroxylamin-hydrochlorid (1:2) [(<i>E</i>):(<i>Z</i>)-Gleichgewichtsverhältnis gewöhnlich etwa 98:2]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #43795

Formelstamm	C23-H23-N3-O3-S . 2 Cl-H . x H ₂ O
Molgewicht	512.449
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Foligluraxdihydrochlorid x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-[3-(Morpholin-4-yl)propyl]-2-(thieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-6-yl)-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-yliden}hydroxylamin-hydrochlorid (1:2) x H ₂ O [x = 0,00-1,44; (<i>E</i>):(<i>Z</i>)-Gleichgewichtsverhältnis gewöhnlich etwa 98:2]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #43796

Chemical Abstract Service Nr.	1202000-62-1
Formelstamm	C27-H36-N2-O5 . H2-S-O4
Molgewicht	566.6636
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ivabradinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ivabradinmonosulfat; Ivabradinhydrogensulfat
ASK #43799	
Chemical Abstract Service Nr.	1388651-30-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1421852-77-8
Molgewicht	437.4387
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ F ₃ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Elenbecestat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; PubMed; EUCTR; ChemIDplus; USNCT; AdisInsight; FDA-SRS; Pharmavista; EUTCT; DrugInfo; ICTRP
2. Bezeichnung	N-{3-[(4aS,5R,7aS)-2-Amino-5-methyl-4a,5-dihydro-4H-furo[3,4-d][1,3]thiazin-7a(7H)-yl]-4-fluorphenyl}-5-(difluormethyl)pyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista[korr]
ASK #43801	
Formelstamm	(C65-H89-N14-O18-S2)3 ⁻ 3H ⁺ . x C2-H4-O2 . y H2-O
Bruttoformel	C ₆₅ H ₉₂ N ₁₄ O ₁₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Edotreotidacetat (1:x) y H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	N-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-histidyl-L-threonine (1:x) y H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Edotreotidacetat-Hydrat
ASK #43802	
Chemical Abstract Service Nr.	321835-55-6
Formelstamm	(C65-H89-N14-O18-S2)3 ⁻ (177)Lu3 ⁺ (M = 1595,5589 g/mol)
Molgewicht	1595.559
Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₉ LuN ₁₄ O ₁₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	(¹⁷⁷ Lu)Lutetiumedotreotid
International Nonproprietary	(INN.L46)

Name

2. Bezeichnung [*S*²,*S*⁷-Cyclo(*N*-[[4,7,10-tris(carboxylato- *O*-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl- ⁴*N*¹,*N*⁴,*N*⁷,*N*¹⁰]acetyl- *O*]-D-phenylalanyl-L-cysteiny-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-*N*¹-[(2*R*,3*R*)-1,3-dihydroxy-2-methylbutyl]-L-prolinamid]

ASK #43803

Chemical Abstract Service Nr.	1647119-61-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2583734-86-3
Molgewicht	946.5777
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₀ ClN ₁₁ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Velmupressin
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	1,5-Anhydro[4-chlor-L-phenylalanyl-3-(thiophen-2-yl)-L-alanyl-L-valyl-L-asparaginy-L-S-(3-carboxypropyl)-L-cysteiny-L-N-[4-(carbamidoylamino)butyl]-L-prolinamid]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,5-Anhydro[4-ClPhe-3-(thiophen-2-yl)Ala-Val-Asn-S-(3-carboxypropyl)Cys-Pro-NH-[CH]-NH-C(=NH)-NH]

ASK #43804

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1647120-04-4
Formelstamm	C42-H60-Cl-N11-O8-S2 . x C2-H4-O2 . y H2-O
Vorzugsbezeichnung	Velmupressinacetat-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	1,5-Anhydro{4-chlor-L-phenylalanyl-3-(thiophen-2-yl)-L-alanyl-L-valyl-L-asparaginy-L-S-(3-carboxypropyl)-L-cysteiny-L-N-[4-(carbamidoylamino)butyl]-L-prolinamid}-acetat (1:x) y H ₂ O, x = 0,3-1,75, y = 0,00-4,57
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Velmupressinacetat (1:x) y HO; Velmupressinacetat-Hydrat (1:x:y); 1,5-Anhydro[4-ClPhe-3-(thiophen-2-yl)Ala-Val-Asn-S-(3-carboxypropyl)Cys-Pro-NH-[CH]-NH-C(=NH)-NH]-acetat (1:x) y HO

ASK #43806

Chemical Abstract Service Nr.	1858268-66-2
Molgewicht	474.4419
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ N ₂ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Fosmetpantotenat
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	Dimethyl[4- <i>ambo</i> -(2 <i>S</i> ,8 <i>R</i>)-8-hydroxy-2,7,7-trimethyl-4,9-dioxo-4-phenoxy-5-oxa-3,10-diaza-4 ⁵ -phosphatridecandioat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

	(2S,4RS,8R)-8-Hydroxy-2,7,7-trimethyl-4,9-dioxo-4-phenoxy-5-oxa-3,10-diaza-4lambda(5)-phosphatridecandisäuredimethylester; Fosmetpantothenat; Methyl-N-[[[(3R)-3-hydroxy-4-[(3-methoxy-3-oxopropyl)amino]-2,2-dimethyl-4-oxobutoxy](phenoxy)phosphoryl]-L-alaninat; Methyl-3-[(2R)-2-hydroxy-4-[[[(S)-1-methoxy-1-oxopropan-2-yl]amino](phenoxy)phosphoryl]oxy]-3,3-dimethylbutanamido]propanoat
ASK #43807	
Chemical Abstract Service Nr.	1366302-52-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1628423-19-7
Formelstamm	(C44-H54-N6-O17)8 ⁻ 8H ⁺
Molgewicht	946.9931
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₂ N ₆ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Gozetotid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	(3S,7S)-22-(3-[[[2-[[[5-(2-Carboxyethyl)-2-hydroxyphenyl]methyl](carboxymethyl)amino]ethyl](carboxymethyl)amino]methyl]-4-hydroxyphenyl)-5,13,20-trioxo-4,6,12,19-tetraazadocosan-1,3,7-tricarbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(26S,30S)-5,7-Bis(carboxymethyl)-3(4),10(6)-dihydroxy-13,20,28-trioxo-5,8,14,21,27,29-hexazaza-3,10(1,3)-dibenzoladotriacontaphan-1,26,30,32-tetracarbonsäure; N-(((1S)-1-Carboxy-5-[(6-[[3-(3-[[[2-[[[5-(2-carboxyethyl)-2-hydroxybenzyl](carboxymethyl)amino]ethyl)(carboxymethyl)amino]methyl]-4-hydroxyphenyl)propanoyl]amino]hexanoyl)amino]pentyl)carbamoyl
ASK #43809	
Chemical Abstract Service Nr.	1906894-20-9
Formelstamm	(C44-H54-N6-O17)8 ⁻ 5H ⁺ (68)Ga3 ⁺
Molgewicht	1011.899
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₉ GaN ₆ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	(⁶⁸ Ga)Galliumgozetotid
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	{N-[(N ⁶ -{6-[3-(3-[[[2-[[[5-(2-Carboxyethyl)-2-hydroxy- O-phenyl]methyl](carboxy- O-methyl)amino- M]ethyl}(carboxy- O-methyl)amino- M]methyl)-4-hydroxy- O-phenyl)propanamido]hexanoyl]-L-lysin-M
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; USAN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,7S)-22-(3-[[[2-[[[5-(2-Carboxyethyl)-2-hydroxyphenyl]methyl](carboxymethyl)amino]ethyl](carboxymethyl)amino]methyl]-4-hydroxyphenyl)-5,13,20-trioxo-4,6,12,19-tetraazadocosan-1,3,7-tricarbonsäure; [(3S,7S)-22-(3-[[[2-[[[5-(2-Carboxyethyl)-2-hydroxy-kappaO-phenyl]methyl](carboxy-kappaO-methyl)amino-kappaN]ethyl](carboxy-kappaO-methyl)amino-kappaN]methyl)-4-hydroxy-kappaO-phenyl)-5,13,20-trioxo-4,6,12,19-tetraazadocosan-1,3,7-tricarbonsäure
ASK #43812	
Chemical Abstract Service Nr.	1771774-68-5
Formelstamm	C19-H21-Cl-F-N3-O4-S . Br-H
Molgewicht	522.8161
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ BrClFN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Danirixinhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L69)	
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3 <i>S</i>)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl)- <i>N'</i> -(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff-hydrobromid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3 <i>S</i>)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl)-3-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff-hydrobromid (1:1)
ASK #43813	
Chemical Abstract Service Nr.	1771774-67-4
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₁ ClF-N ₃ -O ₄ -S . Br-H . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	531.8237
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ BrClFN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Danirixinhydrobromid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name (INN.L69)	
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3 <i>S</i>)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl)- <i>N'</i> -(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff-hydrobromid (1:1) 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3 <i>S</i>)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl)-3-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff-hydrobromid-Hydrat (1:1:0,5); Danirixinhydrobromid-Hemihydrat
ASK #43818	
Chemical Abstract Service Nr.	1204354-40-4
Molgewicht	433.4302
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Radiprodil 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name (INN.L60)	
2. Bezeichnung	2-[4-[(4-Fluorphenyl)methyl]piperidin-1-yl]-2-oxo- <i>N</i> -(2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)acetamid 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[4-(4-Fluorbenzyl)piperidin-1-yl]-2-oxo- <i>N</i> -(2-oxo-2,3-dihydrobenzoxazol-6-yl)acetamid-Dihydrat; 2-[4-(4-Fluorbenzyl)-1-piperidiny]-2-oxo- <i>N</i> -(2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)acetamid-Dihydrat; Radiprodil-Dihydrat
ASK #43819	
Chemical Abstract Service Nr.	811803-05-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1275609-09-0
Molgewicht	397.4723
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Rivoceranib
International Nonproprietary Name INN.L79	
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; Pharmavista; MedKoo; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(1-Cyancyclopentyl)phenyl]-2-[[[(pyridin-4-yl)methyl]amino]pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr.]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Apatinib; N-[4-(1-Cyancyclopentyl)phenyl]-2-[(4-pyridinylmethyl)amino]nicotinamid
ASK #43820	
Chemical Abstract Service Nr.	1218779-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1275609-10-3
Formelstamm	C24-H23-N5-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	493.578
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Rivoceranibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	N-[4-(1-Cyancyclopentyl)phenyl]-2-[(pyridin-4-yl)methyl]amino]pyridin-3-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[4-(1-Cyanocyclopentyl)phenyl]-2-[(4-pyridinylmethyl)amino]-3-pyridincarboxamidmethansulfonat; Methansulfonsäure--N-[4-(1-Cyancyclopentyl)phenyl]-2-[(4-pyridinylmethyl)amino]nicotinamid (1:1); Apatinib '

ASK #43821

Chemical Abstract Service Nr.	1953130-87-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1966991-74-1
Molgewicht	354.3599
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nesolicaftor
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	N-(trans-3-{5-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-1,3,4-oxadiazol-2-yl}cyclobutyl)-3-phenyl-1,2-oxazol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(1r,3r)-3-{5-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-1,3,4-oxadiazol-2-yl}cyclobutyl]-3-phenyl-1,2-oxazol-5-carboxamid

ASK #43822

Chemical Abstract Service Nr.	1291094-73-9
Molgewicht	416.4642
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Licogliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1S)-1,5-Anhydro-1-C-{3-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)methyl]-4-ethylphenyl}-D-glucitol

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S,3R,4R,5S,6R)-2-[3-(2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxin-6-ylmethyl)-4-ethylphenyl]-6-(hydroxymethyl)tetrahydropyran-3,4,5-triol; (1S)-1,5-Anhydro-1-C-[3-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)methyl]-4-ethylphenyl]-D-glucitol; (1S)-1,5-Anhydro-1-C-[3-[(2,3-dihydrobenzo[b][1,4]dioxin-6-yl)methyl]-4-ethylphenyl]-D-glucitol

ASK #43823

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1291095-45-8
Formelstamm	(C23-H28-O7) . 2(C5-H9-N-O2)
Molgewicht	646.7251
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₆ N ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Licogliflozin-Prolin (1:2)
International Nonproprietary Name	(INN.L80,L28)
2. Bezeichnung	L-Prolin--(1S)-1,5-Anhydro-1-C-[3-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)methyl]-4-ethylphenyl]-D-glucitol (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #43837

Chemical Abstract Service Nr.	1224606-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1258299-72-7
Molgewicht	642.0929
Bruttoformel	C ₄₃ H ₇₉ NO ₂
2. Bezeichnung	[(6Z,9Z,28Z,31Z)-Heptatriaconta-6,9,28,31-tetraen-19-yl][4-(dimethylamino)butanoat]
3. Bezeichnung	[(all-Z)-Heptatriaconta-6,9,28,31-tetraen-19-yl][4-(dimethylamino)butanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	DLin-MC3-DMA

ASK #43839

Chemical Abstract Service Nr.	57383-74-1
Formelstamm	(C9-H9-N4-O4) ⁻ H ⁺ . C17-H23-N3-O
Molgewicht	523.5841
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ N ₇ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Acefyllin-Mepyramin
International Nonproprietary Name	(INN.L6,L1)
2. Bezeichnung	(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7H-purin-7-yl)essigsäure-N ¹ -[(4-Methoxyphenyl)methyl]-N ² ,N ² -dimethyl-N ¹ -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mepiphyllin; Mepifilin; Mepifyllin; (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7H-purin-7-yl)essigsäure--N-(4-methoxybenzyl)-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridinyl)-1,2-ethandiamin (1:1); Mepyramin-7-theophyllinacetat (1:1); Mepyramin-7-Theophyllinacetat 1:1

ASK #43841

Chemical Abstract Service Nr.	1935694-88-4
--------------------------------------	--------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1859072-53-9
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₆₀ H ₉₉₂₄ N ₁₇₀₈ O ₂₀₅₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Spartalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; Pharmavista; CAS; NCI.Dict; IMGT/mAb-DB; EUTCT; FDA-SRS; NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLRI SCKGSGYTFT TYWMHWVRQA TGQGLEWMGN IYPGTGGSNF DEKFKNRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCTRWT TGTGAYWGQG TTVTSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTGPS SSLGTKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCKSSQSLL DSGNQKNFLT WYQQKPGQAP RLLIWASTR ESGVPSRFSG SGSGTDFTFT ISSLEAEDAA TTYCQNDYSY PYTFGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen vom CHO-Typ, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #43842

Chemical Abstract Service Nr.	5291-32-7
Molgewicht	199.2469
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Eprenetapopt
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Hydroxymethyl)-2-(methoxymethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methoxymethyl-2-hydroxymethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-on; 2-(Hydroxymethyl)-2-(methoxymethyl)chinuclidin-3-on; 2-(Hydroxymethyl)-2-(methoxymethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-on; 2-Hydroxymethyl-2-methoxymethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-on

ASK #43843

Chemical Abstract Service Nr.	1948232-63-0
Molgewicht	521.5552
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ F ₃ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Filapixant
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	3-[[[(2 <i>R</i>)-4-Methylmorpholin-2-yl]methoxy]-5-(5-methyl-1,3-thiazol-2-yl)- <i>N</i> -{[(1 <i>R</i>)-1-[2-(trifluormethyl)pyrimidin-5-yl]ethyl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43844

Formelstamm	C24-H26-F3-N5-O3-S . C7-H6-O2
Molgewicht	643.6765
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₂ F ₃ N ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Filapixantbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	3-[[<i>(2R)</i> -4-Methylmorpholin-2-yl]methoxy]-5-(5-methyl-1,3-thiazol-2-yl)- <i>N</i> -{[(<i>1R</i>)-1-[2-(trifluormethyl)pyrimidin-5-yl]ethyl]benzamid-benzoat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43845	
Chemical Abstract Service Nr.	1488325-95-6
Molgewicht	603.5895
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ F ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ubrogepant 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	(3' <i>S</i>)- <i>N</i> -[(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-Methyl-2-oxo-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluorethyl)piperidin-3-yl]-2'-oxo-1',2',5,7-tetrahydrospiro[cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-6,3'-pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin]-3-carboxamid 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ubrogepant-Trihydrat
ASK #43848	
Chemical Abstract Service Nr.	2409454-09-5
Formelstamm	(C23-H21-Cl2-F3-N-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	510.3087
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ Cl ₂ F ₃ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Runcaciguat-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-{4-Chlor-3-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-(4-chlorphenyl)-4,4,4-trifluor-3-methylbutanamido]phenyl}-3-cyclopropylpropansäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i>)-3-(4-Chlor-3-[[<i>(2S,3R)</i> -2-(4-chlorphenyl)-4,4,4-trifluor-3-methylbutanoyl]amino]phenyl)-3-cyclopropylpropansäure-Natriumsalz
ASK #43852	
Chemical Abstract Service Nr.	1884461-72-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	298680-25-8; 736982-46-0
Molgewicht	477.5554
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ensifentrin
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[(<i>2E</i>)-9,10-Dimethoxy-4-oxo-2-[(2,4,6-trimethylphenyl)imino]-6,7-dihydro-2 <i>H</i> -pyrimido[6,1- <i>a</i>]isoquinolin-3(4 <i>H</i>)-yl]ethyl)harnstoff

Formelstamm	C23-H21-N5-O3-S . C7-H8-O3-S
Molgewicht	619.7112
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₉ N ₅ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Domatinostattosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L80,v.L18RG)
2. Bezeichnung	(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-{1-[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)benzol-1-sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl}prop-2-enamid-(4-methylbenzol-1-sulfonat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)prop-2-enamid-(4-methylbenzol-1-sulfonat) (1:1); (E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid-p-toluolsulfonat; 4-Methylbenzolsulfonsäure--(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid-p-toluolsulfonat (1:1)

ASK #43860

Formelstamm	C23-H21-N5-O3-S . C7-H8-O3-S . x H2-O, x = 0,0-1,8
Molgewicht	637.726
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₉ N ₅ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Domatinostattosilat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L80,v.L18RG)
2. Bezeichnung	(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-{1-[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)benzol-1-sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl}prop-2-enamid-(4-methylbenzol-1-sulfonat) (1:1) x H ₂ O, x = 0,0-1,8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)prop-2-enamid-(4-methylbenzol-1-sulfonat)-Hydrat (1:1:x); (E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid-p-toluolsulfonat-Hydrat; 4-Methylbenzolsulfonsäure--(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid-p-toluolsulfonat-Hydrat (1:1:x)

ASK #43861

Chemical Abstract Service Nr.	1442472-39-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1783030-16-9
Molgewicht	510.3582
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₁ BrFN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ripretinib
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	N-{4-Brom-5-[1-ethyl-7-(methylamino)-2-oxo-1,2-dihydro-1,6-naphthyridin-3-yl]-2-fluorphenyl}-N-phenylharnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-Brom-5-[1-ethyl-7-(methylamino)-2-oxo-1,2-dihydro-1,6-naphthyridin-3-yl]-2-fluorphenyl]-3-phenylharnstoff

ASK #43867

Chemical Abstract Service Nr.	146062-44-4
Molgewicht	372.4381
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Leriglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-([4-(2-{5-[(1 <i>RS</i>)-1-Hydroxyethyl]pyridin-2-yl}ethoxy)phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-[2-[5-(1-Hydroxyethyl)-2-pyridinyl]ethoxy]benzyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion; 5-[4-[2-(5-(1-Hydroxyethyl)-2-pyridinyl)ethoxy]benzyl]-2,4-thiazolidindion; Hydroxypioglitazon
ASK #43868	
Chemical Abstract Service Nr.	146062-46-6
Formelstamm	C19-H20-N2-O4-S . Cl-H
Molgewicht	408.899
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Leriglitazonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-([4-(2-{5-[(1 <i>RS</i>)-1-Hydroxyethyl]pyridin-2-yl}ethoxy)phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[4-[2-(5-(1-Hydroxyethyl)-2-pyridinyl)ethoxy]benzyl]-2,4-thiazolidindion-hydrochlorid; 5-(4-[2-[5-(1-Hydroxyethyl)-2-pyridinyl]ethoxy]benzyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid (1:1); Hydroxypioglitazonhydrochlorid
ASK #43869	
Chemical Abstract Service Nr.	1404122-92-4
Molgewicht	25928.4838
Bruttoformel	C ₁₁₄₉ H ₁₇₆₈ N ₃₂₄ O ₃₅₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Exebacase
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; CAS; EUTCT; ICTRP; FDA-SRS; EUCTR; ChemIDplus
2. Bezeichnung	TTVNEALNNV RAQVGSGVSV GNGECYALAS WYERMISPDA TVGLGAGVGW VSGAIGDTIS AKNIGSSYNW QANGWTVSTS GPFKAGQIVT LGATPGNPNYG HVVIVEAVDG DRLTILEQNY G GKRYPPVRNY YSAASYRQQV VHYITPPGT V AQSAPNLAGS RSYRETGTMT VTVDALNVRP APNTSGEIVA VYKRGESFDY DTVIDVNGY VVWSYIGGSG KRNYYATGAT KDGKRFGNAW GTFK, hergestellt mit gentechnisch veränderten Kulturen von Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Streptococcus suis-Bakteriophagen-Lysin (Endolysin, Lysozym, Mureinhydrolase, EC 3.2.1.17), gentechnisch hergestellt aus E. coli-Zellkulturen
ASK #43870	
Chemical Abstract Service Nr.	223644-02-8
Formelstamm	C15-H18-F-N3-O2-S . Cl-H
Molgewicht	359.8467
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ ClFN ₃ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Ripasudilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
Zitat Bezeichnung 1	(Pharmavista)
2. Bezeichnung	4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-sulfonyl]isochinolin-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-ylsulfonyl]isochinolin-hydrochlorid; 4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-ylsulfonyl]isochinolin-hydrochlorid (1:1); (4-Fluorisoquinolin-5-yl)[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]-lambda(6)-sulfandion-hydrochlorid (1:1); Ripasudilmonohydrochlorid; (2S)-1-(4-Fluorisoquinolin-5-sulfonyl)-2-methyl-1,4-diazepan-hydrochlorid (1:1)
ASK #43871	
Chemical Abstract Service Nr.	887375-67-9
Formelstamm	C15-H18-F-N3-O2-S . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	395.8772
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ ClFN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ripasudilhydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-sulfonyl]isochinolin-hydrochlorid (1:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Fluorisoquinolin-5-yl)[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]-lambda(6)-sulfandion-hydrochlorid-Hydrat (1:1:2); 4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-ylsulfonyl]isochinolinhydrochloriddihydrat; Ripasudilhydrochlorid-Dihydrat; (2S)-1-(4-Fluorisoquinolin-5-sulfonyl)-2-methyl-1,4-diazepan-hydrochlorid-Hydrat (1:1:2); 4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-ylsulfonyl]isochinolinhydrochlorid-Dihydrat; Ripasudilmonohydrochlorid-Dihydrat
ASK #43890	
Chemical Abstract Service Nr.	1337962-47-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2072117-61-2
Molgewicht	306.1214
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ BrN ₇
Vorzugsbezeichnung	Taminadenant
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	5-Brom-2,6-di(1H-pyrazol-1-yl)pyrimidin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Brom-2,6-di(1H-pyrazol-1-yl)-4-pyrimidinamin; 5-Brom-2,6-bis(1H-pyrazol-1-yl)-4-pyrimidinamin
ASK #43892	
Chemical Abstract Service	875125-19-2

Nr.	
Molgewicht	16779.3821
Bruttoformel	C ₇₂₀ H ₁₁₀₇ N ₁₉₇ O ₂₄₄ S ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Nomacopan
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	DSESDCTGSE PVDAFQAFSE GKEAYVLVRS TDPKARDCLK GEPAGEKQDN TLPVMMTFKN GTDWASTDWT FTLDGAKVTA TLGNLTQNRE VVYDSQSHHC HVDKVEKEVP DYEMWMLDAG GLEVEVECCR QKLEELASGR NQMYPHLKDC, 6,128:38,150:100,129-Tris(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
Zitat Bezeichnung 2	CAS:seq; UniProtKB-Q5YD59:seq
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Komplementfaktor C5 bindendes Speichel-Protein der Zecke Ornithodoros moubata, gentechnisch hergestellt
ASK #43896	
Chemical Abstract Service Nr.	955365-80-7
Molgewicht	500.5954
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Adavosertib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; FDA-SRS; NCI.Thesaurus; USAN; Pharmavista
2. Bezeichnung	1-[6-(2-Hydroxypropan-2-yl)pyridin-2-yl]-6-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]-2-(prop-2-en-1-yl)-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Allyl-1-[6-(1-hydroxy-1-methylethyl)pyridin-2-yl]-6-[[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino]-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on; 2-Allyl-1-[6-(2-hydroxy-2-propanyl)-2-pyridinyl]-6-[[4-(4-methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on
ASK #43897	
Chemical Abstract Service Nr.	1277170-60-1
Molgewicht	509.603
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Adavosertib-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L117); (INN.L79)
2. Bezeichnung	1-[6-(2-Hydroxypropan-2-yl)pyridin-2-yl]-6-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]-2-(prop-2-en-1-yl)-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adavosertib 0.5 HO; 2-Allyl-1-[6-(1-hydroxy-1-methylethyl)pyridin-2-yl]-6-[[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino]-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on-Hemihydrat; 2-Allyl-1-[6-(2-hydroxy-2-propanyl)-2-pyridinyl]-6-[[4-(4-methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on-Hydrat (2:1)

ASK #43899

Chemical Abstract Service Nr.	1370448-25-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2248008-98-0
Formelstamm	(C ₂₈ H ₂₉ N ₄ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	502.5616
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Clesacostat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4-{6-Methoxy-4-[7-oxo-1-(propan-2-yl)-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl]pyridin-2-yl}benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[4-(1-Isopropyl-7-oxo-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl)-6-methoxypyridin-2-yl]benzoesäure

ASK #43900

Chemical Abstract Service Nr.	2334472-62-5
Formelstamm	(C ₂₈ H ₂₉ N ₄ O ₅) ⁻ H ⁺ . C ₄ H ₁₁ N-O ₃
Molgewicht	623.6966
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Clesacostat-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	4-{6-Methoxy-4-[7-oxo-1-(propan-2-yl)-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl]pyridin-2-yl}benzoesäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[4-(1-Isopropyl-7-oxo-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl)-6-methoxypyridin-2-yl]benzoesäure-Aminotris(hydroxymethyl)methan (Tris, Trometamol, Tromethamin)-Salz (1:1)

ASK #43901

Chemical Abstract Service Nr.	2334472-64-7
Formelstamm	(C ₂₈ H ₂₉ N ₄ O ₅) ⁻ H ⁺ . C ₄ H ₁₁ N-O ₃ . 3 H ₂ O
Molgewicht	677.7425
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Clesacostat-Trometamol-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	4-{6-Methoxy-4-[7-oxo-1-(propan-2-yl)-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl]pyridin-2-yl}benzoesäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	4-[4-(1-Isopropyl-7-oxo-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl)-6-methoxypyridin-2-yl]benzoesäure-Aminotris(hydroxymethyl)methan (Tris, Trometamol, Tromethamin)-Salz-Hydrat (1:1:3)
ASK #43902		
	Chemical Abstract Service Nr.	2226130-02-3
	Molgewicht	18640.3569
	Bruttoformel	C ₈₂₄ H ₁₂₉₂ N ₂₁₆ O ₂₇₆
	Vorzugsbezeichnung	Izokibep
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAB-DB; CAS
	2. Bezeichnung	AEAKYAKEAD DAAVEIASLP NLTWDQWYAF IQKLRRDDPSQ SSELLSEAKK LNDSQAPKAS GSLAEAKEAA NAELDSYGVS DFYKRLIDKA KTVEGVEALK DAILAALPGT GGGGSAEAKY AKEADDAAVE IASLPNLTWD QWYAFIQKLRR DDPSQSSELL SEAKKLNDSQ APK, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
	Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2016/113246:Seq.1244
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[Interleukin 17A bindendes Polypeptid Z14253] (1-58)-ASGS-[(V(6)E,L(7)A,R(10)A,K(14)S,Y(20)F,N(23)R,N(26)D,N(27)K,K(35)E,I(38)K,E(40)A)-Protein G (Streptococcus sp. Stamm G148)-Albuminbindungsdomäne 3 (G148-ABD3, G148-GA3) (1-46)] (63-108)-GTGGGGGS-[Interleukin 17A bindendes Polypeptid Z14253] (116-173)-Fusionsprotein
ASK #43906		
	Chemical Abstract Service Nr.	2118349-31-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2161409-32-9
	Molgewicht	144000
	Bruttoformel	C ₆₃₆₀ H ₉₈₄₈ N ₁₆₉₂ O ₂₀₃₀ S ₄₄
	Vorzugsbezeichnung	Lodapolimab
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT; IMGT/mAB-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARSP DYSPYYYYGM DVWGQGTTVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPVSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEA EGAPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQGRVTI SCSGSSSNIG SNTVNWYQQL PGTAPKLLIY GNSNRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCQ SYDSSLSGSV FGGGIKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APAECS, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((22-89,138-197),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M ⁴ -glycosyliert vorwiegend mit fucosylierten komplexen biantennären Oligosacchariden vom CHO-Typ, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]453,[H']453-C-terminales Lysin post-translational gekappt
	Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2017/205213:Seq.10+11; Pat.WO2018/022438:Seq.10+11
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Immunglobulin G1-lambda1, anti-[CD274 (Programmierer-Zelltod-Ligand 1, PDL1, PD-L1, B7 Homolog 1, B7H1) (Homo sapiens)], monoklonaler Antikörper (Homo sapiens); gamma1-Schwerkette (1-453) [Homo sapiens VH (1-123)-IGHG (124-453) (L240A, L241E, G243A, A336S, P337S)]-(226-215')-disulfid mit lambda1-Leichtkette (1'-216') [Homo sapiens V-LAMBDA (1'-111')-IGLC (112'-216')], (232-232":235-235")-Bisdisulfid-Dimer

ASK #43909

Chemical Abstract Service Nr.	2244098-12-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1853142-05-8
Formelstamm	C32-H49-N9-O5 . 3 Cl-H
Molgewicht	749.1716
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₂ Cl ₃ N ₉ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Elamipretidtrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid-hydrochlorid (1:x), x = 1,8-4,0
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH 3HCl; H-D-Arg-Tyr(2,6-Me)-Lys-Phe-NH 3HCl

ASK #43910

Formelstamm	C32-H49-N9-O5 . 3 Cl-H . x H ₂ O
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₂ Cl ₃ N ₉ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Elamipretidtrihydrochlorid x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid-hydrochlorid (1:x) y H ₂ O, x = 1,8-4,0, y = 0,0-3,1
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	H-D-Arg-Tyr(2,6-Me)-Lys-Phe-NH 3HCl xHO; D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH 3HCl xHO

ASK #43911

Chemical Abstract Service Nr.	2160582-57-8
Molgewicht	365.3826
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ FN ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Obafistat
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-8-(3-Fluorbenzol-1-sulfonyl)-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-yl)methanon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-(3-Fluorbenzolsulfonyl)-3-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-carbonyl)-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan

ASK #43914

Chemical Abstract Service Nr.	2779490-23-0
Molgewicht	594.8543
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ ClF ₆ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enuvaptan-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)

2. Bezeichnung	3-({3-(4-Chlorphenyl)-5-oxo-4-[(2 <i>S</i>)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl)-1-[3-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-carboxamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
ASK #43915	
Chemical Abstract Service Nr.	2145062-48-0
Molgewicht	576.839
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ ClF ₆ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enuvaptan
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; ChemIDplus; PubChem; GlnAS
2. Bezeichnung	3-({3-(4-Chlorphenyl)-5-oxo-4-[(2 <i>S</i>)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl)-1-[3-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #43916	
Chemical Abstract Service Nr.	2064121-65-7
Molgewicht	592.9294
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₁ ClF ₄ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Asundexian
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; CAS; ChemIDplus; GlnAS
2. Bezeichnung	4-[(2 <i>S</i>)-2-(4-{5-Chlor-2-[4-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl]phenyl}-5-methoxy-2-oxopyridin-1(2 <i>H</i>)-yl)butanamido]-2-fluorbenzamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-({(2 <i>S</i>)-2-[4-{5-chlor-2-[4-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl]phenyl}-5-methoxy-2-oxopyridin-1(2 <i>H</i>)-yl]butanoyl)amino)-2-fluorbenzamid; (4 <i>S</i>)-2(4)-Chlor-4-ethyl-7(3)-fluor-3(5)-methoxy-3(2),5-dioxo-1(4)-(trifluormethyl)-3(2)H-6-aza-3(4,1)-pyridina-1(1)-[1,2,3]triazola-2(1,2),7(1)-dibenzolaheptaphan-7(4)-carboxamid
ASK #43917	
Chemical Abstract Service Nr.	1801342-60-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1859072-60-8
Bruttoformel	C ₆₃₈₀ H ₉₈₀₈ N ₁₆₈₈ O ₂₀₀₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Cemiplimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	DrugInfo; FDA-SRS; EUTCT; PubMed; CAS; ChemIDplus; USNCT; EUCTR; Pharmavista; AdisInsight; ICTRP; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESQGV LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NFGMTWVRQA PGKGLEWVSG ISGGGRDITYF ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLKGED TAVYYCVKWG NIYFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLG(K) [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDSIT ITCRASLSIN TFLNWWYQKP GKAPNLLIYA ASSLHGGVPS RFGSGSGTD FTLTIRTLQP EDFATYYCQQ SSNTPTFTFGP GTVVDFFRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY

PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
 [H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen vom CHO-Typ, [H,H']Lys444 posttranslational entfernt, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #43920

Chemical Abstract Service Nr.	31008-19-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28115-69-7; 68296-27-5; 78737-48-1
Molgewicht	370.3958
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rel</i> -5-[(1 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aS</i>)-4-(3,4-Dimethoxyphenyl)tetrahydro-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -furo[3,4- <i>c</i>]furan-1-yl]-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol [(1 <i>S</i> ,3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>aR</i>)-Form = (+)-Fargesin (CAS 68296-27-5) und/oder (1 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aS</i>)-Form = (-)-Fargesin (CAS 28115-69-7): Für die dünnstschichtchromatographische Identifizierung von Magnolia-biondii-Blütenknospen gemäß Ph.Eur.-Monographie 2742 ist die absolute Konfiguration der Referenzsubstanz Fargesin <i>R</i> irrelevant.]
3. Bezeichnung	Fargesin
Zitat Bezeichnung 3	KEGG; EP9.3+4(2018)R; ChemIDplus; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; ChemSpider; KNAPSACK; MeSH; CAS; Phpa28.2(2016)R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Planinin; Methylpluviatilol; (+)-Fargesin, (-)-Fargesin oder Fargesin-Enantiomeregemische

ASK #43921

Chemical Abstract Service Nr.	31008-18-1
Molgewicht	416.4642
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₇
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>aR</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aR</i>)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)tetrahydro-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -furo[3,4- <i>c</i>]furan
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; PubChem
3. Bezeichnung	Magnolin
Zitat Bezeichnung 3	EP9.3+4(2018)R; MeSH; CAS; ChemSpider; ChemIDplus; PubChem; KNAPSACK; Phpa28.2(2016)R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(+)-Magnolin; (1 <i>S</i> ,3 <i>aR</i> ,4 <i>S</i> ,6 <i>aR</i>)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)tetrahydro-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -furo[3,4- <i>c</i>]furan; (+)-1alpha-(3,4-Dimethoxyphenyl)-3alpha,4,6,6alpha-tetrahydro-4alpha-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -furo[3,4- <i>c</i>]furan; [1 <i>S</i> -(1alpha,3alpha,4alpha,6alpha)]-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)tetrahydro-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -furo[3,4- <i>c</i>]furan

ASK #43922

2. Bezeichnung	Ganze, getrocknete Blütenknospen von <i>Magnolia biondii</i> Pamp. (syn. <i>Yulania biondii</i> (Pamp.) D.L. Fu)
Zitat Bezeichnung 2	EAB:Def
3. Bezeichnung	Magnolia-biondii-Blütenknospen
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.3(2018)/2742

ASK #43928

Chemical Abstract Service Nr.	1345982-69-5
Formelstamm	(C28-H36-N2-O7-S) ₂ ⁻ 2H ⁺

Molgewicht	546.6755
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Linerixibat
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	MedKoo; EUTCT; CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung	3-(((3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-Butyl-3-ethyl-7-methoxy-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1,4-benzothiazepin-8-yl)methyl)amino)pentandisäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(((3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-Butyl-3-ethyl-7-methoxy-1,1-dioxido-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1,4-benzothiazepin-8-yl)methyl)amino)pentandisäure
ASK #43933	
Chemical Abstract Service Nr.	2097132-94-8
Molgewicht	533.6005
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ FN ₉ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pralsetinib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>cis</i> - <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-[6-(4-Fluor-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)pyridin-3-yl]ethyl}-1-methoxy-4-{4-methyl-6-[(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl}cyclohexan-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-[6-(4-Fluor-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)pyridin-3-yl]ethyl}-1-methoxy-4-{4-methyl-6-[(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl}cyclohexan-1-carboxamid
ASK #43934	
Chemical Abstract Service Nr.	1616113-45-1
Molgewicht	649.6843
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₉ NO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Sibofimloc
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	1-[2,7-Bis(2,6-anhydro-7,8-didesoxy- <i>D</i> -glycero- <i>D</i> -manno-oct-7-initol-8-yl)spiro[fluoren-9,4'-piperidin]-1'-yl]ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,7-Bis{[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-yl]ethinyl}spiro[fluorene-9,4'-piperidin]-1'-yl)ethanon; 1-(2,7-Bis{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)oxan-2-yl]ethinyl}spiro[fluoren-9,4'-piperidin]-1'-yl)ethan-1-on; 1'-Acetyl-2,7-bis(alpha- <i>D</i> -mannopyranosylethinyl)spiro[fluoren-9,4'-piperidin]; 8,8'-(1'-Acetylspiro[fluoren-9,4'-piperidin]-2,7-diyl)bis(2,6-anhydro-7,8-didesoxy- <i>D</i> -glycero- <i>D</i> -manno-oct-7-initol)
ASK #43936	
Chemical Abstract Service Nr.	1802148-05-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2033082-92-5

	Molgewicht	420.4611
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Brensocatib
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	(2S)-N-((1S)-1-Cyan-2-[4-(3-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-5-yl)phenyl]ethyl)-1,4-oxazepan-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43937		
	Molgewicht	438.4763
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Brensocatib 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L83)
	2. Bezeichnung	(2S)-N-((1S)-1-Cyan-2-[4-(3-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-5-yl)phenyl]ethyl)-1,4-oxazepan-2-carboxamid 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Brensocatib-Monohydrat
ASK #43938		
	Chemical Abstract Service Nr.	1352226-88-0
	Molgewicht	412.5086
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₆ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Ceralasertib
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	(R)-Imino(methyl)(1-{6-[(3R)-3-methylmorpholin-4-yl]-2-(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl}cyclopropyl)- ⁶ -sulfanon
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(R)-(Imino)methyl(1-{6-[(3R)-3-methylmorpholin-4-yl]-2-(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl}cyclopropyl)-lambda(6)-sulfanon; (R)-Imino(methyl)(1-{6-[(R)-3-methylmorpholino]-2-(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl}cyclopropyl)-lambda(6)-sulfanon; (R)-Imino-methyl-[1-{6-[(3R)-3-methylmorpholin-4-yl]-2-(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl}cyclopropyl]-oxo-lambda(6)-sulfan
ASK #43942		
	Chemical Abstract Service Nr.	141216-71-9
	Formelstamm	(C ₅ H ₁₀ N-S ₂) ⁻ (201)TI ⁺
	Molgewicht	349.24
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ NS ₂ Tl
	Vorzugsbezeichnung	Thallium(²⁰¹ Tl)ditiocarb

International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	(²⁰¹ Tl)Thallium(1+)-diethylcarbamodithioat
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Diethylcarbamodithioato-kappa(2)S,S')((201)Tl)thallium; (Diethylcarbamodithioato-S,S')thallium-(201)Tl; ((201)Tl)Thallium(I)-diethylcarbamodithioat; (201)TIDDC; (201)Tl-DDC; Thallium-201 DDC
ASK #43944	
Chemical Abstract Service Nr.	2095064-05-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2368192-99-6
Formelstamm	(C27-H26-N-O5) ⁻ H+
Molgewicht	445.507
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Posenacافت
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	8-Methyl-2-(3-methyl-1-benzofuran-2-yl)-5-[(1 <i>R</i>)-1-(oxan-4-yl)ethoxy]chinolin-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43945	
Chemical Abstract Service Nr.	2095064-06-3
Formelstamm	(C27-H26-N-O5) ⁻ Na+
Molgewicht	467.4888
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Posenacافت-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	8-Methyl-2-(3-methyl-1-benzofuran-2-yl)-5-[(1 <i>R</i>)-1-(oxan-4-yl)ethoxy]chinolin-4-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43946	
Chemical Abstract Service Nr.	1073057-20-1
Formelstamm	C18-H25-N3-O2 . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	387.9015
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Saxagliphtinhydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-hydrochlorid (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitrilhydrochloriddihydrat; Saxagliptinhydrochlorid-Dihydrat
ASK #43948	
Chemical Abstract Service Nr.	1373497-18-7
Formelstamm	C18-H19-(2)H6-N-O . Br-H . H2-O (C18-H19-D6-N-O . Br-H . H2-O, M = 376,3614 g/mol)
Molgewicht	376.3616
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Deudextromethorphanhydrobromid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	3-(² H ₃)Methoxy-17-(² H ₃)methyl- <i>ent</i> -morphinan-hydrobromid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Deudextromethorphanmonohydrobromid-Monohydrat; 3-(Trideuteriomethoxy)-17-(trideuteriomethyl)- <i>ent</i> -morphinan-hydrobromid-Monohydrat; 3-[(² H)Methoxy]-17-[(² H)methyl]- <i>ent</i> -morphinan-hydrobromid-Monohydrat; Deudextromethorphanhydrobromid-Monohydrat

ASK #43949	
Chemical Abstract Service Nr.	1448169-71-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1814961-20-0
Molgewicht	418.4485
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Futibatinib
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	1-[(3S)-3-{4-Amino-3-[(3,5-dimethoxyphenyl)ethynyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl}pyrrolidin-1-yl]prop-2-en-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S)-3-{4-Amino-3-[(3,5-dimethoxyphenyl)ethynyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl}-1-(prop-2-enoyl)pyrrolidin; (3S)-1-Acryloyl-3-{4-amino-3-[(3,5-dimethoxyphenyl)ethynyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl}pyrrolidin

ASK #43952	
Chemical Abstract Service Nr.	1446261-44-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1820833-75-7
Molgewicht	298.3149
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Pamiparib
International Nonproprietary Name	INN.L117
Zitat Bezeichnung 1	CAS; PubChem; USAN; ChemIDplus; DrugInfo; EUTCT; AdisInsight; ChemSpider; GInAS; FDA-SRS; Pharmavista
2. Bezeichnung	(10a <i>R</i>)-2-Fluor-10a-methyl-5,8,9,10,10a,11-hexahydro-5,6,7a,11-tetraazacyclohepta[<i>def</i>]cyclopenta[<i>a</i>]fluoren-4(7 <i>H</i>)-on

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(11aR)-2-Fluor-11a-methyl-5,9,10,11,11a,12-hexahydro[1,2]diazepino[3,4,5,6-def]pyrrolo[2,1-a]-beta-carbolin-4(7H)-on; (10aR)-2-Fluor-10a-methyl-5,8,9,10,10a,11-hexahydro-5,6,7a,11-tetraazacyclohepta[1,2,3,4-def]cyclopenta[a]fluoren-4(7H)-on
ASK #43953	
Chemical Abstract Service Nr.	1858211-28-5
Molgewicht	325.3378
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Pamiparib 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L117)
2. Bezeichnung	(10aR)-2-Fluor-10a-methyl-5,8,9,10,10a,11-hexahydro-5,6,7a,11-tetraazacyclohepta[def]cyclopenta[a]fluoren-4(7H)-on 1.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(11aR)-2-Fluor-11a-methyl-5,9,10,11,11a,12-hexahydro[1,2]diazepino[3,4,5,6-def]pyrrolo[2,1-a]-beta-carbolin-4(7H)-on-Sesquihydrat; Pamiparib-Sesquihydrat; (10aR)-2-Fluor-10a-methyl-5,8,9,10,10a,11-hexahydro-5,6,7a,11-tetraazacyclohepta[1,2,3,4-def]cyclopenta[a]fluoren-4(7H)-on-Hydrat (2:3)
ASK #43954	
Chemical Abstract Service Nr.	1015787-98-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1417345-19-7
Molgewicht	353.3968
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Gefapixant
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemSpider; AdisInsight; Pharmavista; PubChem; ChemicalBook; USNCT; EUCTR; DrugInfo; ICTRP; FDA-SRS; GInAS; USAN; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung	5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzol-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-4-isopropyl-2-methoxybenzolsulfonamid; 5-[(2,4-Diamino-5-pyrimidinyl)oxy]-4-isopropyl-2-methoxybenzolsulfonamid; 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzensulfonamid; 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzolsulfonamid
ASK #43955	
Chemical Abstract Service Nr.	2310299-91-1
Formelstamm	C14-H19-N5-O4-S . C6-H8-O7
Molgewicht	545.5203
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N ₅ O ₁₁ S

Vorzugsbezeichnung	Gefapixantcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzol-1-sulfonamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzolsulfonamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); 5-[(2,4-Diamino-5-pyrimidinyl)oxy]-4-isopropyl-2-methoxybenzolsulfonamid-citrat (1:1); 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-4-isopropyl-2-methoxybenzolsulfonamid-citrat (1:1); 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzensulfonamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

ASK #43956

Chemical Abstract Service Nr.	1810051-96-7
Formelstamm	(C16-H16-N6-O10-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	518.4783
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₆ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ancremonam
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	1-(((Z)-[1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-oxo-2-(((3S,4R)-2-oxo-4-[(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)methyl]-1-sulfoazetidin-3-yl)amino)ethyliden]amino)oxy)cyclopropan-1-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(((Z)-[1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-oxo-2-(((3S,4R)-2-oxo-4-[(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)methyl]-1-sulfo-3-azetidiny]amino)ethyliden]amino)oxy)cyclopropan-carbonsäure

ASK #43957

Chemical Abstract Service Nr.	2091840-43-4
Formelstamm	(C16-H16-N6-O10-S2) ²⁻ 2H ⁺ . 3 H2-O
Molgewicht	572.5242
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₆ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ancremonam-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	1-(((Z)-[1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-oxo-2-(((3S,4R)-2-oxo-4-[(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)methyl]-1-sulfoazetidin-3-yl)amino)ethyliden]amino)oxy)cyclopropan-1-carbonsäure 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(((Z)-[1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-oxo-2-(((3S,4R)-2-oxo-4-[(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)methyl]-1-sulfo-3-azetidiny]amino)ethyliden]amino)oxy)cyclopropan-carbonsäuretrihydrat hydrate (1:3); Ancremonam 3HO

ASK #43962

Chemical Abstract Service Nr.	1876467-74-1
Molgewicht	375.427
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₇ O

Vorzugsbezeichnung	Elimusertib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2-[(3 <i>R</i>)-3-Methylmorpholin-4-yl]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-8-(1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)-1,7-naphthyridin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(3 <i>R</i>)-3-Methyl-4-morpholinyl]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-8-(1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)-1,7-naphthyridin; 2-[(3 <i>R</i>)-3-Methyl-4-morpholinyl]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-8-(1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-1,7-naphthyridin
ASK #43963	
Chemical Abstract Service Nr.	1312691-33-0
Molgewicht	344.3866
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Mivavotinib
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	6-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Aminocyclohexyl]amino]-7-fluor-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyridin-3-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN
ASK #43964	
Chemical Abstract Service Nr.	1952251-25-0
Formelstamm	C17-H21-F-N6-O . C6-H8-O7
Molgewicht	536.5102
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ FN ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Mivavotinibcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	6-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Aminocyclohexyl]amino]-7-fluor-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyridin-3-on-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäure--6-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-aminocyclohexyl]amino]-7-fluor-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyridin-3-on (1:1)
ASK #43969	
Chemical Abstract Service Nr.	33703-08-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1980026-53-6; 20270-50-2; 609809-50-9
Molgewicht	398.6196
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₆ O ₄
2. Bezeichnung	Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -alkyl)hexandioat [Hauptkomponente: Bis(3,5,5-trimethylhexyl)hexandioat (CAS 20270-50-2)]
3. Bezeichnung	Diisononyladipat
Zitat Bezeichnung 3	UBA-WGK; GESTIS; IGS; ROMP2018; GSBL

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Bis(3,5,5-trimethylhexyl)adipat; Bis(3,5,5-trimethylhexyl)hexandioat; Adipinsäurediisononylester; DINA; Hexandisäurebis(3,5,5-trimethylhexyl)ester; Hexandisäurediisononylester; Diisononylhexandioat

ASK #43973

Chemical Abstract Service Nr.	29557-51-5
Molgewicht	351.4617
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₈ NO ₄ P
2. Bezeichnung	Dodecyl[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
3. Bezeichnung	O-Dodecylphosphocholin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Dodecyl[2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; Dodecylphosphocholin; Dodecyl-Homolog von Miltefosin; Tetranormiltefosin

ASK #43976

Chemical Abstract Service Nr.	53833-85-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20777-54-2
Molgewicht	194.2701
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	(1S,3R,5S)-4-Methyliden-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan-3-yl-acetat
3. Bezeichnung	cis-Sabinylacetat
Zitat Bezeichnung 3	HAB-R[unpubl.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1S,3R,5S)-1-Isopropyl-4-methylenbicyclo[3.1.0]hex-3-ylacetat; (1S,3R,5S)-1-Isopropyl-4-methylenbicyclo[3.1.0]hex-3-yl-acetat; Essigsäure-(1S,3R,5S)-thuj-4(10)-en-3-ylester; Sabinylacetat

ASK #43983

Chemical Abstract Service Nr.	2159103-66-7
Molgewicht	416.3319
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ F ₃ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Navocaptor
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5-{3-Amino-5-[4-(trifluormethoxy)benzol-1-sulfonyl]pyridin-2-yl}-1,3,4-oxadiazol-2-yl)methanol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43984

Chemical Abstract Service Nr.	1948266-37-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1200163-85-4; 1224565-55-2
Formelstamm	(C223-H262-N74-O115-P22-S22)22 ⁻ 22H ⁺
Molgewicht	7227.9206

Bruttoformel	C ₂₂₃ H ₂₈₄ N ₇₄ O ₁₁₅ P ₂₂ S ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Tilsotolimod
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; ChemIDplus; AdisInsight; USAN; CAS; NCI.Thesaurus; EUTCT; Pharmavista; DrugInfo; ICTRP; GlnAS
2. Bezeichnung	<i>O,O'-(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(hydrogen-all-P-ambo-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-7-carba-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thio</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis[[1-11]undeca-2'-desoxy-[3,7,11]tri-7-carba-[1-11]undeca-P-thio(TCGAACGTTC G)]-3',3'''-[O,O'-(2-hydroxypropan-1,3-diyl)bis(hydrogenphosphorothioat)]
ASK #43985	
Chemical Abstract Service Nr.	2089768-67-0
Formelstamm	(C223-H262-N74-O115-P22-S22)22 ⁻ 22Na ⁺
Molgewicht	7711.5209
Bruttoformel	C ₂₂₃ H ₂₆₂ N ₇₄ Na ₂₂ O ₁₁₅ P ₂₂ S ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Tilsotolimod-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>O,O'-(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(hydrogen-all-P-ambo-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-7-carba-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenilyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thio</i> (1:22)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis[[1-11]undeca-2'-desoxy-[3,7,11]tri-7-carba-[1-11]undeca-P-thio(TCGAACGTTC G)]-3',3'''-[O,O'-(2-hydroxypropan-1,3-diyl)bis(hydrogenphosphorothioat)]-Natriumsalz (1:22)
ASK #43986	
Chemical Abstract Service Nr.	544-31-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1451152-25-2
Molgewicht	299.4919
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Palmidrol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	NCI.Thesaurus; EUTCT; KEGG; JCIinTrialsPat(2016)v1.1,p1-3; USMI14; CAS; Pharmavista; MeSH; FDA-SRS; IGS; DrugInfo; UBA-WGK; GlnAS; NIST; Negwer; INCI.syn; PubChem; GSBL; ChemIDplus; ChemSpider; MAR2018; EINECS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Hydroxyethyl)hexadecanamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

2-(Palmitoylamino)ethanol; Palmitinsäuremonoethanolamid; um-PEA; Palmitinsäure-beta-hydroxyethylamid; Palmitoylethanolamid; N-Palmitoylethanolamin; 2-Palmitamidoethanol; N-(2-Hydroxyethyl)palmitamid; PEA; PEA-um; 2-Palmitoylaminoethanol; N-(2-Hydroxyethyl)hexadecansäureamid; Palmitoyl-EA

ASK #43987

**Chemical Abstract
Service Nr.**

2170507-65-8

Formelstamm

(C210-H280-N66-O114-P17-S12)17⁻ 17H⁺

Molgewicht

6481.3129

Bruttoformel

C₂₁₀H₂₉₇N₆₆O₁₁₄P₁₇S₁₂

Vorzugsbezeichnung

Tadnersen

**International
Nonproprietary
Name**

INN.L86

Zitat Bezeichnung 1

EUTCT

2. Bezeichnung

all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidyl-(3' 5')

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[1-4,13-18]Decakis-2'-(2-methoxyethoxy)-[2-5,9,11,13,16,18]nona-5-methyl-[1,4-12,16,17]dodeca-P-thio-d(GCCCCTAGCG CGCGACTC); 5'-G(moe)p(S)mC(moe)-mC(moe)-mC(moe)p(S)mCp(S)Tp(S)/A

ASK #43988

**Chemical Abstract
Service Nr.**

2328213-31-4

Formelstamm

(C210-H280-N66-O114-P17-S12)17⁻ 17Na⁺

Molgewicht

6855.004

Bruttoformel

C₂₁₀H₂₈₀N₆₆Na₁₇O₁₁₄P₁₇S₁₂

Vorzugsbezeichnung

Tadnersen-Natrium

**International
Nonproprietary Name**

(INN.L86)

2. Bezeichnung

all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidyl-(3' 5') (1:17)

Zitat Bezeichnung 2

(INN.CN)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[1-4,13-18]Decakis-2'-(2-methoxyethoxy)-[2-5,9,11,13,16,18]nona-5-methyl-[1,4-12,16,17]dodeca-P-thio-d(GCCCCTAGCG CGCGACTC)-Natriumsalz (1:17); 5'-G(moe)p(S)mC(moe)-mC(moe)-mC(moe)p(S)mCp(S)Tp(S)Ap(S)Gp(S)mCp(S)Gp(S)mCp(S)Gp(S)mC(moe)-G(moe)-A(moe)-mC(moe)p(S)mU(moe)p(S)mC(moe)-3' Na: m = 5-methyl; (moe) = ribo-2'-O-(2-methoxyethyl); - = -PO(OH)-; p(S) = -PS(OH)-; 5' d(G^{*}-(Me)C^{*}(Me)C^{*}-(Me)C-T-A-G-(Me)C-G-(Me)C-G-(Me)C^{*}G^{*}A^{*}(Me)C^{*}-(Me)U^{*}-(Me)C^{*}) 3' 17Na(+), (Me) = 5-methyl, = -PO(OH)-, - = -PS(OH), * = 2'-O-(2-methoxyethyl) (MoE)-ribosyl

ASK #43991

**Chemical Abstract
Service Nr.**

202011-67-4

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

9024-97-9

Formelstamm

[(C1964-H2992-N520-O589-S11)4⁻ 2Mn2⁺]6 (M = 262646,9578 g/mol)

Molgewicht	261000
Bruttoformel	C ₁₉₆₁ H ₂₉₉₁ N ₅₁₉ O ₅₈₈ S ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Reloxaliase
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; AdisInsight; NCI.Thesaurus; Pharmavista; FDA-SRS; GlnAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	MKKQNDIPQP IRGDKGATVK IPRNIERDRQ NPDMLVPPET DHGTVSNMKF SFS DTHNRLE KGGYAREVTV RELPISENLA SVNMRKPGA IRELHWHKEA EWAYMIYGSA RVTIVDEKGR SFIDDVGEGLD LWYFPSGLPH SIQALEEGAE FLLVFDDGSF SENSTFQLTD WLAHTPKEVI AANFGVTKEE ISNLPGKEY IFENQLPGSL KDDIVEGPNG EYPYPFTYRL LEQEPIESEGLDLGKDFTDV LSKEKHPVVK KKCSK, [383]Cys-S-Cystein-S-yl-Derivat (zum Schutz gegen Polymerisation), ⁴ 95,97,101,140: ⁴ 273,275,280,319-Dimangan(2+)-Komplex, nicht glycosyliert, nicht-kovalentes Hexamer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
Zitat Bezeichnung 2	(CAS); (UniProtKB:O34714); (INN.SF)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxalat-Decarboxylase (OxdC, EC=4.1.1.2, Gen yvrK von Bacillus subtilis), Hexamer, hergestellt mit Escherichia coli

ASK #43992

Chemical Abstract Service Nr.	2025360-90-9
Molgewicht	349.812
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Arazasetron
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; Pharmavista; EUTCT; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-8-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-8-carboxamid; (R)-Azasetron; R-Azasetron; (+)-Azasetron

ASK #43993

Chemical Abstract Service Nr.	2025360-91-0
Formelstamm	C17-H20-Cl-N3-O3 . C6-H6-O3-S
Molgewicht	507.987
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ ClN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Arazasetronbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L80,v.L22)
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-8-carboxamid-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzolsulfonsäure--N-[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-8-carboxamid (1:1); R-Azasetron-Besilat

ASK #43994

Chemical Abstract Service Nr.	123040-69-7
--------------------------------------	-------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	123039-99-6; 197068-87-4
Molgewicht	349.812
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Azasetron
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	USEPACompTox; GSBL; MAR2018; ChemIDplus; NCI.Thesaurus; AdisInsight; DrugInfo; ChemSpider; MeSH; CAS; USMI14; Negwer; PubChem; GlnAS; Pharmavista; KEGG; FDA-SRS; (JAN); USEPA-ACToR; Hager2017; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(3<i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2<i>H</i>-1,4-benzoxazin-8-carboxamid</i>
ASK #45004	
Chemical Abstract Service Nr.	31512-74-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104709-19-5; 123119-55-1; 137397-25-2; 159534-88-0; 1681012-08-7; 37263-28-8; 53466-75-4
Formelstamm	[(C10-H24-N2-O)2+ . 2Cl] ⁿ . C6-H16-N2
Vorzugsbezeichnung	Polixetoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	Poly[oxyethan-1,2-diyl(dimethyliminio)ethan-1,2-diyl(dimethyliminio)ethan-1,2-diyl-chlorid (1:2)]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Polyquaternium 42; Poly[oxyethylen(dimethyliminio)ethylen(dimethyliminio)ethylen-dichlorid]
ASK #45006	
Vorzugsbezeichnung	Vandefitemcel
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	human differentiation-restricted descendents (DRCs) of bone-marrow-derived adherent stromal cells (MASCs) isolated from adult donor. To obtain DRCs, MASCs were transiently transfected with a DNA plasmid encoding human Notch-1 intracellular domain (NICD) and expanded in growth media. The transfection does not result in permanent incorporation of the gene into the cells, but does result in changes in a number of proteins and in the methylation pattern of the DNA (there is complete loss of recombinant NICD protein and of the plasmid in the final cell population). The transfection changes the nature of the cells such that they no longer readily differentiate into bone, cartilage or adipose cells, and also results in cells altered in their ability to secrete trophic and chemotactic factors, and extracellular matrix proteins to support damaged neural cells.
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45007	
Chemical Abstract Service Nr.	1013920-15-4
Molgewicht	439.4826
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Vorolanib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N-[(3<i>S</i>)-1-(Dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-yl]-5-[(<i>Z</i>)-(5-fluor-2-oxo-1,2-dihydro-3<i>H</i>-indol-3-yliden)methyl]-2,4-dimethyl-1<i>H</i>-pyrrol-3-carboxamid</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45008	

Chemical Abstract Service Nr.	1792181-33-9
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₆ H ₉₉₈₂ N ₁₇₁₀ O ₂₀₄₂ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Vunakizumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYEHWVRQA PGQGLEWMGV IDPGTGGVAY NQKFEGRVTM TADTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCTRY S LFYGSSPYAM DYWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKV DKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKSLSLS PGK [L,L']EIVLTQSPDF QSVTPKEKVT ITCSASSSVN YMHWFQKKPD QSPKLWIYRT SNLASGVPSR FSGSGSGTDY TLTINSLEAE DAATYYCQQR SSYPWTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNFFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'] (23-87,133-193),[H-H'] (232-232',235-235'),[H-L,H'-L'] (226-213)-Hexadecakis(disulfid), H-Ketten überwiegend ohne Lys453, [H]303,[H']303-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45010

Chemical Abstract Service Nr.	1266084-51-8
Molgewicht	367.1026
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ BF ₄ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Acoziborol
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	4-Fluor- <i>N</i> -(1-hydroxy-3,3-dimethyl-1,3-dihydro-2,1-benzoxaborol-6-yl)-2-(trifluormethyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45011

Chemical Abstract Service Nr.	1229453-99-9
Molgewicht	445.3978
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ F ₃ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acrizanib
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	5-({6-[(Methylamino)methyl]pyrimidin-4-yl}oxy)- <i>N</i> -[1-methyl-5-(trifluormethyl)-1- <i>H</i> -pyrazol-3-yl]-1- <i>H</i> -indol-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45012

Chemical Abstract Service Nr.	1103522-45-7
Molgewicht	546.1932
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ Br ₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Aprocitentan
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[5-(4-Bromphenyl)-6-{2-[(5-brompyrimidin-2-yl)oxy]ethoxy}pyrimidin-4-yl]schwefelsäurediamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45013	
Chemical Abstract Service Nr.	1370540-16-1
Molgewicht	285.2898
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ F ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Atelocantel
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-4,4-Difluor- <i>N</i> -(2-[(2-methoxypyridin-4-yl)amino]ethyl)pent-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45014

Chemical Abstract Service Nr.	872063-57-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1449172-06-8; 1637493-36-7
Formelstamm	(C230-H302-N64-O124-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺
Molgewicht	7164.1006
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₂₁ N ₆₄ O ₁₂₄ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Atesidorsen
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thio
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45015

Chemical Abstract Service Nr.	1826859-79-3
Formelstamm	(C230-H302-N64-O124-P19-S19)19 ⁻ 19Na ⁺
Molgewicht	7600.9062
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₂₁ N ₆₄ Na ₁₉ O ₁₂₄ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Atesidorsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thio (1:19)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #45016

Chemical Abstract	1374248-81-3
--------------------------	--------------

Service Nr.	
Molgewicht	603.515
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₃ F ₆ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Atogepant
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(3'S)-N-[(3S,5S,6R)-6-Methyl-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)-5-(2,3,6-trifluorphenyl)piperidin-3-yl]-2'-oxo-1',2',5,7-tetrahydrospiro[cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-6,3'-pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin]-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45017

Chemical Abstract Service Nr.	955095-45-1
Molgewicht	429.5325
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Azeloprazol
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	2-[(<i>R</i>)-{4-[(2,2-Dimethyl-1,3-dioxan-5-yl)methoxy]-3,5-dimethylpyridin-2-yl}methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45018

Chemical Abstract Service Nr.	1826819-57-1
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₉₀ H ₁₀₀₀₂ N ₁₇₃₀ O ₂₀₂₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Azintuxizumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYYMAWVRQA PGKGLEWVAS INYDGSSTYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARD R GYYFDYWGQG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DVVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLV HSNGNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVS NRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YFCSQSTHVP PFTFGGGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-96, 144-200, 261-321, 367-425), [L,L'] (23-93, 140-200), [H-H'] (226-226', 229-229'), [H-L, H'-L'] (220-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]297, [H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F, G1F), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45019

Chemical Abstract Service Nr.	1826819-58-2
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₉₀ H ₁₀₀₀₂ N ₁₇₃₀ O ₂₀₂₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Azintuxizumab vedotin

International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYYMAWVRQA PGKGLEWVAS INYDGSSTYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARDR GYYFDYWQQG TTVTVSSAST KG VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKT PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISK NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DVVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLV HSNGNTRYLHW YLQKPGQSPQ LLIIKYVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLK SRVEAEDVGV YFCQSSTH LSSTLTLSKA DYEEKHVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,140-200),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]297 Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken, <i>S</i> -[(3 <i>R,S</i>)-1-(6-{[(2 <i>S</i>)-1-{[(2 <i>S</i>)-5-(carbamoylamino)-1-{4-{[[(2 <i>S</i>)-1-{[(2 <i>S</i>)-1-{[(3 <i>R,4S,5S</i>)-1-{(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R,2R</i>)-3-{[(1 <i>S,2R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino}-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1- an 3 Cys-Resten
ASK #45020	
Chemical Abstract Service Nr.	1698048-23-5
Formelstamm	(C180-H225-N59-O90-P15-S15)15 ⁻ 15H+
Molgewicht	5615.7543
Bruttoformel	C ₁₈₀ H ₂₄₀ N ₅₉ O ₉₀ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Baliforsen
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> ,4'- <i>C</i> -[(1 <i>S</i>)-ethan-1,1-diy]-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> ,4'- <i>C</i> -[(1 <i>S</i>)-ethan-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45021	
Chemical Abstract Service Nr.	1238697-26-1
Molgewicht	428.4185
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₇ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Balipodect
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[2-Fluor-4-(1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)phenyl]-5-methoxy-3-(1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)pyridazin-4(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45022	
Chemical Abstract Service Nr.	1228088-30-9
Molgewicht	409.9119
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Balovaptan
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	8-Chlor-5-methyl-1-{ <i>trans</i> -4-[(pyridin-2-yl)oxy]cyclohexyl}-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin

Zitat	Bezeichnung 2	INN.CN
1	1.1	1.1
2	2.1	2.1
3	3.1	3.1
4	4.1	4.1
5	5.1	5.1
6	6.1	6.1
7	7.1	7.1
8	8.1	8.1
9	9.1	9.1
10	10.1	10.1
11	11.1	11.1
12	12.1	12.1
13	13.1	13.1
14	14.1	14.1
15	15.1	15.1
16	16.1	16.1
17	17.1	17.1
18	18.1	18.1
19	19.1	19.1
20	20.1	20.1
21	21.1	21.1
22	22.1	22.1
23	23.1	23.1
24	24.1	24.1
25	25.1	25.1
26	26.1	26.1
27	27.1	27.1
28	28.1	28.1
29	29.1	29.1
30	30.1	30.1
31	31.1	31.1
32	32.1	32.1
33	33.1	33.1
34	34.1	34.1
35	35.1	35.1
36	36.1	36.1
37	37.1	37.1
38	38.1	38.1
39	39.1	39.1
40	40.1	40.1
41	41.1	41.1
42	42.1	42.1
43	43.1	43.1
44	44.1	44.1
45	45.1	45.1
46	46.1	46.1
47	47.1	47.1
48	48.1	48.1
49	49.1	49.1
50	50.1	50.1
51	51.1	51.1
52	52.1	52.1
53	53.1	53.1
54	54.1	54.1
55	55.1	55.1
56	56.1	56.1
57	57.1	57.1
58	58.1	58.1
59	59.1	59.1
60	60.1	60.1
61	61.1	61.1
62	62.1	62.1
63	63.1	63.1
64	64.1	64.1
65	65.1	65.1
66	66.1	66.1
67	67.1	67.1
68	68.1	68.1
69	69.1	69.1
70	70.1	70.1
71	71.1	71.1
72	72.1	72.1
73	73.1	73.1
74	74.1	74.1
75	75.1	75.1
76	76.1	76.1
77	77.1	77.1
78	78.1	78.1
79	79.1	79.1
80	80.1	80.1
81	81.1	81.1
82	82.1	82.1
83	83.1	83.1
84	84.1	84.1
85	85.1	85.1
86	86.1	86.1
87	87.1	87.1
88	88.1	88.1
89	89.1	89.1
90	90.1	90.1
91	91.1	91.1
92	92.1	92.1
93	93.1	93.1
94	94.1	94.1
95	95.1	95.1
96	96.1	96.1
97	97.1	97.1
98	98.1	98.1
99	99.1	99.1
100	100.1	100.1

Chemical Abstract Service Nr. 2227494-59-7

International Nonproprietary Name INN.L78

Chemical Abstract Service Nr. 28956-89-0

Molgewicht	466.566
-------------------	---------

Bruttoformel $C_{28}H_{34}O_6$

International Nonproprietary Name	INN.L78
--	---------

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

Chemical Abstract Service Nr. 1905394-85-5

International Nonproprietary Name	INN.L78
--	---------

ASK #45026

Chemical Abstract Service Nr. 1803075-42-4

Molgewicht 14092.0734

Vorzugsbezeichnung Brivolidid

International Nonproprietary Name	INN.L78
--	---------

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45027

Chemical Abstract
Service Nr. 1803075-43-5

Molgewicht 15059.2739

Bruttoformel $\text{C}_{444}\text{H}_{517}\text{N}_{177}\text{Na}_{44}\text{O}_{272}\text{P}_{44}$

Vorzugsbezeichnung Brivolid-Natrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L78)

2. Bezeichnung [2'-Desoxycytidylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-de

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45028

Chemical Abstract Service Nr. 1371587-51-7
Formelstamm (C16-H09-Cl-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 299.7085
Bruttoformel C₁₆H₁₀ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Cavosonstat

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 3-Chlor-4-(6-hydroxychinolin-2-yl)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45029

Chemical Abstract Service Nr. 1801749-44-9
Molgewicht 556.6123
Bruttoformel C₃₀H₃₂N₆O₅
Vorzugsbezeichnung Ceclazepid

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung 2,2-Dimethyl-4-[(3*R*)-3-({[3-(methylamino)phenyl]carbamoyl}amino)-2-oxo-5-(pyridin-2-yl)-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-1-yl]-3-oxobutylacetat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45030

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1792982-57-0
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₄₈H₉₉₆₂N₁₇₀₆O₂₀₂₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Cosfroviximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']DVKLLESGGG LVQPGGSLKL SCAASGFSL SSGVGVGWFR QPSGKGLEWL ALIWWDDDKY YNP SLKSQLS ISKDFSRNQV FLKISNV DIA DTATYYCARR DPFGYDNAMG YWGQGT SVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYK TTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIVMTQSPLS LSTSVGDRVS LTCKASQNVG TAVAWYQQKP GQSPKLLIYS ASNRYTGVPD RFTGSGSGTD FTLTISNMQS EDLADYFCQQ YSSYPLTFGA GTKLELRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,

ASK #45031

ASK #45032

ASK #45033

ASK #45034

Chemical Abstract Service Nr.	1262440-25-4
Molgewicht	421.4507
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ FN ₇ OS

Vorzugsbezeichnung	Dezapelisib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	6-(3-Fluorphenyl)-3-methyl-7-[(1 <i>S</i>)-1-(7 <i>H</i> -purin-6-ylamino)ethyl]-5 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[3,2- <i>a</i>]pyrimidin-5-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #45035	
Chemical Abstract Service Nr.	1787232-87-4
Vorzugsbezeichnung	Donaperminogen seltoplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	plasmid DNA vector (pCK) containing a genomic-cDNA hybrid of the human hepatocyte growth factor (HGF) gene, HGF-X7, expressing two wild-type isoforms of HGF, HGF ₇₂₃ and HGF ₇₂₈ , under the control of the promoter and enhancer of the immediate-early (IE) gene of the human cytomegalovirus (HCMV).
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45036	
Chemical Abstract Service Nr.	1191995-00-2
Molgewicht	462.9266
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dorzagliatin
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[4-(2-Chlorphenoxy)-2-oxo-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]- <i>N</i> -[1-[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl]-4-methylpentanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45037	
Chemical Abstract Service Nr.	1285572-51-1
Molgewicht	358.1966
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ Cl ₂ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Dotinurad
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3,5-Dichlor-4-hydroxyphenyl)(1,1-dioxo-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -1,3-benzothiazol-3-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45038	
Chemical Abstract Service Nr.	1831098-91-9
Molgewicht	109000
Bruttoformel	C ₄₈₅₀ H ₇₄₈₅ N ₁₃₀₅ O ₁₄₈₇ S ₃₅
Vorzugsbezeichnung	Duvortuxizumab

International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	[H]ENVLTQSPAT LSVTPGEKAT ITCRASQSVS YMHWYQQKPG QAPRLLIYDA SNRASGVPSR FSGSGSGTDH TLTISSLEAE DAATYYCFQG SVYPFTFGQG TKLEIKGGGS GGGGEVQLVE SGGGLVQPGG SLRLSCAASG FTFSTYAMNW VRQAPGKGLE WVGRIRSKYN NYATYYADSV KGRFTISRDD SKNSLYLQMN SLKTEDTAVY YCVRHGNFGN SYVSWFAYWG QGTLVTVSSA STKGEVAACE KEVAALEKEV AALEKEVAAL EKGSGDKTHT CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL WCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTKSLSLSP GK [L]QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTNKRAPWT PARFSGSLLG GKAALTITGA QAEDEADYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG GGGSGGGGQV TLRESGPALV KPTQTLTLTC TFSGFSLS TS GMGVGWIRQP PGKALEWLAH IWWDDDKRYN PALKSRLTIS KDTSKNQVFL TMTNMDPVDV ATYYCARMEL WSYYFDYWGQ GTTVTVSSAS TKGKVAACKE KVAALKEKVA ALKEKVAALK E [M]DKHTHTCPPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLSCAVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNRYTQKS LSLSPGK, [H](23-87,136-212,316-376,422-480),[L](22-90,140-215),[M](41-101,147-205),[H-L](249-248),[H-M](281-6,284-9)-Undecakis(disulfid), [H]352,[M]77-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Kette überwiegend ohne Lys502, M-Kette überwiegend ohne Lys227

ASK #45039

Chemical Abstract Service Nr.	1821402-21-4
Molgewicht	51300
Vorzugsbezeichnung	Efgartigimod alfa
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A,A']DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LYITREPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALKFHYTQKS LSLSPGK, 6,6':9,9':41,101:41',101':147,205:147',205'-Hexakis(disulfid), Asn77,Asn77'- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #45040

Chemical Abstract Service Nr.	1800476-36-1
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Eftilagimod alfa
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A,A']LQPGAIEPVV WAQEGAPAQL PCSPTIPLQD LSLRRAGVT WQHQPDSGPP AAPGHPLAP GPHPAAPSSW GPRPRRYTVL SVGPGLRSG RLPLQPRVQL DERGRQRGDF SLWLRPARRA DAGEYRAAVH LRDRALSCRL RLRLGQASMT ASPPGSLRAS DWVILNCSFS RPDRPASVHW FRNRGQGRVP VRESPHHHLA ESFLFLPQVS PMDSGPWGCI LTYRDGFNVS IMYNLTVLGL EPPTPLTVYA GAGSRVGLPC RLPAGVGTRS FLTAKWTPPG GGPDLLVTGD NGDFTLRLED VSQAQAGTYT CHIHLQEQQ L NATVTLAIIT VTPKSFGSPG SLGKLLCEVT PVSGQERFVW SSLDTPSQRS FSGPWLEAQE AQLLSQPWQC QLYQGERLLG AAVYFTELSS PGDDDDKGS GSEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNV SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK, 22,138:22',138':167,219:167',219':260,311:260',311':347,390:347',390':427,427':433,433':436,436':468,528:468',528':574,632:574',632'-Pentadecakis(disulfid), Asn166,Asn166',Asn228,Asn228',Asn234,Asn234',Asn321,Asn321',Asn504,Asn504'- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #45041

Chemical Abstract Service Nr.	1642300-52-4
Molgewicht	428.2913

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ F ₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Eltanexor
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-{3-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl}-2-(pyrimidin-5-yl)prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45042	
Chemical Abstract Service Nr.	1443763-60-7
Molgewicht	559.6112
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ FN ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Empesertib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-(4-Fluorphenyl)- <i>N</i> -[4-(2-{{4-(methansulfonyl)-2-methoxyphenyl}amino}[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-6-yl)phenyl]propanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45043	
Vorzugsbezeichnung	Evagenretcel
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	cell-based gene therapy consisting of a genetically modified cell line, derived from human donor-derived retinal pigment epithelial (RPE) cells. The cell line was transfected sequentially with two plasmids (p834 and p910) expressing the same fusion protein composed of: signal peptide and domain 2 of VEGFR1 (vascular endothelial growth factor receptor 1, FLT1) (VEGFR1(D2)); domain 3 of VEGFR2 (vascular endothelial growth factor receptor 2, KDR) (VEGFR2(D3)); and hinge domain, CH2 region and CH3 region of human immunoglobulin G1 (IgG1) under the control of a promoter containing a mouse cytomegalovirus (mCMV) enhancer, the human elongation factor 1-alpha (EF1-alpha) core promoter and a synthetic intron (I 126).
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45044	
Chemical Abstract Service Nr.	1371591-51-3
Molgewicht	467.4894
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ FN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Firuglipel
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-(5-{{(1 <i>R</i>)-1-[4-(Cyclopropanecarbonyl)phenoxy]propyl}-1,2,4-oxadiazol-3-yl)-2-fluor- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-1-hydroxypropan-2-yl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45045	
Chemical Abstract Service Nr.	1708936-80-4
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₅₄₀ H ₁₀₁₁₄ N ₁₇₆₈ O ₂₀₆₀ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Frunevetmab

International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGAE LVQPGESLRL TCAASGFSLT NNNVNWVRQA PGKGLEWMGG VWAGGATDYN SALKSRLTIT RDTSKNTVFL QMHSLSQSED ATYYCARDGG YSSSTLYAMD AWGQGTTTVT SAASTTAPSV FPLAPSCGTT SGATVALACL VLGYPPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ ASGLYSLSSM VTPSSRWLS DTFTCNVAHP PSNTKVDKTV RKTDHPPGPK PCDCPKCPPP EMLGGPSIFI FPPKPKDTLS ISRTPEVTCL VVDLGPDDSD VQITWFDNT QVYTAKTSPR EEQFNSTYRV VSVLPILHQD WLKGKEFKCK VNSKSLPSPI ERTISKAKGQ PHEPQVYVLP PAQEELSRNK VSVTCLIKSF HPPDIAVEWE ITGQPEPEN YRTTPPQLDS DGTYFVYSKL SVDRSHWQRG NTYTCSVSHE ALHSHHTQKS LTQSPGK [L,L']DIEMTQSPLS LSVTPGESVS ISCRASEDIY NALAWYLQKP GRSPRLLIYN TDTLHTGVDP RFSGSGSGTD FTLKISRVTQ EDVGVYFCQH YFHYPRTFGQ GTKLELKRSD AQPVSFLFQP SLDELHTGSA SIVCILNDFY PKEVNVKWKV DGVVQNKGIQ ESTTEQNSKD STYLSSTLT MSSTEYQSHE KFSCEVTHKS LASTLVKSFN RSECQRE, [H,H'](22-95,149-205,269-329,375-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](137-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]305,[H']305,[L]210,[L']210-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45046

Chemical Abstract Service Nr.	1194506-26-7
Molgewicht	393.3927
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Fruquintinib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	6-[(6,7-Dimethoxychinazolin-4-yl)oxy]- <i>N</i> ,2-dimethyl-1-benzofuran-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45047

Chemical Abstract Service Nr.	1264737-26-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2147695-21-2
Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₅₂₂ H ₁₀₀₆₀ N ₁₇₃₂ O ₂₀₂₂ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Gatipotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSMRL SCVASGFPPS NYWMNWVRQA PGKGLEWVGE IRLKSNNYTT HYAESVKGRF TISRDDSKNS LYLQMNSLKT EDTAVYYCTR HYYFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVTPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME GLHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIVMTQSPLS NPVTPGEPAS ISCRSSKSL HSNGITYYFFW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLA SGVPDRFSGS GSGTDFTLRI SRVEAEDVGV YYCAQNLLEP PTFGQGTKEV IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-98,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]57,297,[H']57,297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit überwiegend biantennären komplexen Glycanen (< 30 % Polymannose-Glycane, hoher Galactosylierungsgrad, > 5 % sialylierte Glycane, > 50 % Fucosylierung, > 10 % <i>N</i> -Acetylglucosamin-Verzweigung, ohne <i>N</i> -Glycolylneuraminsäure-Reste), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen einer humanen Erythroleukämie-K652-Zelllinie mit gentechnisch veränderten Glycosylierungsmerkmalen

ASK #45048

1807954-17-1

Chemical Abstract Service Nr.	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2147695-12-1; 2147697-27-4
Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₅₄₂ H ₁₀₀₉₄ N ₁₇₄₂ O ₂₀₁₄ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Gedivumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG VVQPGKSLRL SCAASGLTFS SYAVHWVRQA PGKGLEWVTL ISYDGANQYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTVY LQMNSLRPED TAVYYCAVPG PVFGIFPPWS YFDNWGQGIL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQVIS HNLAWYQKPK QGAPRLLIY ASTRASGIPA RFSGSGSGTD YTLTITSLQS EDFAVYYCQH YSNWPPRLTF GGGTKVEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLKADYK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-96,152-208,269-329,375-433),[L,L'](23-88,136-196),[H-H'](234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](228-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45049

Chemical Abstract Service Nr.	1808081-43-7
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₅₇₈ H ₁₀₁₈₆ N ₁₇₆₆ O ₂₀₂₆ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Gilvetmab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGGD LVKPGGSVRL SCVASGFNIK NTYMHWVRQA PGKGLQWIGR IAPANVDTKY APKFQGKATI SADTAKNTAY MQLNSLRAED TAVYYCVLIY YDYDGDIDVW GQGTLVTVSS ASTTAPSVFP LAPSCGSTSG STVALACLVSYGFPEPVTVS WNSGSLTSGV HTFPSVLQSS GLYSLSSMVT VPSSRWPSSETFCNVAHPAS KTKVDKPVPK RENGRVPRPP DCPKCPAEM LGGPSVFIFP PKPKDTLLIA RTPEVTCVVV ALDPEDPEVQ ISWFVDGKQM QTAKTQPREE QFAGTYRVVS VLPIGHQDWL KGKQFTCKVN NKALPSPIER TISKARGQAH QPSVYVLPPS REELSKNTVS LTCLIKDFFP PDIDVEWQSN GQQEPESKYR TTPPQLDEDG SYFLYSKLSV DKSRWQRGDT FICAVMHEAL HNHYTQESLS HSPGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVSLGEPAS ISCHASQNIN VWLSWYRQKP GQIPQLLIYK ASHLHTGVPD RFSGSGSGTD FTLRISRVEA DDAGVYYCQQ GQSWPLTFGQ GTKVEIKRND AQPAYYLFQP SPDQLHTGSA SVVCLLNSFY PKDINVKWKV DGVIQDTGIQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT MSSTEYLSHE LYSCEITHKS LPSTLIKSFQ RSECQRVD, [H,H'](22-96,147-203,267-327,373-433),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](135-214)-Hexadecakis(disulfid)

ASK #45050

Chemical Abstract Service Nr.	914009-86-2
Molgewicht	4316.0105
Bruttoformel	C ₁₉₇ H ₃₂₅ N ₅₃ O ₅₅
Vorzugsbezeichnung	Glepaglutid
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	HGEGTFSEL ATILDALAAR DFIAWLIATK ITDKKKKKK(NH ₂)
Zitat Bezeichnung 2	INN.SF

ASK #45051

Chemical Abstract Service Nr.	2085822-65-5
Vorzugsbezeichnung	Ilixadencel
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	cell therapy consisting of pro-inflammatory monocytederived dendritic cells (MoDCs), isolated from an allogeneic human healthy blood donor and <i>ex-vivo</i> stimulated with resiquimod (R848), polyinosinicpolycytidylic acid (poly(I:C)) and interferon gamma (IFN- γ). Contains at least 70% of dendritic cells (DC). These cells express T-lymphocyte activation antigen CD86 and the major histocompatibility complex (MHC) class II molecule HLA-DR, and secrete pro-inflammatory soluble factors, including interleukin 12 (IL-12) and C-C motif chemokine 5 (CCL5; also known as RANTES).
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45052	
Chemical Abstract Service Nr.	1202265-63-1
Molgewicht	499.6455
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Imarikiren
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-(4-Methoxybutyl)- <i>N</i> -(2-methylpropyl)- <i>N</i> -[(3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-(morpholin-4-carbonyl)piperidin-3-yl]-1- <i>H</i> -benzimidazol-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45053	
Chemical Abstract Service Nr.	942123-43-5
Molgewicht	703.6153
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₇ O ₁₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Inarigivirsoproxil
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	<i>P</i> -ambo-2'- <i>O</i> -Methyl- <i>S</i> ^P -{[(propan-2-yloxy)carbonyl]oxy)methyl)- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenosin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45054	
Chemical Abstract Service Nr.	749269-83-8
Formelstamm	(C16-H10-Cl2-F-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	325.1617
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ Cl ₂ FO ₂
Vorzugsbezeichnung	Itanapraced
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-(3',4'-Dichlor-2-fluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)cyclopropan-1-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45055	

Chemical Abstract Service Nr.	1831128-32-5
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₂₆ H ₉₉₀₂ N ₁₆₈₆ O ₂₀₃₄ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Lacnotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLST TCTVSDYSIT SDYAWNWIRQ FPGKGLEWMG YISYSGSTSY NPSLKSRTI SRDTSKNQFS LQLNSVTAAD TAVYYCASFD YAHAMDYWGQ GTTIVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGEVEHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSPGK [L,L']DIVLTQSPAF LSVTPGEKVT FTCQASQSIG TSIHWYQKQT DQAPKLLIKY ASESIGIPS RFSGSGSGTD FTLTSSVEA EDAADYYCQQ INSWPTTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys448

ASK #45056

Chemical Abstract Service Nr.	1000308-25-7
Molgewicht	362.4185
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ FN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Landipirdin
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	{{(1 <i>R</i>)-6-(3-Fluorbenzolsulfonyl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-yl)methyl}harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45057

Chemical Abstract Service Nr.	1792982-56-9
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₄ H ₉₉₃₂ N ₁₆₉₂ O ₂₀₂₈ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Larcaviximab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQESGPE LEMPGASVKI SCKASGSSFT GFSMNWVKQS NGKSLEWIGN IDTYYGTTY NQKFKGKATL TVDKSSSTAY MQLKSLTSED SAVYYCARSA YYGSTFAYWG QGTLTVSAA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSPGK [L,L']DIQMTQSPAS LSASVGETVT ITCRASENIY SYLAWYQQKQ GKSPQLLVYN AKTLIEGVPS RFSGSGSGTQ FSLKINSQP EDFGSYFCQH HFGTPTFTFGS GTELEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen (G0-Typ > 85%) und < 10% pflanzentypischen hoch Mannose-haltigen Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von <i>Nicotiana benthamiana</i>

ASK #45058

Chemical Abstract Service Nr.	1522433-40-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1877357-88-4
Molgewicht	80339.3753
Bruttoformel	C ₃₆₆₀ H ₅₅₂₇ N ₉₉₁ O ₁₀₁₈ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Lesinidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	DEAREAAAVR ALVARLLGPG PAADFSVSVE RALAAKPGLD TYSLGGGGAA RVRVRGSTGV AAAAGLHRYL RDFCGCHVAW SGSQRLRPRP LPAVPGELTE ATPNRYRYQQ NVCTQSYSFV WWDWARWERE IDWMALNGIN LALAWSGQEA IWQRVYLALG LTQAEINEFF TGPAPFLAWGR MGNLHTWDGP LPPSWHIKQL YLQHRVLDQM RSFGMTPVLP AFAGHVPEAV TRVFPQNVN VMKGSWGHFNC SYSCSFLLAP EDPIFPIGS LFLRELIKEF GTDHIYGADT FNEMQPPSSE PSYLAATTA VYEAMTAVDT EAVWLLQGWL FQHQPQFWGP AQIRAVLGAV PRGRLLVLDL FAESQPVYTR TASFQQQPFI WCMLHNFGGN HGLFGALEAV NGGPEAARLF PNSTMVGTGM APEGISQNEV VYSLMAELGW RKDPVPDLAA WVTSAARRY GVSHPDAGAA WRLLLRSVYN CSGEACRGHN RSLPVRPSL QMNTSIWYNR SDVFEAWRLL LTSAPSLATS PAFRYDILLD TRQAVQELVS LYEEARSAY LSKELASLLR AGGVLAYELL PALDEVLASD SRLLGSWLE QARAAVSEA EADFYEQNSR YQLTLWGPEG NILDYANKQL AGLVANYTTP RWRLFLEALV DSAVQGIFFQ QHQFDKNVFQ LEQAFVLSKQ RYPSQPRGDT VDLAKKIFLK YYPRWVAGSW, 250,254:481,486-Bis(disulfid), Asn238,Asn249,Asn412,Asn480,Asn503,Asn509- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert

ASK #45059

Chemical Abstract Service Nr.	1807960-57-1
Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₅₅₂ H ₁₀₀₉₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₄₂ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Lesofavumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKVSGYSFT SQWIGWVRQM PGKGLEWIGM MYPGESETIY SPSFQGQVTI SADNSISTAY LQWSSLKASD TAIYYCASGP GYSGYHYGWF DTWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSL S PGK [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLL RSNNGYNYLDW YLQKPGQSPQ LLIYLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDGVV YYCMQALQTP YTFGQGQTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC, [H,H'] (22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (232-232',235-235'),[H-L,H'-L'] (226-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45060

Chemical Abstract Service Nr.	1450981-87-9
Molgewicht	78000
Bruttoformel	C ₃₄₆₈ H ₅₃₇₆ N ₉₃₂ O ₁₀₇₆ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Letolizumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	6-[[[(1 <i>S</i>)-1-Phenylethyl]amino]-3-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45064	Chemical Abstract Service Nr.	1313881-70-7
	Molgewicht	432.5197
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₄ N ₆
	Vorzugsbezeichnung	Miransertib
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	3-[3-[4-(1-Aminocyclobutyl)phenyl]-5-phenyl-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-yl]pyridin-2-amin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45065	Chemical Abstract Service Nr.	1260075-17-9
	Molgewicht	450.5532
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₄ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Mitapivat
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; ChemSpider; GlnAS; EUTCT; PubChem; Pharmavista; CAS; MedKoo; FDA-SRS
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-carbonyl]phenyl)chinolin-8-sulfonamid
	Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N</i> -(4-[[4-(Cyclopropylmethyl)-1-piperazinyl]carbonyl]phenyl)-8-chinolinsulfonamid
ASK #45066	Chemical Abstract Service Nr.	1260907-17-2
	Molgewicht	423.8954
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ ClN ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Molibresib
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	2-[[[(4 <i>S</i>)-6-(4-Chlorphenyl)-8-methoxy-1-methyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-4-yl]- <i>N</i> -ethylacetamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45067	Chemical Abstract Service Nr.	209410-46-8
	Molgewicht	436.2621
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₉ Cl ₂ F ₂ N ₃ OS
	Vorzugsbezeichnung	Neflamapimod

International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-(2,6-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-difluorphenyl)sulfanyl]-6 <i>H</i> -pyrimido[1,6- <i>b</i>]pyridazin-6-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45068	
Chemical Abstract Service Nr.	1702282-14-1
Molgewicht	186000
Vorzugsbezeichnung	Olamkicept
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[H,H']ELLDPGCGYIS PESPVVQLHS NFTAVCVLKE KCMDFYHVNA NYIVWKTNHF TIPKEQYTII NRTASSVTFT DIASLNIQLT CNILTFGQLE QNVYGITIIS GLPPEKPKNL SCIVNEGKKM RCEWDGGRET HLETNFTLKS EWATHKFADC KAKRDTPTSC TVDYSTVYFV NIEVWVEAEN ALGKVTS DHI NFDVPYKVKP NPPHNLSVIN SEELSSILKL TWTNPSIKSV IILKYNIQYR TKDASTWSQI PPEDTASTRS SFTVQDLKPF TEYVFRIRCM KEDGKGYSWD WSEEASGITY EDRPSKAPSF WYKIDPSHTQ GYRTVQLVWK TLPPFEANGK ILDYEVTLTR WKSHLQNYTV NATKLTVNLT NDRYLATLTV RNLVGKSDAA VLTIPACDFQ ATHPVMDLKA FPKDNMLWVE WTTTPRESVKK YILEWCVLSD KAPCITDWQQ EDGTVHRTYL RGNLAESKCY LITVTPVYAD GPGSPESIKA YLKQAPPSKG PTVRTKKVGK NEAVLEWDQL PVDVQNGFIR NYTIFYRTII GNETAVNVDS SHTEYTLSSL TSDTLYMVRM AAYTDEGGKD GPEFTFTTPK FAQGEDKTHT CPPCPAPEAE GAPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK, [H,H'](6,32:26,81:112,122:150,160:436,444:636,696:742,800),[H-H'](601,601':604,604')-Hexadecakis(disulfid), Asn21,Asn21',Asn61,Asn61',Asn109,Asn109',Asn135,Asn135',Asn205,Asn205',Asn357,Asn357',Asn361,Asn361',Asn368,Asn368',Asn531,Asn531',Asn542,Asn542',Asn672,Asn672'- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #45069	
Chemical Abstract Service Nr.	1803176-05-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1931081-46-7
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₄₈ H ₉₈₂₆ N ₁₇₁₀ O ₁₉₉₈ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Oleclumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLES GGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAYSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGRTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARLG YGRVDEWGRG TLTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APEFEGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCSGSLSNIG RNPVNWYQQL PGTAPKLLIY LDNLRLSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCA TWDDSHPGWT FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LPPSPSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45070	
Chemical Abstract Service Nr.	1492924-65-8

Formelstamm	C219-H335-N63-O67-S2 . 2(C2-H4-O)n
Molgewicht	4340
Vorzugsbezeichnung	Pegapamodutid
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	HBQGTFTSDY SKYLDSKKAQ EFVQWLLNBG RNRNNIACC, mit B(2), B(29) = 2-amino-2-methylpropanoyl (2-MeAla, alpha-aminoisobutyryl, Aib) und C(38), C(39) S ^{3,38} , S ^{3,39} -bis{(3 <i>RS</i>)-1-[3-({3-[-methoxypoly(oxyethylen-1,2-diyl)]propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl}-substituiert
ASK #45071	
Chemical Abstract Service Nr.	1848968-91-1
Molgewicht	19800
Vorzugsbezeichnung	Peginterferon alfacon-2
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	R-GSGGG 1 CDLPQTHSLG NRRALILLAQ MRRISPFSC LKDRHDFGFPQ EEFDGNQFQK AQAISVLHEM IQQTFNLFST KDSSAAWDES LLEKFYTELY QQLNDLEACV IQEVGVEETP LMNVDSILAV RKYFQRITLY LTEKKYSPCA WEVVR AEIMR SFSLSTNLQE RLRRKD 216, 1,99:29,139-Bis(disulfid), R = <i>N</i> -terminal pegyliert
ASK #45072	
Chemical Abstract Service Nr.	1792982-55-8
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₉₉₉₈ N ₁₇₃₈ O ₂₀₃₂ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Porgaviximab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQESGGG LMQPGGSMKL SCVASGFTFS NYWMNWVRQS PEKGLEWVAE IRLKSNNYAT HYAESVKGRF TISRDDSKRS VYLQMNTLRA EDTGIYYCTR GNGNYRAMDY WGQGTSTVTS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPAS LSVSVGETVS ITCRASENIY SSLAWYQQKQ GKSPQLLVYS ATILADGVPS RFSGSGSGTQ YSLKINSLSQ EDFGTYYCQH FWGTPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'] (22-98,148-204,265-325,371-429),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (230-230',233-233'),[H-L,H'-L'] (224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen (G0-Typ > 85%) und (< 10%) pflanzentypischen hoch Mannose-haltigen Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von <i>Nicotiana benthamiana</i>
ASK #45073	
Chemical Abstract Service Nr.	1628730-49-3
Molgewicht	534.3621
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₄ F ₈ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pralicigat
International Nonproprietary Name	INN.L78

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-[[[(5-fluor-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-5-(1,2-oxazol-3-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl})pyrimidin-4-yl)amino]methyl]propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45074	
Chemical Abstract Service Nr.	1340593-70-5
Molgewicht	513.3677
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₄ F ₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quilseconazol
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)-1,1-difluor-3-(1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)-1-{5-[4-(trifluormethoxy)phenyl]pyridin-2-yl}propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45075	
Chemical Abstract Service Nr.	1008510-37-9
Formelstamm	(C ₂₆ H ₂₅ N ₄ O ₆ S ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	586.7028
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₄ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Razuprotafib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-((2 <i>S</i>)-2-((2 <i>S</i>)-2-[(Methoxycarbonyl)amino]-3-phenylpropanamido)-2-[2-(thiophen-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]ethyl)phenyl)sulfamidsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45076	
Chemical Abstract Service Nr.	1496510-51-0
Molgewicht	586.5606
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ F ₄ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Relacorilant
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(4a <i>R</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-sulfonyl)-1,4,5,6,7,8-hexahydro-4a <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>g</i>]isochinolin-4a-yl][4-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45077	
Chemical Abstract Service Nr.	1809249-37-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2266584-38-5
Molgewicht	602.576
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₆ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Remdesivir
International Nonproprietary Name	INN.L78

Zitat Bezeichnung 1		MedKoo; ChemSpider; ICTRP; ChemIDplus; PubChem; AdisInsight; GlnAS; USNCT; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung		(2-Ethylbutyl)(N-((S)-[2-C-(4-aminopyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl)-2,5-anhydro-D-altrोनonitril-6-O-yl]phenoxyphosphoryl)-L-alaninat
Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #45078		
Chemical Abstract Service Nr.	1792207-66-9	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1883312-65-9; 1895130-68-3	
Molgewicht	29372.9232	
Bruttoformel	C ₁₂₉₃ H ₂₀₉₂ N ₃₅₈ O ₄₁₀ S ₅	
Vorzugsbezeichnung	Ribaxamase	
International Nonproprietary Name	INN.L78	
Zitat Bezeichnung 1	PubMed; ChemIDplus; PubChem; USAN; CAS; AdisInsight; Pharmavista; DrugInfo; FDA-SRS	
2. Bezeichnung	TEMKDDFAKL EEQFDAKLG I FALDTGTNRT VAYRPDERFA FASTIKALTV GVLLQQKSIE DLNQ RITYTR DDLVNYNPIT EKHVDTGMTL KELADASLRY SDNAAQNLIL KQIGGPESLK KELRKIGDEV TNPERFEPEL NEVNPGETQD TSTARALVTS LRAFALEDKL PSEKRELLID WMKRNTTGDA LIRAGVPDGW EVADKTGAAS YGTRNDIAII WPPKGDPVVL AVLSSRDKKD AKYDNKLIAE ATKVVMKALN MNGK, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Kymerase; P3A; 18 TEM KDDFAKLEEQ FDAKLGIFAL DTGTNRTVAY RPDERFAFAS TIKALTVGV L LQQKSIEDLN QRITYTRDDL VNYNPITEKH VDTGMTL KEL ADASLRYSDN AAQN LILKQI GGPE SLKKEL RKIGDEV TNP ERFEP ELNEV NPGETQDTST ARALVTS LRA FALEDKLPSE KRELLIDWMK RNTTGDALIR AGVPD GWEVA DKTGAASYGT RNDIAIIWPP KGDPVVLAVL SSRDKKDAKY DNKLIAEATK VVMKALNMNG K 281	
ASK #45079		
Chemical Abstract Service Nr.	1196915-71-5	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1225407-64-6	
Formelstamm	(C207-H255-N67-O123-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺	
Molgewicht	6866.502	
Bruttoformel	C ₂₀₇ H ₂₇₄ N ₆₇ O ₁₂₃ P ₁₉ S ₁₉	
Vorzugsbezeichnung	Rimigorsen	
International Nonproprietary Name	INN.L78	
Zitat Bezeichnung 1	CAS	
2. Bezeichnung	all- <i>P</i> -ambo-2'- <i>O</i> -Methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioguanlylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thiou	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #45080		
Chemical Abstract Service Nr.	808732-98-1	
Molgewicht	358.4099	
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ FN ₄ O ₂	

Vorzugsbezeichnung	Rislenemdaz
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[(4-Methylphenyl)methyl][(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-fluor-4-[[[(pyrimidin-2-yl)amino]methyl]piperidin-1-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45081	
Chemical Abstract Service Nr.	1796570-07-4
Molgewicht	20000
Vorzugsbezeichnung	Sampeginterferon beta-1a
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	MSYNLLGFLQ RSSNFQCQKL LWQLNGRLEY CLKDRMNFDI PEEIKQLQQF QKEDAALTIY EMLQNIFAIF RQDSSSTGWN ETIVENLLAN VYHQINHLKT VLEEKLEKED FTRGKLMSSL HLKRYYGRL HYLKAKEYSH CAWTIVRVEI LRNFYFINRL TGYLRLN, 31,141-Disulfid, Asn80- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Met1-pegyliert, Ser119- <i>O</i> -phosphoryliert, hergestellt durch Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45082	
Chemical Abstract Service Nr.	1622140-49-1
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₉₉₅₄ N ₁₇₂₆ O ₂₀₂₂ S ₅₈
Vorzugsbezeichnung	Selicrelumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPDSSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELNRLRSDD TAVYYCARDQ PLGYCTNGVC SYFDYWGQGT LTVVSSASTK GPSVFLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVVSF LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPAPIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PMLSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT ITCRASQGIY SWLAWYQQKP GKAPNLLIYT ASTLQSGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ ANIFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,105-110,153-209,266-326,372-430),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((228-228',229-229',232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((140-214)-Eicosakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45083	
Chemical Abstract Service Nr.	1629620-18-3
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₅₆ H ₉₉₅₄ N ₁₇₂₆ O ₂₀₂₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Suvratouxumab
International Nonproprietary Name	INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SHDMHWVRQA TGKGLEWVSG IGTAGDTYYP DSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARDRY SPTGHYYGMD VWGQGTTTVT SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLYITR EPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRVT ITCRASQSI SWLAWYQQKPK GKAPKLLIYK ASSLESQVPS RFGSGSGSGTE FTLTISSLQP DDFATYYCKQ YADYWTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNINFP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-95,149-205,266-326,372-430),[L,L'] (23-88,133-193),[H-H'] (231-231',234-234'),[H-L,H'-L'] (225-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45084

Chemical Abstract Service Nr. 1075798-37-6
Formelstamm (C35-H35-Br-N3-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 642.582
Bruttoformel C₃₅H₃₆BrN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Teslexivir
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-(2-{2-(4-Benzylphenyl)-2-[2-methyl-6-(piperidin-1-yl)phenyl]hydrazin-1-yl}-2-oxoethyl)-5-brom-2-methoxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45085

Chemical Abstract Service Nr. 1665274-14-5
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₅₈H₉₉₆₈N₁₇₂₄O₂₀₁₄S₄₂
Vorzugsbezeichnung Timigutuzumab
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYWGQGTSLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGDSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEGLHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDVN TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQK HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNINFP PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD TYSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (229-229',232-232'),[H-L,H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit überwiegend biantennären komplexen Glycanen (< 30 % Polymannose-Glycane, hoher Galactosylierungsgrad, < 40 % sialylierte Glycane, < 50 % Fucosylierung, < 50 % *N*-Acetylglucosamin-Verzweigung, ohne *N*-Glycolylneuraminsäure-Reste), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen einer humanen Erythroleukämie-K652-Zelllinie mit gentechnisch veränderten Glycosylierungsmerkmalen

ASK #45086

Chemical Abstract Service Nr. 1646321-00-7
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₅₄H₉₉₅₈N₁₇₁₈O₂₀₂₄S₃₈

Vorzugsbezeichnung	Tomuzotuximab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLKQSGPG LVQPSQSLSI TCTVSGFSLT NYGVHWVRQS PGKGLEWLGV IWSGGNTDYN TPFTSRLSIN KDNSKSQVFF KMNSLQSNDD AIYYCARALT YYDYEFAYWG QGTLVTVSTA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSF WNSGALTSKV HTPAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLISRTP VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSFVLT V LQDNLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV HEGHLNHHTQ KSLSLSPGK [L,L']DILLTQSPVI LSVSPGERVS FSCRASQSIG TNIHWYQQRN NGSPRLLIKY ASESISGIPS RFSGSGSGTD FTLINSVES EDIADYYCQQ NNNWPTTFGA GTKLELKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [L]41,[L']41-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit überwiegend biantennären komplexen Glycanen (< 30 % Polymannose-Glycane, hoher Galactosylierungsgrad, > 5 % sialylierte Glycane, < 50 % Fucosylierung, > 10 % <i>N</i> -Acetylglucosamin-Verzweigung, ohne <i>N</i> -Glycolylneuraminsäure-Reste), [H]88,299,[H']88,299-nicht glycosyliert, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen einer humanen Erythroleukämie-K652-Zelllinie mit gentechnisch veränderten Glycosylierungsmerkmalen
ASK #45087	
Chemical Abstract Service Nr.	1826843-81-5
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₈ H ₉₉₄₈ N ₁₇₂₀ O ₂₀₁₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Trastuzumab deruxtecán
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW QGGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTPAVLQSS GLYLSVTV VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCAPPELLGG PSVFLFPPK KDTLMISRTP EVTCVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVSFVLT V LQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDEL TKNQVSLTCL LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV L DSDGSFFLY SKLTVDKSRW QGNVFSCSV MHEALNHHT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDVN TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFSGSRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPTTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen im Verhältnis G0F>75%, G1F/G1F'<12%, G2F<1%, M5<2%, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys450, die vier intermolekularen Disulfidbrücken [H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214) liegen nicht vor, durchschnittlich sind diese 8 Cystein (3 <i>RS</i>)-1-[(10 <i>S</i>)-10-Benzyl-1-[[[(1 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-ethyl-5-fluor-9-hydroxy-4-methyl-10,13-dioxo-2,3,9,10,13,15-hexahydro-1 <i>H</i> ,12 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-1-yl]amino}-1,6,9,12,15,18-he konjugiert
ASK #45088	
Chemical Abstract Service Nr.	1623177-41-2
Molgewicht	104000
Vorzugsbezeichnung	Tulinercept
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']LPAQVAFPTY APEPGSTCRL REYYDQTAQM CCSKCSPGQH AKVFCTKTS D TVCDSCEDST YQLWNWVPE CLSCGSRCS DQVETQACTR EQNRICTRP GWYCALSKQE GCRLCAPLRK CRPGFGVARP GTETSDVVCK PCAPGTFSNT TSSTDICRPH QICNVVAIPG NASMDAVCTS TSPTSRMAPG AVHLPPQPVST RSQHTQPTPE PSTAPSTSFL LPMGPPSPAE GSTGDEPKSC DKTHTCP PCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTP EVT CVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSFVLT V LQDNLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL

TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGKSEK DEL,
 [H,H'](18-31,32-45,35-53,56-71,74-88,78-96,98-104,112-121,115-139,142-157,163-178,281-341,387-445),[H-H'](240-240',246-246',249-249')-Nonacosakis(disulfid),
 Asn149,Asn149',Asn171,Asn171',Asn317,Asn317'-*N*⁴-glycosyliert

ASK #45089

Chemical Abstract Service Nr.	1819334-78-5
Vorzugsbezeichnung	Valoctocogen roxaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	recombinant adeno-associated virus serotype 5 (rAAV-5) vector encoding the SQ variant of human blood coagulation factor VIII (F8, FVIII), hFVIII-SQ, under the control of a hybrid liver-specific promoter (HLP). The hFVIII-SQ cDNA is B domain deleted with the A2 and A3 domains linked by a DNA sequence encoding a 14-amino acid (SQ) peptide from the B domain.
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45090

Chemical Abstract Service Nr.	1610010-60-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₃₈ H ₁₀₀₁₀ N ₁₇₁₄ O ₂₀₄₂ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Varisacumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGt/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG FDPEDGETIY AQKFQGRVTM TEDTSTDYAY MELSSLRSED TAVYYCATGR SMVRGVIIFF NGMDVWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSL SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSPDIKAEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIRMTQSPSS LSASVGDRLVIT ITCRASQSI SYLNWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ SYSTPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45091

Chemical Abstract Service Nr.	1225408-05-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1637493-42-5
Formelstamm	(C258-H320-N52-O84-P24-S24)24 ⁻ 24H ⁺
Molgewicht	7030.7203
Bruttoformel	C ₂₅₈ H ₃₄₄ N ₅₂ O ₈₄ P ₂₄ S ₂₄
Vorzugsbezeichnung	Varodarsen
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thiouridyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidyl*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45092

Chemical Abstract Service Nr. 1446321-46-5

Molgewicht	337.3725
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{19}H_{19}N_3O_3$

Vorzugsbezeichnung	Voxelotor
---------------------------	-----------

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS: USAN

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-6-({2-[1-(propan-2-yl)-1*H*-pyrazol-5-yl]pyridin-3-yl}methoxy)benzaldehyd

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

ASK #45094

Chemical Abstract Service Nr. 1124197-79-0

Molgewicht	360.3514
------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{F}_3\text{N}_2\text{O}_3\text{S}$

Vorzugsbezeichnung	Adarigilin
---------------------------	------------

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung (4-Hydroxypiperidin-1-yl){5-[4-methyl-5-(trifluormethyl)-1,2-oxazol-3-yl]thiophen-2-yl}methanon

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

ASK #45095

Vorzugsbezeichnung	Adimlecleucel
---------------------------	---------------

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat	Bezeichnung 1	USAN
-------	---------------	------

ASK #45096

Chemical Abstract Service Nr. 1467093-03-3

Molgewicht	505.5456
------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{29}\text{H}_{24}\text{FN}_7\text{O}$

Vorzugsbezeichnung Lorecivivint

International Nonproprietary Name INN.L81

2. Bezeichnung *N*-(5-{3-[7-(3-Fluorphenyl)-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-2-yl]-1*H*-indazol-5-yl}pyridin-3-yl)-3-methylbutanamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Adavivint
----------------	-----------

ASK #45097

Chemical Abstract Service Nr. 725715-18-4

Formelstamm (C36-H53-N12-O9)⁻ H⁺

Molgewicht	798.889
-------------------	---------

Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₄ N ₁₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Alirinetid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	L-Phenylalanyl-L-seryl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-arginin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45098	
Chemical Abstract Service Nr.	1637771-14-2
Molgewicht	437.4931
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alobresib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[2-Cyclopropyl-6-(3,5-dimethyl-1,2-oxazol-4-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-4-yl]di(pyridin-2-yl)methanol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; eINN.CN
ASK #45099	
Chemical Abstract Service Nr.	31690-11-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14357-00-7; 1596-87-8; 20302-77-6; 51353-86-7; 52746-47-1
Formelstamm	(C20-H21-N7-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	457.4399
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Arfolitixorin
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUCTR; EUTCT; AdisInsight; ICTRP; FDA-SRS; USAN; Pharmavista; ChemIDplus; DrugInfo; USNCT; GlnAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(6a <i>R</i>)-3-Amino-1-oxo-1,2,5,6,6a,7-hexahydroimidazo[1,5- <i>f</i>]pteridin-8(9 <i>H</i>)-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN
ASK #45100	
Chemical Abstract Service Nr.	1005168-10-4
Molgewicht	491.4747
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ F ₅ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Asivatrep
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Difluor-4-(methansulfonamido)phenyl]ethyl}-3-[2-propyl-6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45101	
Chemical Abstract Service Nr.	1939108-95-8

	Molgewicht	144000
	Bruttoformel	C ₆₃₇₆ H ₉₉₀₈ N ₁₇₀₀ O ₂₀₀₂ S ₄₂
	Vorzugsbezeichnung	Atidortoxumab
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQESGPG LVRPSETLSL TCAVSGYSIS SGMGWGWIRQ PPGKGLEWIG SIDQRGSTYY NPSLKSRTI SVDTSKNQFS LKLSSVTAAD TAVYYCARD A GHAVDMDVWG KGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVN HKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS RWLAWYQQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GYVFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F 46%, G1F 39.9%), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45102	Chemical Abstract Service Nr.	1802558-87-7
	Molgewicht	99400
	Vorzugsbezeichnung	Avalglucosidase alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	QQGASRPGPR DAQAHPGRPR AVPTQCDVPP NSRFDCA PKD AITQE QCEAR GCCYIPAKQG LQGAQMGQPW CFFPPSYPSY KLENLSSSEM GYTATLTRTT PTFPPKDILT LRLDVMMETE NRLHFTIKDP ANRRYEVPLE TPRVHSRAPS PLYSVEFSEE PFGVIVHRQL DGRVLLNTTV APLFFADQFL QLSTSLPSQY ITGLAEHLSP LMLSTSWTRI TLWNRDLAPT PGANLYGSHP FYLALEDGGS AHGVFLLSN AMDVV LQSP ALSWRSTGGI LDVYIFLGPE PKSVVQQYLD VVGYPFMPPY WGLGFHL CRW GYSSTAITRQ VVENMTRAHF PLDVQWNDLD YMDSRRDFTF NKDGRDFDPA MVQELHQGGR RYMMIVDPAI SSSGPAGSYR PYDEGLRRGV FITNETGQPL IGKVWPGSTA FPDFTNPTAL AWWEDMVAEF HDQVPFDGMW IDMNEPSNFI RGS EDGCPNN ELENPPYVPG VVG GTLQAAT ICASSHQFLS THYNLHNLYG LTEAIA SHRA LVKARGTRPF VISRSTFAGH GRYAGHWTGD VWSSWEQLAS SVPEILQFNL LGVPLVGADV CGFLGNTSEE LCVRWTLQGA FYPFMRNHNS LLSLPQEPYS FSEPAQQAMR KALTTRYALL PHLYTLFHQA HVAGETVARP LFLEFPKDSS TWTVDHQLLW GEALLITPVL QAGKAEVTGY FPLGTWYDLQ TVPIEALGSL PPPPAAPREP AIHSEGQWVT LPAPLDTINV HLRAGYIPL QGPGLTTTES RQQPMALAVA LTKGGEARGE LFWD DGESLE VLERGAYTQV IFLARNNTIV NELVRVTSEG AGLQLQKVTV LGVATAPQQV LSNGVPVSNF TYSPDTKVLD ICVSLLMGEQ FLVSWC, 26,53:36,52:47,71:477,502:591,602:882,896-Hexakis(disulfid), N84, N177, N334, N414, N596, N826, N869 Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, M66, M90, M116 und M117 als Methionin-S-oxid (ca. 50 %), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45103	Chemical Abstract Service Nr.	123475-27-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	270056-55-8
	Molgewicht	3298.6145
	Bruttoformel	C ₁₄₉ H ₂₂₅ N ₃₉ O ₄₆
	Vorzugsbezeichnung	Beinaglutid
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	2. Bezeichnung	HAEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFIAWLVKGR
ASK #45104	Chemical Abstract Service Nr.	1952272-74-0

Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₇₆ H ₉₈₅₆ N ₁₇₀₀ O ₂₀₁₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Bemarituzumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYIFT TYNVHWVRQA PGQGLEWIGS IYPDNGDTSY NQNFKGRATI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGD FAYWGQGTLV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQGVN NDVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFSGSGSGTD FTFTISLQP EDIATYYCQQ HSTTPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96,141-197,258-318,364-422),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (223-223',226-226'),[H-L,H'-L'] (217-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45105

Chemical Abstract Service Nr.	1846565-00-1
Vorzugsbezeichnung	Berdazimer-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	Polynatrium{poly[[{3-(methylamino)propyl]silasesquioxan}-co-[[3-(1-methyl-2-nitroso-2-oxidohydrazin-1-yl)propyl]silasesquioxan}-co-silicat (1:3:6 x)]}, partiell hydrolysiert (Si : OH ~ 10 : 5)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45106

Chemical Abstract Service Nr.	1939109-24-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₁₈ H ₉₉₄₀ N ₁₆₉₆ O ₂₀₂₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Berlimatoxumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']ELQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGGSIS SGSYYWDWIR QPPGKGLEWI GNIYKSGSTY YNPSLKSRTV ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARE RGMHYMDVWG KGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVVFCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQSIN SYLNWYQQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ QFDPPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-97,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F 42.5%, G1F 39.8%), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45107

Chemical Abstract Service Nr.	921618-45-3
Molgewicht	144000

Formelstamm	(C148-H164-N52-O77-P13-S13)13 ⁻ 13H ⁺
Molgewicht	4735.7951
Bruttoformel	C ₁₄₈ H ₁₇₇ N ₅₂ O ₇₇ P ₁₃ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Cobomarsen
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-5-methyl-2'-O,4'-C-methylen- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenylyl
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45111	
Chemical Abstract Service Nr.	1848257-85-1
Formelstamm	(C148-H164-N52-O77-P13-S13)13 ⁻ 13Na ⁺
Molgewicht	5021.5589
Bruttoformel	C ₁₄₈ H ₁₆₄ N ₅₂ Na ₁₃ O ₇₇ P ₁₃ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Cobomarsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-5-methyl-2'-O,4'-C-methylen- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenylyl (1:13)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45112	
Chemical Abstract Service Nr.	1869928-62-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₂ H ₁₀₀₁₄ N ₁₇₃₀ O ₂₀₄₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Cofetuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGPE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYAVHWVRQA PGKRLEWIGV ISTYNDYTYN NQDFKGRVTM TRDTSASTAY MELSLRSED TAVYYCARGN SYFYALDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVQLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP ETCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVELTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESD SYGKSFMHWY QQKPGQAPRL LIYRASNL ESIPTFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY YCQQSNEDPW TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96, 146-202, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-92, 138-198), [H-H'] (228-228', 231-231'), [H-L, H'-L'] (222-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1, [H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45113	

Chemical Abstract Service Nr.	1869937-48-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Cofetuzumab pelidotin
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGPE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYAVHWVRQA PGKRLEWIGV ISTYNDYTYN NQDFKGRVTM TRDTSASTAY MELSRLRSED TAVYYCARGN SYFYALDYWG QGTSVTVSSA ST EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPE YCQQSNEDPW TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGE post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), durchschnittlich 4 Cys sind <i>S</i> substituiert durch (3 <i>RS</i>)-1-(6-(((2 <i>S</i>)-1-((2 <i>S</i>)-5-(Carbamoylamino)-1-[4-(((1-(((2 <i>S</i>)-1-(((3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-methoxy-1-((2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-methoxy-2-methyl-3-oxo-3-(((1 <i>S</i>)-2-phenyl-1-(1,3-thiazol-2-yl)ethyl]amino)propyl]pyrrolidin
ASK #45114	
Chemical Abstract Service Nr.	2446167-22-0
Vorzugsbezeichnung	Darvadstrocel
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
ASK #45115	
Chemical Abstract Service Nr.	1883668-61-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1338695-89-8
Formelstamm	C2-H3-O-(C252-H428-N8-O125-S2)n-C3-H8-N-O
Vorzugsbezeichnung	Davamotecanpegadexamer
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	-Acetyl- -(((2 <i>RS</i>)-2-hydroxypropyl]amino)poly[({bis[(4 <i>S</i>)-4-ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-4-yl)][<i>S</i> , <i>S</i> '-(6',6' ^{IV} -didesoxycyclomaltoheptaose-6',6' ^{IV} -diyl)bis(
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45116	
Chemical Abstract Service Nr.	1009838-50-9
Formelstamm	C4-H11-N-O (C5-H6-N-O3)m (CH2-CH2-O)n (H6-N2-Pt)(m+x)/2 (H2-O)x, m ~ 40, n ~ 268, x ~ 8, (m+x)/2 = 24
Vorzugsbezeichnung	Demplatinpegaglumer
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	{[-{3-[- <i>N</i> -Hydropoly(L-glutamyl- O ⁵) _m - amino]propyl)- -methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl) _n]polyato}poly[<i>cis</i> -(<i>SP</i> -4)-aquadiamminplatinum(II)/ <i>cis</i> -(<i>SP</i> -4)-diamminplatinum(II)(x:y)], mit m ~ 40, n ~ 268, x ~ 8, (m+x)/2 = 24
ASK #45117	
Chemical Abstract Service Nr.	1616690-16-4
Formelstamm	(C16-H15-N2-O6) ⁻ H ⁺

Molgewicht	332.308
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Desidustat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-(Cyclopropylmethoxy)-4-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-carbonyl]glycin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45118	
Chemical Abstract Service Nr.	1905452-78-9
Molgewicht	92600
Vorzugsbezeichnung	Efepoetin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A,A']APPRLICDSR VLERYLLEAK EAENITTGCA EHCSLNENIT VPDTKVNFYA WKRMVEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA CRTGDRRNTG RGEEKKKKEK EKEEQEERET KTPECPSHTQ PLGVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K, [A,A'] (7-161,29-33,225-285,331,389),[A-A'] (195-195')-Nonacakis(disulfid), (195-195')-Disulfid-Dimer, Asn24,Asn38,Asn83,Asn261- <i>N</i> ^H -glycosyliert und Ser126- <i>O</i> -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45119	
Chemical Abstract Service Nr.	1635395-27-5
Molgewicht	274000
Vorzugsbezeichnung	Efizonerimod alfa
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[Monomer]ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGKD QDKIEALSSK VQQLERSIGL KDLAMADLEQ KVLEMEASTQ VSHRYPRIQS IKVQFTEYKK EKGFIITSQK EDEIMKVQNN SVIINCDFGY LISLKGYSQ EVNISLHYQK DEEPLFQLKK VRSVNSLMVA SLTYKDKVYL NVTTDNTSLD DFHVNGGELI LIHQNPGEFC VL, 8,8':11,11':43,103:149,207:316,400-Pentakis(disulfid), Asn79,Asn309,Asn333,Asn371,Asn376- <i>N</i> ^H -glycosyliert, Hexamer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45120	
Chemical Abstract Service Nr.	1905459-83-7
Vorzugsbezeichnung	Eflenograstim alfa
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS

2. Bezeichnung

[A,A']TPLGPASSLP QSFLKCLEQ VRKIQGDGAA LQEKLCATYK LCHPEELVLL GHSLGIPWAP LSSCPSQALQ LAGCLSQ LHS GLFLYQGLLQ ALEGISPELG PTLDLQLDV ADFATTIWQQ MEELGMAPAL QPTQGAMPAF ASAFQRRAGG VLVASHLQSF LEVSYRVL RH LAQPRNTGRG GEEKKKEKEK EEQEERETKT PECPSHTQPL GVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQUEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK, [A,A'] (36-42,64-74,233-293,339-397), [A-A'] (203-203')-Nonacakis(disulfid), (203-203')-Disulfid-Dimer, Asn269-*N*⁴-glycosyliert und Thr133-*O*-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45121

Chemical Abstract Service Nr.	868046-19-9
Molgewicht	629.2823
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₇ BrCl ₂ FN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Elsulfavirin
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-{2-[4-Brom-3-(3-chlor-5-cyanophenoxy)-2-fluorphenyl]acetamido}-3-chlorbenzolsulfonyl)propanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45122

Vorzugsbezeichnung	Emiplacel
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	USAN

ASK #45123

Chemical Abstract Service Nr.	1262132-81-9
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₅ N ₄ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	340.3333
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Enarodustat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[7-Hydroxy-5-(2-phenylethyl)[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-8-carbonyl]glycin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45124

Chemical Abstract Service Nr.	1601479-87-1
Molgewicht	399.4553
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ F ₂ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Garvagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-(2,5-Difluorphenyl)-5-[5-(methansulfonyl)-3,4,5,6-tetrahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol-2(1 <i>H</i>)-yl]oxan-3-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45125

Chemical Abstract Service Nr.	1648796-29-5
--------------------------------------	--------------

	Molgewicht	146000
	Bruttoformel	C ₆₄₈₀ H ₁₀₀₃₀ N ₁₇₅₀ O ₂₀₀₄ S ₃₈
	Vorzugsbezeichnung	Gimsilumab
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RHWMHWLRQV PGKGPVWVSR INGAGTSITY ADSVRGRFTI SRDNANNTLF LQMNSLRADD TALYFCARAN SVWFRGLFDY WGQGTPTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VVHEALHNNHY TQKSLSLSPG K [L,L']EIVLTQSPVT LSVSPGERVT LSCRASQSVS TNLAWYQQKL GQGPRLIYG ASTRATDIPA RFGSGGSETE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YDKWPDFTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (230-230',233-233'),[H-L,H'-L'] (224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]76,301,[H']76,301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45126	Chemical Abstract Service Nr.	1929549-92-7
	Molgewicht	147000
	Vorzugsbezeichnung	Ianalumab
	International Nonproprietary Name	INN.L84:Corr.MF,SF
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGPG LVKPSQTLSTL TCAISGDSVS SNSAAWGWR QSPGRGLEWL GRIYYRSKWY NSYAVSVKSR ITINPDTSKN QFSLQLNSVT PEDTAVYYCA RYDWVPIKGV FDSWGQGTTLV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQFIS SSYLSWYQQK PGQAPRLIY GSSSRATGVP ARFSGSGSGT DFTLTISSE PEDFAVYYCQ QLYSSPMTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWKV VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKH KVIACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'] (22-99,151-207,268-328,374-432),[L,L'] (23-89,135-195),[H-H'] (233-233',236-236'),[H-L,H'-L'] (227-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys454, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45129	Chemical Abstract Service Nr.	1947415-68-0
	Molgewicht	35070.8397
	Bruttoformel	C ₁₅₇₅ H ₂₄₀₀ N ₄₂₂ O ₄₇₇ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Imlifidase
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	MDSFSANQEI RYSEVTPYHV TSVWTKGVTP PANFTQGEDV FHAPYVANQG WYDITKTFNG KDLLCGAAT AGNMLHWWFD QNKDQIKRYL EEHPEKQKIN FNGEQMFDVK EAIDTKNHQL DSKLFEYFKE KAPPYLSTKH LGVFPDVID MFINGYRLSL TNHGPVPKE GSKDPRGGIF DAVFTRGDQS KLLTSRHDFK EKNLKEISDL IKKELTEGKA LGLSHTYANV RINHVINLWG ADFDSNGNLK AIYVTDSDSN ASIGMKKYFV GVNSAGKVAI SAKEIKEDNI GAQVLGLFTL STGQDSWNQT N, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter <i>Escherichia coli</i>

ASK #45130

Chemical Abstract Service Nr. 1509928-04-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1647125-30-1

Molgewicht 199000

Bruttoformel $C_{8808}H_{13542}N_{2394}O_{2800}S_{58}$

Vorzugsbezeichnung Istiratumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLQSGGG LVQPGGSLRL SCAASGMFS RYPMHWVRQA PGKGLEWVGS ISGSGGATPY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDF YQILTGNAFD YWQGQTTTVT SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTKQSLSLSP GGGGGSGGGG SGGGGSQVQL VQSGGGLVQP GGSRLSCAA SGFTFDDYAM HWVRQAPGKG LEWVAGISWD SGSTGYADSV KGRFTISRDN AKNSLYLQMN SLRAEDTALY YCARDLGAYQ WVEGFDYWGQ GTLVTVSSAS TGGGGSGGGG SGGGGSGGGG SSYELTQDPA VVALGQTVR ITCQGDSLRS YYASWYQQKP GQAPVLVIYG KNNRPSGIPD RFSGSTSGNS ASLTITGAQA EDEADYYCNS RDSPGNQWVF GGGTKVTVLG [L,L']DIQMTQSPSS LSASLGDRVT ITCRASQGIS SYLAWYQQKP GKAPKLLIYA KSTLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDSATYYCQQ YWTFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96, 149-205, 266-326, 372-430, 488-562, 633-698), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (231-231', 234-234'), [H-L, H'-L'] (225-214)-Eicosakis(disulfid), [H]302, [H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45131

Chemical Abstract Service Nr. 1629760-28-6

Molgewicht 147000

Bruttoformel $C_{6532}H_{10074}N_{1746}O_{2026}S_{46}$

Vorzugsbezeichnung Ladiratumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGLTIE DYYMHWVRQA PGQGLEWMGW IDPENGDEY GPKFQGRVTM TRDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCAVHN AHYGTWFAYW GQGTTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCRSSQSLL HSSGNTYLEW YQQRPGQSPR PLIYKISTRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHVP YTFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'] (22-96, 147-203, 264-324, 370-428), [L,L'] (23-93, 139-199), [H-H'] (229-229', 232-232'), [H-L, H'-L'] (223-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]300, [H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45132

Chemical Abstract Service Nr. 1629760-29-7

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Ladiratumab vedotin

INN.L79

International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGLTIE DYIMHWVRQA PGQGLEWMGW IDPENGDEY GPKFQGRVTM TRDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCAVHN AHYGTWFAYW GQGTLTVSS A NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMIS RTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKT QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCRSSQSLH HSSGNTYLEW YQQRPGQSPR PLIYKISTRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQ SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]300, Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken, S-[(3 <i>RS</i>)-1-(6-[[[(2 <i>S</i>)-1-[[[(2 <i>S</i>)-5-(Carbamoylamino)-1-{4-[[[(2 <i>S</i>)-1-[[[(2 <i>S</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino}-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-an 4 Cys-Resten
ASK #45133	
Chemical Abstract Service Nr.	1939139-26-0
Vorzugsbezeichnung	Lanacogen vosiparovec
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	non-replicating recombinant adeno-associated virus type 5 (AAV5) vector containing a codon-optimised of the wild type human coagulation factor IX (F9, FIX) gene under the control of the liver promoter 1 (LP1)
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45134	
Chemical Abstract Service Nr.	1903008-80-9
Molgewicht	554.6428
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lazertinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; ChemIDplus; FDA-SRS; ChemSpider; AdisInsight; PubChem; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-[(4-{4-[(Dimethylamino)methyl]-3-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]pyrimidin-2-yl)amino]-4-methoxy-2-(morpholin-4-yl)phenyl}prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #45135	
Chemical Abstract Service Nr.	143030-47-1
Molgewicht	303.2932
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ FN ₅
Vorzugsbezeichnung	Leflurozol
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	4,4'-[Fluor(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methylen]dibenzonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45136	
Chemical Abstract Service Nr.	1446090-79-4
Molgewicht	478.4227
Bruttoformel	C ₂₅ H ₁₇ F ₃ N ₄ O ₃

Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₉ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Oxycodogol
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-6 -[(2,5,8,11,14,17-hexaoxonadecan-19-yl)oxy]-3-methoxy-17-methylmorphinan-14-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Loxicodogol
ASK #45140	
Chemical Abstract Service Nr.	1398568-47-2
Molgewicht	618.5265
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ Cl ₂ FN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Milademetan
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; NCI.Thesaurus; ChemSpider; FDA-SRS; CAS; PubChem
2. Bezeichnung	(3' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>R</i>)- <i>N</i> -[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-Carbamoyloxan-3-yl]-6"-chlor-4'-(2-chlor-3-fluorpyridin-4-yl)-4,4-dimethyl-2"-oxo-1",2"-dihydrodispiro[cyclohexan-1,2'-pyrrolidin-3',3"-indol]-5'-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #45141	
Chemical Abstract Service Nr.	1184662-54-1
Molgewicht	454.9476
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ ClN ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Minesaprid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{[(2 <i>S</i>)-4-{[1-(hydroxyacetyl)piperidin-4-yl]methyl}morpholin-2-yl]methyl}-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45142	
Vorzugsbezeichnung	Miralimogen ensolisbac
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	recombinant live-attenuated double-deleted (LADD) strain of <i>Listeria monocytogenes</i> (<i>Lm</i> Δ <i>actA</i> / Δ <i>inlB</i>) expressing a fusion protein comprising the N-terminal 100 amino acids of the <i>Lm</i> ActA protein (ActAN100) and amino acids 35- 622 of human mesothelin (MSLN) protein, under the control of the <i>Lm actA</i> (actin-assembly inducing protein precursor) promoter, and contained within an expression cassette of 2306 bp inserted at the <i>Lm inlB</i> (internalin B) locus
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45143	
Chemical Abstract Service Nr.	1884201-71-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2089402-77-5
Molgewicht	144000

Bruttoformel	C ₆₃₈₀ H ₉₈₄₂ N ₁₆₈₆ O ₂₀₀₄ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Mirikizumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYKFT RYVMHWVRQA PGQGLEWMGY INPYNDGNTY NEKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNW DTGLWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTKLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCKASDHIL KFLTWYQKPK GKAPKLLIYG ATSLETGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQM YWSTPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,142-198,256-316,362-420),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (221-221',224-224'),[H-L,H'-L'] (129-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45144	
Chemical Abstract Service Nr.	1905409-39-3
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₁₅ H ₁₀₀₃₁ N ₁₇₂₅ O ₂₀₂₅ S ₄₃
Vorzugsbezeichnung	Mosunetuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H(anti-CD3E)]EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYYIHWVRQA PGQGLEWIGW IYPGDGNTKY NEKFKGRATL TADTSTSTAY LELSSLRSED TAVYYCARDS YSNYYFDYWG QGTLTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYGS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLSCA VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPV L DSDGSFFLV KLTVDKSRWQ QGNVFSCVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L(anti-CD3E)]DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL NSRTRKNYLA WYQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCTQSFIL RTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC [H'(anti-MS4A1)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT SYNMHWVRQA PGKGLEWVGA IYPGNGDTSY NQKFKGRFTI SVDKSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARVV YYSNSYWFYD VWGQGTSLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YGSTYRVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL WCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKLSLSLSP GK [L'(anti-MS4A1)]DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCRASSVS YMHYQKPKG KAPKPLIYAP SNLASGVPSR FSGSGSGTDF TLTISLQPE DFATYYCQW SFNPPTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT LSKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H] (22-96,146-202,263-323,369-427),[H'] (22-96,149-205,266-326,372-430),[L] (23-94,139-199),[L'] (23-87,133-193),[H-H'] (228-231',231-234'),[H-L] (222-219),[H'-L'] (225-213)-Hexadecakis(disulfid)
ASK #45145	
Chemical Abstract Service Nr.	1823059-12-6
Vorzugsbezeichnung	Nadofaragen firadenovec
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	Replikationsunfähiger Adenovirus-Typ-5-Vector (Ad5), der das humane Interferon alpha 2 (IFNA2, interferon alpha-2b) Gen mit der Steuerung durch den Cytomegalovirus (CMV) immediate-early Enhancer/Promoter kodiert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45146	

Chemical Abstract Service Nr.	163042-96-4
Molgewicht	544.7308
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClIN ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Namodenoson
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-(2-Chlor-6-[[[(3-iodphenyl)methyl]amino]-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-1-desoxy- <i>N</i> -methyl- β -D-ribofuranuronamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45147	
Chemical Abstract Service Nr.	2014384-91-7
Molgewicht	1343.4395
Bruttoformel	C ₅₄ H ₈₂ N ₁₄ O ₂₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Nangibotid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	L-Leucyl-L-glutaminy-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L- -aspartyl-L-alanylglycyl-L- -glutamyl-L-tyrosylglycyl-L-cysteinyl-L-methioninamid
ASK #45148	
Chemical Abstract Service Nr.	1628732-62-6
Molgewicht	509.3889
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ F ₅ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Olinciguat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; GlnAS; FDA-SRS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-3,3,3-Trifluor-2-[[[(5-fluor-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-5-(1,2-oxazol-3-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)pyrimidin-4-yl)amino]methyl]-2-hydroxypropanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45149	
Chemical Abstract Service Nr.	157115-85-0
Molgewicht	318.3676
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Omberacetam
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	Ethyl(1-phenylacetyl-L-prolylglycinat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45150	
Chemical Abstract Service Nr.	1922968-73-7
Vorzugsbezeichnung	Onasemnogen abeparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L79

ASK #45152

Chemical Abstract Service Nr.	915385-81-8
Molgewicht	380.9104
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Opananib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	3-(4-Chlorphenyl)-N-[(pyridin-4-yl)methyl]adamantan-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45153

Chemical Abstract Service Nr.	1441000-45-8
Molgewicht	394.5051
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Opiranserin
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	4-Butoxy-N-[[4-(dimethylamino)oxan-4-yl]methyl]-3,5-dimethoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45154

Vorzugsbezeichnung	Opolimogen capmillisbac
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	recombinant live-attenuated double-deleted (LADD) strain of <i>Listeria monocytogenes</i> (<i>Lm ΔactA/ΔinlB</i>) expressing three recombinant fusion proteins as follows: (i) the N-terminal 100 amino acids of the <i>Lm</i> ActA (actin-assembly inducing protein precursor) protein (ActAN100), 5 tandem copies of a 21 amino acid fragment of human epidermal growth factor receptor variant III (EGFRvIII) and human protein SSX2 (synovial sarcoma, X breakpoint 2, also known as cancer/testis antigen 5.2 (CT5.2), tumor antigen HOM-MEL-40), under the control of the <i>Lm actA</i> promoter, and contained within an expression cassette of 1434 bp inserted at the <i>actA</i> locus; (ii) the N-terminal 100 amino acids of the <i>Lm</i> ActA protein (ActAN100), 5 tandem copies of a 21 amino acid fragment of human epidermal growth factor receptor variant III (EGFRvIII) and amino acids 33-386 of human prostatic acid phosphatase (PAP), under the control the <i>Lm actA</i> promoter, and contained within an expression cassette of 2057 bp inserted at the <i>inlB</i> (internalin B) locus; (iii) the N-terminal 100 amino acids of the <i>Lm</i> ActA protein (ActAN100), 5 tandem copies of a 21 amino acid fragment of human epidermal growth factor receptor variant III (EGFRvIII) and amino acids 11-234 of human homeobox protein Nkx-3.1 (NKX3-1) plus amino acids 1-20, 44-138 and 169-750 of human glutamate carboxypeptidase 2 (also known as folate hydrolase 1 (FOLH1), prostate-specific membrane antigen (PSMA)), under the control the <i>Lm actA</i> promoter, and contained within an expression cassette of 4984 bp at the <i>Lm tRNA^{Arg}</i> locus [correction: missing <i>Lm</i> added before <i>tRNA^{Arg}</i> locus]
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN[corr]; USAN.CN1[corr]

ASK #45155

Chemical Abstract Service Nr.	1865718-54-2
Formelstamm	(C805-H1310-N228-O245-S5)(C2-H4-O) _n , n ~ 680
Molgewicht	18200
Vorzugsbezeichnung	Pegdarbepoetin beta
International Nonproprietary Name	INN.L79

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	APPRLICDSR VLERYLLEAK EAENITTGCN ETCSLNENIT VPDTKVNFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQVNET LQLHVDKAVS GLRSLTTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA CRTGD, 7,161:29,33-Bis(disulfid), [24,30,38,83,88]Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Ala1- <i>N</i> -4-[-methoxypoly(oxyethylen) _n - -yl]butyl-substituiert, n = ca. 680
ASK #45156	
Chemical Abstract Service Nr.	1659310-95-8
Molgewicht	104000
Vorzugsbezeichnung	Pegzilarginase
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	SAKSRTIGII GAPFSKGQPR GGVEEGPTVL RKAGLLEKLK EQECDVKDYG DLPFADIPND SPFQIVKNPR SVGKASEQLA GKVAEVKKNQ RISLVLGGDH SLAIGSISGH ARVHPDLGVI WVDAHTDINT PLTTTSGNLH GQPVSFLLKE LKGKIPDVPQ FSWVTPCISA KDIVYIGLRD VDPGEHYILK TLGIKYFSMT EVDRLGIGKV MEETLSYLLG RKKRPIHLSF DVDGLDPSFT PATGTPVVGG LTYREGLYIT EEIYKTGLLS GLDIMEVNPS LGKTPEEVTR TVNTAVAILL ACFGLAREGN HKPIDYLNPP K, hergestellt mit Kulturen veränderter <i>Escherichia coli</i> , an durchschnittlich 8-16 Amino-Gruppen ([1]Ser- <i>N</i> und 24 Lys- <i>N</i> ⁶ -Positionen) substituiert mit [-methoxypoly(oxyethylen) _n - -yl]acetyl-Resten, n = ca. 120, trimerer Komplex
ASK #45157	
Vorzugsbezeichnung	Pemlimogen merolisbac
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	recombinant live-attenuated double-deleted (LADD) strain of <i>Listeria monocytogenes</i> (<i>Lm</i> $\Delta actA/\Delta inlB$) expressing a fusion protein comprising the N-terminal 100 amino acids of the Lm ActA protein (ActAN100), 5 tandem copies of a 21 amino acid fragment of human epidermal growth factor receptor variant III (EGFRvIII) and amino acids 35-622 of human mesothelin (MSLN), under the control the <i>Lm actA</i> (actin-assembly inducing protein precursor) promoter, and contained within an expression cassette of 3874 bp inserted at the <i>Lm tRNA</i> ^{Arg} locus
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; USAN.CN1
ASK #45158	
Chemical Abstract Service Nr.	1144617-49-1
Molgewicht	2078.0534
Bruttoformel	C ₅₁ H ₈₈ O ₆₀ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Pixatimod
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	(5 -Cholestan-3 -yl)[2,3,4,6-tetra- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tri- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tri- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tri- <i>O</i> -sulfo- -D-glucopyranosid]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45159	
Chemical Abstract Service Nr.	960210-99-5
Molgewicht	571.7049
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₅ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Plocabulin
	INN.L79

International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	{{(1Z,4S,6Z)-1-[(2S)-2-[(2Z,4Z,6E,8S)-8-[(2S)-5-Methoxy-6-oxo-3,6-dihydro-2H-pyran-2-yl]-6-methylnona-2,4,6-trienamido]-3,3-dimethylbutanamido]octa-1,6-dien-4-yl}carbamat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45160	
Chemical Abstract Service Nr.	1960462-19-4
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₉₄ N ₁₇₁₈ O ₂₀₁₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Prasinezumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYGMSWVRQA PGKGLEWVAS ISSGGGSTYY PDNVKGRFTI SRDDAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARGG AGIDYWGGGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKSIQTLTLL YSSNQKNYLA WFQQKPGKAP KLLIYWASIR KSGVPSRFSG SSGSGTDFLT ISSLPEDLA TYYCQQYYSY PLTFGGGGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-94,140-200),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((219-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45161	
Chemical Abstract Service Nr.	1203490-23-6
Molgewicht	394.8891
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClO ₅
Vorzugsbezeichnung	Ralaniten
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; FDA-SRS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-3-[4-(2-{4-[(2S)-3-Chlor-2-hydroxypropoxy]phenyl}propan-2-yl)phenoxy]propan-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45162	
Chemical Abstract Service Nr.	1606186-88-2
Molgewicht	5074.7758
Bruttoformel	C ₂₂₄ H ₃₅₁ N ₆₅ O ₆₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Redasemtid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	L-Methionylglycyl-L-lysylglycyl-L- -aspartyl-L-prolyl-L-lysyl-L-lysyl-L-prolyl-L-arginylglycyl-L-lysyl-L-methionyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-glutaminyl-L-threonyl-L-cys

Synonym MET-GLY-LYS-GLY-ASP-PRO-LYS-LYS-PRO-ARG-GLY-LYS-MET-SER-SER-TYR-ALA-PHE-PHE-VAL-GLN-THR-CYS-ARG-GLU-GLU-HIS-LYS-LYS-LYS-HIS-PRO-ASP-ALA-SER-VAL-ASN-PHE-S

ASK #45163

Chemical Abstract Service Nr. 1313706-17-0

Formelstamm (C12-H14-N6-O8)²⁻ 2H⁺

Molgewicht	372.2908
------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{N}_6\text{O}_8$

Vorzugsbezeichnung	Relmapirazin
---------------------------	--------------

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; GlnAS; FDA-SRS
----------------------------	----------------------------

2. Bezeichnung *N,N*-(3,6-Diaminopyrazin-2,5-dicarbonyl)di-D-serin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
----------------------------	--------

ASK #45164

Chemical Abstract
Service Nr. 1848266-71-6

Formelstamm (C504-H593-F12-N171-O326-P47-S2)₄₇⁻ 47H⁺

Molgewicht	16057.3022
------------	------------

Bruttoformel $\text{C}_{504}\text{H}_{640}\text{F}_{12}\text{N}_{171}\text{O}_{326}\text{P}_{47}\text{S}_2$

Vorzugsbezeichnung Remlarsen

International Nonproprietary Name	INN.L79
--	----------------

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Sense-[*(2RS)*-3-[[6-(Cholest-5-en-3-yl)oxy]hexyl]oxy]-2-hydroxypropyl[hydrogen[2'-*O*-methyladenylyl-(3' 5')-2'-*O*-methyladenylyl-(3' 5')-2'-*O*-methylcytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-2'-*O*-methylcytidylyl-(3'

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45165

Chemical Abstract
Service Nr. 1782108-31-9

Formelstamm (C208-H257-N63-O110-P18-S18)18⁻ 18H⁺

Molgewicht 6552.4629

Bruttoformel $\text{C}_{208}\text{H}_{275}\text{N}_{63}\text{O}_{110}\text{P}_{18}\text{S}_{18}$

Vorzugsbezeichnung Renadirsen

International Nonproprietary Name	INN.L82
--	---------

2. Bezeichnung O-(2-Hydroxyethyl)[all-*P-ambo*-2'-O,4'-C-(ethan-1,2-diyl)-5-methyl-*P-thiocytidylyl*-(3' 5')-2'-O-methyl-*P-thioguanilyl*-(3' 5')-2'-O,4'-C-(ethan-1,2-diyl)-5-methyl-*P-thiocytidylyl*-(3' 5')-2'-O,4'-C-(ethan-1,2-d

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Renapersen
ASK #45166	
Chemical Abstract Service Nr.	1396640-59-7
Formelstamm	(C63-H85-N8-O17)+
Molgewicht	1226.3924
Bruttoformel	C ₆₃ H ₈₅ N ₈ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Rezafungin
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	N ^{6,1} ,6-Anhydro[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-4-hydroxy-2-[3 ⁴ -(pentyloxy)[1 ¹ ,2 ¹ :2 ⁴ ,3 ¹ -terphenyl]-1 ⁴ -carboxamido]-5-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]-L-ornithyl-L-threonyl- <i>trans</i> -4-hydroxy-L-prolyl-(4 <i>S</i>)-4-hydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl]-L-proline]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45167	
Chemical Abstract Service Nr.	1631754-41-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2093097-87-9
Formelstamm	(C63-H85-N8-O17)+ . (C2-H3-O2) ⁻
Molgewicht	1285.4364
Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₈ N ₈ O ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Rezafunginacetat
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	N ^{6,1} ,6-Anhydro[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-4-hydroxy-2-[3 ⁴ -(pentyloxy)[1 ¹ ,2 ¹ :2 ⁴ ,3 ¹ -terphenyl]-1 ⁴ -carboxamido]-5-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]-L-ornithyl-L-threonyl- <i>trans</i> -4-hydroxy-L-prolyl-(4 <i>S</i>)-4-hydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl]-L-proline]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45168	
Chemical Abstract Service Nr.	123606-06-4
Molgewicht	228.1887
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Riamilovir
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; GlnAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	7-(Methylsulfanyl)-3-nitro[1,2,4]triazolo[5,1- <i>c</i>][1,2,4]triazin-4(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45169	
Chemical Abstract Service Nr.	2100896-11-3

Vorzugsbezeichnung	Rivogenlecleucel
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #45170	
Chemical Abstract Service Nr.	1454288-88-0
Molgewicht	452.4468
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ F ₃ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Rovazolac
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GInAS; USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	Ethyl({[5-[3'-(methansulfonyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]-3-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]}acetat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45171	
Chemical Abstract Service Nr.	1847394-95-9
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₄₀ H ₉₇₅₆ N ₁₆₉₆ O ₂₀₁₀ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Setrusumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFR SHWLSWVRQA PGKGLEWVSN INYDGSSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDT YLHFDYWGGQ TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SNFGTQTYTC NVDHKPSNTK VDKTVERKCC VECPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTPREE QFNSTFRVVS VLTVVHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPAPIEK TISKTKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPMLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [L,L']DIALTPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG DINDVSWYQQ HPGKAPKLMY YDVNNRPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC QSYAGSYLSE VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS QQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,144-200,257-317,363-421),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((219-219',220-220',223-223',226-226'),[H-L,H'-L']((131-216)-Octadecakis(disulfid),[H]293,[H']293-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45174	
Chemical Abstract Service Nr.	1518923-92-6
Molgewicht	73300
Vorzugsbezeichnung	Sultimotid alfa
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	MADEAPTSHL SLRGLFVCAF SSAGPNAHQF LPKVLHKRTL GLSAMSTTDL EAYFKDCLFK DWEELGEELE QWSSSKPRKG MGTNLSVSNP LGFFPDHQLD PAFRANSANP DWDFNPKNKD WPPEANQVGVG AFGLGFTPPH GGLLGWSPQA QGILQTVPAN PPPASTNRQS GRQPTPISTP LRDSPQAMQ WNSTTFHQAL LDPRVRGLYF PAGGSSSGTV NPVPTTASPI SSIFSRTGDP ALNMENITSG FLGPLLVQA GFFLLTRILT IPQSLDSWWT SLNFLGGTTT CPGQNSQSPT SNHSPTSCPP ICPGYRWMCL RRFIIFLFI LLCLIFLLVL LDYQGMLPVC PLLPGTSTTS TGPKCTCTIP AQGTSMFPSC CCTKPSDGNC TCIPIPSSWA FARFLWEWAS VRFSWLSLLV PFVQWFVGLS PTVWLSVIWM MWYWGPSLYS IVSPFIPLP IFFCLWVYID IDPYKEFGAT VELSFLPSD FFPSVRDLLD TASALYREAL ESPEHCSPHH TALRQAILCW GELMNLATWV GSNLEDPASR ELVVSYVNVN MGLKIRQLLW FHISCLTFGR ETVLEYLVSF GVWIRTPPAY RPPNAPILST LPETTVVRRR GRSPRRRTPS PRRRRSQSPR RRRRSQSRESQ CHHHHHH,

18,350:57,308:291,319:312,529:333,380:364,367:381,390:382,392:464,651:516,575-Decakis(disulfid), Asn84,Asn192,Asn246,Asn302,Asn389-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Saccharomyces cerevisiae*

ASK #45175

Vorzugsbezeichnung	Tabelecleucel
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	human culture enriched allogenic Epstein-Barr virusspecific cytotoxic T cells (EBV-CTL) for cell-based therapy. Cells are isolated from blood of EBV seropositive healthy human donors. EBV-CTLs exhibit human leukocyte antigen (HLA)-restricted cytotoxic activity against EBV+ cells in allogeneic hematopoietic cell transplant patients with EBV associated post-transplant lymphoproliferative disease.
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45176

Chemical Abstract Service Nr.	1826831-79-1
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₅₅₈ H ₁₀₀₉₄ N ₁₇₂₆ O ₂₀₅₂ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Talacotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT DYIMKWARQM PGKGLEWMGD IIPSNQATFY NQKFKGQVTI SADKSISTTY LQWSSLKASD TAMYYCARSH LLRASWFAYW GQGTMTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PDVFLFPPKP KDTLMIS RTP EVTCVVVDVS HEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STFRVSVLT VVHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPEEKTIS KTKGQPREPQ VYTLPPSRREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPM LDSGSEFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCESSQSLL NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KPLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNDYSY PYTFGQGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNMFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLSKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'] (23-94,140-200),[H-H'] (229-229',232-232'),[H-L,H'-L'] (223-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45177

Chemical Abstract Service Nr.	1448774-00-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1802466-37-0; 2130816-56-5
Vorzugsbezeichnung	Tasadenoturev
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS

ASK #45178

Chemical Abstract Service Nr.	1334719-95-7
Molgewicht	557.0064
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ ClF ₃ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Telacebec
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT; GlnAS; FDA-SRS

	2. Bezeichnung	6-Chlor-2-ethyl- <i>N</i> -[(4-{4-[4-(trifluormethoxy)phenyl]piperidin-1-yl}phenyl)methyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45179		
	Chemical Abstract Service Nr.	1637599-57-5
	Formelstamm	(C295-H410-N78-O146-P19-S17)19 ⁻ 19H ⁺
	Molgewicht	8537.6042
	Bruttoformel	C ₂₉₅ H ₄₂₉ N ₇₈ O ₁₄₆ P ₁₉ S ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Temavirsen
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo-
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45180		
	Chemical Abstract Service Nr.	1844874-96-9
	Formelstamm	(C295-H410-N78-O146-P19-S17)19 ⁻ 19Na ⁺
	Molgewicht	8955.259
	Bruttoformel	C ₂₉₅ H ₄₁₀ N ₇₈ Na ₁₉ O ₁₄₆ P ₁₉ S ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Temavirsen-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L79)
	2. Bezeichnung	{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo- (1:19)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45181		
	Chemical Abstract Service Nr.	1849636-24-3
	Molgewicht	201000
	Bruttoformel	C ₈₉₃₄ H ₁₃₆₉₈ N ₂₃₉₈ O ₂₈₀₈ S ₅₆
	Vorzugsbezeichnung	Tibulizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGSF S GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGYY DILTGYYYYF DYWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDDSGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGG GSGGGGGTGG

GGSQVQLVQS GAEVKKPGSS VKVSCKASGY KFTDYHIHWV RQAPGQCLEW MGVINPTYGT TDYNQRFKGR VTITADESTS TAYMELSSLR SEDTAVYYCA RYDYFTGTGV YWGQGTLVTV
SSGGGGSGGG GSGGGGSGGG GSDIVMTQTP LSLSVTPGQP ASISCRSSRS LVHSRGETYL HWYLQKPGQS PQLLIYKVSF RFIVGPDRFS GSGSGTDFTL KISRVEAEDV GVVYCSQSTH
LPFTFGCGTK LEIK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLAWYQQKP GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD STLTSSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPRTFGQ
GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSNTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'] (22-95,150-206,264-324,370-428,485-559,507-707,625-695),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (229-229',232-232'),[H-L,H'-L'] (137-214)-Docosakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert
mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45182

Chemical Abstract Service Nr.	943001-56-7
Molgewicht	562.6485
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Tigilanoltiglat
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	[(1 <i>aR</i> ,1 <i>bR</i> ,1 <i>cS</i> ,2 <i>aR</i> ,3 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,6 <i>aS</i> ,6 <i>bR</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aS</i>)-3,3 <i>a</i> ,6 <i>b</i> -Trihydroxy-2 <i>a</i> -(hydroxymethyl)-1,1,5,7-tetramethyl-4-oxo-1,1 <i>a</i> ,1 <i>b</i> ,1 <i>c</i> ,2 <i>a</i> ,3,3 <i>a</i> ,4,6 <i>a</i> ,6 <i>b</i> ,7,8-dodecahydro-8 <i>aH</i> -cyclopropa[5',6']benzo[1',2':-7' und 8-[(2 <i>E</i>)-2-methylbut-2-enoat]]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45183

Chemical Abstract Service Nr.	1621436-41-6
Molgewicht	552.8078
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₃ ClF ₈ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Tigolaner
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; FDA-SRS; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -(1-cyanocyclopropyl)-5-[2'-methyl-5'-(pentafluorethyl)-4'-(trifluormethyl)-2'- <i>H</i> -[1,3'-bipyrazol]-4-yl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45184

Chemical Abstract Service Nr.	1905415-02-2
Vorzugsbezeichnung	Timrepigen emparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	Rekombinanter replikationsunfähiger Adeno-assoziiierter Virus Serotyp 2 (rAAV2), der die cDNA des humanen Rab escort Protein 1 (CHM, REP-1) kodiert unter der Kontrolle des Hybrid Cytomegalovirus (CMV) Enhancer / Chicken beta-actin Promoter (CBA)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45186

Chemical Abstract Service Nr.	1918185-84-8
Molgewicht	149000
Bruttoformel	C ₆₆₂₀ H ₁₀₂₀₆ N ₁₇₄₂ O ₂₀₇₄ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Tiragolumab

International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQQSGPG LVKPSQTLSTL TCAISGDSVS SNSAAWNWIR QSPSRGLEWL GKTYRFRKWKY SDYAVSVKGR ITINPDTSKN QFSLQLNSVT PEDTAVFYCT RESTTYDLLA GPFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQTVL YSSNNKKYLA WYQQKPGQPP NLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQQYYST PFTFGPGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-99,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45187

Chemical Abstract Service Nr.	1905430-26-3
Vorzugsbezeichnung	Tirvalimogen teraplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	plasmid DNA vector encoding E6 and E7 antigens of human papillomavirus types 16 and 18 (HPV 16/18), the extracellular domain of fms-like tyrosine kinase-3 ligand (FLT3L) and signal sequences of tissue plasminogen activator (tpa) driven by a cytomegalovirus promoter
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45188

Chemical Abstract Service Nr.	1858168-59-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1863119-16-7
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₁₀ H ₉₈₉₀ N ₁₆₈₆ O ₂₀₁₂ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Tislelizumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGFSLT SYGVHWIRQP PGKGLEWIGV IYADGSTNYN PSLKSRVTIS KDTSKNQVSL KLSSVTAADT AVYYCARAYG NYWYIDVWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP PVAGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVAVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVVHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PSEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRLWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSESVS NDVAWYQQK QPPKLLINY AFHRFTGVPD RFSGSGYGT DFTLTISLQA EDVAVYYCHQ AYSSPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-95,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45189

Chemical Abstract Service Nr.	1374743-00-6
Molgewicht	446.548
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Trilaciclib

International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2'-[[5-(4-Methylpiperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino]-7',8'-dihydro-6' <i>H</i> -spiro[cyclohexan-1,9'-pyrazino[1',2':1,5]pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin]-6'-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45190	
Chemical Abstract Service Nr.	1352608-82-2
Molgewicht	399.4236
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ FN ₇
Vorzugsbezeichnung	Vactosertib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; FDA-SRS; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	2-Fluor- <i>N</i> -{[4-(6-methylpyridin-2-yl)-5-([1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-6-yl)-1- <i>H</i> -imidazol-2-yl]methyl}anilin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45191	
Chemical Abstract Service Nr.	2243324-54-9
Vorzugsbezeichnung	Vadacabtagen leralucel
International Nonproprietary Name	INN.L79
ASK #45192	
Chemical Abstract Service Nr.	114914-42-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116182-45-7
Molgewicht	418.5098
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vatinoxan
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2 <i>R</i> ,12 <i>bS</i>)-2'-Oxo-1,3,4,6,7,12 <i>b</i> -hexahydrospiro[[1]benzofuro[2,3- <i>a</i>]chinolizin-2,4'-imidazolidin]-3'-yl]ethyl}methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45193	
Chemical Abstract Service Nr.	130466-38-5
Formelstamm	C20-H26-N4-O4-S . Cl-H
Molgewicht	454.9708
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ ClN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vatinoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2 <i>R</i> ,12 <i>bS</i>)-2'-Oxo-1,3,4,6,7,12 <i>b</i> -hexahydrospiro[[1]benzofuro[2,3- <i>a</i>]chinolizin-2,4'-imidazolidin]-3'-yl]ethyl}methansulfonamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45194	

Chemical Abstract Service Nr.	1644545-52-7
Molgewicht	414.7366
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClF ₆ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Vorasidenib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	6-(6-Chlorpyridin-2-yl)- <i>N</i> ² , <i>N</i> ⁴ -bis[(2 <i>R</i>)-1,1,1-trifluorpropan-2-yl]-1,3,5-triazin-2,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC

ASK #45195

Chemical Abstract Service Nr.	1867157-35-4
Formelstamm	(C530-H672-F9-N171-O323-P43-S6)43 ⁻ 43H ⁺
Molgewicht	16344.5474
Bruttoformel	C ₅₃₀ H ₇₁₅ F ₉ N ₁₇₁ O ₃₂₃ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Vutrisiran
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; EUCTR; Pharmavista; AdisInsight; ICTRP; USNCT
2. Bezeichnung	{{(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis-({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy}methyl)-5,11,18-trioxo
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[corr.]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Votrisiran

ASK #45196

Chemical Abstract Service Nr.	1969309-56-5
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₉ H ₉₉₇₁ N ₁₇₂₅ O ₂₀₂₇ S ₄₅
Vorzugsbezeichnung	Zenocutuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H(anti-ERBB3)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPNSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDH GSRHFWSYWG FDYWGQGLTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCKDT HTPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTKPP SREEMTKNQV SLKCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPG [H'(anti-ERBB2)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKL SCKASGYTFT AYYINWVRQA PGQGLEWIGR IYPGSGYTSY AQKFQGRATL TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYFCARPP VYYDSAWFAY WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTDPPSRE EMTKNQVSLT CEVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS

LSASVGDRVT ITCRASQSI SYLNWYQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H](22-96,151-207,268-328,374-432),[H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](233-230',236-233'),[H-L](227-214),[H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid),
[H]304,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit defucosylierten (>= 90%) komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45197

Chemical Abstract Service Nr. 1496553-00-4

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₃₄H₁₀₀₆₆N₁₇₂₆O₂₀₅₈S₄₄

Vorzugsbezeichnung Zolbetuximab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQPGAE LVRPGASVKL SCKASGYTFT SYWINWVKQR PGQGLEWIGN IYPSDSYNTY NQKFKDKATL TVDKSSSTAY MQLSSPTSED SAVYYCTRSW RGNISFDYWGQ GTTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGQTQYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSTIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPSS LTVTAGEKVT MSCKSSQSLN NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSVQAEDLA VYYCQNDYSY PFTFGSGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45198

Chemical Abstract Service Nr. 2043952-59-4

Molgewicht 47300

Bruttoformel C₂₀₉₂H₃₂₅₇N₅₄₉O₆₆₉S₁₅

Vorzugsbezeichnung Abrezekimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H]QVTLKESGPV LVKPTETLT TCTVSGFSLT NYHVQWIRQP PGKALEWLVG MWSDGDTSFN SVLKSRLTIS RDTSKSQVVL TMTNMDPVDT ATYYCARDGT IAAMDYFDYW GQGTTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSC [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCLASEDIS NYLAWYQKPK GKAPKLLIYH TSRLQDGVP RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GYRFLPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H](22-95,147-203),[L](23-88,134-194),[H-L](223-214)-Pentakis(disulfid)

ASK #45199

Chemical Abstract Service Nr. 1902954-60-2

Molgewicht 410.4101

Bruttoformel C₁₉H₁₇F₃N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Fexuprazan

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; GlnAS; FDA-SRS

2. Bezeichnung	1-[5-(2,4-Difluorphenyl)-1-(3-fluorbenzol-1-sulfonyl)-4-methoxy-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl]- <i>N</i> -methylmethanamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Abeprazan
ASK #45200	
Chemical Abstract Service Nr.	1446410-95-2
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₈ H ₉₉₉₆ N ₁₇₃₂ O ₂₀₂₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Adalimumab beta
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQGRSLRL SCAASGFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSA ITWNSGHIDY ADSVEGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAKVS YLSTASSLDY WGQGTLLTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKHTHC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYCKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIR NYLAWYQQKP GKAPKLLIYA ASTLQSGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDVATYYCQR YNRAPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, überwiegend G0F, G2FS2 (0,10 ± 0,04 %), Man4 (0,00 ± 0,01 %), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45201	
Chemical Abstract Service Nr.	2086325-24-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₂₈₆ H ₉₈₇₈ N ₁₈₆₀ O ₁₉₁₈ S ₁₀₀
Vorzugsbezeichnung	Apadamase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	AAGGILHLEL LVAVGPDVFQ AHQEDTERYV LTNLNIGAE LRDPSLGAQF RVHLVKMVL TEPEGAPNIT ANLTSSLLSV CGWSQTINPE DDTDPGHADL VLYITRFDLE LPDGNRQVRG VTQLGGACSP TWSCLITEDT GFDLGVITAH EIGHSFGLH DGAPGSGCGP SGHVMASDGA APRAGLAWSP CSRRQLLSLL SAGRARCVDW PPRPQPGSAG HPPDAQPGLY YSANEQCRVA FGPKAVACTF AREHLDMCQA LSCHTDPLDQ SSCSRLLVPL LDGTECGVEK WCSKGRCSRSL VELTPIAAVH GRWSSWGPRS PCSRSCGGGV VTRRRQCNNP RPAFGGGRACV GADLQAEMCN TQACEKTQLE FMSQQCARTD GQPLRSSPGG ASFYHWGAHV PHSQGDALCR HMCRAIGESF IMKRGDSFLD GTRCMPSGPR EDGTLSLCVS GSCRTFGCDG RMDSQQVWDR CQVCGGDNST CSPRKGSTFA GRAREYVFTL TVTPNLTSVY IANHRPLFTH LAVRIGGRYV VAGKMSISPN TTYPSSLEDG RVEYRVALTE DRLPRLEEIR IWGPLQEDAD IQVYRRYGEE YGNLTRPDIT FTYFQPKPRQ AWWVAAVRGP CSVSCGAGLR WVNYSCLDQA RKELVETVQC QGSQQPPAWP EACVLEPCPP YWAVGDFGPC SASCGGGLRE RPYRCVEAQG SLLKTLPPAR CRAGAQQPAV ALETCPNPQC PARWEVSEPS SCTSAGGAGL ALNETCVPG ADGLEAPVTE GPGSVDEKLP APEPCVGMSC PPGWGHLDAT SAGEKAPSPW GSIRTGAQAA HWWTPAAGSC SVSCGRGLME LRFLCMDAL RVPVQEELCG LASKPGSRRE VCQAVPCPAR WQYKLAACSV SCGRGVVRI LYCARAHGED DGEEILLDTQ CQGLPRPEPQ EACSLEPCPP RWKVMSLGPC SASCGLGAR RSVACVQLDQ GQDVEVDEAA CAALVRPEAS VPCLIACTY RWHVGTWMEC SVSCGDGIQR RRDTCLGPQA QAPVPADFCQ HLPKPVTVRG CWAGPCVGGQ TPSLVPEHEA AAPGRTTATP AGASLEWSQA RGLLFSPAPQ PRRLPGPQE NSVQSSACGR QHLEPTGTID MRGPGQADCA VAIGRPLGEV VTLRVLESSL NCSAGDMLLL WGRLTWRKMC RKLLDMTFSS KTNTLVVRQR CGRPGGGVLL RYGSQ LAPET FYRECDMQLF GPWGEIVSPS LSPATSNAGG CRLFINVAPH ARIAIHALAT NMGAGTEGAN ASYLIRDTH SLRTTAFHGQ QVLYWESESS QAEMEFSEGF LKAQASLRGQ YWTLQSWVPE MQDPQSWKKG EGT, 81,134:128,207:168,191:237,263:248,273:258,292:286,297:322,359:326,364:337,349:376,413:409,448:434,453:458,474:471,481-Pentadecakis(disulfid),

	Asn68,Asn72,Asn478,Asn505,Asn540,Asn593,Asn633,Asn754,Asn1161,Asn1280- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Ser325,Ser624,Ser683,Ser833,Ser891,Ser953,Ser1013- <i>O</i> -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45202	
Chemical Abstract Service Nr.	1295353-98-8
Molgewicht	3765.1855
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₆₃ N ₄₃ O ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Apraglutid
International Nonproprietary Name	INN.L81:Corr.CN
2. Bezeichnung	[Ala ² >Gly, Met ¹⁰ >Ahx, Asn ¹¹ > _D -Phe, Asn ¹⁶ >Leu]humanes Glucagon-like Peptid 2 (1-33)-Peptid 33-Amid: L-Histidylglycyl-L- -aspartylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-seryl-L- -aspartyl-L- -glutamyl-L-2-aminohexanoyl-D-phenylalanyl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-leucyl-L-leucyl-L-alanyl-L-alanyl-L-ar
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	H-His-Gly-Asp-Gly-Ser-Phe-Ser-Asp-Glu-Ahx-D-Phe-Thr-Ile-Leu-Asp-Leu-Leu-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Asn-Trp-Leu-Ile-Gln-Thr-Lys-Ile-Thr-Asp-NH
ASK #45203	
Chemical Abstract Service Nr.	2061894-48-0
Bruttoformel	C ₆₄₈₄ H ₁₀₀₀₈ N ₁₇₂₈ O ₂₀₃₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Belantamab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS NYWMHWVRQA PGQGLEWMGA TYRGHSDTYT NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGA IYDGYDVLDN WGQGTSLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCSASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSNLHSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YRKLPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (230-230',233-233'),[H-L,H'-L'] (224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit 100% afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, G0>75%, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys451 (>90%)
ASK #45204	
Chemical Abstract Service Nr.	2050232-20-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1629760-04-8
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₂ H ₉₉₈₄ N ₁₇₂₄ O ₂₀₂₈ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Belantamab mafodotin
International Nonproprietary	INN.L80

Name	
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS NYWMHWVRQA PGQGLEWMGA TYRGHSDTTY NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGA IYDGYDVLDN WGQGTLTVTS S KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKHTHC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFS [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCSASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSNLHSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YRKLPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKS DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'] [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit 100% unfucosylierten komplexen biantennären Glycanen, G0>75%, H-Ketten überwiegend ohne Lys451 (>90%), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken und tetrakis- <i>S</i> -{(3 -)-1-[6-({ <i>N</i> -methyl-L-valyl-L-valyl-(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-phenylalanin)- <i>N</i> ² -1-yl)-6-oxohexy
ASK #45205	
Chemical Abstract Service Nr.	1446113-23-0
Molgewicht	478.9291
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₆ ClFN ₆ OS
Vorzugsbezeichnung	Belvarafenib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	MedKoo; PubChem; CAS; ChemIDplus; AdisInsight; FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -[1-(3-chlor-2-fluoranilino)-6-methylisochinolin-5-yl]thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-7-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #45206	
Chemical Abstract Service Nr.	1987854-08-9
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₂₀ H ₉₈₅₄ N ₁₇₀₂ O ₂₀₀₄ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Bersanlimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NAWMSWVRQA PGKGLEWVAF IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARYS GWYFDYWGGG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKT PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLD S DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYDVHWYQQ LPGTAPKLLI YDNNNRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAISGL RSEDEADYYC QSYDSSLSAW LFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F, G1F), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45207	
Chemical Abstract Service Nr.	1957239-90-5
Molgewicht	42000
Bruttoformel	C ₁₈₆₁ H ₂₉₀₄ N ₄₉₄ O ₅₈₈ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Bifikafusp alfa

International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SFSMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSSGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKPF PYFDYWGQGT LVTVSSGDGS SGGSGGASEI VLTQSPGTL SPSGERATLS CRASQSVSSS FLAWYQQKPG QAPRLLIYYA SSRATGIPDR FSGSGSGTDF TLTISRLEPE DFAVYYCQQT GRIPPTFGQG TKVEIKEFSS SSGSSSSGSS SSGAPTSSST KKTQLQLEHL LLDLQMILNG INNYKNPKLT RMLTFKFYMP KKATELKHQ CLEELKPLE EVLNLAQSKN FHLRPRDLIS NINVIVLELK GSETTFMCEY ADETATIVEF LNRWITFCQS IISTLT, 22,96:151,217:311,358-Tris(disulfid), Thr256-O-glycosyliert

ASK #45208

Chemical Abstract Service Nr.	1977488-08-6
Vorzugsbezeichnung	Bizalimogen ralaplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	a DNA plasmid encoding genes for human papilloma virus type 18 (HPV-18) E6 and E7 proteins whose expression is driven by the human cytomegalovirus (hCMV) promoter with the bovine growth hormone (bGH) 3'end gene and bGH gene polyA signal
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45209

Chemical Abstract Service Nr.	1141397-80-9
Molgewicht	268.2147
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ F ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cedazuridin
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-1-(2-Desoxy-2,2-difluor- -D- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)-4-hydroxy-1,3-diazinan-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45210

Chemical Abstract Service Nr.	2050478-92-5
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₆ H ₉₉₅₄ N ₁₇₁₀ O ₂₀₂₆ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Cetrelimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IIPFDTANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARPG LAAAYDTGSL DYWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNV DH KPSNTKV DKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDV S QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VHQDWWLNGK EYCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVR SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RNYWPLTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'](22-96,150-206,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45211

Chemical Abstract Service Nr.	1703788-21-9
--------------------------------------	--------------

	Molgewicht	473.527
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₇ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Cevidopenib
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(1 ⁴ S)-1 ⁴ -Hydroxy-3 ³ ,6 ¹ -dimethyl-6 ¹ <i>H</i> -5-aza-6(5,3)-indola-4(4,2)-pyrimidina-1(2)-[1,2]oxazolidina-3(4,1)-pyrazola-8(1)-cyclopropanaoctaphan-7-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45212		
	Chemical Abstract Service Nr.	1855925-27-7
	Bruttoformel	C ₇₅₈₉ H ₁₁₆₆₉ N ₂₀₁₅ O ₂₃₇₃ S ₅₄
	Vorzugsbezeichnung	Cibisatamab
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H(anti-CEACAM5 und anti-CD3E)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT EFGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTKTGEATY VEEFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARWD FAY SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDGGGGS GGGGSEVQLL ESGGGLV GFTTFSTYAMN WVRQAPGKGL EWSRIRSKY NNYATYYADS VKGRFTISR DSKNTLYLQM NSLRAEDTAV YYCVRHGNFG NSYVSWFAYW GQGTLVTVSS ASVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVD WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTSKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVT KSFNRGEC DKTHTCPPCPAPE AAGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVD EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNKKEYKCKV SNKALGAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP CRDELTKNQV SLWCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQG NHYTQKSLSL SPGK [H'(anti-CEACAM5)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT EFGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTKTGEATY VEEFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARW WGQGTITVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCAPEA PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALGAPIEKTI SKAKGQPREP QVCTLPPSRD ELTKNQVSL SCAVKGFYF PENNYKTPPP VLDSDGSFFL VSKLTVDKSR WQQGNV FSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L(anti-CD3E)]QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCGSSTGAVT TSNYANWVQE KPGQA FRGLI GG TNKR GKAALTL SGA QPEDEAEYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNH [L'(anti-CEACAM5)]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASAAVG TYVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASYRKRGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCHQ YYTYPLFTFG QGTKLEIKRT VAAPSVF ASVVCLLN NFYPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVT KSFNRGEC, [H](22-96,148-204,257-333,387-447,508-568,614-672),[H'] (22-96,148-204,265-325,371-429),[L](22-90,138-194),[L'] (23-88,135-195),[H-H'] (473-230',476-233',601-353'),[H-L](467-214),[H-L'] (224-215),[H [H]544,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45213		
	Chemical Abstract Service Nr.	1202402-40-1
	Molgewicht	407.4258
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₇ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ciforadenant
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(7 ³ S)-1 ⁵ -Methyl-6-oxa-2(7,3)-[1,2,3]triazolo[4,5- <i>d</i>]pyrimidina-4(2,6)-pyridina-1(2)-furana-7(3)-oxolanaheptaphan-2 ⁵ -amin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45214		
	Chemical Abstract Service Nr.	1418274-28-8
	Formelstamm	(C28-H21-Cl3-N3-O5) ⁻ H ⁺

Molgewicht	586.8504
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ Cl ₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cilofexor
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; ICTRP; ChemIDplus; FDA-SRS; AdisInsight; CAS; GlnAS; MedKoo; EUCTR; USNCT
2. Bezeichnung	3 ² ,7 ² ,7 ⁶ -Trichlor-6 ⁵ -cyclopropyl-2 ³ -hydroxy-4-oxa-1(2)-pyridina-6(4,3)-[1,2]oxazola-2(1,3)-azetidina-3(1,4),7(1)-dibenzolaheptaphan-1 ⁴ -carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3-(2-Chlor-4-[[5-cyclopropyl-3-(2,6-dichlorphenyl)-1,2-oxazol-4-yl]methoxy)phenyl]-3-hydroxy-1-azetidiny]isonicotinsäure
ASK #45215	
Chemical Abstract Service Nr.	900510-03-4
Molgewicht	419.8373
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ ClFN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cligosiban
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-{3-[3-(2-Chlor-4-fluorphenoxy)azetidin-1-yl]-5-(methoxymethyl)-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl}-2-methoxypyridin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45216	
Chemical Abstract Service Nr.	1384860-29-0
Molgewicht	635.8232
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₅ N ₉ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Conteltinib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[(2-[2-Methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino]-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]- <i>N</i> -(propan-2-yl)benzol-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45217	
Chemical Abstract Service Nr.	1112968-42-9
Molgewicht	408.3313
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ F ₃ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Contezolid
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1-{2,3,6-Trifluor-4-[(5 <i>S</i>)-5-[[1,2-oxazol-3-yl)amino]methyl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl}phenyl}-2,3-dihydropyridin-4(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45218	

Chemical Abstract Service Nr.	2061938-98-3
Vorzugsbezeichnung	Delolimogen mupadenorepvec
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	a conditionally replicating adenovirus serotype 5/35 genetically engineered to express a trimerized membrane-bound CD40 ligand (TMZ-CD40L) and tumor necrosis factor superfamily member 9 (TNFSF9, 4-1BBL, CD137), under the control of a cytomegalovirus (CMV) promoter, and with deletions in E1A gene and E3 genes
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45219	
Chemical Abstract Service Nr.	1864871-20-4
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₀₆ H ₉₉₀₄ N ₁₇₀₄ O ₂₀₁₈ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Cusatuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS VYYMNWVRQA PGKGLEWVSD INNEGTTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARD A GYSNHVPIFD SWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [L,L']QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCGLKSGSVT SDNFPTWYQQ TPGQAPRLI YNTNTRHSGV PDRFSGSILG NKAALTITGA QADDEAEYFC ALFISNPSVE FGGGTQLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'] (22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'] (22-90,138-197),[H-H'] (231-231',234-234'),[H-L,H'-L'] (225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45220	
Chemical Abstract Service Nr.	2055206-13-6
Molgewicht	46600
Vorzugsbezeichnung	Dalcinonacog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAETVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGGS I VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRNV IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYVSGW GRVFHKGYS A LVLQYLRVPL VDRATCLEST KFRIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYVNIKE KTKLT, 18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389-Undecakis(disulfid), Asn157,Asn167- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Ser53,Ser61,Thr159,Thr169,Thr172,Thr179- <i>O</i> -glycosyliert, nicht herkömmliche Aminosäurereste: Tyr318,Glu338,Arg343, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45221	
Chemical Abstract Service Nr.	1413431-07-8
Formelstamm	C24-H19-(2)H9-N2-O3

Molgewicht	401.5462
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Deutivacaftor
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2- <i>tert</i> -Butyl-5-hydroxy-4-[2-(² H ₃)methyl(1,1,1,3,3,3- ² H ₆)propan-2-yl]phenyl}-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45222

Chemical Abstract Service Nr.	937782-05-3
Molgewicht	446.4439
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ F ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Difamilast
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -({2-[4-(Difluormethoxy)-3-(propan-2-yloxy)phenyl]-1,3-oxazol-4-yl)methyl}-2-ethoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45223

Chemical Abstract Service Nr.	2049067-94-7
Molgewicht	82200
Vorzugsbezeichnung	Efavaleukin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A,A']DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYGSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGGGGG SAPTSSSTKK TQLQLEHLLL DLQMILNGIN NYKNPKLTRM LTFKFYMPKK ATELKHLQCL EEELKPLEEV LNLAQSKNFH LRPRDLISNI NKIVLELKGS ETTFMCEYAD ETATIVEFLN RWITFAQSII STLT, [A,A'](41-101,147-205,289-336),[A-A'](6-6',9-9')-Octacakis(disulfid), Thr234,Thr234'- <i>O</i> -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45224

Chemical Abstract Service Nr.	2026634-47-7
Molgewicht	91200
Vorzugsbezeichnung	Efineptakin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A,A']MGMDCDIEGK DGKQYESVLM VSIDQLLDSM KEIGSNCLNN EFNFFKRHC DANKEGMFLF RAARKLRQFL KMNSTGDFDL HLLKVSEGTT ILLNCTGQVK GRKPAALGEA QPTKSLEENK SLKEQKLLND LCFLKRLLE IKTOWNKILM GTKEHRNTGR GGEEKKKEKE KEEQEEERETK TPECPSHTQP LGVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV

	LDSGDSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK, [A,A'](5-95,37-132,50-144,214-274,320-378),[A-A'](184-184')-Undecakis(disulfid), Asn73,Asn94,Asn250- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert und Thr113- <i>O</i> -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45225	
Chemical Abstract Service Nr.	2055640-93-0
Molgewicht	57000
Vorzugsbezeichnung	Efinopegdutid
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	[A,A']PSCPAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K, [A,A'](35-95,141-199),[A-A'](3-3')-Pentakis(disulfid), nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> , [A] <i>N</i> ¹⁻¹ -mono{3-[-(3-{3-[(3 <i>RS</i>)-3-(<i>C</i> ^{5.16} , <i>N</i> ^{6.20} -anhydro-[B]HXQGTFTSDY SKYLDEKRAK EFVQWLMNTC(-NH ₂)- <i>S</i> ³⁰ -yl)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]propanamido}propyl)poly(oxyethylen) ₂₂₇ - -yloxy}propyl}-konjugiert, [B]X ² = 2-methylalanyl (2-aminoisobutyryl, Aib)
ASK #45226	
Chemical Abstract Service Nr.	1905448-17-0
Molgewicht	100000
Vorzugsbezeichnung	Eftansomatropin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A,A']FPTIPLSRLF DNAMLRAHRL HQLAFDTYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRKDM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG FRNTGRGGEE KKKEKEKEEQ EERETKTPEC PSHTQPLGVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK, [A,A'](53-165,182-189,250-310,356-414),[A-A'](220-220')-Undecakis(disulfid), Asn286- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert und Ser55,Ser57,Thr60,Ser62,Thr67- <i>O</i> -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45227	
Chemical Abstract Service Nr.	1912423-61-0
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₈₀ H ₉₈₇₄ N ₁₇₀₂ O ₂₀₀₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Enapotamab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMNWVRQA PGKGLEWVST TSGSGASTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKIW IAFDIWQGQT MVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHCTPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPYTFG QGTEKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten

ASK #45228

Molgewicht	144000
-------------------	--------

International Nonproprietary Name	INN.L80
--	---------

2. Bezeichnung

ASK #45229

Molgewicht	276.3707
-------------------	----------

Bruttoformel $C_{17}H_{24}O_3$

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat	Bezeichnung 1	CAS
--------------	----------------------	-----

2. Bezeichnung (4*E*)-1-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)dec-4-en-3-on

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
----------------------------	--------

ASK #45230

Molgewicht	414.0488
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{Br}_2\text{N}_2\text{O}_3$

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat	Bezeichnung 1	CAS
--------------	----------------------	-----

2. Bezeichnung (3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)(2,3-dihydro-4*H*-pyrido[4,3-*b*]-1,4-oxazin-4-yl)methanon

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
----------------------------	--------

ASK #45231

Molgewicht	346.5036
------------	----------

Bruttoformel $C_{22}H_{34}O_3$

Vorzugsbezeichnung	Epeleuton
---------------------------	-----------

International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; GlnAS; Pharmavista; CAS; FDA-SRS; ChemIDplus; EUTCT; MedKoo
2. Bezeichnung	Ethyl[(5Z,8Z,11Z,13E,15S,17Z)-15-hydroxyicosa-5,8,11,13,17-pentaenoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl-(5Z,8Z,11Z,13E,15S,17Z)-15-hydroxy-5,8,11,13,17-icosapentaenoat; (5Z,8Z,11Z,13E,15S,17Z)-15-Hydroxyicosa-5,8,11,13,17-pentaensäureethylester
ASK #45232	
Chemical Abstract Service Nr.	1974402-87-3
Formelstamm	(C678-H820-N244-O392-P65-S6)65 ⁻ 65H ⁺
Molgewicht	20930.3656
Bruttoformel	C ₆₇₈ H ₈₈₅ N ₂₄₄ O ₃₉₂ P ₆₅ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Etidaligid
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-5'-O-((4RS)-1-[5'-O-{19-[(Cholest-5-en-3 -yl)oxy]-1-hydroxy-1,19-dioxo-2,5,8,11,14-pentaoxa-18-aza-1⁵-phosphanonadecan-1-yl]desoxy([1,2,3]tri-P-thio)(5'-GCTGTGCCCA CAACCCAGCA AACAAGCCTA GA-3')-3'-O-yl]-1,4,23-trihydroxy-1,11,23-trioxo-2,6,22-trioxa-10-aza-1⁵,23⁵-diphosphatricosan-23-yl]desoxy([29,30,31]tri-P-thio)(5'-TCTAGGCTTG TTTGCTGGGT TGTGGGCACAGC-3')</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45233	
Chemical Abstract Service Nr.	2044984-83-8
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₇₀ N ₁₇₁₄ O ₂₀₁₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Etigilimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCAVSGYSIT SDYAWNWIQR PPGKGLEWIG YISYSGSTSY NPSLRSRVTI SRDTSKNQFF LKLSSVTAAD TAVYYCARRQ VGLGFAYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPVQV TLPSSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSTIAV EWESNGQOPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVS TAVAWYQKPK GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFSGSGSGTD FTFTISSLPQ EDIATYYCQQ HYSTPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSNTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((227-227',230-230'),[H-L,H'-L']((221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45234	
Chemical Abstract Service Nr.	1607793-29-2
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₆ H ₉₉₆₂ N ₁₇₂₄ O ₂₀₄₁ S ₄₅

Vorzugsbezeichnung	Faricimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H(VEGFA)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYDFT HYGMNWVRQA PGKGLEWVGW INTYTGEPTY AADFRRFTF SLDTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCAKYP YYYGTSHWYF DVWGQGTLVLT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEA AGGPSVFLFP PKPKDTLMAS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLAQDWL NGKEYKCKVS NKALGAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPC RDELTKNQVS LWCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN AYTQKSLSL PGK [H'(ANGPT2)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPNSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARSP NPYYYDSSGY YYPGAFDIWG QGTMVTVSSA SVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADY EK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC DKTH TCPPCPAPEA AGGPSVFLPKPKDTLMAS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLAQDWL NGKEYKCKVS NKALGAPIEK TISKAKGQPR EPQVCTLPSS RDELTKNQVS LSCAVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLVSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN AYTQKSLSL PGK [L(VEGFA)]DIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCSASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKVL IYF TSSLHSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSTVPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLN FY PREAKVQWKV DNALQSGN ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADY EKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC [L'(ANGPT2)]SYVLTQPPSV SVAPGQTARI TCGGNIGSK SVHWYQQKPG QAPVLVYDD SDRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DSSSDHWVFG GGTKLTVLSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSVVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSC, [H](22-96,150-206,267-327,373-431),[H'](22-96,156-216,277-337,383-441),[L](23-88,134-194),[L'](22-87,137-193),[H-H'](232-242',235-245',360-365'),[H-L](226-214),[H'-L'](236-213)-Heptadecakis(disulfide) [H]303,[H']313-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45235	
Chemical Abstract Service Nr.	1954659-47-2
Vorzugsbezeichnung	Fidanacogen elaparovec
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	a non-replicating adeno-associated virus serotype 2 (AAV2) expressing the Padua variant (R338L) of human coagulation factor IX (F9, Factor IX, FIX), under the control of the liverspecific apolipoprotein E (Apo E) enhancer/alpha1-antitrypsin (hAAT) promoter (ApoE/hAAT), and all AAV genes encoding viral products deleted
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45236	
Chemical Abstract Service Nr.	1434635-54-7
Formelstamm	(C28-H30-N3-O8-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	569.626
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Firsocostat
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[1-((2 <i>R</i>)-2-(2-Methoxyphenyl)-2-[(oxan-4-yl)oxy]ethyl)-5-methyl-6-(1,3-oxazol-2-yl)-2,4-dioxo-1,4-dihydrothieno[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-3(2 <i>H</i>)-yl]-2-methylpropanensäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45237	
Chemical Abstract Service Nr.	1664355-28-5
Molgewicht	58900
Bruttoformel	C ₂₆₁₈ H ₄₀₄₀ N ₇₀₄ O ₈₁₃ S ₁₆

Vorzugsbezeichnung	Flotetuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H(scFv-lambda-heavy-E-coil)]QAVVTQEPLS TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTNKRAPWT PARFSGSLLG GKAALTITGA QAEDEADYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG GGGSGGGGEV QLVQSGAELK KPGASVKVSC KASGYTFTDY YMKWVRQAPG QGLEWIGDII PSNGATFYNQ KFKGRVTITV DKSTSTAYME LSSLRSEDTA VYYCARSHLL RASWFAYWGQ GTLVTVSSGG CGGGEVAAL KEVAALKEV AALEKEVAAL EK [H'(scFv-kappa-heavy-K-coil)]DFVMTQSPDS LAVSLGERVT MSCKSSQSLL NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNDYSY PYTFGQGTKL EIKGGGSGGG GEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGFTF STYAMNWVRQ APGKGLEWVG RIRSKYNNYA TYYADSVKDR FTISRDDSKN SLYLQMNSLK TEDTAVYYCV RHGNFGNSYV SWFAYWGQGT LVTVSSGGCG GKGVAALKEK VAALKEKVAAL KEKVAALKE, [H](22-90,140-214),[H'](23-94,143-219),[H-H'](241-249')-Pentakis(disulfid), [H]1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure) cyclisiert
Zitat Bezeichnung 2	INN.Def
ASK #45238	
Chemical Abstract Service Nr.	933983-75-6
Molgewicht	970.0912
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₄ GdN ₇ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Gadopicienol
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(2 <i>R</i> ,2' ,2")-2,2',2"- (3,6,9-Triaza- ³ N ⁸ ,N ⁶ ,N ⁹ -1(2,6)-pyridina- N ¹ -cyclodecaphan-3,6,9-triyl)tris(5-[[(2)-2,3-dihydroxypropyl]amino}-5-oxopentanoato- ³ O ¹ ,O ^{1'} ,O ^{1''})(3-)]gadolinium
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45239	
Chemical Abstract Service Nr.	1261113-96-5
Molgewicht	411.4477
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ F ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Ganaplicid
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	2-Amino-1-[3-(4-fluoranilino)-2-(4-fluorphenyl)-8,8-dimethyl-5,6-dihydroimidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45240	
Chemical Abstract Service Nr.	2014343-04-3
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₄ H ₉₉₄₈ N ₁₇₀₀ O ₂₀₁₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Imaprelimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	

[H,H']QVTLKESGPV LVKPTETLTL TCTVSGFSLT SNAVSWVRQP PGKALEWIAA ISSGGTTYYN SAFKSRLTIS RDTSKSQVVL TMTNMDPVDV ATYYCARRYG YGWYDFWGWQ
 GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC
 PAPEAAGGPS VFLFPPPKPD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY
 TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS
 LSASVGDRVT INCKASQNIY NSLAWYQQKP GKAPKVLIFN ANSLQTGIPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FYSGYTFGGQ TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS
 VVCLLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
 [H,H'](22-95,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45241

Chemical Abstract Service Nr. 2031153-61-2
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₅₈H₁₀₀₀₈N₁₇₄₀O₂₀₂₀S₄₆

Vorzugsbezeichnung Iscalimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYEESNRYH ADSVKGRFTI SRDNSKITLY LQMNSLRTE TAVYYCARDG GIAAPGPDYW
 GQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVK KSCDKTHTCP
 PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYA STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKQPREPQ
 VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPLS
 LTVTPGEPAS ISCRSSQSL YSNGYNLDW YLQKPGQSPQ VLISLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQARQTP FTFGPGTKVD IRRVAAPSV FIFPPSDEQL
 KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC,
 [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-nicht-glycosyliert, [H]1,[H']1-Gln
 post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys450

ASK #45242

Chemical Abstract Service Nr. 2055006-79-4
Molgewicht 148000
Bruttoformel C₆₅₅₈H₁₀₁₆₀N₁₇₄₀O₂₀₅₂S₄₀

Vorzugsbezeichnung Lenervimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCSASGFSLT KYKMTWVRQA PGKGLEWVSS ISSTSRDIDY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLF LQMSSLRVDD TAVYYCTRDG WLWGWVDRSN
 YYYNALDVWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVLQSSG LYSLSSVTV VPSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK
 SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPPKP DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK
 AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCLVKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK
 [L,L']DIVVTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIY NSIAWYQQKP GKAPKLLLYS TSTLLSGVPS RFGSGSGSTD YTLTITNLQP EDFATYYCQQ YFVTPETFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP
 SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYSLSSLTSL LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
 [H,H'](22-96,156-212,273-333,379-437),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](238-238',241-241'),[H-L,H'-L'](232-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]309,[H']309-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45243

Chemical Abstract Service Nr. 674782-26-4

Molgewicht	147000
Bruttoformel	C ₆₅₃₄ H ₁₀₀₃₆ N ₁₇₂₀ O ₂₀₄₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Leronlimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGYTFS NYWIGWVRQA PGKGLEWIGD IYPGGNYIRN NEKFKDKTTL SADTSKNTAY LQMNSLKTED TAVYYCGSSF GSNYVFAWFT YWGGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQRL LSSYGHTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYEVSNR FSGVDPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHVP LTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,149-205,263-323,369-427),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (136-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45244

Vorzugsbezeichnung	Lifileucel
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	human culture expanded activated autologous T cells for cell-based immunotherapy. The cell substance is a heterogeneous mixture consisting of CD4+ and CD8+ tumor-infiltrating lymphocytes (TIL), derived from isolated metastatic tumor biopsy of patients with metastatic melanoma, and cultured in the presence of feeder cells (irradiated allogeneic mononuclear cells from healthy donors) and human recombinant interleukin 2 (IL-2)/OKT3 anti-CD3 antibody (<i>muromonab-CD3</i> (59)(29)) for T-cell activation.
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45245

Chemical Abstract Service Nr.	935283-04-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2220291-02-9
Formelstamm	(C22-H14-F3-N2-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	508.4239
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₅ F ₃ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Linzagolix
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-{5-[(2,3-Difluor-6-methoxyphenyl)methoxy]-2-fluor-4-methoxyphenyl}-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrothieno[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-5-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45246

Chemical Abstract Service Nr.	1088543-62-7
Formelstamm	(C40-H62-N15-O13) ⁻ H ⁺
Molgewicht	962.0209
Bruttoformel	C ₄₀ H ₆₃ N ₁₅ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Livioletid
International Nonproprietary Name	INN.L80

	2. Bezeichnung	1,8-Anhydro(L-arginyll-L-valyll-L-glutaminyll-L-seryll-L-prolyll-L- -glutamyl-L-histidyll-L-glutaminyll)
	Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; INN.CN
ASK #45247		
	Chemical Abstract Service Nr.	947620-48-6
	Molgewicht	472.4926
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ N ₄ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Lotamilast
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	Methyl[4-({3-[6,7-dimethoxy-2-(methylamino)chinazolin-4-yl]phenyl}carbamoyl)benzoat]
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45248		
	Chemical Abstract Service Nr.	1377239-83-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2086275-05-8
	Molgewicht	456.4818
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ F ₃ N ₄ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Macozinon
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	2. Bezeichnung	2-[4-(Cyclohexylmethyl)piperazin-1-yl]-8-nitro-6-(trifluormethyl)-4 <i>H</i> -1,3-benzothiazin-4-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45249		
	Chemical Abstract Service Nr.	1776112-90-3
	Molgewicht	415.4248
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ FN ₉ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mavelertinib
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Fluor-1-{6-[(3-methoxy-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)amino]-9-methyl-9 <i>H</i> -purin-2-yl}pyrrolidin-3-yl]prop-2-enamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45250		
	Chemical Abstract Service Nr.	1977487-95-8
	Vorzugsbezeichnung	Mavilimogen ralaplasmid
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	2. Bezeichnung	a DNA plasmid encoding genes for human papilloma virus type 16 (HPV-16) E6 and E7 proteins whose expression is driven by the human cytomegalovirus (hCMV) promoter with the bovine growth hormone (bGH) 3'end gene and bGH gene polyA signal
	Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45251		

Chemical Abstract Service Nr.	558447-26-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	690656-53-2
Molgewicht	349.4726
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Mavorixafor
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N ¹ -[(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)methyl]-N ¹ -[(8 <i>S</i>)-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-8-yl]butan-1,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45252

Chemical Abstract Service Nr.	221139-79-3
Molgewicht	634.9695
Bruttoformel	C ₃₉ H ₇₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Mosedipimod
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-Propan-1,2,3-triyl](1-acetat)(3-hexadecanoat){2-[(9 <i>Z</i> ,12 <i>Z</i>)-octadeca-9,12-dienoat]}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45253

Vorzugsbezeichnung	Nalotimagen carmaleucel
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	human culture expanded activated allogeneic T cells for adjunctive immunotherapy. Cells are derived from the haematopoietic stem cell (HSC) donor and are genetically modified ex vivo with a non-replicative SFCMM-3 gammaretroviral vector derived from Moloney murine Leukemia Virus (Mo-MuLV), encoding for a truncated form of the human low affinity nerve growth factor receptor (Δ LNGBFR) and the herpes simplex virus thymidine kinase (HSV-TK Mut2). Cells contain a suicide gene in case of graft versus host disease development.
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45254

Chemical Abstract Service Nr.	1796570-08-5
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₁₀₀₁₂ N ₁₇₃₆ O ₂₀₃₄ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Netakimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGt/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGGG LVQAGGSLRL SCAASGGTFA TSPMGWLRQA PGKGTEFVAA ISPSGGDRIY ADSVKGRFTI SRDNAGYFIY LQMNSLKPED TAVYYCAVRR RFDGTSYYTG DYDSWGQGT LVTSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPGCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLY ITREPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PPREMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']EIVLTQSPGT

LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY DASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYSYSPVTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT
 ASVVCLLNNF YPBREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK,
 [H,H'](22-96,152-208,269-329,375-433),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](228-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45255

Chemical Abstract Service Nr.	1773489-72-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2270197-37-8
Formelstamm	(C27-H21-Cl-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	487.9343
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nidufexor
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; PubChem; GlnAS; FRA-SRS; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung	4-[(<i>N</i> -Benzyl-8-chlor-1-methyl-1,4-dihydro[1]benzopyrano[4,3- <i>c</i>]pyrazol-3-carboxamido)methyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-({Benzyl[(8-chlor-1-methyl-1,4-dihydrochromeno[4,3- <i>c</i>]pyrazol-3-yl)carbonyl]amino}methyl)benzoesäure

ASK #45256

Chemical Abstract Service Nr.	1957239-88-1
Molgewicht	132000
Vorzugsbezeichnung	Onfekafusp alfa
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SFSMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSSGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKPF PYFDYWGQGT LVTVSSGDGS SGGSGGASEI VLTQSPGTL SPSGERATLS CRASQSVSSS FLAWYQQKPG QAPRLLIYYA SSRATGIPDR FSGSGSGTDF TLTISRLEPE DFAVYYCQQT GRIPPTFGQG TKVEIKEFSS SSGSSSSGSS SSGVRSSRT PSDKPVAVV ANPQAEGQLQ WLNRRANALL ANGVELRDNQ LVVPSEGLYL IYSQVLFKQG GCPSTHVLLT HTISRIAVSY QTKVNLLSAI KSPCQRETPE GAEAKPWYEP IYLGGVFQLE KGDRLSAEIN RPDYLDFAES GQVYFGIALL, 22,96:151,217:322,354-Tris(disulfid), Ser257- <i>O</i> -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45257

Chemical Abstract Service Nr.	1969313-51-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₂₂ H ₉₉₄₄ N ₁₇₀₄ O ₂₀₂₆ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Onvatilimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARSS YGWSYEFDYW

GQGTLTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVSVLT VHLQDHLWNGK EYKCKVSNKALPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSSLSASVGRDVTITCRASQSID TRLNWYQQKPKGAPKLLIYS ASSLQSGVPS RFGSGSGSTDTLTITSLQP EDFATYYCQQ SAYNPITFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTASVVCLLNNFY PREAKVQWVKV DNALQSGNSQESVTEQDSKDTSTYSLSSLTLSKADYEKHKVYACEVTHQGLSPVTKSFN RGECH, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45258

Chemical Abstract Service Nr. 2055118-96-0

Molgewicht 102000

Vorzugsbezeichnung Opinercept

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [A,A']LPAQVAFTPY APEPGSTCRL REYYDQTAQM CCSKCSPGQH AKVFCTKTS TVCDSCEDST YTLWNWVPE CLSCGSRCS DQVETQACTR EQNRICTCRP GWYCALSKQE GCRLCAPLRK CRPGFGVARP GTETSDVVC PCAPGTFSNT TSSTDICRPH QICNVVAIPG NASMDAVCTS TSPTRSMAPG AVHLPQPVST RSQHTQPTPE PSTAPSTSFL LPMGPSPPAE GSTGDEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYTLPPSRDELTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHEALHNHYTQKSLSLSPGK, [A,A'](18-31,32-45,35-53,56-71,74-88,78-96,98-104,112-121,115-139,142-157,163-178,281-341,387-445),[A-A'](240-240',246-246',249-249')-Nonacosakis(disulfid), [A,A']Asn-149,Asn171,Asn317-*N*⁴-glycosyliert, [A,A']Thr8,Thr184,Ser199,Thr200,Ser202,Thr205,Thr208,Ser212,Thr213,Ser216,Thr217,Ser218,Ser226,Ser232,Thr233,Thr243-*O*-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45259

Chemical Abstract Service Nr. 1176758-04-5

Molgewicht 534.6068

Bruttoformel C₂₈H₃₄N₆O₅

Vorzugsbezeichnung Otaplimastat

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-[3-(2,4-Dioxo-1,4-dihydrochinazolin-3(2*H*)-yl)propyl]-*N*-(4-[[3-(2,4-dioxo-1,4-dihydrochinazolin-3(2*H*)-yl)propyl]amino]butyl)acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45260

Chemical Abstract Service Nr. 1796641-10-5

Molgewicht 460.2125

Bruttoformel C₁₈H₁₁Cl₂F₄N₅O

Vorzugsbezeichnung Parimifasor

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-Chlor-*N*-[(3-chlor-5-fluoranilino){[5-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-3-yl]amino}methyliden]benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45261

Chemical Abstract Service Nr.	2098615-90-6
Molgewicht	25726.0733
Bruttoformel	C ₁₁₄₅ H ₁₈₁₅ N ₃₁₃ O ₃₄₄ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Praconase
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	SAYSNTYQEF TNIDQAKAWG NAQYKKYGLS KSEKEAIVSY TKSASEINGK LRQNKGVING FPSNLIKQVE LLDKSFNKMK TPENIMLFRG DDPAYLGTEF QNTLLNSNGT INKTAFEKAK AKFLNKDRLE YGYISTSLMN VSQFAGRPII TKFKVAKGSK AGYIDPISAF AGQLEMLLPR HSTYHIDDMR LSSDGKQIII TATMMGTAIN PKEFVMNPAN AQGRHTPGTR L, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>

ASK #45262

Chemical Abstract Service Nr.	2050816-56-1
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₂ H ₁₀₀₁₄ N ₁₇₃₄ O ₂₀₂₄ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Ravagalimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS DYGMNWVRQA PGKGLEWIAY ISSGRGNIYY ADTVKGRFTI SRD NAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARSW GYFDVWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDQL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVLHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL NRGNQKNYLT WFQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYQCNDYTY PLTFGQGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'] (23-94,140-200),[H-H'] (225-225',228-228'),[H-L,H'-L'] (219-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45263

Chemical Abstract Service Nr.	1966978-67-5
Vorzugsbezeichnung	Rebisufligen etisparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	a non-replicating, recombinant, self-complementary adenoassociated virus serotype 9 (scAAV9) vector, expressing the human <i>N</i> -sulfoglucosamine sulfohydrolase (hSGSH) cDNA, under the control of a murine small nuclear RNA promoter U1a
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45264

Chemical Abstract Service Nr.	1810001-96-7
Molgewicht	335.4412
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Revosimelin

International Nonproprietary Name INN.L80	
2. Bezeichnung	Ethyl[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(3-oxo-2,8-diazaspiro[4.5]decan-8-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45265	
Chemical Abstract Service Nr.	1399584-78-1
Molgewicht	198000
Bruttoformel	C ₈₇₅₄ H ₁₃₄₆₄ N ₂₃₃₂ O ₂₇₈₈ S ₆₀
Vorzugsbezeichnung	Romilkimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLKESGPG LVAPGGSLSI TCTVSGFSLT DSSINWVRQP PGKGLEWLGM IWGDGRIDYA DALKSRLSIS KDSSKSQVFL EMTSLRTDDT ATYYCARDGY FPYAMDFWGQ GTSVTVSSGG GSGGGGSQV QLQQSGPELV KPGASVKISC KASGYSFTSY WIHWIKQRPQ QGLEWIGMID PSDGETRLNQ RFQGRATLTV DESTSTAYMQ LRSPTSEDSA VYYCTRLKEY GNYDSFYFDV WGAGTLTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDHKP SNTKVDKRVE SKYGPPCPPC PAPEFEGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLG [L,L']DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCRASESVD SYGQSYMHYV QQKAGQPPKL LIYLASNLES GVPARFSGSG SRTDFTLTID PVQAEDAATY YCQQNAEDSR TFGGGTKLEI KGGGGSGGGG SDIQMTQSPA SLSVSVGDTI TLTHASQNI DVWLSWFQK PGNIPKLLIY KASNLHTGVP SRFGSGSGGT GFTLTISLQ PEDIATYYCQ QAHSYPFTFG GGTGLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-95,150-224,278-334,392-452,498-556),[L,L'] (23-92,144-209,255-315),[H-H'] (357-357',360-360'),[H-L,H'-L'] (265-335)-Eicosakis(disulfid), [H]428,[H']428-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45266	
Chemical Abstract Service Nr.	2052591-32-7
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₀ H ₉₉₇₂ N ₁₇₂₀ O ₂₀₂₆ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Samrotamab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYKFS SYWIEWVKQA PGQGLEWIGE ILPGSDTTNY NEKFKDRATF TSDDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDR GNYRAWFGYW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFPYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDIS NYLNWYQQKP GGAVKFLIYY TSLRHSGVPS RFSGSGSGTD YTLTISLQPEDFATYFCQQ GEALPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVPFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (229-229',232-232'),[H-L,H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F, G1F), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys450
ASK #45267	
Chemical Abstract Service Nr.	2052649-42-8
Molgewicht	146000

Vorzugsbezeichnung Samrotamab vedotin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYKFS SYWIEWVKQA PGQGLEWIGE ILPGSDTTNY NEKFKDRATF TSSTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDR GNYRAWFGYW GQGLTVTVSS ASTNTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMIS RTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTQQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRASQDIS NYLNWYQQKP GGAVKFLIYY TSRLHSGVPS RFSGSGSGTD YLTISSLQP EDFATYFCQQ GEALP LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys450, reduziert an 1 oder 2 intermolekularen Disulfid-Brücken, S-[(3*RS*)-1-(6-[[[(2*S*)-1-[[[(2*S*)-5-(Carbamoylamino)-1-{4-[[[(2*S*)-1-[[[(2*S*)-1-[[[(3*R*,4*S*,5*S*)-1-[(2*S*)-2-[(1*R*,2*R*)-3-[[[(1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino}-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-an durchschnittlich 2 Cys-Resten

ASK #45268

Chemical Abstract Service Nr. 1423715-37-0

Molgewicht 450.939

Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Seclidemstat

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*'-[(1*E*)-1-(5-Chlor-2-hydroxyphenyl)ethyliden]-3-(4-methylpiperazin-1-sulfonyl)benzohydrazid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45269

Chemical Abstract Service Nr. 1399715-48-0

Molgewicht 477.544

Bruttoformel C₂₅H₃₃F₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Setafrastat

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (5²*S*)-7,7-Difluor-8¹-hydroxy-8³,8³,8⁵,8⁵-tetramethyl-2-oxa-1(3)-pyridina-4(5,3)-[1,2]oxazola-5(2,1)-pyrrolidina-8(1)-cyclohexanoctaphan-6-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45270

Chemical Abstract Service Nr. 1308672-74-3

Molgewicht 480.5825

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₆O₃S

Vorzugsbezeichnung Surufatinib

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-[3-({4-[(2-methyl-1*H*-indol-5-yl)oxy]pyrimidin-2-yl}amino)phenyl]methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45271

Chemical Abstract Service Nr.	2049079-64-1
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₆ H ₉₉₁₂ N ₁₇₀₀ O ₂₀₁₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Sutimlimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGSHTYY LDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TALYYCARLF TGYAMDYWGQ GTLTVTSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFEGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLGK [L,L']QIVLTQSPAT LSLSPGERAT MSCTASSSVS SSYLHWYQQK PGKAPKLWIY STSNLASGVP SRFSGSGSGT DYTLTISSLQ PEDFATYYCH QYYRLPPITF GQGTKLEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-89,136-196),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45272

Chemical Abstract Service Nr.	2055491-00-2
Molgewicht	57690.4494
Bruttoformel	C ₂₅₅₃ H ₄₀₂₂ N ₆₉₂ O ₇₉₈ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Tagraxofusp
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	MGADDVVDSS KSFVMENFSS YHGTPGYVD SIQKGIQPKP SGTQGNYYDD WKGFYSTDNK YDAAGYSVDN ENPLSGKAGG VVKVTYPGLT KVLALKVDNA ETIKKELGLS LTEPLMEQVG TEEFIKRFQD GASRVVLSLP FAEGSSSVEY INNWEQAKAL SVELEINFET RGKRGQDAMY EYMAQACAGN RVRRSVGSSL SCINLDWDVI RDKTKTKIES LKEHGPIKNK MSESPNTKVS EEKAKQYLEE FHQTALHPE LSELKTVTGT NPVFAGANYA AWAVNVAQVI DSETADNLEK TTAALSILPG IGSVMGIADG AVHHNTEEIV AQSIALLSLM VAQAIPLVGE LVDIGFAAYN FVESIINLFQ VVHNSYNRPA YSPGHKTRPH MAPMTQTSL KTSWVNCSNM IDEIITHLKQ PPLPLDFNN LNGEDQDILM ENNLRRPNLE AFNRAVKSLQ NASAIESILK NLLPCLPLAT AAPTRHPIHI KGDWNEFRR KLTFYLTLE NAQAQQTLS LAIF, 187,202:407,475-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>

ASK #45273

Chemical Abstract Service Nr.	1971880-37-1
Vorzugsbezeichnung	Tavokinogen telseplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	a DNA plasmid containing genes coding for the human interleukin 12 (IL-12) p35 and p40 subunits that are separated by an internal ribosomal entry site (IRES) and under the control of a single cytomegalovirus (CMV) promoter
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45274

Chemical Abstract Service Nr.	1874157-95-5
--------------------------------------	--------------

Molgewicht	76145.2957
Bruttoformel	C ₃₃₄₄ H ₅₁₀₂ N ₉₂₈ O ₁₀₇₁ S ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Tebentafusp
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A]AQQGEEDPQA LSIQEGENAT MNCSYKTSIN NLQWYRQNSG RGLVHLILIR SNEREKHSGR LRVTLDTSKK SSSLLITASR AADTASYFCA TDGSTPMQFG KGTRLSVIAN IQKPDPVYQ LRDSKSSDKS VCLFTDFDSQ TNVSQSKDSD VYITDKCVLD MRSMDFKSNS AVAWSNKSDF ACANAFNNSI IPEDT [B]AIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIR NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSRLESGVPS RFSGSGSGTD YLTISLQP EDFATYYCQQ GNTLPWTFGQ GTKVEIKGGG GSGGGGSGGG GSGGGGSGGG SEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGYSF TGYTMNWVRQ APGKGLEWVA LINPYKGVST YNQKFKDRFT ISVDKSKNTA YLQMNSLRAE DTAVYYCARS GYYGSDWYF DVWGQGLVT VSSGGGSDG GITQSPKYL RKEGQNVTL CEQNLNHDAM YWYRQDPGQG LRLIYSSWAQ GDFQKGDIAE GYSVSREKKE SFPLTVTSAQ KNPTAFYLCA SSWGAPYEY FGPGRRLTVT EDLKNVFPPE VAVFEPSEAE ISHTQKATLV CLATGFYPDH VELSWWVNGK EVHSGVCTDP QPLKEQPALN DSRALSSRL RVSATFWQDP RNHFRCQVQF YGLSENDEWT QDRAKPVQI VSAEAWGRAD, [A](23-89,132-182),[B](23-88,153-227,281-349,401-466),[A-B](157-427)-Heptakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>

ASK #45275

Chemical Abstract Service Nr.	1227637-23-1
Molgewicht	588.7386
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tegavivint
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	{2,7-Bis[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dimethylpiperidin-1-sulfonyl]anthracen-9,10-diyliden}bis(hydroxylamin)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45276

Chemical Abstract Service Nr.	1359993-59-1
Molgewicht	593.886
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Telratolimod
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(4-Amino-2-butyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-1-yl)oxy]butyl}octadecanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45278

Chemical Abstract Service Nr.	1208229-58-6
Molgewicht	243.2564
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tepilamidfumarat
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)-2-oxoethyl]methyl[(2 <i>E</i>)-but-2-enedioat]

ASK #45279	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
Chemical Abstract Service Nr.	2044679-53-8
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₀₈ H ₉₉₀₇ N ₁₇₂₁ O ₂₀₁₄ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Tepoditamab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYMHVWRQA PGQGLEWMGI INPSGGSTSY AQKFQGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCAKGT TGDWFDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELGRGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TDPPSREEMT KNQVSLTCEV KGFYPDSIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [H']QVQLVQSGGG VVQGRSLRL SCVASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAA IWYNARKQDY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCTRGY GYNWFDPWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELGRGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TKPPSREEMT KNQVSLKCLV KGFYPDSIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQSI SYLNWYQQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45280	
Chemical Abstract Service Nr.	1849590-01-7
Molgewicht	340.3797
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tomivosertib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	6'-[(6-Aminopyrimidin-4-yl)amino]-8'-methyl-2'-H-spiro[cyclohexan-1,3'-imidazo[1,5-a]pyridin]-1',5'-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45281	
Chemical Abstract Service Nr.	1849590-02-8
Formelstamm	C17-H20-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht	376.8406
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tomivosertibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	6'-[(6-Aminopyrimidin-4-yl)amino]-8'-methyl-2'-H-spiro[cyclohexan-1,3'-imidazo[1,5-a]pyridin]-1',5'-dion-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45282	

Chemical Abstract Service Nr.	1446410-98-5
Bruttoformel	C ₆₄₄₈ H ₉₉₄₈ N ₁₇₂₀ O ₂₀₁₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Trastuzumab beta
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHVVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYWGQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSSLSASVGDRVT ITCRASQDVN TAVAWYQQKPKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFSGSRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,147-203,264-324,370-428), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (229-229',232-232'), [H-L,H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, überwiegend G0F, A1G0F (0.33 ± 0.05 %), A1G1F (0.35 ± 0.10 %), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45283

Chemical Abstract Service Nr.	1532533-72-4
Formelstamm	C31-H24-F3-N5-O3 . C7-H8-O3-S
Molgewicht	743.7508
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₂ F ₃ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Umbralisibtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L80,v.L18RG)
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>S</i>)-1-{4-Amino-3-[3-fluor-4-(propan-2-yloxy)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl}ethyl]-6-fluor-3-(3-fluorphenyl)-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on-(4-methylbenzol-1-sulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #45284

Chemical Abstract Service Nr.	1532533-67-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1514919-95-9
Molgewicht	571.5492
Bruttoformel	C ₃₁ H ₂₄ F ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Umbralisib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>S</i>)-1-{4-Amino-3-[3-fluor-4-(propan-2-yloxy)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl}ethyl]-6-fluor-3-(3-fluorphenyl)-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45285

Chemical Abstract Service Nr.	1333218-50-0
Formelstamm	(C11-H12-Cl-N3-O6-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	351.7634
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN ₃ O ₆ S

Vorzugsbezeichnung	Upacicalcet
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[[[(3-chlor-2-methyl-5-sulfofenyl)carbamoyl]amino}propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45286	
Chemical Abstract Service Nr.	1815583-32-4
Molgewicht	284000
Bruttoformel	C ₁₂₇₃₈ H ₁₉₅₉₈ N ₃₄₉₄ O ₃₇₇₈ S ₆₆
Vorzugsbezeichnung	Valanafusp alfa
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGPE LVKPGALVKI SCKASGYTFT NYDIHVVQKR PGQGLEWIGW IYPGDGSTKY NEKFKGKATL TADKSSSTAY MHLSSLTSEK SAVYFCAREW AYWGQGTSLV VSAASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKQSLSLS PGSSSEAPHL VQVDAARALW PLRRFWRSTG FCPPLPHSQA DQYVLSWDQQ LNLAYVGAVP HRGIKQVRTH WLELVTTTRG STGRGLSYNF THLDGYLDLL RENQLLPGE LMGSASGHFT DFEDKQQVFE WKDLVSSLAR RYIGRYGLAH VSKWNFETWN EPDHHDFDNV SMTMQGFLNY YDACSEGLRA ASPALRLGGP GDSFHTPPRS PLSWGLLRHC HDGTNFFTGE AGVRLDYISL HRKGARSSIS ILEQEKVVAQ QIRQLFPKFA DTPINDEAD PLVGWSLPQP WRADVTYAAM VVKVIAQHQN LLLANTTSF PYALLSNDNA FLSYHPHPFA QRTLTARFQV NNTRPPIVQL LRKPVLTAMG LLALLDEEQL WAEVSQAGTV LDSNHTVGVL ASAHRPQGA DAWRAAVLIY ASDDTRAHPN RSVAVTLRLR GVPPGPGLVY VTRYLDNGLC SPDGEWRRLG RPVFPTAEQF RRMRAAEDPV AAAPRPLPAG GRLTLRPLALR LPSLLLHVHC ARPEKPPGQV TRLRALPLTQ GQLVLVWSDE HVGSKCLWTY EIQFSQDGKA YTPVSRKPST FNLVVFSPDT GAVSGSYRVR ALDYWARPGP FSDVPVYLEV PVPRGPPSPG NP [L,L']DIQMTQSPSS LSASLGERVS LTRASQDIG GNLYWLQGGP DGTIKRLIYA TSSLDGVPK RFSGSRSGSD YSLTISSLES EDFVDYYCLQ YSSSPWTFGG GTKMEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H']((22-96,140-196,257-317,363-421,472-624,660-900,960-996),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((222-222',225-225'),[H-L,H'-L']((216-214)-Docosakis(disulfid), [H,H']((293,529,609,775,791,834,870)-Asn-M ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45287	
Chemical Abstract Service Nr.	1809336-39-7
Molgewicht	488.0189
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valemetostat
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; PubChem; FDA-SRS; GlnAS; ChemSpider; ChemIDplus; EUTCT
2. Bezeichnung	(2R)-7-Chlor-2-[trans-4-(dimethylamino)cyclohexyl]-N-[(4,6-dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-2,4-dimethyl-1,3-benzodioxol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #45288	
Chemical Abstract Service Nr.	2055640-86-1
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₆₆ H ₉₈₇₀ N ₁₇₀₂ O ₁₉₉₀ S ₄₂

Vorzugsbezeichnung	Mitazalimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYGMHWVRQA PGKGLEWLSY ISGGSSYIFY ADSVRGRFTI SRDENSENALY LQMNSLRAED TAVYYCARIL RGGSGMDLWG QGTLTVTSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVQLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPV VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQQRVTI SCTGSSSNIG AGYNVYWYQQ LPGTAPKLLI YGNINRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAISGL RSEDEADYYC AAWDKSISGL VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Vanalimab
ASK #45289	
Chemical Abstract Service Nr.	2039148-04-2
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₉₉₆₂ N ₁₇₂₂ O ₂₀₁₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Vopratelimab
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYWMDWVRQA PGKGLVWVSN IDEDGSITEY SPFVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCTRWG RFGFDSWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG(K) [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL SGSFNYLTWY QQKPGQPPKL LIFYASTRHT GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCHHHYNAPP TFGPGTKVDI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys447
ASK #45290	
Chemical Abstract Service Nr.	2055732-84-6
Molgewicht	6924.8155
Bruttoformel	C ₂₄₄ H ₃₈₁ N ₁₁₃ O ₈₈ P ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Viltolarsen
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -[2',3'-Azanediyl- <i>P</i> ,2',3'-tridesoxy- <i>P</i> -(dimethylamino)-2',3'-seco](2'- <i>N</i> 5')(CCTCCGGTTC TGAAGGTGTT C)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45291	
Chemical Abstract Service Nr.	1557267-42-1

Molgewicht	487.5287
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ FN ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Abivertinib
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; Pharmavista; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({2-[3-Fluor-4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Avitinib
ASK #45292	
Chemical Abstract Service Nr.	1246374-97-9
Molgewicht	492.6131
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Alteminostat
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[7-(Hydroxyamino)-7-oxoheptyl]-4-methyl- <i>N</i> -[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -indazol-6-yl)phenyl]piperazin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45293	
Chemical Abstract Service Nr.	50717-99-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	56460-97-0
Molgewicht	368.5091
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₃
2. Bezeichnung	3-Ethoxy-19-nor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ylacetat
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #45294	
Molgewicht	414.374
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i>)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(<i>RS</i>)-(4-fluorphenyl)sulfinyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #45295	
Molgewicht	414.374
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₃ S
2. Bezeichnung	(2 <i>SR</i>)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(<i>RS</i>)-(4-fluorphenyl)sulfinyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #45296	
Formelstamm	(C16-H24-N2-O5-S)2 ⁻ 2H ⁺

Molgewicht 358.453

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₅S

2. Bezeichnung (E)-(2RS)-7-[[[(2R)-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-([(1S)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl)amino]hept-3-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (E)-(2RS)-7-[[[(2R)-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-[[[(1S)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-3-ensäure

ASK #45297

Chemical Abstract Service Nr. 3886-69-9

Molgewicht 121.1796

Bruttoformel C₈H₁₁N

2. Bezeichnung (1R)-1-Phenylethan-1-amin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45298

Chemical Abstract Service Nr. 7324-11-0

Molgewicht 102.135

Bruttoformel C₄H₁₀N₂O

2. Bezeichnung (2S)-2-Aminobutanamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45301

Chemical Abstract Service Nr. 21106-64-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16311-06-1

Formelstamm (C₁₉H₁₇ClN₃O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 435.8813

Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₃O₅S

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-([(3-(4-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-yl]carbonyl)amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S,5R,6R)-6-[[[3-(4-Chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-yl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure;
(2S,5R,6R)-6-[[[3-(Chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-yl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure [hier: 3-(4-Chlorphenyl)]

ASK #45302

Chemical Abstract Service Nr. 724695-30-1

Formelstamm (C₁₉H₁₇ClN₃O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 435.8813

Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₃O₅S

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-([(3-(3-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-yl]carbonyl)amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S,5R,6R)-6-[[[3-(Chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-yl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure [hier: 3-(3-Chlorphenyl)];
(2S,5R,6R)-6-[[[3-(3-Chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-yl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

ASK #45304

Molgewicht 794.9747

Bruttoformel $C_{46}H_{58}N_4O_8$

2. Bezeichnung 17,17'-Dimethyl-3,3'-bis[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-7,7',8,8'-tetrahydro-4,5 :4'5' -diepoxybimorphinan-6 ,6' -diol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45305

Molgewicht 328.4883

Bruttoformel $C_{22}H_{32}O_2$

2. Bezeichnung (20*RS*)-20-Methyl-3-oxopregn-4-en-21-al

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45306

Chemical Abstract Service Nr. 1162-54-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26097-87-0

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung Pregna-1,4-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45307

Chemical Abstract Service Nr. 17652-16-3

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung Pregna-4,9(11)-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45308

Chemical Abstract Service Nr. 2257421-80-8

Molgewicht 326.4724

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung 20-Methyliden-3-oxopregn-4-en-21-al

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45309

Chemical Abstract Service Nr. 2000-66-0

Molgewicht 314.4617

Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung (17)-Pregn-4-en-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45310

Chemical Abstract Service Nr. 923035-05-6

Molgewicht 236.3101

Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	{3-[(1 <i>S</i>)-1-(Methylamino)ethyl]phenyl}(<i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -methylcarbamat)

ASK #45311

Chemical Abstract Service Nr.	889443-69-0
Molgewicht	179.2588
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1-(3-Methoxyphenyl)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; EAB.VU.CN

ASK #45312

Chemical Abstract Service Nr.	23308-82-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	89691-63-4
Molgewicht	152.1904
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	1-(3-Methoxyphenyl)ethan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; ChemSpider; EAB.VU.CN

ASK #45313

Chemical Abstract Service Nr.	586-37-8
Molgewicht	150.1745
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	1-(3-Methoxyphenyl)ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; EAB.VU.CN

ASK #45317

Chemical Abstract Service Nr.	72810-57-2
Molgewicht	335.3782
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	Ethyl[({4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl}sulfonyl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethyl[[[4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl]sulfonyl]carbamat]

ASK #45318

Chemical Abstract Service Nr.	794466-81-2
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₉ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	240.2988
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-[(4)-4-Aminohex-5-enamido]hex-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-[(4-Aminohex-5-enoyl)amino]hex-5-ensäure

ASK #45319

Molgewicht	144000
Bruttoformel	$C_{6386}H_{9850}N_{1698}O_{2016}S_{42}$

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TAAMSWVRQA PGKGLEWVSG ISGSGSSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAREL SYLYSGYYFD YWGQGTLVTV SSATKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPPELLL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVA VSHEDPEVKF NWWYDVGVEV NAKTKPREEQ YNSTRQVSVV LTVLHQDWLN GKEYCKCKSVN KALAAPIEK ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF IYSLKTVDKS RSWCKGVFSC SVMHEALHNH YTKQSLSLSP GK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCSGSSSNIG SNDVSWYQQL PGTAPKLLIY KNYNRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCS AWDQRQFDVV FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LFPSPSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'] (22-96, 149-205, 266-326, 372-430), [L,L'] (22-89, 138-197), [H-H'] (231-231', 234-234'), [H-L, H'-L'] (225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302, [H']302-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H,H']1-Gln und [L,L']1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure) cyclisiert, H-Ketten überwiegend ohne Lys452

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
---------------------	--------

Bruttoformel $\text{C}_{296}\text{H}_{428}\text{N}_{96}\text{O}_{144}\text{P}_{20}\text{S}_{19}$

International Nonproprietary Name	INN.L81
--	---------

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

Chemical Abstract Service Nr. 1431529-94-0

Molgewicht	609.6219
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₁ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Asalhydromorphon
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	17-Methyl-4,5 -epoxy-6,7-didehydromorphinan-3,6-diylbis[2-(acetyloxy)benzoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45323	
Chemical Abstract Service Nr.	1431530-07-2
Formelstamm	C35-H31-N-O9 . Cl-H
Molgewicht	646.0829
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₂ ClNO ₉
Vorzugsbezeichnung	Asalhydromorphonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	17-Methyl-4,5 -epoxy-6,7-didehydromorphinan-3,6-diylbis[2-(acetyloxy)benzoat]-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45324	
Chemical Abstract Service Nr.	1174130-61-0
Molgewicht	418.5032
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aticaprant
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-(4-[[[(2S)-2-(3,5-Dimethylphenyl)pyrrolidin-1-yl]methyl]phenoxy]-3-fluorbenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45325	
Chemical Abstract Service Nr.	435327-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	851330-23-9
Molgewicht	483.3801
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ Cl ₂ MnN ₅
Vorzugsbezeichnung	Avasopasem-Mangan
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	(PBPY-7-11-2344'3')-Dichlorido[[[(1 ¹ S,1 ² S,7 ¹ S,7 ² S)-2,6,8,11-tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan- 5 <i>N</i> ² , <i>N</i> ^{1.4} , <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁸ , <i>N</i> ¹¹]]mangan
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45326	
Vorzugsbezeichnung	AvoplaceI
International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN
ASK #45327	

Chemical Abstract Service Nr.	2223113-32-2
Molgewicht	46800
Vorzugsbezeichnung	Bevifimod
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	AQHDEAQQNA FYQVLNMPNL NADQRNGFIQ SLKDDPSQSA NVLGEAQKLN DSQAPKADAQ QNNFNKDQQS AFYEILNMPN LNEAQRNGFI QSLKDDPSQS TNVLGEAKKL NESQAPKADN NFNKEQQNAF YEILNMPNLN EEQRNGFIQS LKDDPSQSAN LLSEAKKLINE SQAPKADNKF NKEQQNAFYE ILHLPNLNEE QRNGFIQSLK DDPSQSANLL AEAKKLNDQA APKADNKFNK EQQNAFYEIL HLPNLTEEQR NGFIQSLKDD PSVSKEILAE AKKLNDQAAP KEEDNNKPGK EDNNKPGKED NNPKGKEDNN KPGKEDGNKP GKEDNNKPGK EDGNKPGKED NKKPGKEDGN KPGKEDGNKP GKEDGNGVHV VKPGDTVNDI AKANGTTADK IADNKLADK NMIKPGQEGS VAK

ASK #45328

Chemical Abstract Service Nr.	1918149-01-5
Molgewicht	177000
Bruttoformel	C ₇₇₈₀ H ₁₂₀₅₆ N ₂₀₉₂ O ₂₄₉₀ S ₇₈
Vorzugsbezeichnung	Bintrafusp alfa
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYIMMWVRQA PGKGLEWVSS IYPSGGITFY ADTVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARIK LGTVTTVDYW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVDVSH HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCL VKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGA GGGGSGGGGS GGGGSGGGGS GIPPHVQKSV NNDMIVTDNN GAVKFPQLCK FCDVRFSTCD NQKSCMSNCS ITSICEKPQE VCVAVWRKND ENITLETVCH DPKLPYHDFI LEDAASPKCI MKEKKKPGET FFMCSGSSDE CNDNIIFSEE YNTSNPD [L,L']QSALTQPAVS SGSPGQSITI SCTGTSSDVG GYNVSWYQQ HPGKAPKLMY YDVSNRPSGV SNRFGSGKSG NTASLTISGL QAEDADYYC SSYTSSSTRV FGTGKVTVL GQPKANPTVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLL SDFYPGAVTV AWKADGSPVK AGVETTKPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428,499-532,502-519,509-515,525-549,569-584,586-591),[L,L']((22-90,138-197),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-215)-Octacosakis(disulfid), [H,H']((300,518,542,602)-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45329

Chemical Abstract Service Nr.	1608108-91-3
Bruttoformel	C ₆₅₁₄ H ₁₀₀₆₆ N ₁₇₃₈ O ₂₀₂₆ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Birtamimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN TYAMYWIRQA PGKGLEWVAR IRKSNYYAI YYADSVKDRF TISRDDSKNS LYLQMNSLKT EDTAVYYCAR PYSDSFAYWG QGTTLTVSSA STKGPSVFP LAPSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV HSTGNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDGVV YYCSQSTHPV FTFGGGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL

KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC,
[H,H'](22-98,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45330

Chemical Abstract Service Nr.	1239729-06-6
Molgewicht	450.3582
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ Cl ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Brilaroxazin
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	6-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-3(4 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45331

Chemical Abstract Service Nr.	2098225-93-3
Bruttoformel	C ₆₄₆₈ H ₉₉₇₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₃₆ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Budigalimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EIQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT HYGMNVWRQA PGQGLEWVGW VNTYTGEPTY ADDFKGRITF TLDTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCTREG EGLFGDWDGQ GTTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPEAAGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGOPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSIV HSHGDTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR F SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHIP VTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45332

Chemical Abstract Service Nr.	236095-26-4
Molgewicht	528.551
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Camsirubicin
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(8 <i>R</i> ,10 <i>S</i>)-10-[(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L- <i>lyxo</i> -hexopyranosyl)oxy]-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyethyl)-12-imino-1-methoxy-7,9,10,12-tetrahydrotetracen-5(8 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45333

Chemical Abstract Service Nr.	1006388-38-0
Molgewicht	617.7435
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₇ N ₁₁ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Cenupatid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁶ -Acetyl-L-arginyl-2-methylalanyl-L-arginyl- -methyl-L-phenylalaninamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45334	
Chemical Abstract Service Nr.	2055536-64-4
Formelstamm	(C ₂₇ H ₂₂ F ₆ N ₆ O ₆ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	603.53
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ F ₆ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cintirorgon
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>S</i>)-6-[3-(Difluormethoxy)-5-fluorphenyl]-4-[3-(trifluormethyl)benzol-1-sulfonyl]-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-2-yl]-2,2-dimethylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45335	
Molgewicht	357.5361
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ N ₅
2. Bezeichnung	(1 ¹ S,1 ² S,7 ¹ S,7 ² S)-2,6,8,11-Tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan
ASK #45337	
Chemical Abstract Service Nr.	1312608-46-0
Molgewicht	782.8845
Bruttoformel	C ₄₁ H ₅₀ N ₈ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Coblopasvir
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Methyl(((2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-(4-{4-[7-(2-[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl]pyrrolidin-2-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-4-yl]phenyl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)pyrrolidin-1-yl]-3-methyl-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45338	
Chemical Abstract Service Nr.	1917321-26-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₀ H ₉₉₇₄ N ₁₇₂₆ O ₂₀₂₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Crovalimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTVH SSYYMAWVRQ APGKGLEWVG AIFTGSGAEY KAEWAKGRVT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCASD AGYDYPHAM
 HYWGQGTLLV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH
 TCPPCPAPEL RRGPKVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR
 EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVLHEALHA HYTRKELSLS P [L,L']DIQMTQSPSS
 LSASVGDRTV ITCRASQGIS SSLAWYQQKPK GKAPKLLIYG ASETESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQN TKVGSSYGNT FGGGTKVEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS
 GTASVVCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLISKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC,
 [H,H'] (22-97,150-206,267-327,373-431),[L,L'] (23-88,137-197),[H-H'] (232-232',235-235'),[H-L,H'-L'] (226-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303 -Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45339

Chemical Abstract Service Nr.	1903768-17-1
Molgewicht	580.4083
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ BrFN ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Danicopan
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[[3-Acetyl-5-(2-methylpyrimidin-5-yl)-1 <i>H</i> -indazol-1-yl]acetyl]- <i>N</i> -(6-brompyridin-2-yl)-4-fluorpyrrolidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45340

Vorzugsbezeichnung	Dilanubicel
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN

ASK #45341

Chemical Abstract Service Nr.	1467829-71-5
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₀ -N ₃ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	277.2544
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Durlobactam
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Carbamoyl-3-methyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-yl hydrogensulfat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45342

Chemical Abstract Service Nr.	1791420-09-1
Molgewicht	199000
Bruttoformel	C ₈₈₈₈ H ₁₃₅₆₂ N ₂₃₄₂ O ₂₇₆₈ S ₅₈
Vorzugsbezeichnung	Dilpacimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NFPMAWVRQA PGKGLEWVAT ISSSDGTTY RDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARGY YNSPFAYWGQ GTLTVSSAS TKGPEVQLVE SGGGLVQPGG SLRLSCAASG YTFTNYGMNW VRQAPGKLE WVGWINTYTG EPTYAADFKR RFTFSLDTSK STAYLQMNSL RAEDTAVYYC AKYPHYYGSS HWYFDVWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHPKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTCPCPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASEDIY SNLAWYQQKP GKAPKLLIYD TNNLADGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNNYPPTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKVLIIYF TSSLHSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSTVPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-220,274-330,391-451,497-555),[L,L'](23-88,143-208,254-314),[H-H'](356-356',359-359'),[H-L,H'-L'](350-334)-Eicosakis(disulfid), [H]427,[H']427-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)	
	ASK #45343	
	Chemical Abstract Service Nr.	2022215-59-2
	Bruttoformel	C ₆₄₀₈ H ₉₈₀₈ N ₁₆₇₆ O ₂₀₁₂ S ₄₄
	Vorzugsbezeichnung	Dostarlimab
2. Bezeichnung	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYDMSWVRQA PGKGLEWVST ISGGGSYTTY QDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCASPY YAMDYWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPS SLGKTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGFS FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTKSLSL LGK [L,L']DIQLTQSPSF LSAYVGDRVT ITCASQDVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTLHTGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDFATYYCQH YSSYPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys443	
	ASK #45344	
	Chemical Abstract Service Nr.	1820660-69-2
	Molgewicht	168000
2. Bezeichnung	Vorzugsbezeichnung	Eftozanermin alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	[A,A']QRVAAHITGT RGRSNTLSSP NSKNEKALGR KINSWESSRS GHSFLSNLHL RINGELVIEK GFYYIYSQTY FRFQEEIKEN TKNDKQMVQY IYKYTSYPDP ILLMKSARN S CWSKDAEYGL YSIYQGGIFE LKENDRIFVS VTNEHLIDMD HEASFFGAFL VGGSGSGNGS RVAAHITGTR GRSNTLSSPN SKNEKALGRK INSWESSRSG HSFLSNLHLR NGELVIEKGF YYIYSQTYF RFQEEIKENT KNDKQMVQYI YKYTSYPDPI LLMKSARN SC WSKDAEYGLY SIYQGGIFEL KENDRIFVSV TNEHLIDMDH EASFFGAFLV GGSGSGNGSR VAAHITGTRG RSNTLSSPNS KNEKALGRKI NSWESSRSGH SFLSNLHLRN GELVIEKGF YYIYSQTYFR FQEEIKENTK NDKQMVQYIY KYTSYPDPIL LMKSARN SCW SKDAEYGLYS IYQGGIFELK ENDRIFVSVT NEHLIDMDHE ASFFGAFLVG GPGSSSSSSS GSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYS STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK[A,A'](111-280,554-614,660-718),[A-A'](513-513',519-519',522-522')-Nonakis(disulfid), Asn168,Asn337- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa	
	ASK #45345	
	Chemical Abstract Service Nr.	2098615-91-7
	Vorzugsbezeichnung	Eladocagen exuparvovec

International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	a recombinant non-replicating adeno-associated virus serotype 2 (AAV2) vector comprising a dopa decarboxylase (DDC, AADC) variant 2 cDNA transcript, which encodes human aromatic-L-amino-acid decarboxylase isoform 1, under the control of the cytomegalovirus (CMV) intermediate-early (IE) promoter and SV40 poly A transcription terminator
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45346	
Chemical Abstract Service Nr.	849675-66-7
Molgewicht	688.7284
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₆ N ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Encequidar
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(2-{4-[2-(6,7-Dimethoxy-3,4-dihydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl)ethyl]phenyl}-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4,5-dimethoxyphenyl]-4-oxo-4 <i>H</i> -1-benzopyran-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45347	
Chemical Abstract Service Nr.	1781244-77-6
Molgewicht	589.5645
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ F ₄ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Exicorilant
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(4a <i>R</i> ,8a <i>S</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-6-(2-methyl-2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-sulfonyl)-1,4,5,6,7,8,8a,9-octahydro-4a <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>g</i>]isochinolin-4a-yl][4-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45348	
Chemical Abstract Service Nr.	1562406-27-2
Molgewicht	580.4745
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ F ₂ N ₄ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosgemcitabinpalabenamid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	Benzyl{ <i>N</i> -[[(<i>P</i> ⁵ <i>S</i>)-2'-desoxy-2',2'-difluor- <i>O</i> ^P -phenyl-5'-cytidyl]-L-alaninat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45349	
Chemical Abstract Service Nr.	1332837-31-6
Molgewicht	613.5274
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ FN ₃ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Fosifloxuridinnafalbenamid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	Benzyl{ <i>N</i> -[<i>P</i> -ambo-2'-desoxy-5-fluor- <i>O</i> ^P -(naphthalin-1-yl)-5'-uridy]-L-alaninat}

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45350	
Chemical Abstract Service Nr.	1256037-60-1
Formelstamm	[C16-H11-F-N-O6-P]2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	365.2497
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ FNO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Foslinanib
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[2-(3-Fluorphenyl)-6-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-5-yl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45351

Chemical Abstract Service Nr.	1643672-70-1
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₆ H ₁₀₀₆₂ N ₁₇₁₈ O ₂₀₃₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Frovocimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFPPS KLGMVWVRQA PGKGLEWVST ISSGGGYTTY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG ISFQGGTYTY VMDYWGQGT L VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL G [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSKSL HRNGITYSW YLQKPGQSPQ LLIYQLSNLA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCYQNLELP LTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'] (22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (231-231',234-234'),[H-L,H'-L'] (139-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45352

Chemical Abstract Service Nr.	1509928-00-0
Molgewicht	25802.1702
Bruttoformel	C ₁₁₂₆ H ₁₇₂₆ N ₃₁₆ O ₃₆₆ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Gancotamab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFR SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGRGDNTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKMT SNAFAFDYWG QGTLTVTSSG GGGSGGGGSG GGGSQSVLTQ PPSVSGAPGQ RVTISCTGSS SNIGAGYGVH WYQQLPGTAP KLLIYGNTNR PSGVPDRFSG FKSGETSASLA ITGLQAEDEA DYYCQSYDSS LSGWVFGGGT KLTVLGGSGG C, 22,96:156,224-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45353

Chemical Abstract Service Nr.	2089238-18-4
Molgewicht	329.4763
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Golexanolon
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	(17E)-3 -Ethinyl-17-(hydroxyimino)-5 -androstan-3 -ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45354

Chemical Abstract Service Nr.	1788032-39-2
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₂₂ H ₉₉₀₆ N ₁₇₀₂ O ₂₀₁₂ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Gosuranemab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVHLVESGGA LVKPGGSLRL SCAASGFSFS KYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSSGSRTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAMYYCSISW DGAMDYWGQG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSDQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLG [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCKSSQSIV HSNNTYLEW YLQKPGQSPQ LLVYKVSNRFGSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGT YYCFQGSGLVP WAFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H']((22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((223-223',226-226'),[H-L,H'-L']((131-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45355

Chemical Abstract Service Nr.	1431304-21-0
Molgewicht	230.3486
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	ladademstat
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>trans</i> -N ¹ -[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Phenylcyclopropyl]cyclohexan-1,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45356

Chemical Abstract Service Nr.	2306267-75-2
Vorzugsbezeichnung	Idecabtagen vicleucel
International Nonproprietary Name	INN.L81

	human culture expanded genetically modified autologous T cells for cell-based gene therapy. Cells are derived from isolated blood of the patient and are transduced with nonreplicative self-inactivating (SIN) human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1) based lentiviral vector (LVV) pseudotyped with the vesicular stomatitis virus glycoprotein G (VSV-G) envelope protein, and encoding the C11D5.3 anti-TNF receptor superfamily member 17 (TNFRSF17, BCMA) single chain variable fragment (scFv) CD8/4-1BB/CD3zeta chimeric antigen receptor (CAR) under the transcriptional control of the myeloproliferative sarcoma virus enhancer, negative control region deleted, dl587rev primer-binding site substituted (MND) promoter. Cells exhibit anti-tumoral activity in patients with multiple myeloma.
2. Bezeichnung	
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45357	
Chemical Abstract Service Nr.	1239358-86-1
Molgewicht	389.4288
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ FN ₇
Vorzugsbezeichnung	Ilginatinib
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N ² -[(1 <i>S</i>)-1-(4-Fluorphenyl)ethyl]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-N ⁶ -(pyrazin-2-yl)pyridin-2,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45358	
Chemical Abstract Service Nr.	2097132-02-8
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₉₂ H ₉₉₆₄ N ₁₇₁₈ O ₂₀₂₄ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	(¹³¹ I)Iodapamistamab
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	[H,H']EVKLLSESGGG LVQPGGSLKL SCAASGFDFS RYWMSWVRQA PGKGLEWIGE INPTSSTINF TPSLKDVKFI SRDNAKNTLY LQMSKVRSED TALYYCARGN YYRYGDAMDY WGQGTSVTVS SAKTTPPSVY PLAPGSAAQT NSMVTLGCLV KGYFPEPVTW TNSGSLSSG VHTFPAVLQS DLYTLSSSVT VPSSTWPSSET VTCNVAHPAS STKVDDKKIVP RDCGCKPCIC TVPEVSSVFI FPPKPKDVLITLTPKVTVCV VDISKDDPE VQFSWFVDDV EVHTAQTQPR EEQFNSTFRS VSELPIMHQD WLNGKEFKCR VNSAAFPAPI EKTISKTKGR PKAPQVYTIP PPKEQMAKDK VSLTCMITDF FPEDITVEWQ WNGQPAENYK NTQPIMDTDG SYFVYSKLVN QKSNWEAGNT FTCSVLHEGL HNHHTKLSLS HSPGK [L,L']DIALTQSPAS LAVSLGQRAT ISCRASKSVS TSGYSYLHWY QKQPGQPPKL LIYLASNLES GVPARFSGSG SGTDFTLNIH PVEEEDAATY YCQHSRELPH TFGSGTKLEI KRADAAPTVS IFPPSSEQLT SGGASVVCFL NNFYPKDINV KWKIDGSRQ NGVLNSWTDQ DSKDSTYSMS STLTLTKDEY ERHNSYTCEA THKTSTSPIV KSFNRNEC, [H,H'] (22-96,148-203,259-319,365-423),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (225-225',228-228',230-230'),[H-L,H'-L'] (223-218)-Heptadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit <i>Mus musculus</i> Hybridom Glycanen, [H,H'] (101 oder 102,402 oder 405),[L,L'] (34 oder 36 oder 40) Tyr radiomarkiert als 3-(¹³¹ I)Iodtyrosin
ASK #45359	
Vorzugsbezeichnung	Lenzumestrocel
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	human culture expanded autologous mesenchymal stromal cells for cell-based therapy. Cells are derived from isolated bone marrow of the patient. Cells express surface markers CD29, CD44, CD73, CD105 and CD49 and are intended to mediate immunomodulatory and neuroprotective effects
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45361	
Vorzugsbezeichnung	Lisocabtagen maraleucel
	INN.L81

**International
Nonproprietary Name**

2. Bezeichnung

human culture expanded genetically modified autologous T cells for cell-based gene therapy. Cells are derived from isolated blood of the patient and are transduced with nonreplicative self-inactivating (SIN) human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1) based lentiviral vector (LVV) pseudotyped with the vesicular stomatitis virus glycoprotein G (VSV-G) envelope protein, and encoding the C11D5.3 anti-TNF receptor superfamily member 17 (TNFRSF17, BCMA) single chain variable fragment (scFv) CD8/4-1BB/CD3zeta chimeric antigen receptor (CAR) under the transcriptional control of the myeloproliferative sarcoma virus enhancer, negative control region deleted, dl587rev primer-binding site substituted (MND) promoter. Cells exhibit anti-tumoral activity in patients with multiple myeloma.

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45362

Chemical Abstract Service Nr. 701205-60-9

Molgewicht 478.4026

Bruttoformel C₂₁H₂₄BrN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Masupirdin

International Nonproprietary Name INN.L81

2. Bezeichnung 1-(2-Brombenzol-1-sulfonyl)-5-methoxy-3-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-1*H*-indol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45363

Chemical Abstract Service Nr. 536696-70-5

Formelstamm C13-H13-N3 . C6-H8-O7

Molgewicht 403.3859

Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Vareniclinictrat

International Nonproprietary Name (INN.L51)

2. Bezeichnung 7,8,9,10-Tetrahydro-6*H*-6,10-methanopyrazino[2,3-*h*][3]benzazepin(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) [Wassergehalt 0-5 % = 0-1,2 mol Wasser pro 1 mol Substanz]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6,10-Methano-7,8,9,10-tetrahydro-6*H*-pyrazino[2,3-*h*][3]benzazepin(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

ASK #45368

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1985638-39-8

Bruttoformel C₆₃₀₄H₉₇₇₂N₁₆₈₀O₂₀₀₆S₄₄

Vorzugsbezeichnung Marstacimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAILG ATSLSAFDIW GQGTMTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKHTTCP PCPAPEAAGA PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYDVHWYQQ LPGAAPKLLI YGNSNRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QAEDADYYC QSYDSSLSGS GVFGGGTKLT VLGQPKAAPS VTLFPPSSEE LQANKATLVC LISDFYPGAV TVAWKADSSP VKAGVETTPP SKQSNKNYAA SSYLSLTPEQ WKSHRSYSCQ VTHEGSTVEK TVAPTECS, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((22-90,140-199),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45369

Chemical Abstract Service Nr.	1400902-13-7
Molgewicht	428.4468
Bruttoformel	$C_{24}H_{23}F_3N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung	Miricorilant
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	6-(<i>trans</i> -4-Phenylcyclohexyl)-5-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45370

Chemical Abstract Service Nr.	2096510-84-6
Vorzugsbezeichnung	Olenasufligen relduparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	A recombinant non-replicating adeno-associated virus serotype rh.10 (AAVrh.10) vector, comprised of a recombinant genome with the AAV2 Inverted Terminal Repeats (ITR) packaged into an AAVrh.10 capsid, expressing the human <i>N</i> -sulfoglucosamine sulfohydrolase (hSGSH) cDNA, under the control of the CMV immediate early enhancer/chicken actin (CAG) promoter and a bovine hGH polyA transcription termination site.
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45371

Chemical Abstract Service Nr.	1268881-20-4
Molgewicht	357.4069
Bruttoformel	$C_{18}H_{23}N_5O_3$
Vorzugsbezeichnung	Olorinab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-[(4a <i>S</i> ,5a <i>S</i>)-3-[[[(2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]carbamoyl]-4,4a,5,5a-tetrahydro-1 <i>H</i> -cyclopropa[4,5]cyclopenta[1,2- <i>c</i>]pyrazol-1-yl]pyrazin-1-oxid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45372

Andere Chemical Abstract Service Nr.	2088280-15-1
Vorzugsbezeichnung	Prademagen zamikeracel
International Nonproprietary Name	INN.L81

ASK #45373

Chemical Abstract Service Nr.	1345410-31-2
Molgewicht	384.3826
Bruttoformel	$C_{19}H_{18}F_2N_6O$
Vorzugsbezeichnung	Reldesemtiv
International Nonproprietary Name	INN.L81

	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
	2. Bezeichnung	1-[2-({[<i>trans</i> -3-Fluor-1-(3-fluorpyridin-2-yl)cyclobutyl]methyl}amino)pyrimidin-5-yl]-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45374	Chemical Abstract Service Nr.	916056-79-6
	Molgewicht	236.6974
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Reproxalap
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	2-(3-Amino-6-chlorchinolin-2-yl)propan-2-ol
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45375	Chemical Abstract Service Nr.	1402796-27-3
	Molgewicht	601.5954
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₄ F ₇ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Rocacetrapi
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-3-({2-[4-fluor-2-methoxy-5-(propan-2-yl)phenyl]-5,5-dimethylcyclohex-1-en-1-yl}methyl)-4-methyl-1,3-oxazolidin-2-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45376	Chemical Abstract Service Nr.	1673568-73-4
	Formelstamm	(C ₂₇ H ₂₆ ClF ₃ N ₅ O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	561.9832
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ ClF ₃ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Rodatristat
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; FDA-SRS; ChemIDplus; USAN
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-8-[2-Amino-6-[(1 <i>R</i>)-1-(5-chlor[1,1'-biphenyl]-2-yl)-2,2,2-trifluorethoxy]pyrimidin-4-yl]-2,8-diazaspiro[4.5]decan-3-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45377	Chemical Abstract Service Nr.	1673571-51-1
	Molgewicht	590.0364
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ ClF ₃ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Rodatristat-Ethyl
	International Nonproprietary Name	(INN.L81)

ASK #45378	2. Bezeichnung	Ethyl((3 <i>S</i>)-8-{2-amino-6-[(1 <i>R</i>)-1-(5-chlor[1,1'-biphenyl]-2-yl)-2,2,2-trifluoroethoxy]pyrimidin-4-yl}-2,8-diazaspiro[4.5]decan-3-carboxylat)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45379	Chemical Abstract Service Nr.	359625-79-9
	Molgewicht	366.4286
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Roluperidon
	International Nonproprietary Name	INN.L81
ASK #45379	2. Bezeichnung	2-({1-[2-(4-Fluorphenyl)-2-oxoethyl]piperidin-4-yl)methyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-1-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45380	Chemical Abstract Service Nr.	912809-27-9
	Molgewicht	506.424
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ FN ₆ O ₆ P
	Vorzugsbezeichnung	Rovafoviretalafenamid
	International Nonproprietary Name	INN.L81
ASK #45380	2. Bezeichnung	Ethyl((2 <i>S</i>)-2-({(S)-({[(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-4-fluor-2,5-dihydrofuran-2-yl]oxy)methyl}phenoxyphosphonoyl)amino)propanoat)
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45380	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Rovafovir etalafenamid
	Chemical Abstract Service Nr.	1345407-05-7
ASK #45381	Molgewicht	1439.7914
	Bruttoformel	C ₇₈ H ₁₀₆ N ₁₈ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Ruxotemitid
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	2. Bezeichnung	L-Lysyl-L-lysyl-L-tryptophyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-lysyl-L-tryptophyl- -phenyl-L-phenylalanyl-L-lysinamid
ASK #45381	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	Chemical Abstract Service Nr.	1002101-19-0
ASK #45381	Formelstamm	(C13-H17-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	206.2808
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Fezagepras
	International Nonproprietary Name	INN.L83
ASK #45381	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(3-Pentylphenyl)essigsäure

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Setogepram

ASK #45382

Chemical Abstract Service Nr.	1429505-03-2
Molgewicht	373.4476
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Soticlestat
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(4-Benzyl-4-hydroxypiperidin-1-yl)([2,4'-bipyridin]-3-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45383

Chemical Abstract Service Nr.	1580555-23-2
Molgewicht	75586.1723
Bruttoformel	C ₃₃₈₆ H ₅₂₄₂ N ₈₈₂ O ₁₀₄₈ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Taldefgrobep alfa
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A,A']DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTQ NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPQLQE ESAAEAQEGE LEGVSDVPRD LEVVAATPTS LLISWLSLPHQ GKANYRITY GETGGNSPVQ EFTVPGRGVT ATISGLKPGV DYTITVYAVT VTDGTGLKYK PISINYRTEI, [A,A'](41-101,147-205),[A-A'](6-6',9-9')-Hexakis(disulfid), Asn77- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Talditercept alfa

ASK #45384

Chemical Abstract Service Nr.	1613267-49-4
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₇ B-N ₃ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	389.2537
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ BN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Taniborbactam
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-(2-{ <i>trans</i> -4-[(2-Aminoethyl)amino]cyclohexyl}acetamido)-2-hydroxy-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,2-benzoxaborinin-8-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45385

Chemical Abstract Service Nr.	1802360-34-4
Vorzugsbezeichnung	Teserpaturev
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	a conditionally-replicating oncolytic Herpes simplex virus type 1 (HSV-1) strain F that has genetically engineered deletions within both copies of the 34.5 gene and within the 47 gene, and further modified by insertion of an expressible beta-galactosidase (LacZ) gene in the ICP6 locus
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45386

Chemical Abstract Service Nr.	1014983-00-6
Molgewicht	419.9713
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClN ₅ OS
Vorzugsbezeichnung	Tildacerfont
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[4-Chlor-2-(morpholin-4-yl)-1,3-thiazol-5-yl]-2,5-dimethyl-7-(pentan-3-yl)pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45387

Chemical Abstract Service Nr.	897016-82-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1248514-68-2
Molgewicht	431.5268
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tirbanibulin
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-2-(5-{4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]phenyl}pyridin-2-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45388

Chemical Abstract Service Nr.	1357362-02-7
Molgewicht	336.3877
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vafidemstat
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(4 ¹ <i>R</i> ,4 ² <i>S</i>)-6-Oxa-3-aza-1(2)-[1,3,4]oxadiazola-5(1,4),8(1)-dibenzola-4(1,2)-cyclopropanaoctaphan-1 ⁵ -amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45389

Chemical Abstract Service Nr.	1188371-47-2
Molgewicht	536.6027
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Valecobulin
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-methyl-N-[4-[3-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzoyl)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl]butanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45390	
Chemical Abstract Service Nr.	2058047-65-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Murlentamab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVRLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYHHWVRQA PGQRLEWMGW IYPGDDSTKY SQKFQGRVTI TRDTSASTAY MELSSLRSED TAVYYCTRGD RFAYWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRVT ITCRASSSVR YIAWYQQKPG KAPKLLTYPT SSLKSGVPSR FSGSGSGTEF TLTISSLQPD DFATYYCLQW SSYPWTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-96, 142-198, 259-319, 365-423), [L,L'] (23-87, 133-193), [H-H'] (224-224', 227-227'), [H-L, H'-L'] (218-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]295, [H']295-Asn-M ⁴ -glycosyliert mit niedrig fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen der Ratten-Myeloma-Zell-Linie YB2/0
ASK #45391	
Chemical Abstract Service Nr.	1989556-22-0
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Nirsevimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVMV SCQASGGLLE DYIINWVRQA PGQGPWEWMGG IIPVLGTVHY GPKFQGRVTI TADESTDTAY MELSSLRSED TAMYYCATET ALVVSETYLP HYFDNWGGGT LVTSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL YITREPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNKEYKC KVSNAKPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSAAVGDRVT ITCQASQDIV NYLNWYQQKP GKAPKLLIYV ASNLETGVPS RFSGSGSGTD FSLTISSLQP EDVATYYCQQ YDNLPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96, 153-209, 270-330, 376-434), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (235-235', 238-238'), [H-L, H'-L'] (229-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]306, [H']306-Asn-M ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45392	
Chemical Abstract Service Nr.	1690307-05-1

Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Obexelimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGYTFT SYVMHWVRQA PGKGLEWIGY INPYNDGTTY NEKFQGRVTI SSDKSISTAY MELSSLRSED TAMYYCARGT YYYGTRVFDY WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV EHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK AFPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIVMTQSPAT LSLSPGERAT LSCRSSKSLQ NVNGNTYLYW FQQKPGQSPQ LLIYRMSNLN SGVPDRFSGS GSGTEFTLTI SSLEPEDFAV YYCMQHLEYP ITFGAGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLSKAD YEKHKVYAGE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'] (22-96, 148-204, 265-325, 371-429), [L,L'] (23-93, 139-199), [H-H'] (230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (224-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]301, [H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45393	
Chemical Abstract Service Nr.	2095504-49-5
Molgewicht	150000
Vorzugsbezeichnung	Olinvacimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']AQPAMAQMQL VQSGAEVKKP GASVKLSCKA SGYTFSSYWM HWVRQAPGQR LEWMGEINPG NGHTNYNEKF KSRVTITVDK SASTAYMELS SLRSEDVAVY YCAKIWGPSL TSPFDYWGGG TLVTVSSGLG GLASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTG VHTFPAVLQ SSGLYSLSSV TVPSSSLGT QTYICNVNHPK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']SGVGSNFMILT QPPSVSVSPG KTARITCRGD NLGDNVNHVWY QQRPGQAPVL VMYDADRPS GIPERFSGSN SGNTATLTIS GVEAGDEADY YCQVWDRTE YVFGTGTKVT VLGGSASLVE RSVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDYSLSS TLTLKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC, [H,H'] (28-102, 159-215, 276-336, 382-440), [L,L'] (27-92, 147-207), [H-H'] (241-241', 244-244'), [H-L, H'-L'] (235-227)-Hexadecakis(disulfid), [H]312, [H']312-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45394	
Chemical Abstract Service Nr.	1895083-75-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Omburtamab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGAE LVKPGASVKL SCKASGYTFT NYDINWVRQR PEQGLEWIGW IFPGDGSTQY NEKFKGKATL TDTSSSTAY MQLSRLTSED SAVYFCARQT TATWFAYWGG GTLTVTSAAK TTPPSVYPLA PGSAAQTNSM VTLGCLVKGY FPEPVTVTWN SGLSSGVHT FPAVLQSDLY TLSSSVTVPS STWPSETVTC NVAHPASSTK VDKKIVPRDC GCKPCICTVP EVSSVFIFPP KPKDVLITL TPKVTCVVVD ISKDDPEVQF SWFVDDVEVH TAQTQPREEQ FNSTFRSVSE LPIMHQDWLN GKEFKCRVNS AAFPAPIEKT ISKTGGRPKA PQVYTIPPPK EQMAKDKVSL TCMITDFPE DITVEWQWNG QPAENYKNTQ PIMDTDGSYF VYSKLNQVKS NWEAGNTFTC SVLHEGLHNH HTEKSLSHSP GK [L,L']DIVMTQSPAT LSVTPGDRVS LSCRASQIS DYLHWYQQKS HESPRLLIKY ASQSIGIPS RFGSGSGSD FTLINSVPEP EDVGYYCQN GHSFPLTFGA GTKLELKRAD AAPTIVIFPP SSEQLTSGGA SVVCLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC, [H,H'] (22-96, 145-200, 256-316, 362-420), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (222-222', 225-225', 227-227'), [H-L, H'-L'] (220-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]292, [H']292-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter <i>Mus musculus</i> -Hybridoma-Zellen, H-Ketten zu 14,7% ohne Lys442

ASK #45395

Chemical Abstract Service Nr.	2098790-40-8
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Ontamalimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYGINWVRQA PGQGLEWMGW ISVYSGNTNY AQKVQGRVTM TADTSTSTAY MDLRLSRSDD TAVYYCAREG SSSSGDYYYG MDVWVGQGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSNF GTQTYTCNVD HKPSNTKVDK TVERKOCVEC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STFRVVSFLT VVHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPAPIEKTIS KTKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPM LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL HTDGTLYLYW YLQKPGQPPQ LLIYEVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGI YYCMQNIQLP WFTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC, [H,H'] (22-96, 151-207, 264-324, 370-428), [L,L'] (23-93, 139-199), [H-H'] (226-226', 227-227', 230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (138-219)-Octadecakis(disulfid), [H]300, [H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45396

Chemical Abstract Service Nr.	2056878-75-0
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Osocimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS QYGMWVRQA PGKGLEWVSG IGPSGGSTVY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCTRGG PYYYYGMDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSFLT VHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCQASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFSGSGSGTD FTFTISLQP EDIATYYCQQ ADSFPVTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'] (22-96, 147-203, 264-324, 370-428), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (229-229', 232-232'), [H-L, H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300, [H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45397

Chemical Abstract Service Nr.	1638332-55-4
Molgewicht	142000
Vorzugsbezeichnung	Otilimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMWVRQA PGKGLEWVSG IENKYAGGAT YYAASVKGRF TISRDNSKNT LYLQMNSLRA EDTAVYYCAR GFGTDFWGQG TLTVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIELTQPPSV SVAPGQTARI

SCSGDSIGKK YAYWYQQKPG QAPVLVIYKK RPSGIPERFS GSNSGNTATL TISGTQAEDE ADYYCSAWGD KGMVFGGGTK LTVLGQPKAA PSVTLFPPSS EELQANKATL VCLISDFYPG
AVTVAWKADS SPVKAGVETT TPSKQSNNKY AASSYLSLTP EQWKSHRSYS CQVTHEGSTV EKTVAPECS,
[H,H'](22-98,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-85,132-191),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-209)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit PER.C6 Zellkulturen

ASK #45398

Chemical Abstract Service Nr.	2093956-19-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Prolgolimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMYWVRQV PGKGLEWVSA IDTGGGRYY ADSVKGRFAI SRVNAKNTMY LQMNSLRAED TAVYYCARDE GGGTGWGVLK DWPYGLDAWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVQLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']QPVLTPPLSV SVALGQTARI TCGGNNIGSK NVHWYQQKPG QAPVLVIYRD SNRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRAQAG DEADYYCQVW DSSTAVFGTG TKLTVLQRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,156-212,273-333,379-437),[L,L'](22-87,134-194),[H-H'](238-238',241-241'),[H-L,H'-L'](232-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]309,[H']309-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45399

Chemical Abstract Service Nr.	2066544-85-0
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Orilanolimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE LKKPGASVKL SCKASGYTFT SYGISWVKQA TGQGLEWIGE IYPRSGNTYY NEKFKGRATL TADKSTSTAY MELRSLRSED SAVYFCARST TVRPPGIWGT GTTIVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSLSVVTV SSSLGKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSDQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PPSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASDHIN NWLAWYQQKP GQAPRLISG ATSLETGVPS RFSGSGTGKD YTLTISSLQP EDFATYYCQQ YWSTPYTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45400

Chemical Abstract Service Nr.	1673516-98-7
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Relatlimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGSFSDYYWNWIRQPGKGLEWIGE INHRGSTNSNPSLKSRTLSLDTSKNQFSLKLRSVTAADTAVYYCAFGYS DYEYNWFDPW</p> <p>QGGLTVTVSSASTKGPSVFLAPCSRSTSESTAALGCLVKDYFPEPTVSWNSGALTSGVHTFPAVLQSSGLYSLSSVVTVPSSSLGTQTYTCNVDPKPSNTKVDKRVESKYGPPCPPCP</p> <p>APEFLGGPSVFLFPPKPKDTLMISRTPEVTCVVVDVQEDPEVQFNWYVDGVEVHNAKTPREEQFNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYCKVSNKGLPSSIEKTISKAKGQPREPQVYTP</p> <p>LPPSQEEMTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQPENNYKTTTPVLDSDGSFFLYSRLTVDKSRWQEGNVFSCSVMHEALHNHYTQKSLSLGLK[L,L']EIVLTQSPATLSLSPGERAT</p> <p>LSCRASQSYSLAWYQQKPGQAPRLLIYDASNRATGIPARFSGSGSGTDFTLTISSTLEPEDFAVYYCQGRSNWPLTFGGQGTNLEIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTASVVCCLNNFY</p> <p>PREAKVQWKVDNALQSGNSQESVTEQDSKDSYLSSTLTLSKADYEKHKVYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,</p> <p>[H,H'](22-95,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-229',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten</p> <p>komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>	
	ASK #45401	
	Chemical Abstract Service Nr.	2095467-30-2
	Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Rolinsatamab	
International Nonproprietary Name	INN.L81	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFTTYWMHWVRQA PGQGLEWIGE IDPSDSYSNY NQKFKDRATLTVDKSTSTAYMELSSLRSED TAVYYCARNGGLGPAWFSYW</p> <p>QGGLTVTVSSASTKGPSVFLAPSSKSTSGGTAALGCLVKDYFPEPTVSWNSGALTSGVHTFPAVLQSSGLYSLSSVVTVPSSSLGTQTYICNVNHKPSNTKVDKKVEPKSCDKTHTCP</p> <p>PCPAPELLGGPCVFLFPPKPKDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYCKVSNKALPAPIEKTISKAKGQPREPQ</p> <p>VYTLPPSREEMTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQPENNYKTTTPVLDSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSV MHEALHNHYTQKSLSLSPGK[L,L']DIQMTQSPSS</p> <p>VSASVGDRTVITCKASQYVG TAWAWYQQKPGKSPKLLIYASNRYTGVPSTRFSDSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYFCQQYSSYPWTFGGGTKVEIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTA</p> <p>SVVCLLNNFY PREAKVQWKVDNALQSGNSQESVTEQDSKDSYLSSTLTLSKADYEKHKVYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,</p> <p>[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten</p> <p>komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>	
	ASK #45402	
	Chemical Abstract Service Nr.	2095467-44-8
	Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Rolinsatamab talirin	
International Nonproprietary Name	INN.L81	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFTTYWMHWVRQA PGQGLEWIGE IDPSDSYSNY NQKFKDRATLTVDKSTSTAYMELSSLRSED TAVYYCARNGGLGPAWFSYW</p> <p>QGGLTVTVSSASTKGPSVFLAPSSKSTSGGTAALGCLVKDYFPEPTVSWNSGALTSGVHTFPAVLQSSGLYSLSSVVTVPSSSLGTQTYICNVNHKPSNTKVDKKVEPKSCDKTHTCP</p> <p>PCPAPELLGGPCVFLFPPKPKDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYCKVSNKALPAPIEKTISKAKGQPREPQ</p> <p>VYTLPPSREEMTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQPENNYKTTTPVLDSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSV MHEALHNHYTQKSLSLSPGK[L,L']DIQMTQSPSS</p> <p>VSASVGDRTVITCKASQYVG TAWAWYQQKPGKSPKLLIYASNRYTGVPSTRFSDSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYFCQQYSSYPWTFGGGTKVEIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTA</p> <p>SVVCLLNNFY PREAKVQWKVDNALQSGNSQESVTEQDSKDSYLSSTLTLSKADYEKHKVYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,</p> <p>[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten</p> <p>komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO),</p> <p>[H]242,[H']242-Cys-<i>S</i>²⁴²,<i>S</i>²⁴²-bis[(2^{11a}S,8^{11a}S,12S,15S,23³RS)-1⁴,2⁷,8⁷-Trimethoxy-12-methyl-2⁵,8⁵,11,14,17,23²,23⁵-heptaoso-15-(propan-2-yl)-2⁵,2^{11a},8⁵,8^{11a}-tetrahydro-2¹H,8¹H-3,7-dioxa-10,13,16-tri</p> <p>modifiziert</p>	
	ASK #45403	
	Chemical Abstract Service Nr.	2072873-06-2
Vorzugsbezeichnung	Sintilimab	
	INN.L81	

International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGL IIPMFDTAGY AQKFQGRVAI TVDESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARAE HSSTGTFDYW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYLSVVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKT PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVIT ITCRASQGIS SWLAWYQQKP GKAPKLLISA ASSLQSGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ ANHLPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,</p> <p>[H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H,H']1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure) cyclisiert, H-Ketten überwiegend ohne Lys447</p>
ASK #45404	
Chemical Abstract Service Nr.	2097104-58-8
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Spesolimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SSWIHVWKQA PGQGLEWMGE INPGNVRTNY NENFRNKVTM TVDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCTVVF YGEPYFPYWG QGTLTVTSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCP CPAPAEAGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']QIVLTQSPGT LSLSPGERAT MTCTASSSVS SSYFHWYQQK PGQAPRLWIY RTSRLASGVP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDAATYYCH QFHRSPFTFG AGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTLT TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK,</p> <p>[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>
ASK #45405	
Chemical Abstract Service Nr.	1644134-10-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tabituximab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLQQSGAE LVKPGASVKL SCTASGFNIN DTYMHVWKQR PEQGLEWIGR IDPANGNTKY DPKFQGKATI TADTSSNTAY LQLSSLTSED TAVYYCARGA RGSRFAYWQG GTLTVTSAAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCP CPAPPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPAS LSVSVGETVT ITCRASENIY SNLAWYQQKQ GKSPQLLYV ATNLADGVPS RFGSGSGGTQ YSLKINSLSQ EDFGSYYCQH FWGTPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,</p> <p>[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]30,[H']30,[H]298,[H']298-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>
ASK #45406	

	Chemical Abstract Service Nr.	1612758-88-9
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Tabituximab barzuxetan
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQQSGAE LVKPGASVKL SCTASGFNIN DTYMHVWKQR PEQGLEWIGR IDPANGNTKY DPKFQGKATI TADTSSNTAY LQLSSLTSED TAVYYCARGA RGSRFAYWGQ GTLVTVSAAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIIV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPAS LSVSVGETVT ITCRASENIY SNLAWYQQKQ GKSPQLLVYV ATNLADGVPS RFGSGSGGTQ YSLKINSLSQ EDFGSYYCQH FWGTPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'] (22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]30,[H']30,[H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), an durchschnittlich 2 bis 4 Lysin-Resten (4-((2 <i>R</i>)-2-[bis(Carboxymethyl)amino]-3-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-[bis(carboxymethyl)amino]cyclohexyl)(carboxymethyl)amino]propyl)phenyl)carbamothioyl-substituiert
ASK #45407		
	Chemical Abstract Service Nr.	1422527-84-1
	Molgewicht	147000
	Vorzugsbezeichnung	Tafasitamab
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGYTFT SYVMHWVRQA PGKGLEWIGY INPYNDGTTY NEKFQGRVTI SSDKSISTAY MELSSLRSED TAVYYCARGT YYYGTRVFDY WGQGT LVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPDVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPEEKTI SKTKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP MLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIVMTQSPAT LSLSPGERAT LSCRSSKSLQ NVNGNTYLYW FQKPGQSPQ LLIYRMSNLN SGVPDRFSGS GSGTEFTLTI SSLEPEDFAV YYCMQHLEYP ITFGAGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAGE VTHQGLSSPV TKSFN RGE C, [H,H'] (22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (230-230',233-233'),[H-L,H'-L'] (224-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys451
ASK #45408		
	Chemical Abstract Service Nr.	1393641-34-3
	Molgewicht	143000
	Vorzugsbezeichnung	Temelimab
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DYEMHWVRQA PGQGLEWIGA VAPETGGTAY NQKFKGRATI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCTSTV VPFAVWGQGT LVTYSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMEALHN HYTQKSLSLS LGK [L,L']QIQLTQSPSS LSASVGDRVT

ITCSASSSVS YMYWYQKPG KAPKAWIYRT SNLASGVPSR FSGSGSGTDY LTISLQPE DFATYYCQY QSLPLTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF
REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45409

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1924598-82-2

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Toripalimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QGQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYEMHWVRQA PIHGLEWIGV IESETGGTAY NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREG ITTVATYYW
YFDVWGGGTT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP
CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE
PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YQKSLSLSL GK [L,L']DVVMTQSPLS
LPVTLGQPAS ISCRSSQIV HSNNGNTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRFG SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHPV LTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL
KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC,
[H,H'](22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](139-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45410

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2098280-42-1

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Zampilimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGG LVQPGGSLRL SCAASGFTLS THAMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGRSTYY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYFCARLI STYWGQGTLV
TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPPC PPCPAPEFLG
GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYCKVSNK GLPSSIEKT SKAKGQPREP QVYTLPPSQE
EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGGSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNH YQKSLSLSLG K [L,L']DITMTQSPSS LSASVGDRTV
ITCKASQDIN SYLTWFQKPK GKAPKILIY VNRLVDGVP SRFSGSGSGQD YALTISSLQP EDFATYYCLQ YDDFPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPS VFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,141-197,255-315,361-419),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](128-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45411

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2135632-29-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Atoltivimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGFTFN NYGMHWVRQA PGMGLEWVAV IWHDGSDKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARNW NLFDYWGQGT LVTSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRLT ITCRASQSI TYLHWYQQK GKAPKLLIYA ASTLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SFSTPPINFG QGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,</p> <p>[H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys446</p>		
	ASK #45412		
Chemical Abstract Service Nr.	2148321-77-9		
Molgewicht	143000		
Vorzugsbezeichnung	Balstilimab		
International Nonproprietary Name	INN.L82		
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN		
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCASNG DHWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLS VVTVPSSSLG TKTYTCNVHD KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPK KDTLMISRT EPTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVSVLT VLHQDWLNGK EYCKKVSNGK LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLT LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS SNLAWYQQK QGAPRLIYG ASTRATGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YNNWPRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTL LSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,</p> <p>[H,H'](22-96,140-196,254-314,360-418),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](219-219',222-222'),[H-L,H'-L'](127-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]290,[H']290-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys440, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>		
	ASK #45413		
Chemical Abstract Service Nr.	2171034-69-6		
Molgewicht	146000		
Vorzugsbezeichnung	Bedinvetmab		
International Nonproprietary Name	INN.L82		
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS		
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVESGGD LVKPGGSLRL SCVASGFTFS SHGMHWVRQS PGKGLQWVAV INSGGSSTYY TDAVKGRFTI SRDNAKNTVY LQMNSLRAED TAMYCAKES VGGWEQLVGP HFDYWGQGT LVISSASTTA PSVFPLAPSC GSTSGSTVAL ACLVSGYFPE PTVTVSWNSG LTSGVHTFPS VLQSSGLYS SSMVTVPSSR WPSETFTCNV AHPASKTKVD KPVPKRENGR VPRPPDCPKC PAPEAAGAPS VFIFPPKPKD TLLIARTPEV TCVVVDLPE DPEVQISWV DKGQMQTAKT QPREEQFNGT YRVVSVLPIG HQDWLKGKQF TCKVNNKALP SPIERTISKA RGQAQHSVY VLPPSREELS KNTVSLTCLI KDFFPDIDV EWQSNQQEP ESKYRTTPPQ LDEGGSYFLY SKLSVDKSRW QRGDTFICAV MHEALHNHYT QESLSHSPGK [L,L']QSVLTQPTSV SGSLGQRVTI SCSGSTNNIG ILGASWYQLF PGKAPKLLVY GNGNRPSGVP DRFSGADSGD SVTLTITGLQ AEDEADYYCQ SFDITLGAHV FGGGTHLTVL GQPKASPSVT LFPPSSEELG ANKATLVCLI SDFYPSGVTV AWKADGSPVT QGVETTKPSK QSNKNYAASS YLSLTPDKWK SHSSFSCSLVT HEGSTVEKKV APAECS,</p> <p>[H,H'](22-96,152-208,272-332,378-438),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](237-237',240-240'),[H-L,H'-L'](140-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]308,[H']308-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys460</p>		
	ASK #45414		
Chemical Abstract Service Nr.	2151032-62-9		
Molgewicht	146000		

Vorzugsbezeichnung	Cendakimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVTLRESGPG LVKPTQTLTL TCTLYGFSLS TSDMGVDWIR QPPGKGLEWL AHIWWDDVKR YNPALKSRLT ISKDTSKNQV VLKLTSDVPV DTATYYCART VSSGYIYYAM DYWGQGTTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEA AGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLS PGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ISCRASQDIR NYLNWYQQKP GKAPKLLIFY TSKLHSGVPS RFGSGSGSTD YTLTISSLQP EDIATYYCQQ GNTLPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-97,150-206,267-327,373-431),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys453
ASK #45415	
Chemical Abstract Service Nr.	2166339-33-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Cetuximab sarotalocan
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLKQSGPG LVQPSQSLSI TCTVSGFSLT NYGVHWVRQS PGKGLEWLGV IWSGNTDYN TPFTSRLSIN KDNSKSQVFF KMNSLQSNLT AIYYCARALT YYDYEFAYWG QGTTLVTVSAA STK APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAYLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPT VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPDIA VEWESNG NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']DILLTQSPVI LSVSPGERVS FSCRASQSIG TNIHWYQQRT NGSPRLLIKY ASESIGIPS RFGSGSGC FTLSINSVES EDIADYYCQQ NNNWPTTFGA GTKLELKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQ LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]88,299,[H']88,299-Asn-N(4)-glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Sp2/0 Zellen, an durchschnittlich 2 bis 3 Lysin-Resten
ASK #45416	6-(((3-(((OC-6-1'5)-bis((3-[bis(3-Sulfopropyl)(3-sulfonatopropyl)azaniumyl]propyl)dimethylsilanolato- O, O')[(phtalocyaninato(2-)- ⁴ N ²⁹ ,N ³⁰ ,N ³¹ ,N ³²)-1-yl]silicon}oxy)propoxy]carbonyl)amino)hexanoyl-sul
Chemical Abstract Service Nr.	2094516-02-4
Molgewicht	142000
Vorzugsbezeichnung	Cinpanemab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVEPGGSLRL SCAVSGDFE KAWMSWVRQA PGQGLQWVAR IKSTADGGTT SYAAPVEGRF IISRDDSRNM LYLQMNSLKT EDTAVYYCTS AHWGQGTTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLS PG [L,L']SYELTQPPSV SVSPGQTARI TCSGEALPMQ FAHWYQQRPG KAPVIVVYKD SERPSGVPER FSGSSSGTTA TLTITGVQAE DEADYYCQSP DSTNTYEVFG GGTKLTVLSQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAIVTAW KADSSPVKAG VETTTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H']((22-98,140-196,257-317,363-421),[L,L']((22-87,136-195),[H-H']((222-222',225-225'),[H-L,H'-L']((216-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45417

Chemical Abstract Service Nr. 2145123-44-8

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Clervonafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLQESGGG VVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYGMHWIRQA PGKGLEWVSY ISSGSSTIYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRSED TAVYYCARRG LLLDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTGGSGGG SGGGSGGDAQ AHPGRPRAVP TQCDVPPNSR FDCAPDKAIT QEQCEARGCC YIPAKQGLQG AQMGQPWCFF PPSYPSYKLE NLSSSEMGYT ATLTRTTPTF FPKDILTRLRL DVMMETENRL HFTIKDPANR RYEVPLETPH VHSRAPSPLY SVEFSEEPFG VIVRRQLDGR VLLNNTVAPL FFADQFLQLS TSLPSQYITG LAEHLSPMLL STSWTRITLW NRD LAPTPGA NLYGSHPFYL ALEDGGSAGH VFLLNSNAMD VVLQPSPALS WRSTGGILDV YIFLGPEPKS VVQQYLDVVG YPFMPPYWGL GFHLCRWGYS STAITRQVVE NMTRAHFPLD VQWNDLDYMD SRRDFTFNKD GFRDFPAMVQ ELHQGGRRYM MIVDPAISSS GPAGSYRPYD EGLRRGVFIT NETGQPLIGK VWPGSTAFPD FTNPTALAWW EDMVAEFHDQ VPFDGMWIDM NEPSNFIRGS EDGCPNNELE NPPYVPGVVG GTLQAATICA SSHQFLSTHY NLHNLYGLTE AIASHRALVK ARGTRPFVIS RSTFAGHGRY AGHWTGDVWS SWEQLASSVP EILQFNLLGV PLVGADVCGF LGNTSEELCV RWTQLGAFYP FMRNHNLSLLS LPQEPYSFSE PAQQAMRKAL TLRYPALLPHL YTLFHQAHA GETVARPLFL EFPKDSSTWT VDHQLLWGEA LLITPVLQAG KAEVTGYFPL GTWYDLQTPV VEALGSLPPP PAAPREPAIH SEGQWVTLPA PLDTINVHLR AGYIPLQGP GLTTTESRQQ PMALAVALTK GGEARGELFW DDGESLEVLE RGAYTQVIFL ARNNTIVNEL VRVTSEGAGL QLQKVTVLGV ATAPQQVLSN GVPVSNFTYS PDTKVLDICV SLLMGEQFLV SWC [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ISCRASKSVS TSSYSYMHWY QOKPEKAPKL LIKYASYLQS GVPSPRFGSGG SGTDFTLTIS SLQPEDVATY YCQHSREFPW TFGAGTKLEL KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,

[H,H'] (22-96,143-199,253-280,263-279,274-298,704-729,818-829,1109-1123), [L,L'] (23-92,138-198), [H-L,H'-L'] (219-218)-Docosakis(disulfid), [H,H'] (311,404,561,641,823,1053,1096)-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45418

Chemical Abstract Service Nr. 2022215-65-0

Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Cobolimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLES GGG LVQPGGSLRL SCAAASGFTF SSYDMSWVRQ APGKGLDWVS TISGGGTYTY YQDSVKGRFT ISRDNSKNTL YLQMNSLRAE DTAVYYCASM DYWGQGT TTVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKV DKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMIS RTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGDSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQSIR RYLNWYHQKP GKAPKLLIYG ASTLQSGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ SHSAPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLN NFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC,

[H,H'] (22-97,140-196,254-314,360-418), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (219-219',222-222'), [H-L,H'-L'] (127-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]290,[H']290-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45419

Chemical Abstract Service Nr. 2185868-98-6

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Disitamab

INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS: IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGATVKI SCKVSGYTFT DYYIHVVQQA PGKGLEWMGR VNPDHGDSYY NQKFKDKATI TADKSTDTAY MELSSLRSED TAVYFCARNY LFDHWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSV SSVVTPVSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDVG EVHNAAKTPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTIKAAKGQ PREQVYVTLR PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQQGV FCSVWMEAL HNHYTQKSL SLPAG [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCKASQDVG TAWAWYQQKP GKAPKLLIYW ASIRHTGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCHQ FATYTFGGGT KVEIKRTVAA PSVFIFPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR EAKVQWKVDN ALQSGNSQES VTEQDSKDST YSLSTLTLS KADYEKHKVY ACEVTHQGSL SPVTKSFNRG EC,

[H,H'] (22-96, 142-198, 259-319, 365-423), [L,L'] (23-88, 132-192), [H-H'] (224-224', 227-227'), [H-L, H'-L'] (218-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45420

Chemical Abstract Service Nr. 2136633-23-1

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Disitamab vedotin

International Nonproprietary Name	INN.L82
---	---------

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGATVKI SCKVSGYTFT DYYIHVVQQA PGKGLEWMGR VNPDHGDSY NQKFCDKATI TADKSTDAY MELSSLRSED TAVYFCARNY LFDHWGQGTL VTVSSASTKG PSW KKVEPKSCDK THTCPAP ELLGGPSVFL FPPKPTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKT KPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKC FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']DIQMTPSQSS VSASVGDRVT ITCKASQDVG TAWAWYQKP GKAPKLIIYW ASIRHTGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCHQ FATYTFGGGT ACEVTHQGLS SPVTSFNRG EC, [H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-88,132-192),[H-H'](224'-227'),[H-L,H'-L'](218-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N^H-glycosyliertes Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an wenigstens 2 intermolekulare Disulfid-Brücken,
 S-[((3*R*)-1-(6-{[(2*S*)-5-(Carbamoylamino)-1-{4-{([(2*S*)-1-[(2*S*)-1-[(3*R*,4*S*,5*S*)-1-{(2*S*)-2-[(1*R*,2*R*)-3-{[(1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino}-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-an durchschnittlich 4 Cvs-Resten

ASK #45421

Chemical Abstract
Service Nr. 1931944-80-7

Molgewicht	145000
-------------------	--------

Vorzugsbezeichnung Donanemab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS: USAN: IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSSVKV SCKASGYDFT RYYINWVRQA PGQGLEWMGW INPGSGNTKY NEKFKGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREG ITVYWGQGTT VTVSSASTKGL PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYS SSVVTPVSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAAKTPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLR PSRDELTKNQ VSLTKLKG FYPDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSG DSFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEHAL NNHYTKQSL SLPG [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL YSRGKTYLNW LLQKPGQSPQ LLIYAVSKLD SGVPDRFSGS GSGDTFTLKI SRVEAEDVGV YYCVQGGTHYP FTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTLSKAD YEKKHYVACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'] (22-96, 142-198, 259-319, 365-423), [L,L'] (23-93, 139-199), [H-H'] (224-224', 227-227'), [H-L, H'-L'] (218-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]₂₉₅, [H']₂₉₅-Asn-^{N⁴}-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45422

2102200-64-4

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	139000
Vorzugsbezeichnung	Efaprinermin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[A,A']LQLETAKEPC MAKFGPLPSK WQMASSEPPC VNKVSDWKLE ILQNGLYLIY QQVAPNANYN DVAPFEVRLY KNKDMIQTLT NKSQIQNVGG TYELHVGDTI DLIFNSEHQV LKNNTYWGI LLANPQFISL QLETAKEPCM AKFGPLPSKW QMASSEPPCV NKVSDWKLEI LQNGLYLIYG QVAPNANYND VAPFEVRLYK NKDMIQTLTN KSKIQNVGGT YELHVGDTID LIFNSEHQVL KNNTYWGIIL LANPQFISLQ LETAKEPCMA KFGPLPSKWQ MASSEPPCVN KVSDWKLEIL QNGLYLIYGQ VAPNANYNDV APFEVRLYKN KDMIQTLTNK SKIQNVGGTY ELHVGDTIDL IFNSEHQVLK NNTYWGIILL ANPQFISDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMKTNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK, [A,A'](10-30,139-159,268-288,428-488,534-592).[A-A'](393-393',396-396')-Dodecakis(disulfid), Asn81,Asn113,Asn210,Asn242,Asn339,Asn371,Asn464- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45423	
Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	1807864-13-6
Vorzugsbezeichnung	Efgivanermin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[LDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGKGG GSGSGGGSGG GSGSGGGSGG GGSVSRLEEE MRKLQATVQE LQKRLDRLEE TVQAKGGGGQ LETAKEPCMA KFGPLPSKWQ MASSEPPCVN KVSDWKLEIL QNGLYLIYGQ VAPNANYNDV APFEVRLYKN KDMIQTLTNK SKIQNVGGTY ELHVGDTIDL IFNSEHQVLK DNTYWGIILL ANPQFIS] ₆ 40,102:148,206:298,318(Intra-Chain,in jeder Kette des Hexamers) 7,7':10.10'(Inter-Chäin, in jeder der drei Dimer-Subunits)-Tetracosakis(disulfid), Asn78- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45424	
Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	2101210-43-7
Vorzugsbezeichnung	Elipovimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QMQLQESGPG LVKPSETLSL TCSVSGASIS DSYWSWIRRS PGKGLEWIGY VHKS GDTNYN PSLKSRVHLS LDTSKNQVSL SLTGVTAAADS GKYYCARTLH GRRRIYGIVAF NEWFTYFYMD VWGTGTQVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL AGPDVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPLPEEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVLHEALHSH YTQKSLSLSP GK [L,L']SDISVAPGET ARISCGEKS L GSRAVQWYQH RAGQAPSLII YNNQDRPSGI PERFSGSPDS RPTGTATLTI TSVEAGDEAD YYCHIWD SRV PTKWVFGGGT TLTVLGQPKA APSVTLFPPS SEELQANKAT LVCLISDFYP GAVTVAWKAD SSPVKAGVET TTPSKQSNNK YAASSYLSLT PEQWKS HRSY SCQVTHEGST VEKTVAPTEC S, [H,H'](22-95,159-215,276-336,382-440).[L,L'](15-83,133-192).[H-H'](241-241',244-244').[H-L,H'-L'](235-210)-Hexadecakis(disulfid), [H]312,[H']312-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H,H']1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure)

ASK #45425	cyclisiert, H-Ketten überwiegend ohne Lys462
Chemical Abstract Service Nr.	2102192-68-5
Vorzugsbezeichnung	Envafohimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGKMSS RRCMAWFRQA PGKERERVAK LLTTSGSTYL ADSVKGRFTI SRDNSKNTVY LQMNSLRAED TAVYYCAADS FEDPTCTLVT SSGAFQYWGQ GTLVTVSSEP KSSDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVAVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAGIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGTSFLLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK, [H,H'](22-96,33-106,174-234,280-338),[H-H'](139-139',142-142')-Decakis(disulfid), [H]210,[H']210-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45426	
Chemical Abstract Service Nr.	2022981-44-6
Vorzugsbezeichnung	Etokimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLMQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWMHWVRQA PGQGLEWMGT IYPRNSNTDY NQKFKARVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARPL YYLTSPPTL FWGQGTTLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKLSLSLP GK [L,L']DIQLTQSPSF LSASVGDRTV ITCKASQDVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTRHTGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLPQ EDFATYYCQK AKTYPFTFGS GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys452
ASK #45427	
Chemical Abstract Service Nr.	2162134-62-3
Molekulargewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Garadacimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS KYIMQWVRQA PGKGLEWVSG IDIPTKGTIV ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARAL PRSGYLISPH YYYALDVWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTLY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLLGGPSV LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMEHA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRTV SCSSGSSNIG RNYVYVYQQL PGTAPELLIY SNNQRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCA AWDASLRGVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTSPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVA PTECS, [H,H'](22-96,156-212,270-330,376-434),[L,L'](22-89,137-196),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](143-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45428	

Chemical Abstract Service Nr.	2097125-54-5
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Garetosmab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSFS SHFWSWIRQP PGKGLEWIGY ILYTGGTSFN PSLKSRVMS VGTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARARS GITFTGIIVP GSFDIWGQGT MVTSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVTPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLS LGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPWTFG QGKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H']((22-95,153-209,267-327,373-431),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((140-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys453
ASK #45429	
Chemical Abstract Service Nr.	2101829-58-5
Molgewicht	48300
Vorzugsbezeichnung	Glenzocimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYNMHWVRQA PGQGLEWMGG IYPGNGDTSY NQKFQGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARGT VVGDWYFDVW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVTV VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTH [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRSSQSLE NSNGNTYLNW YQKPKGKAPK LLIYRVSNRF SGVPSRFSGS GSGTDFTFTI SSLQPEDIAI YYCLQLTHVP WTFGQGTKVE ITRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRRGEK, [H]((22-96,147-203),[L]((23-93,139-199),[H-L]((223-219)-Pentakis(disulfid)
ASK #45430	
Chemical Abstract Service Nr.	2137049-37-5
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Ieramilimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGFTLT NYGMNWVRQA RGQRLEWIGW INTDTGPTY ADDFKGRFVF SLDTSVSTAY LQISSLKAED TAVYYCARNP PYYYGTNNAE AMDYWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVTVTPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPCCPAPEFL GGPSVFLFP PKPKDTLMISR TPEVTCVVVD VQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVS VLTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEK ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTKLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCSSQDIS NYLNWYLQKP GQSPQLLIYY TSTLHLGVPS RFSGSGSGTE FTLTISLQP DDFATYYCQ YYNLPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H']((22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((231-231',234-234'),[H-L,H'-L']((139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H,H']1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure)

	cyclisiert
ASK #45431	
Chemical Abstract Service Nr.	2135939-52-3
Molgewicht	66900
Vorzugsbezeichnung	Inbakicept
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A,A']ITCPPMSVE HADIWVKSYS LYSRERYICN SGFKRKAGTS SLTECVLNKA TNVAHWTTTPS LKCIREPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMH EALHNHYTQKS LSLSPGK, [A,A'] (3-45,29-63,111-171,217-275),[A-A'] (76-76',79-79')-Decakis(disulfid), Asn147,Asn147'- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Thr2,Thr2'- <i>O</i> -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), überwiegend ohne Lys297
ASK #45432	
Chemical Abstract Service Nr.	2187368-16-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Lacutamab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QIQLVQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT TAGMQWVRQA PGQGLEWIGW INSHSGVPKY AEDFKGRFVF SLDTSVSTAY LQISSLKAED TAVYFCARGG DEGVM DYWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPD VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APEEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVL DSDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSF LSASVGDRV TITCKASQDVS TAVAWYQQKQ GPPKLLIYW TSTRHTGVDP RFSGSGSGTD YTLTISLQA EDVAVYYCQQ HYSTPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45433	
Chemical Abstract Service Nr.	2035008-70-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Levilimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYMSWVRQA PGKGLEWVSG IYSDGTTHYG DSVKGRFTIS RDNAKNTVYL QLNSLRAEDT AMYYCAKGAG PTWWYALDAW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPPVAGG PSVFLFPPKP KDTLYITREP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS VSVSGVERVT IDCKSSQSVL SASNTYLNWY QQKPGQAPQL LIYASTRES GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDAAYV YCQQAYRAPV TFGQGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-95,147-203,264-324,370-428),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (229-229',232-232'),[H-L,H'-L'] (223-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten

ASK #45434	komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)	
Chemical Abstract Service Nr.	2131168-99-3	
Molgewicht	175000	
Vorzugsbezeichnung	Lorukafusp alfa	
International Nonproprietary Name	INN.L82	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVQSGAE VEKPGASVKI SCKASGSSFT GYNMNVWRQN IGKSLEWIGA IDPYYGTSY NQKFKGRATL TVDKSTSTAY MHLKSLRSED TAVYYCVSGM EYWGQGSVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKQSLSLS PGKAPTSST KKTQLQLEHL LLDLQMLNG INNYKNPKLT RMLTFKFYMP KKATELKHLQ CLEELKPLE EVLNLAQSKN FHLRPRDLIS NINVIVLELK GSETTFMCEY ADETATIFEV LNRWITFCQS IISTLT [L,L']DVVMTQTPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV HRNGNTYLHW YLQKPGQSPK LLIHKVSNRG SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDLGV YFCSQSTHVP PLTFGAGTKL ELKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKKHVVAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,140-196,257-317,363-421,501-548 (Struktur A, 80%),548-569 (Struktur B, 20%)), [L,L'] (23-93,140-200), [H-H'] (222-222',225-225'), [H-L,H'-L'] (216-220)-Octadecakis(disulfid), [H']293,[H']293-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert, [H]446,[H']446-Thr-<i>O</i>-nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa</p>	
ASK #45435		
Chemical Abstract Service Nr.	2135632-36-7	
Molgewicht	144000	
Vorzugsbezeichnung	Maftivimab	
International Nonproprietary Name	INN.L82	
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTSS SYAMNVWRQA PGKGLEWVST ISGMGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKRG YPHSFDIWGQ GTMVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPE PPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQSI SFLNWWYQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSDT FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTLTFGQG TRLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLTSL SKADYEKKHV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-96,145-201,262-322,368-426), [L,L'] (23-88,133-193), [H-H'] (227-227',230-230'), [H-L,H'-L'] (221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>	
ASK #45436		
Chemical Abstract Service Nr.	2169232-81-7	
Vorzugsbezeichnung	Magrolimab	
International Nonproprietary Name	INN.L82	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYNMHWVRQA PGQRLEWMGT IYPGNDDTSY NQKFKDRTVI TADTSASTAY MELSSLRSED TAVYYCARGG YRAMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVP SSSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCAPE FLGGPSVFLF PKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP</p>	

SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLGK [L,L']DIVMTQSPS LPVTPGEPAS ISCRSSQSIV YSNGNTYLGW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHVP YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (223-223',226-226'),[H-L,H'-L'] (131-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45437

Chemical Abstract Service Nr.	1879925-92-4
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Naxitamab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGPG VVQPGRSLRI SCAVSGFSVT NYGVHWVRQP PGKGLEWLGW IWAGGITNYN SAFMSRLTIS KDNSKNTVYL QMNSLRAEDT AMYYCASRGG HYGYALDYWG QGTLVTSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVQLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDRVEPK SCDKTHTCP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPV L DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVMTQTPAT LSVSAGERVT ITCKASQSVS NDTVWYQKPK GQAPRLIYS ASNRYSGVPA RFGSGYGTE FTFTISSVQS EDFAVYFCQQ DYSSFGQGTK LEIKRTVAAP SVFIFPPSDE QLKSGTASVV CLLNNFYPRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDYST SLSTLTLSK ADYEKHKVYA CEVTHQGLSS PVTKSFNRGEC, [H,H'] (22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,131-191),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-211)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys449

ASK #45438

Chemical Abstract Service Nr.	2171061-85-9
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Nadunolimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFT SSWMNWVRQA PGQGLEWMGR IYPGDGNTHY AQKFQGRVTL TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCGEGY LDPMDYWGQG TLVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCP PCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPSPREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPV LDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCAASQGIN NYLNWYQKPK GKAPKLLIHY TSGLHAGVPS RFGSGSGSTD YTLTISSLEP EDVATYYCQQ YSILPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (226-226',229-229'),[H-L,H'-L'] (220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit nicht fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nidanilimab

ASK #45439

Chemical Abstract Service Nr.	2098636-09-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Nimacimab

International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYEFS YYWMNWVRQA PGQGLEWMGQ IYPGDGETKY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARSH GNYLPYWQGG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVP SSSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLHWYQQK PGQAPRLLIY STSNLASGIP ARFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCH QYHRSPPTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys444
ASK #45440	
Chemical Abstract Service Nr.	2140211-48-7
Molgewicht	265000
Vorzugsbezeichnung	Pabinafusp alfa
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT NYWLGWVRQM PGKGLEWMGD IYPGGDYPTY SEKFVKQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARSG NYDEVAYWGG GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAP EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGKGS SETQANSTTD ALNVLLIIVD DLRP SLGCGY DKLVRSPNID QLASHLLFQ NAFQAQAVCA PSRVSFLTGR RPD TTRLYDF NSYWRVHAGN FSTIPQYFKE NGYVTMSVGK VFHPGISSNH TDDSPYSWSF PPYHPSSSEKY ENTKTCRGPD GELHANLLCP VDVLDVPEGT LPDKQSTEQA IQLLEKMKTS ASPFFLA VGY HKPHIPFRYP KEFQKLYPLE NITLAPDPEV PDGLPPVAYN PWM DIRQRED VQALNISVPY GPIPVDFQRK IRQSYFASVS YLDTQVGRLL SALDDLQLAN STIAFTSDH GWALGEHGEW AKYSNFDVAT HVPLIFYVPG RTASLPEAGE KLFPPYLD PFD SASQLMEPGR QSM DLVELVS LFPTLAGLAG LQVPPRC PVP SFHVELCREG KNLLKHFRFR DLEEDPYLPG NPRELIAYSQ YPRPSDIPQW NSDKPSL KDI KIMGYSIRTI DYRYTVWVG F NPDEFLANFS DIHAGELYFV DSDPLQDHN M YNDSQGGDLF QLLMP [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLV HSN GNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVS NRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHVP WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426,596-609,847-857),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Eicosakis(disulfid), [H,H'](298,456,540,569,671,705,938,962)-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, [H]509,[H']509-Cys 3-oxoalanyl (2-formylglycyl) modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45441	
Chemical Abstract Service Nr.	2097151-87-4
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Pepinemab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYSFS DYYMHWVRQA PGQGLEWMGQ INPTTG GASY NQKFKGKATI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARYY YGRHFDVWGG GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKT KPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLN GKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPP PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKASQSVD YDGDSYMNWY QQKPGQPPKL LIYAASNL ES GVPDRFSGSG SGT DFTLTIS SLQAEDVAVY YCQQSNEDPY TFGQGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL LNNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL S TLTL SKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,

ASK #45442		[H,H'](22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Chemical Abstract Service Nr.	2138442-31-4	
Vorzugsbezeichnung	Plamotamab	
International Nonproprietary Name	INN.L82	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN	
2. Bezeichnung	<p>[H(anti-MS4A1)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYNMHWVRQA PGQGLEWMGA IYPGNGDTSY NQKFQGRVTI TADKSISTAY MELSSLRSED TAVYYCARST YGGDWYFNV WGAGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SDTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVK HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEEYN STYRVSVLT VLHQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC DVSGFYPSDI AVEWESDQGP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW EQGDVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L(anti-MS4A1)]QIVLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASSSVS YIHWFQQKPG KSPKPLIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTDY TLTISLQPE DFATYYCQW TSNPTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNIFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC</p> <p>[H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYAMNHWVRQA PGKGLEWVGR IRSKYNNYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLMNSLRA EDTAVYYCVR HGNFGDSYVS WFAYWGQGT LTVSSGKPGS GPKGSGKPGS GPKGSQAVVT QEPSLTVSPG GTVTLTCGSS TGAVTTSNYA NWVQQKPGKS PRGLIGGTNK RAPGVPARFS GSLLGGKAAL TISGAQPEDE ADYYCALWYS NHWVFGGGTK LTVLEPKSSD KTHTCPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVKHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREQMTKNQ VKLTCLVKG FYPDSIAVEWE SNGQPENNYK TTPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLSPGK,</p> <p>[H](22-96,148-204,264-324,370-428),[H'](22-98,167-235,299-359,405-463),[L](23-87,133-193),[H-H'](230-265',233-268'),[H-L](224-213)-Tridecakis(disulfid), [H]300,[H']335-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>	
ASK #45443		
Chemical Abstract Service Nr.	2096328-94-6	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Pozelimab	
International Nonproprietary Name	INN.L82	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGDSVS SSYWTWIRQP PGKGLEWIGY IYSGSSNPN PSLKSRATIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCAREGN VDTTMIFDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDPKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CTVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']AIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGI RNDLGWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFAGRGSGTD FTLTISLQPE DFATYYCLQ DFNYPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,</p> <p>[H,H'](22-95,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>	
ASK #45444		
Chemical Abstract Service Nr.	2084037-83-0	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Quetmolimab	
International Nonproprietary Name	INN.L82	

2. Bezeichnung	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
		[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYYIHVWKQA PGQGLEWIGW IYPGDGSPKF NERFKGRITL TADKSTNTAY MLLSSLRSED TAVYFCATGP TDGDYFDYWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKTVRK CCVECPPCPA PPAAPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASGNIH NFLAWYQQKP GKAPKLLIYN EKTADGVPS RFSGSGSGTD YLTISLQPEDFATYFCQQ FWSTPYTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
		[H,H'](22-96,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-214)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45445		
	Chemical Abstract Service Nr.	2171034-70-9
	Molgewicht	148000
	Vorzugsbezeichnung	Relfovetmab
	International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
		[H,H']DVQLVESGGD LVKPGGSLRL TCVASGFTYS NYWMHWVRQA PGKGLQWVAR IDPYGGGTHK NEFKRRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLKTED TATYYCVRSG YDYYFDVWGG GTLVTVSSA TTAPSVFPLA PSCGTTSGAT VALACLVLGY FPEPTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQASGL YLSMVTVP SSRWLSDTFT CNVAHPPSNT KVDKTVRKTD HPPGPKPCDC PKCPPPEMLG GPSIFIPPK PKDTLSISRT PEVTCLVVDL GPDDSDVQIT WFDNTQVYT AKTSPREEQF NSTYRVSVL PILHQDWLKG KEFKCKVNSK SLPSPIERTI SKAKGQPHQPQVYVLPAAQE ELSRNKVSVT CLIKSFHPPD IAVEWEITGQ PEPENNYRTT PPQLDSGDTY FVYSKLSVDR SHWQRGNTYT CSVSHEALHS HHTQKSLTQS PGK [L,L']EIQMTQSPSS LSASPGDRVT ITCRASENIY SFLAWYQQKP GKVPKLLIYN ANTLAEGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLEP EDAATYYCQH HFGTPFTFGS GTKLEIKRSD AQPVSFLFQP SLDELHTGSA SIVCILNDFY PKEVNVKWKV DGVVQNKGIQ ESTTEQNSKD STYLSSTLT MSSTEYQSHE KFSCEVTHKS LASTLVKSFQ RSEQRE,
		[H,H'](22-96,145-201,265-325,371-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](133-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys453
ASK #45446		
	Chemical Abstract Service Nr.	2143449-47-0
	Vorzugsbezeichnung	Rozibafusp alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
		[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMSWVRQA PGKGLEWVAY IKQDGNKYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG ILWFGDLPTF WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYLSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKP SNTKVDKTV RKCCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGKGGG GGLPGCKWDL LIKQWVCDPL GSGSATGGSG SVASSGSGSA THLLPGCKWD LLIKQWVCDP L [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS NWLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQPEDFATYYCQQ YDSYPRTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
		[H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425,456-467,497-508),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',224-224',227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-214)-Docosakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #45447		
	Chemical Abstract Service Nr.	2159141-27-0
	Molgewicht	145000

Vorzugsbezeichnung	Semorinemab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGLIFR SYGMSWVRQA PGKGLEWVAT INSGGTYTTY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCANSY SGAMDYWGQG TLVTSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLYI TREPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLGK [L,L']DDVLTQTPLS LPVTPGQPAS ISCRSSQSIV HSNGNTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEADVGV YYCFQGSGLVP WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H']((22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((223-223',226-226'),[H-L,H'-L']((131-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys444
ASK #45448	
Chemical Abstract Service Nr.	2140172-41-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Serclutamab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQESGPG LVKPSQTL SL TCTVSGYSIS RDFAWN WIRQ PPGKGLEWMG YISYNGNTRY QPSLKSRTI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAS RGFPYWGQGT LVTSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVTPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPCVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSPDIAVEW ESNQG PENNY KTTTPVLDS D GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQQKP GKSFKGLIYH GTNLDDGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLQP EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVT KSFN R GEC, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45449	
Chemical Abstract Service Nr.	2140174-56-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Serclutamab talirin
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQESGPG LVKPSQTL SL TCTVSGYSIS RDFAWN WIRQ PPGKGLEWMG YISYNGNTRY QPSLKSRTI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAS RGFPYWGQGT LVTSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVTPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPCVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSPDIAVEW ESNQG PENNY KTTTPVLDS D GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQQKP GKSFKGLIYH GTNLDDGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLQP EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVT KSFN R GEC, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]238,[H']238-Cys <i>S</i> ²³⁸ , <i>S</i> ^{238'} -bis[(2 ^{11a} S,8 ^{11a} S,12S,15S,23 ³ RS)-1 ⁴ ,2 ⁷ ,8 ⁷ -Trimethoxy-12-methyl-2 ⁵ ,8 ⁵ ,11,14,17,23 ² ,23 ⁵ -heptaoxo-15-(propan-2-yl)-2 ⁵ ,2 ^{11a} ,8 ⁵ ,8 ^{11a} -tetrahydro-2 ¹ H,8 ¹ H-3,7-dioxa-10,13,16-triaza-2(2,8),8(8,2)-bis-modifiziert
ASK #45451	

Chemical Abstract Service Nr.	2148325-59-9
Vorzugsbezeichnung	Tamrintamab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYWIEWVRQA PGQGLEWMGE ILPGSGNTYY NERFKDRVIT TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARRA AAYYSNPEWF AYWGQGTTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSSDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCTASSSVN SFYLHWYQQK PGLAPRLIY STSNLASGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCH QYHRSPYTFG QGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPBREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((232-232',235-235')-Tetradecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45452	
Chemical Abstract Service Nr.	2148334-68-1
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Tamrintamab pamozerin
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYWIEWVRQA PGQGLEWMGE ILPGSGNTYY NERFKDRVIT TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARRA AAYYSNPEWF AYWGQGTTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSSDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCTASSSVN SFYLHWYQQK PGLAPRLIY STSNLASGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCH QYHRSPYTFG QGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPBREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((232-232',235-235')-Tetradecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [L]215,[L']215-Cys (1 ^{11a} S,9 ¹¹ S,9 ^{11a} S,16S,19S,27 ³ RS)-9 ¹¹ -Hydroxy-1 ⁷ ,9 ⁷ -dimethoxy-1 ² ,9 ² ,16-trimethyl-1 ⁵ ,9 ⁵ ,10,15,18,21,27 ² ,27 ⁵ -octaoxo-19-(propan-2-yl)-1 ⁵ ,1 ^{11a} ,9 ¹¹ ,9 ^{11a} -tetrahydro-1 ¹ H,9 ¹ H,9 ⁵ H-2,8,11-trioxa-14,17,20-tria modifiziert
ASK #45453	
Chemical Abstract Service Nr.	2119595-80-9
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Teclistamab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H(anti-TNFRSF17)]QLQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIS SGSYFWGWIR QPPGKGLEWI GSIYYSGITY YNP SLKSRVT ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARH DGAVAGLFDY WGQGTTLTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGK TYTCNVDHKP SNTKVDKRV SKYGPPCPPC PAPEAAGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLGK [L(anti-TNFRSF17)]SYVLTQPPSV SVAPGQTARI TCGGNNIGSK SVHWYQQPPG QAPVVVVYDD SDRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRVEAG DEAVYYCQVW DSSSDHVVFG GGKTLTVLGG PKAAPSVTLF PPSSEELQAN

KATLVCLISD FYPGAVTVAW KGDSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS [H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN TYAMNWVRQA PGKGLEWVAR IRSKYNMYAT YYAASVKGRF TISRDDSKNS LYQMNSLKT EDTAVYYCAR HGNFGNSYVS WFAYWGQGT VLVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVTVPSST LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCVLKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFL LYSKLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTKSLSLSL GK [L'(anti-CD3E)]QTVVTQEPST TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTNKRAPGT PARFSGSLLG GKAALTLGV QPEDEAEYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTSPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTV PTECS, [H](22-97,148-204,262-322,368-426),[H'](22-98,152-208,266-326,372-430),[L](22-87,136-195),[L'](22-90,137-196),[H-H'](227-231',230-234'),[H-L](135-213),[H'-L'](139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45454

Chemical Abstract Service Nr. 2136630-26-5

Molgewicht 75400

Vorzugsbezeichnung Telitacicept

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[A,A']SRVDQEERFP QGLWTGVAMR SCPEEQYWDPLLGTCMSCKT ICNHQSQRTE AAFCRSLSCR KEQGFYDHL LRDCISCASI CGQHPKQCAY FCENKLRSPV NLPPELDKTH TCPPCPAPEA EGAPSVFLFP KPKDTLMISR TPEVTCVVVDV DSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGSGF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKQSLSLSG PGK, [A,A'](22-35,38-50,42-54,59-74,77-88,81-92,147-207,253-311),[A-A'](112-112',115-115')-Octadecakis(disulfid), [A]183,[A']183-Asn-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45455

Chemical Abstract Service Nr. 2148354-90-7

Vorzugsbezeichnung Tidutamab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H(anti-SSTR2)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYGMWFRQA PGKGLEWVSF ISNLGYSIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARAP YDYDSFDPMDD YWGQGT VLVSSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT QTYICNVNHK PSDTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPPVA GPSVFLFPPK PKDTLMISR TPEVTCVVVDV KHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEEY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CDVSGFYPSD IAVEWESDGQ PENNYKTPPVLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WEQGDVDFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L(anti-SSTR2)]DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL NSRNRKNLYA WYQQKPDQSP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCKQSYYL WTFGGGKTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC [H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYAMNWVRQA PGKGLEWVGR IRSKYNMYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYQMNSLRA EDTAVYYCVR HGNFGDSYVS WFAYWGQGT VLVSSGKPGS GKPGSGKPGS GKPGSQAVVT QEPSTVSPG GTVTLTCGSS TGAVTTSNYA NWWQKPGKS PRGLIGGTNK RAPGVPARFS GSLLGGKAAL TISGAQPEDE ADYYCALWYS NHWVFGGGTK LTVLEPKSSD KTHTCPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVKHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PPSREQMTKNQ VKLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTKQSLSLSPGK, [H](22-96,149-205,265-325,371-429),[H'](22-98,167-235,299-359,405-463),[L](23-94,139-199),[H-H'](231-265',234-268'),[H-L](225-219)-Tridecakis(disulfid), [H]301,[H']335-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45456

Chemical Abstract Service Nr. 2096513-89-0

Vorzugsbezeichnung Tilavonemab

International Nonproprietary Name		INN.L82
Zitat Bezeichnung 1		CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung		[H,H']EVKVVESGGG LVQPGGSMKL SCVVSGFTFS NYWVNWVRQA PGKGLEWVAQ IRLKSDNYAT HYEESVKGRF TISRDDSKSS VYLQMNNLRA EDSGIYYCTN WEDYWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VQEDPEVQF NWWVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLDSGSGFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL GK [L,L']DIVLTQSPDS LAVSLGERAT ISCRASQSVS TSRYSYIHWW QQKPGQPPKL LIKYASNLES GVPSRFSGSG SGTDFTLNIH PLEPEDFATY YCHHSWEIPL TFGQGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-98,142-198,256-316,362-420),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (221-221',224-224'),[H-L,H'-L'] (129-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45457		
Chemical Abstract Service Nr.		1449294-76-1
Molgewicht		145000
Vorzugsbezeichnung		Tomaralimab
International Nonproprietary Name		INN.L82
Zitat Bezeichnung 1		CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung		[H,H']EVQLVQSGSE LKKPGASVKL SCKASGFTFT TYGINWVRQA PGQGLEWIGW IYPRDGSTNF NENFKDRATI TVDTSASTAY MELSSLRSED TAVYFCARLT GGTFLDYWGQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGKTKYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSDQDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PPSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVE YYGTSLMQWY QQKPGQPPKL LIFGASNVES GVPDRFSGSG SGTDFTLKIS RVEAEDVGMV FCQQSRKLPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (224-224',227-227'),[H-L,H'-L'] (132-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45458		
Chemical Abstract Service Nr.		2119738-70-2
Molgewicht		19200
Vorzugsbezeichnung		Tanfanercept
International Nonproprietary Name		INN.L82
Zitat Bezeichnung 1		CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung		[0-171]M DSVCPQGKYI HPQNNsicCT KCHKGTYVYN DCPGPGQD TD CRECESGSFT AMENFLPGCL SCSKCRKEMG QVEISSCTVD RDTVCGCRKN QYRHYWSEN LFQCFNCSLCL NGTVHLSCQE NQNTVCTCHA GFFLRENECV SCSNCKKSLE CTKLCLPQIE NVKGTEDSGT T, 4,18:19,32:22,41:44,59:62,77:65,85:87,103:106,118:109,126:128,139:142,155:145,151-Dodecakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter <i>Escherichia coli</i>
USYN		statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym		MDSVCPQGKY IHPQNNsicC TKCHKGTYVY NDCPGPGQD DCRECESGSF TamenFLPGC LSCSKCRKEM GQVEISSCTV DRDTVCGCRK NQYRHYWSEN LFQCFNCSLC LngTVHLSCQ ENQNTVCTCH AGFFLRENEC VSCSNCKKS LECTKLCLPQI ENVKGTEDSG TT
ASK #45459		
Chemical Abstract Service Nr.		2138442-13-2

Vorzugsbezeichnung	Vibecotamab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H(anti-IL3RA)]QVQLQQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYYMKWVKQS HGKSLEWMGD IIPSNATFY NQKFKGKATL TVDRSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARSH LLRASWFAYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS DTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPV VTCVVVDVKH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEEYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCD VSGFYPSDIA VEWESDGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWE QGDVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L(anti-IL3RA)]DFVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL NTGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNDYSY PYTFGGGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNFFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYTS LSSTLTLSKA DYELHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC [H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYAMNWVRQA PGKGLEWVGR IRSKYNNTAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLQMNSLR AEDTAVYYCVR HGNFGDSYVS WFAVWGQGT LTVSSGKPGS GKPGSGKPGS GKPGSQAVVT QEPSTLVSPG GTVTLTCGSS TGAVTTSNYA NWVQKPKGKS PRGLIGGTNK RAPGVPARFS GSLLGGKAAL TISGAQPEDE ADYYCALWYS NHWVFGGGTK LTVLEPKSSD KTHTCPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVKHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PSREQMTKNQ VKLTCLVKG FYPDSIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSGPK, [H](22-96,147-203,263-323,369-427),[H'](22-98,167-235,299-359,405-463),[L](23-94,140-200),[H-H'](229-265',232-268'),[H-L](223-220)-Tridecakis(disulfid), [H]299,[H']335-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45460	
Chemical Abstract Service Nr.	1312305-12-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Vofatamab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFT STGISWVRQA PGKGLEWVGR IYPTSGSTNY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCARTY GIYDLYVDYT EYVMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVTPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDVD TSLAWYKQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ STGHPQTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,154-210,271-331,377-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](236-236',229-239'),[H-L,H'-L'](230-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]307,[H']307-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45461	
Chemical Abstract Service Nr.	1233956-13-2
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Volagidemab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV MWYDGSNKDY VDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNRLRAED TAVYYCAREK DHYDILTGYN YYYGLDVWGQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVKRC CVECPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNKKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKG FYPDSIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSL SLSGPK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIR NDLGWYQKPK GKAPKRLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGGTE FTLTISSVQP EDFVYYCLQ HNSNPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA

SVVCLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,155-211,268-328,374-432),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',231-231',234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](142-214)-Octadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45462

Chemical Abstract Service Nr. 2148321-69-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2030414-11-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Zalifrelimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS SYSMNWVROA PGKGLEWVSS ISSSSSYIYY ADSVKGRFTI SRD NAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARVG LMGPFDIWGQ
GTMVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC
PAPELLGGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY
TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQOPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT
LSCRASQSVS RYLGWYQQKP GQAPRLIYG ASTRATGIPD RFSGSGSGTD FTLTITRLEP EDFAVYYCQQ YGSSPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys448, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45463

Chemical Abstract Service Nr. 2082752-83-6

Molgewicht 478.6215

Bruttoformel C₂₆H₄₂N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Aclimostat

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; CAS

2. Bezeichnung {(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-5-Methoxy-4-[(2*R*,3*R*)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}{3-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]azetidin-1-carboxylat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45464

Chemical Abstract Service Nr. 2143579-02-4

Vorzugsbezeichnung Adlinacogen civaparvovec

International Nonproprietary Name INN.L82

2. Bezeichnung a recombinant non-replicating adeno-associated virus type 2/6 (rAAV6) vector, which contains a promoter-less human coagulation factor (hF9, Factor or F) transgene cassette, encoding exons 2-8 and splice acceptor site sequence (SA) from hF9 exon 2, flanked by a sequence homologous to the zinc-finger nuclease (ZFN) cleavage site of the human albumin (hALB) intron 1

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45465

Chemical Abstract Service Nr. 2098942-53-9

	Formelstamm	(C13-H17-N4-O8) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	358.304
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₄ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Aspacytarabin
	International Nonproprietary Name	INN.L82
	2. Bezeichnung	N ⁴ -(1- -D-Arabinofuranosyl-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-4-yl)-L-asparagin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45466	Chemical Abstract Service Nr.	798577-91-0
	Molgewicht	387.3947
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ N ₇ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Avanbulin
	International Nonproprietary Name	INN.L82
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	3-[(4-{1-[2-(4-Aminophenyl)-2-oxoethyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl}-1,2,5-oxadiazol-3-yl)amino]propionitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45467	Chemical Abstract Service Nr.	2051593-46-3
	Formelstamm	C149-H234-N40-O47-S . 3(C2-H4-O2)
	Molgewicht	3549.9129
	Bruttoformel	C ₁₅₅ H ₂₄₆ N ₄₀ O ₅₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Avexitidtriacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L82)
	2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysyl-L-glutaminyl-L-methionyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-valyl-L-arginyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L-leucyl-L-lysyl-L- (1:3)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Met-Glu-Glu-Glu-Ala-Val-Arg-Leu-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Asn-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH-acetat (1:3)
ASK #45468	Chemical Abstract Service Nr.	143483-67-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	164863-23-4
	Molgewicht	1282.5568
	Bruttoformel	C ₆₇ H ₁₀₃ N ₅ O ₁₉
	Vorzugsbezeichnung	Amcipatricin
	International Nonproprietary	INN.L82

Name	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>E</i> ,23 <i>Z</i> ,25 <i>Z</i> ,27 <i>E</i> ,29 <i>E</i> ,31 <i>E</i> ,33 <i>R</i> ,35 <i>S</i> ,36 <i>R</i> ,37 <i>S</i>)-33-({3,6-Didesoxy-3-[2-(dimethylamino)acetamido]- β -D-mannopyranosyl}oxy)- <i>N</i> -[2-(dimethylamino)ethyl]-1,3,5,7,9,13
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(Dimethylamino)acetyl]partricin-A-[2-(dimethylamino)ethylamid]; (23 <i>E</i> ,25 <i>E</i> ,27 <i>E</i> ,29 <i>E</i> ,31 <i>Z</i> ,33 <i>E</i> ,35 <i>E</i>)-22-{3,6-Didesoxy-3-[2-(dimethylamino)acetamido]- β -D-mannopyranosyloxy}-N-(2-dimethylamino)ethyl-1,3,5,7,9,13
ASK #45469	
Chemical Abstract Service Nr.	143563-20-6
Formelstamm	C67-H103-N5-O19 . 2(C4-H7-N-O4)
Molgewicht	1548.7622
Bruttoformel	C ₇₅ H ₁₁₇ N ₇ O ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Amcipatricindiaspartat
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,17 <i>R</i> ,18 <i>S</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>E</i> ,23 <i>Z</i> ,25 <i>Z</i> ,27 <i>E</i> ,29 <i>E</i> ,31 <i>E</i> ,33 <i>R</i> ,35 <i>S</i> ,36 <i>R</i> ,37 <i>S</i>)-33-({3,6-Didesoxy-3-[2-(dimethylamino)acetamido]- β -D-mannopyranosyl}oxy)- <i>N</i> -[2-(dimethylamino)ethyl]-1,3,5,7,9,13
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45470	
Chemical Abstract Service Nr.	2207581-19-7
Molgewicht	18100
Vorzugsbezeichnung	Baloramotid
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	GP[1-180]MQAEGRTGG STGDADGPGG PGIPDGPGGN AGGPGEAGAT GGRGPRGAGA ARASGPGGGA PRGPHGGAAS GLNGCCRCGA RGPESRLLEF YLAMPFATPM EAELARRSLA QDAPPLPVPV VLLKEFTVSG NILTIRLTAA DHRQLQLSIS SCLQQLSLLM WITQCFLPVF LAQPPSGQRR, N-terminal fusioniertes Dipeptid, mögliche intermolekulare Disulfidbrücken Cys75, Cys76, Cys78, Cys152, Cys165, hergestellt mit Kulturen von gentechnisch veränderten <i>Escherichia coli</i>
ASK #45471	
Chemical Abstract Service Nr.	2137091-21-3
Vorzugsbezeichnung	Cadalimogen ixalentivec
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	a recombinant dendritic cell-targeting, non-replicating and integration-deficient lentiviral vector, encoding the cancer testis (CT) antigen NY-ESO-1, under the control of an eukaryotic ubiquitin intron-deleted promoter
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45472	
Chemical Abstract Service Nr.	2089039-22-3
Molgewicht	19400

Bruttoformel	C ₈₇₄ H ₁₃₅₂ N ₂₄₂ O ₂₆₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Pegbelfermin
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	M[1-181]HPIPDSSPLL QFGGQVRQRY LYTDDAQTE AHLEIREDGT SLLQLKALKP GVIQILGVKT SRFLCQRPDG ALYGSLHFDP EACSFRELL EDGYNVYFSE AHGLPLHLPG NKSPHRDPAP RGPAPFLPLP GLPPAPPEPP GILAPQPPDV GSSDPLSMVG PSQGRSPSYA S, 75,93-Disulfid, hergestellt mit Kulturen veränderter <i>Escherichia coli</i> , Phe108-4-[N-(2-[[-methoxypoly(oxyethylen)- -carbonyl]amino)ethoxy)ethanimidoyl]-modifiziert, n = ca. 680
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	MHPIPDSSPL LQFGGQVRQR YLYTDDAQQT EAHLEIREDG TVGGAADQSP ESSLQLKALK PGVIQILGVK TSRFLCQRPD GALYGSLHFD PEACSFRELL LEDGYNVYXS EAHGLPLHLP GNKSPHRDPA PRGPAPFLPL PGLPPAPPEP PGILAPQPPD VGSSDPLSMV GPSQGRSPSY AS
ASK #45473	
Chemical Abstract Service Nr.	2138471-65-3
Molgewicht	2660
Bruttoformel	C ₁₉₁ H ₂₈₇ N ₅₅ O ₅₂ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Pegloprastid
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	N ^{2,1} -(6-{2-[7-(1-Ethyl-3,3-dimethyl-5-sulfo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-yliden)hepta-1,3,5-trien-1-yl]-3,3-dimethyl-5-sulfonato-3 <i>H</i> -indol-1-ium-1-yl})hexanoyl)penta-D- -glutamyl-4-[N-(2-[[-methoxypoly(oxyethylen)- -carbonyl]amino)ethoxy)ethanimidoyl]-modifiziert, n = ca. 680
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46000	
Chemical Abstract Service Nr.	2088852-47-3
Formelstamm	C26-H26-F3-N5-O3 . H3-O4-P
Molgewicht	611.5067
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ F ₃ N ₅ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Uzansertibphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	N-((7 <i>R</i>)-4-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-4-hydroxy-5-methylpiperidin-1-yl]-7-hydroxy-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-3-yl)-6-(2,6-difluorphenyl)-5-fluorpyridin-2-carboxamid-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46001	
Chemical Abstract Service Nr.	1620012-39-6
Molgewicht	513.5116
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Uzansertib
International Nonproprietary Name	INN.L84

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(7 <i>R</i>)-4-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-4-hydroxy-5-methylpiperidin-1-yl]-7-hydroxy-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-3-yl}-6-(2,6-difluorphenyl)-5-fluorpyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46002	
Formelstamm	C26-H26-F3-N5-O3 . H3-O4-P . 0.5 H2-O
Molgewicht	620.5144
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ F ₃ N ₅ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Uzansertibphosphat-Hemihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(7 <i>R</i>)-4-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-4-hydroxy-5-methylpiperidin-1-yl]-7-hydroxy-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-3-yl}-6-(2,6-difluorphenyl)-5-fluorpyridin-2-carboxamid-phosphat (1:1) 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Uzansertibphosphat 0.5 HO
ASK #46003	
Chemical Abstract Service Nr.	1425511-32-5
Molgewicht	284.2339
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Luvadaxistat
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-6-{2-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46004	
Chemical Abstract Service Nr.	579475-24-4
Formelstamm	C31-H35-F7-N4-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	744.6962
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₉ F ₇ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Orvepitantmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(8 <i>aS</i>)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2(1 <i>H</i>)-yl]piperidin-1-carboxamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

Orvepitant-Maleat;
 (2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydro-1H-pyrrolo[1,2-a]pyrazin-2-yl]piperidin-1-carboxamid-[(2Z)-but-2-endioat]
 (1:1);
 (2Z)-2-Butendisäure--(2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2(1H)-yl]-1-piperidincarboxamid
 (1:1);
 (2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2(1H)-yl]-1-piperidincarboxamid-[(2Z)-but-2-endioat]
 (1:1)

ASK #46005

Chemical Abstract Service Nr.	2137932-23-9
Molgewicht	424.6403
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₃ Si ₂
Vorzugsbezeichnung	Dirocaftor
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[5-Hydroxy-2,4-bis(trimethylsilyl)phenyl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	C(alpha),C(alpha')-Disila-ivacaftor

ASK #46007

Chemical Abstract Service Nr.	2329710-91-8
Formelstamm	2(C ₂₄ -H ₂₆ -N ₄ -O ₃ -S) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	999.185
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₄ N ₈ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Mitapivathemisulfat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L78); (INNv.L116)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-carbonyl]phenyl}chinolin-8-sulfonamid-sulfat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mitapivatsulfat

ASK #46008

Chemical Abstract Service Nr.	2151847-10-6
Formelstamm	2(C ₂₄ -H ₂₆ -N ₄ -O ₃ -S) . H ₂ -O ₄ -S . 3 H ₂ -O
Molgewicht	1053.2308
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₄ N ₈ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Mitapivathemisulfat-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-carbonyl]phenyl}chinolin-8-sulfonamid-sulfat (2:1) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Mitapivatsulfat-Trihydrat
ASK #46016		
	Chemical Abstract Service Nr.	1510829-06-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1651179-66-6
	Molgewicht	529.9183
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClF ₄ N ₇ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Vecabrutinib
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; NCI.Thesaurus; GlnAS; MedKoo; AdisInsight; ICTRP; CAS; ChemIDplus; EUTCT; ChemSpider; NCI.Dict; PubChem; (EUTCT); USNCT
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i>)-1'-(6-Amino-5-fluorpyrimidin-4-yl)-3-[3-chlor-5-(trifluormethyl)anilino]-2-oxo[1,3'-bipiperidin]-4'-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista[korr.]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i>)-1'-(6-Amino-5-fluor-4-pyrimidinyl)-3-[[3-chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]amino]-2-oxo-1,3'-bipiperidin-4'-carboxamid
ASK #46017		
	Chemical Abstract Service Nr.	1947403-49-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2173396-63-7
	Formelstamm	C22-H24-Cl-F4-N7-O2 . C4-H6-O4
	Molgewicht	648.0063
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ ClF ₄ N ₇ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Vecabrutinibsuccinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L79)
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i>)-1'-(6-Amino-5-fluorpyrimidin-4-yl)-3-[3-chlor-5-(trifluormethyl)anilino]-2-oxo[1,3'-bipiperidin]-4'-carboxamid-butandioat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Vecabrutinibmonosuccinat
ASK #46018		
	Chemical Abstract Service Nr.	1425381-60-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2179062-35-0
	Molgewicht	460.5315
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₈ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Gusacitinib
	International Nonproprietary Name	INN.L82
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; PubChem; ChemIDplus; GlnAS; AdisInsight; CAS; FDA-SRS
	2. Bezeichnung	(1-{4-[4-(4-Hydroxypiperidin-1-yl)anilino]-5-oxo-5,6-dihydropyrimido[4,5- <i>d</i>]pyridazin-2-yl}piperidin-4-yl)acetonitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46019		
	Chemical Abstract Service Nr.	2228989-14-6

Formelstamm	C24-H28-N8-O2 . Cl-H
Molgewicht	496.9925
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClN ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gusacitinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	(1-{4-[4-(4-Hydroxypiperidin-1-yl)anilino]-5-oxo-5,6-dihydropyrimido[4,5- <i>d</i>]pyridazin-2-yl}piperidin-4-yl)acetonitril-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46020	
Chemical Abstract Service Nr.	2019171-69-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2160591-49-9
Formelstamm	C170-H248-N50-O47-S4 (C2-H4-O) <i>n</i> (<i>n</i> = 800-1100; <i>n</i> = 900: M = 43,5 kg/mol)
Molgewicht	3400
Vorzugsbezeichnung	Pegcetacoplan
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; Pharmavista; GlnAS; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	<i>O,O'</i> -Bis[(<i>S</i> ² , <i>S</i> ¹² -cyclo{ <i>N</i> -acetyl-L-isoleucyl-L-cysteinyl-L-valyl-1-methyl-L-tryptophyl-L-glutaminyl-L- -aspartyl-L-tryptophylglycyl-L-alanyl-L-histidyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-threonyl-2-[2-(2-aminoethoxy)ethoxy] (n = 800-1100)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxy-1,2-ethanediyl), .alpha.-hydro-.omega.-hydroxy-, 15,15'-diester with <i>N</i> -acetyl-L-isoleucyl-L-cysteinyl-L-valyl-1-methyl-L-tryptophyl-L-glutaminyl-L-.alpha.-aspartyl-L-tryptophylglycyl-L-alanyl-L-histidyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-threonyl-2-[2-(2-aminoethoxy)ethoxy]acetyl-N(6)-carboxyl-L-lysine-4-yl ester (2.fwdarw.12)-(disulfide); zwei identische syntetische Peptid-Domänen die am Ende der Polyethylen-Glycol Kette kovalent miteinander verbunden sind; Ac-Ile-Cys-Val-Trp(1-Me)-Gln-Asp-Trp-Gly-Ala-His-Arg-Gly-Phe-Lys(4-Me)-NH ₂ (40KDa-Lys-AEEA-Thr-Cys-Arg-His-ALA-Gly-Trp-Asp-Gln-(1-Me)Trp-Val-Cys-Ile-Ac; alpha-Hydro-omega-hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyl)-15,15'-diester mit <i>N</i> -Acetyl-L-isoleucyl-L-cysteinyl-L-valyl-1-methyl-L-tryptophyl-L-glutaminyl-L-alpha-aspartyl-L-tryptophylglycyl-L-alanyl-L-histidyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-threonyl-2-[2-(2-aminoethoxy)ethoxy]acetyl-N(6)-carboxyl-L-lysine-4-yl ester (zwei identische, kovalent mit den Enden einer Polyethylenglycol-Kette verbundene, synthetische Peptid-Domänen); O,O'-(<i>S</i> (3.2), <i>S</i> (3.12)-Cyclo-Ac-Ile-Cys-Val-Trp(1-Me)-Gln-Asp-Trp-Gly-Ala-His-Arg-Gly-Phe-Lys(4-Me)-NH ₂ (40KDa PEG)
ASK #46021	
Chemical Abstract Service Nr.	992-78-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	30291-37-3
Molgewicht	865.3594
Bruttoformel	C ₅₉ H ₉₂ O ₄
2. Bezeichnung	2-[(2 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,10 <i>E</i> ,14 <i>E</i> ,18 <i>E</i> ,22 <i>E</i> ,26 <i>E</i> ,30 <i>E</i> ,34 <i>E</i>)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyltetraconta-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-decaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methylbenzol-1,4-diol

3. Bezeichnung	Ubichinol
Zitat Bezeichnung 3	ROMP; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2-[(all-E)-Decaprenyl]-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzoldiol; CoQH; 2-[(2E,6E,10E,14E,18E,22E,26E,30E,34E)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyl-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-tetracontadecaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzoldiol; Ubichinol QH; CoQH; QH; Ubichinol-10; 2-[(all-E)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyltetraconta-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-decaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzen-1,4-diol; Dihydrocoenzym Q10; Dihydroubidecarenon; Ubichinol-50; Coenzym QH; Ubihydrochinon; QH

ASK #46022

Chemical Abstract Service Nr.	1702967-37-0
Formelstamm	(C49-H65-N9-O16)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	1042.1387
Bruttoformel	C ₄₉ H ₇₁ N ₉ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Vipivotidtetraxetan
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>N</i> ⁶ -{3-(Naphthalin-2-yl)- <i>N</i> -[<i>trans</i> -4-({2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)methyl)cyclohexan-1-carbonyl]-L-alanyl}-L-lysin- <i>N</i> ² -yl)carbonyl]-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	WHO.CN; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,10S,14S)-3-[(Naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-1-[(1r,4r)-4-({2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)methyl)cyclohexyl]-2,5,11,13-tetraaza-hexadecan-10,14,16-trioxy-1,4,12-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]-Dota-trans-Amc-Nal-(1-->6)-Lys-(N(2)-->)-CO-Glu-OH

ASK #46023

Chemical Abstract Service Nr.	1703749-62-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1983157-55-6
Formelstamm	(C49-H65-N9-O16)6 ⁻ 3H ⁺ (177)Lu3 ⁺ (M = 1216.0587 g/mol)
Molgewicht	1216.0606
Bruttoformel	C ₄₉ H ₆₈ LuN ₉ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	(¹⁷⁷ Lu)Lutetiumvipivotidtetraxetan
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	{ <i>N</i> -[(<i>N</i> ⁶ -{3-(Naphthalin-2-yl)- <i>N</i> -[<i>trans</i> -4-({2-[4,7,10-tris(carboxylato- ³ O ⁴ ,O ⁷ ,O ¹⁰ -methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl- ⁴ N ¹ ,N ⁴ ,N ⁷ ,N ¹⁰]acetamido- O)methyl)cyclohexan-1-carbonyl]-L-alanyl}-L-lysin- <i>N</i> ² -yl)carbonyl]-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(177)Lu-Dota-trans-Amc-Nal-(1-->6)-Lys-(N(2)-->)-CO-Glu-OH; {(3S,10S,14S)-3-[(Naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-1-[(1r,4r)-4-({2-[4,7,10-tris(carboxylato-kappa(3)O(4),O(7),O(10)-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl-kappa(4)N(1),N(4),N(7),N(10)]acetar

ASK #46024

Chemical Abstract Service Nr.	2101938-42-3
Molgewicht	320.3123
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ F ₃ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Enpatoran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	5-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-5-(trifluormethyl)piperidin-1-yl]chinolin-8-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-((3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-5-trifluormethyl-piperidin-1-yl)chinolin-8-carbonitril
ASK #46025	
Chemical Abstract Service Nr.	1439399-58-2
Molgewicht	571.5741
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ F ₃ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Telaglenastat
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; ChemSpider; EUTCT; CAS; PubChem
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-(4-{5-[2-(Pyridin-2-yl)acetamido]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]butyl}pyridazin-3-yl)-2-[3-(trifluormethoxy)phenyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Pyridinyl)- <i>N</i> -(5-{4-[6-({[3-(trifluormethoxy)phenyl]acetyl}amino)-3-pyridazinyl]butyl}-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid
ASK #46026	
Chemical Abstract Service Nr.	1874231-60-3
Formelstamm	C26-H24-F3-N7-O3-S . Cl-H
Molgewicht	608.035
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ ClF ₃ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Telaglenastathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-(4-{5-[2-(Pyridin-2-yl)acetamido]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]butyl}pyridazin-3-yl)-2-[3-(trifluormethoxy)phenyl]acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Pyridinyl)- <i>N</i> -(5-{4-[6-({[3-(trifluormethoxy)phenyl]acetyl}amino)-3-pyridazinyl]butyl}-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamidhydrochlorid (1:1)
ASK #46027	
Chemical Abstract Service Nr.	2216712-66-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2138326-26-6
Molgewicht	597.6529
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ F ₃ N ₇ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Elexacaftor
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; ChemSpider; USAN; CAS; FDA-SRS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1,3-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-sulfonyl)-6-[3-(3,3,3-trifluor-2,2-dimethylpropoxy)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]-2-[(4 <i>S</i>)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46032	
Chemical Abstract Service Nr.	2051918-33-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2230139-11-2
Molgewicht	402.4954
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Izencitinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i> ,3 <i>s</i> ,5 <i>S</i>)-3-({7-[(5-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]-1,6-naphthyridin-5-yl)amino)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-yl]propannitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-{3exo-[7-(5-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-ylamino)-1,6-naphthyridin-5-ylamino]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-yl}propannitril
ASK #46033	
Chemical Abstract Service Nr.	1643570-24-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1953227-31-0
Molgewicht	297.3517
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Elsubrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-[(3 <i>S</i>)-1-(Prop-2-enoyl)piperidin-3-yl]-1 <i>H</i> -indol-7-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-4-(1-Acryloylpiperidin-3-yl)-1 <i>H</i> -indol-7-carboxamid
ASK #46036	
Chemical Abstract Service Nr.	235783-76-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	267897-33-6; 29894-35-7; 68936-89-0; 71964-94-8; 804553-21-7
Formelstamm	(C3-H6-O2) _n H2-O (C18-H32-O2) _m , n = ca. 3, m = ca. 8, M = ca. 2500 g/mol
2. Bezeichnung	Glycerol-Ether-Oligomere (hauptsächlich Trimere, mindestens 75 % m/m Di-, Tri- und Tetramere, höchstens 10 % m/m Heptamere und höhere Oligomere) verestert mit (9 <i>Z</i> ,12 <i>R</i>)-12-Hydroxyoctadec-9-ensäure (Ricinolsäure) und deren Ester-Oligomeren (mittlere Molmasse <i>M</i> = ca. 2500 g/mol, entsprechend ca. 8 Ricinolsäure-Resten pro Molekül)
3. Bezeichnung	Polyglyceryl-3-polyricinoleat
Zitat Bezeichnung 3	GSBL; UBA-WGK

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyglycerin-Polyricinoleat; Triglycerolpolyricinoleat; Polyglycerolpolyricinoleate; Polyglycerinester von kondensierten Rizinusölfettsäuren; PGPR; E 476; Polyglycerinester von intermolekular veresterter Rizinolsäure; Polyglycerol-3-polyricinoleat; (9Z,12R)-12-Hydroxy-9-octadecensäure-Homopolymer-Ester mit Triglycerin
ASK #46040	
Chemical Abstract Service Nr.	2152628-33-4
Molgewicht	525.6015
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Selpercatinib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; ChemIDplus; AdisInsight; GlnAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	6-(2-Hydroxy-2-methylpropoxy)-4-(6-{6-[(6-methoxypyridin-3-yl)methyl]-3,6-diazabicyclo[3.1.1]heptan-3-yl}pyridin-3-yl)pyrazolo[1,5-a]pyridin-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46041	
Chemical Abstract Service Nr.	1939126-74-5
Formelstamm	C690-H1113-N177-O203-S6 (C19-H16-N2-O4 [C2-H4-O]2n)6, n = ca. 230
Molgewicht	15300
Vorzugsbezeichnung	Bempegaldesleukin
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	DrugInfo; EUTCT; Pharmavista; CAS; FDA-SRS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	PTSSSTKKTQ LQLEHLLDL QMILNGINNY KNPKLTRMLT FKFYMPKKAT ELKHLQCLEE ELKPLEEVLN LAQSKNFHLR PRDLISNINV IVLELKGSET TFMCEYADET ATIVEFLNRW ITFSQSIIST LT, 57,104-Disulfid, nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> , durchschnittlich hexakis- <i>N</i> ^{6.Lys} -{[(2,7-bis{[-methylpoly(oxyethylen) _n - -yl]carbamoyl}-9 <i>H</i> -fluoren-9-yl)methoxy]carbonyl}-substituiert (hauptsächlich an K31, K34, K42, K47, K48 und K75), n = ca. 230
ASK #46042	
Chemical Abstract Service Nr.	1613265-38-5
Formelstamm	(C58-H80-N10-O13)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	1129.3468
Bruttoformel	C ₅₈ H ₈₄ N ₁₀ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Zalsenertanttetraxetan
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	18 ⁴ ,18 ⁷ ,18 ¹⁰ -Tris(carboxymethyl)-4 ⁵ -(2,6-dimethoxyphenyl)-7,11,15-trimethyl-3,6,16-trioxo-5 ² -(propan-2-yl)-2,7,11,15-tetraaza-18(1)-(1,4,7,10-tetraazacyclododecana)-4(3,1)-pyrazola-5(1,4)-benzola-1(2)-
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	18(4),18(7),18(10)-Tris(carboxymethyl)-4(5)-(2,6-dimethoxyphenyl)-7,11,15-trimethyl-3,6,16-trioxo-5(2)-(propan-2-yl)-2,7,11,15-tetraaza-18(1)-(1,4,7,10-tetraazacyclododecana)-4(3,1)-pyrazola-1(2)-ada-2-[5-(2,6-Dimethoxyphenyl)-1-[4-(methyl{3-[methyl(3-[N-methyl-2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido}propyl)amino]propyl}carbamoyl)-2-(propan-2-yl)phenyl]-1H-pyr-2-[5-(2,6-Dimethoxyphenyl)-1-[2-isopropyl-4-(methyl{3-[methyl(3-[N-methyl-2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododec-1-yl]acetamido}propyl)amino]propyl}carbamoyl)phenyl]pyrazol-3-ca-
ASK #46045	

Chemical Abstract Service Nr.	1835256-48-8
Molgewicht	675.7532
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₅ F ₄ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dersimelagon
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; Pharmavista; EUTCT; DrugInfo; FDA-SRS; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	1-{2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-Cyclopentyl-3-fluor-4-(4-methoxyphenyl)pyrrolidin-3-carbonyl]-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-3-yl]-5-(trifluormethyl)phenyl}piperidin-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[[[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-Cyclopentyl-3-fluor-4-(4-methoxyphenyl)-3-pyrrolidinyl]carbonyl]-4-(methoxymethyl)-3-pyrrolidinyl]-5-(trifluormethyl)phenyl]-4-piperidincarbonsäure
ASK #46046	
Formelstamm	(C36-H44-F4-N3-O5) ⁻ H ⁺ . H3-O4-P
Molgewicht	773.7484
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₈ F ₄ N ₃ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Dersimelagonphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	1-{2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-Cyclopentyl-3-fluor-4-(4-methoxyphenyl)pyrrolidin-3-carbonyl]-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-3-yl]-5-(trifluormethyl)phenyl}piperidin-4-carbonsäure-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[[[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-Cyclopentyl-3-fluor-4-(4-methoxyphenyl)-3-pyrrolidinyl]carbonyl]-4-(methoxymethyl)-3-pyrrolidinyl]-5-(trifluormethyl)phenyl]-4-piperidincarbonsäure-monophosphat
ASK #46051	
Chemical Abstract Service Nr.	1039726-31-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1638746-89-0
Formelstamm	(C74-H95-Cl-N19-O21-S2) ₃ ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	1689.2676
Bruttoformel	C ₇₄ H ₉₈ ClN ₁₉ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Satoreotidtetraxetan
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo[4-chlor- <i>N</i> -[[[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-L-phenylalanyl-D-cysteinyl-4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

$$(\text{C73-H92-Cl-N18-O21-S2})^{3-} \cdot 3\text{H}^+ \cdot x \text{C2-H4-O2} \cdot y \text{H2-O}$$

Bruttoformel	C ₇₃ H ₉₅ ClN ₁₈ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Satoreotidtrizoxetanacetat (1:x) y H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	S ² , S ⁷ -Cyclo[<i>N</i> -{(4 <i>R</i>)-4-[4,7-bis(carboxymethyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]-4-carboxybutanoyl}-4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteiny-4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-10-(4-aminobutyl)-16-[4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxohexahydro-4-pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-yl]-2-oxo-3-piperidin-3-yl]essigsäure (1:x:y)]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[korr.])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	NODAGA-Cpa-D-Cys-Aph(Hor)-D-Aph(Cbm)-Lys-Thr-Cys-D-Tyr-NH (.) x AcOH (.) y HO [Aph = 4-NH-Phe; Cbm = carbamoyl; Cpa = 4-Cl-Phe; Hor = L-hydroorotyl; NODAGA = (4 <i>R</i>)-4-[4,7-bis(carboxymethyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]-4-carboxybutanoyl]-4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteiny-4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-10-(4-aminobutyl)-16-[4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxohexahydro-4-pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-yl]-2-oxo-3-piperidin-3-yl]essigsäure (1:x:y)]
ASK #46055	
Chemical Abstract Service Nr.	1934243-19-2
Formelstamm	(C ₇₃ -H ₉₂ -Cl-N ₁₈ -O ₂₁ -S ₂) ³⁻ (68)Ga ³⁺
Molgewicht	1725.1355
Bruttoformel	C ₇₃ H ₉₂ ClGaN ₁₈ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	(⁶⁸ Ga)Galliumsatoreotid trizoxetan
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	S ² , S ⁷ -Cyclo[<i>N</i> -{(4 <i>R</i>)-4-[4,7-bis(carboxylato- ² O ⁴ , O ⁷ -methyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]- ³ N ¹ , N ⁴ , N ⁷]-4-carboxyato- O-butanoyl}-4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteiny-4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-10-(4-aminobutyl)-16-[4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxohexahydro-4-pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-yl]-2-oxo-3-piperidin-3-yl]essigsäure (1:x:y)]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[korr.])
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(68)Ga-NODAGA-Cpa-D-Cys-Aph(Hor)-D-Aph(Cbm)-Lys-Thr-Cys-D-Tyr-NH [Aph = 4-NH-Phe; Cbm = carbamoyl; Cpa = 4-Cl-Phe; Hor = L-hydroorotyl; NODAGA = (4 <i>R</i>)-4-[4,7-bis(carboxymethyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]-4-carboxybutanoyl]-4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteiny-4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-10-(4-aminobutyl)-16-[4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxohexahydro-4-pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-yl]-2-oxo-3-piperidin-3-yl]essigsäure (1:x:y)]
ASK #46056	
Chemical Abstract Service Nr.	1352066-68-2
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₃₄ -Cl ₂ -N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	568.5522
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₅ Cl ₂ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Navtemadlin
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	{(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-5-(3-Chlorphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-3-methyl-1-[(2 <i>S</i>)-3-methyl-1-(propan-2-sulfonyl)butan-2-yl]-2-oxopiperidin-3-yl}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-5-(3-Chlorphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1-[(2 <i>S</i>)-1-(isopropylsulfonyl)-3-methyl-2-butanyl]-3-methyl-2-oxo-3-piperidin-3-yl}essigsäure

ASK #46057

Chemical Abstract Service Nr.	1628260-79-6
Molgewicht	588.6988
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ FN ₈ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ziritaxestat
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4 ² -Ethyl-1 ⁴ -fluor-8 ³ -hydroxy-3,4 ⁸ -dimethyl-7-oxo-3-aza-4(3,6)-imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridina-5(1,4)-piperazina-2(4,2)-[1,3]thiazola-8(1)-azetidina-1(1)-benzenaoctaphan-2 ⁵ -carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(2-Ethyl-6-{4-[2-(3-hydroxy-1-azetidiny)-2-oxoethyl]-1-piperazinyl}-8-methylimidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl)(methyl)amino]-4-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-5-carbonitril; 2-[(2-Ethyl-6-{4-[2-(3-hydroxyazetidin-1-yl)-2-oxoethyl]piperazin-1-yl}-8-methylimidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl)(methyl)amino]-4-(4-fluorphenyl)thiazol-5-carbonsäurenitril

ASK #46058

Chemical Abstract Service Nr.	13425-82-6
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₃ -O ₅ -P) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	352.3619
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-3-phosphat
International Nonproprietary Name	(Cumul.INN.L3-17(1971-2017))
2. Bezeichnung	(17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl)dihydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E3P; (17beta)-17-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylidihydrogenphosphat; Oestradiol-3-phosphat

ASK #46059

Chemical Abstract Service Nr.	1380087-89-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1682748-54-4
Molgewicht	365.8129
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pelabresib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-[(4 <i>S</i>)-6-(4-Chlorphenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -[1,2]oxazolo[5,4- <i>d</i>][2]benzazepin-4-yl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN

ASK #46060

Chemical Abstract Service Nr.	1845726-14-8
Molgewicht	383.8282
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ ClN ₃ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Pelabresib-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	2-[(4 <i>S</i>)-6-(4-Chlorphenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -[1,2]oxazolo[5,4- <i>d</i>][2]benzazepin-4-yl]acetamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46061	
Chemical Abstract Service Nr.	2099678-27-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1946830-47-2
Formelstamm	[(C9-H18-N2)a (C3-H7-N)b (C2-H2)c]x, a:b:c = ca. 2:5:2, ca. (C37-H75-N9)x
Vorzugsbezeichnung	Veverimer
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	Poly[<i>N</i> ¹ , <i>N</i> ³ -di(prop-2-en-1-yl)propan-1,3-diamin-co-prop-2-en-1-amin] mit <i>N,N</i> -(ethan-1,2-diyl)-Quervernetzungen durch Reaktion mit 1,2-Dichlorethan (molares Verhältnis ca. 2:5:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Allylaminhydrochlorid- <i>N</i> (1), <i>N</i> (3)-Diallylpropan-1,3-diamin-dihydrochlorid (ca. 30 mol-%)-Copolymer, quervernetzt mit 1,2-Dichlorethan, neutralisiert; Poly(allylamin-co- <i>N</i> (1), <i>N</i> (3)-diallylpropan-1,3-diamin), <i>N,N</i> '-ethylen-quervernetzt (ca. 5:2:2); AAH/30%DAPDA/DCE-Copolymer
ASK #46066	
Chemical Abstract Service Nr.	1970972-74-7
Molgewicht	435.4213
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ F ₃ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Danicamtiv
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-1-[3-(Difluormethyl)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-sulfonyl]-1-fluorethyl]- <i>N</i> -(1,2-oxazol-3-yl)piperidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46070	
Chemical Abstract Service Nr.	2172870-89-0
Molgewicht	456.4866
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ F ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Paltusotin
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-(4-Amino-1-piperidinyl)-3-(3,5-difluorphenyl)-6-chinolinyl]-2-hydroxybenzonitril
ASK #46071	

Chemical Abstract Service Nr.	2361216-83-1
Formelstamm	C ₂₇ -H ₂₂ -F ₂ -N ₄ -O . Cl-H
Molgewicht	492.9475
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Paltusotinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonitril-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-(4-Amino-1-piperidiny)-3-(3,5-difluorphenyl)-6-chinolinyl]-2-hydroxybenzonitril-hydrochlorid (1:1)
ASK #46072	
Formelstamm	C ₂₇ -H ₂₂ -F ₂ -N ₄ -O . Cl-H . x H ₂ O
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Paltusotinhydrochlorid x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonitril-hydrochlorid (1:1) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-(4-Amino-1-piperidiny)-3-(3,5-difluorphenyl)-6-chinolinyl]-2-hydroxybenzonitril-hydrochlorid-Hydrat (1:1:x); Paltusotinhydrochlorid-Hydrat
ASK #46081	
Chemical Abstract Service Nr.	2296729-00-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2252403-56-6
Molgewicht	560.5944
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ F ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sotorasib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(1 <i>M</i>)-6-Fluor-7-(2-fluor-6-hydroxyphenyl)-1-[4-methyl-2-(propan-2-yl)pyridin-3-yl]-4-[(2 <i>S</i>)-2-methyl-4-(prop-2-enoyl)piperazin-1-yl]pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46082	
Chemical Abstract Service Nr.	1654736-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	154541-59-0
Formelstamm	2(C ₂₀ -H ₂₁ -N ₇ -O ₆) ²⁻ 2H ⁺ . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	1012.9583
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₈ N ₁₄ O ₁₆ S
Vorzugsbezeichnung	Arfolitixorinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L79)

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(6 <i>aR</i>)-3-Amino-1-oxo-1,2,5,6,6 <i>a</i> ,7-hexahydroimidazo[1,5- <i>f</i>]pteridin-8(9 <i>H</i>)-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure-sulfat (2:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46083		
	Chemical Abstract Service Nr.	1672668-24-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2244097-07-0
	Molgewicht	383.3417
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ F ₃ NO ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Belzutifan
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	3-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-Difluor-1-hydroxy-7-(methansulfonyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-4-yl]oxy]-5-fluorbenzonitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46086		
	Chemical Abstract Service Nr.	1227056-84-9
	Molgewicht	321.3368
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ F ₃ NO
	Vorzugsbezeichnung	Amprexotin
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	4-{2-[(2,4,6-Trifluorphenoxy)methyl]phenyl}piperidin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider; Pharmavista
ASK #46087		
	Chemical Abstract Service Nr.	1227056-87-2
	Formelstamm	C18-H18-F3-N-O . Cl-H
	Molgewicht	357.7978
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ ClF ₃ NO
	Vorzugsbezeichnung	Amprexetinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L81)
	2. Bezeichnung	4-{2-[(2,4,6-Trifluorphenoxy)methyl]phenyl}piperidin-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-{2-[(2,4,6-Trifluorphenoxy)methyl]phenyl}piperidinhydrochlorid (1:1); Amprexetinmonohydrochlorid
ASK #46088		
	Chemical Abstract Service Nr.	1140964-99-3
	Molgewicht	317.3446
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ N ₅ O

2. Bezeichnung	8-[(1,3-Dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)methyl]-2,7-dihydro-3 <i>H</i> -pyridazino[3,4,5- <i>de</i>]chinazolin-3-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	8-(1,3-Dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-ylmethyl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyridazino[3,4,5- <i>de</i>]chinazolin-3-on [und 2,7-dihydro- und 2,9-dihydro-Tautomere]; 8-[(1,3-Dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)methyl]-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyridazino[3,4,5- <i>de</i>]chinazolin-3-on [und 2,7-dihydro- und 2,9-dihydro-Tautomere]
ASK #46090	
Chemical Abstract Service Nr.	1867163-55-0
Formelstamm	(C530-H672-F9-N171-O323-P43-S6)43 ⁻ 43Na ⁺
Molgewicht	17289.7661
Bruttoformel	C ₅₃₀ H ₆₇₂ F ₉ N ₁₇₁ Na ₄₃ O ₃₂₃ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Vutrisiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	{[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- - <i>D</i> -galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis-({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- - <i>D</i> -galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo(1:43)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[corr.])
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Votrisiran-Natrium
ASK #46094	
Chemical Abstract Service Nr.	1802425-99-5
Molgewicht	626.4441
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₃ Cl ₂ F ₂ N ₉ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Milvexian
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,9 <i>S</i>)-9-[4-[5-Chlor-2-(4-chlor-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)phenyl]-6-oxopyrimidin-1(6 <i>H</i>)-yl]-2 ²⁻ -(difluormethyl)-5-methyl-2 ^{2<i>H</i>} -3-aza-1(4,2)-pyridina-2(3,4)-pyrazolacyclononaphan-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46095	
Chemical Abstract Service Nr.	519187-97-4
Formelstamm	C16-H21-N-O2-S . C4-H4-O4
Molgewicht	407.4806
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Edonerpimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	1-{3-[2-(1-Benzothiophen-5-yl)ethoxy]propyl}azetidin-3-ol-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(2Z)-2-Butendisäure--1-{3-[2-(1-Benzothiophen-5-yl)ethoxy]propyl}-3-azetidinol (1:1)
ASK #46096		
	Chemical Abstract Service Nr.	1821329-75-2
	Formelstamm	C29-H29-F-N4-O . 2 Cl-H
	Molgewicht	541.487
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ Cl ₂ FN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Derazantinibdihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L78)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i>)-6-(2-Fluorphenyl)- <i>N</i> -(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[<i>h</i>]chinazolin-2-amin-hydrochlorid (1:2)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R</i>)-6-(2-Fluorphenyl)- <i>N</i> -(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[<i>h</i>]chinazolin-2-amindihydrochlorid; (<i>R</i>)-6-(2-Fluorophenyl)- <i>N</i> -(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[<i>h</i>]quinazolin-2-amindihydrochlorid; (6 <i>R</i>)-6-(2-Fluorphenyl)- <i>N</i> -(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[<i>h</i>]chinazolin-2-amindihydrochlorid
ASK #46097		
	Chemical Abstract Service Nr.	2101829-32-5
	Formelstamm	C29-H29-F-N4-O . 2 Cl-H . H2-O
	Molgewicht	559.5023
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ Cl ₂ FN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Derazantinibdihydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L78)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i>)-6-(2-Fluorphenyl)- <i>N</i> -(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[<i>h</i>]chinazolin-2-amin-hydrochlorid (1:2) 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R</i>)-6-(2-Fluorphenyl)- <i>N</i> -(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[<i>h</i>]chinazolin-2-amindihydrochlorid-Monohydrat; (<i>R</i>)-6-(2-Fluorophenyl)- <i>N</i> -(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[<i>h</i>]quinazolin-2-amindihydrochlorid-Monohydrat; Derazantinibdihydrochlorid-Monohydrat; (6 <i>R</i>)-6-(2-Fluorphenyl)- <i>N</i> -(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[<i>h</i>]chinazolin-2-amindihydrochlorid-Monohydrat
ASK #46101		
	Chemical Abstract Service Nr.	252917-06-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1485056-50-5
	Molgewicht	465.3379
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ Cl ₂ N ₈
	Vorzugsbezeichnung	Laduviglusib
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT

	2. Bezeichnung	6-[(2-[[4-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(4-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)]pyrimidin-2-yl]amino)ethyl]amino]pyridin-3-carbonitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-[[2-[[4-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-2-pyrimidinyl]amino]ethyl]amino]nicotinonitril
ASK #46103		
	Chemical Abstract Service Nr.	102190-87-4
	Formelstamm	(C11-H20-O2)x (C5-H8-O2)y (C6-H9-N-O)z
	2. Bezeichnung	Poly[(<i>prim. iso</i> -C ₈ -alkyl)prop-2-enoat-co-1-ethenylpyrrolidin-2-on-co-methyl-2-methylprop-2-enoat] (x:z:y) [<i>prim. iso</i> -C ₈ -Alkylester hergestellt durch Veresterung mit Alkoholen aus der Hydroformylierung (Oxo-Prozess) der Hepten-Isomere aus der Dimerisierung von Buten-Isobuten-Propen-Gemischen]
	3. Bezeichnung	Poly(isooctylacrylat-co-methylmethacrylat-co-1-vinylpyrrolidin-2-on) (x:y:z)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Povacrylex; IOA/MMA/NVP
ASK #46106		
	Chemical Abstract Service Nr.	2170282-33-2
	Formelstamm	(C10-H15-N2-O7) ³⁻ 3Na ⁺ · 2 H2O
	Molgewicht	380.2352
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₂ Na ₃ O ₇
	2. Bezeichnung	2,2'-({2-[(Carboxymethyl)(2-hydroxyethyl)amino]ethyl}azandiyl)diessigsäure-Natriumsalz (1:3) 2 H ₂ O
	3. Bezeichnung	N-(2-Hydroxyethyl)ethylendiamintriessigsäure-Trinatriumsalz 2 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	NaHEDTA 2HO; HEDTA-Na 2HO; N-(2-Hydroxyethyl)ethylendiamin-N,N',N'-triessigsäure-Trinatriumsalz-Dihydrat; Trinatrium-N-(2-hydroxyethyl)ethylendiamin-N,N',N'-triacetat-Dihydrat; Trinatrium-[[{2-[bis(carboxylatomethyl)amino]ethyl}(2-hydroxyethyl)amino]acetat-Dihydrat; Hydroxyethylethylendiamintriessigsäure-Trinatriumsalz-Dihydrat; Trinatrium-HEDTA-Dihydrat; Trinatrium-2-[carboxylatomethyl(2-hydroxyethyl)amino]ethyliminodi(acetat)-Dihydrat
ASK #46109		
	Chemical Abstract Service Nr.	77591-33-4
	Molgewicht	4963.4408
	Bruttoformel	C ₂₁₂ H ₃₅₀ N ₅₆ O ₇₈ S
	Vorzugsbezeichnung	Timbetasin
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; FDA-SRS; AdisInsight; CAS; EUTCT; Pharmavista
	2. Bezeichnung	Thymosin ₄ (human) ohne Lys- <i>N</i> ⁶ -Acetyl- und Ser/Thr- <i>O</i> ³ -Phosphono-Gruppen: N-Acetyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-prolyl-L- -aspartyl-L-methionyl-L-alanyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-seryl-L-lysyl-L-leucyl-L-lysyl-L-threonyl-L-
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[modif.]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(Ac)SDKPDMAEIE KFDKSKLKKT ETQEKNPLPS KETIEQEKQA GES; Thymosin beta 4 [irreführende unvollständige Bezeichnung für synthetisches Peptid / misleading incomplete name for synthetic peptide]; 3,11,25,31,38-Pentakis(de-N(6)-acetyl)-1,22,30,33-tetrakis(de-O(3)-phosphono)thymosin beta4 (human); Thymosin beta-4 (human), N-terminal acetyliert: 3,11,25,31,38-Pentakis(de-N(6)-acetyl)-1,22,30,33-tetrakis(de-O(3)-phosphono)thymosin beta4 (human); N-Acetyl-L-seryl-L-alpha-aspartyl-L-lysyl-L-prolyl-L-alpha-aspartyl-L-methionyl-L-alanyl-L-alpha-glutamyl-L-isoleucyl-L-alpha-glutamyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L-alpha-aspartyl-L-lysyl-L-seryl-L-lysyl-L-leucyl-L-prolyl-L-phenylglycyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4 <i>R</i>)-4-[[[(2-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido}ethyl)carbamoyl]oxy]-L-prolyl]
ASK #46113	
Chemical Abstract Service Nr.	396091-82-0
Formelstamm	(C74-H89-N14-O16)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	1433.6065
Bruttoformel	C ₇₄ H ₉₂ N ₁₄ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Pasireotidtetraacetan
International Nonproprietary Name	(INN.L52,v.L92RG)
2. Bezeichnung	Cyclo[L-2-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O ⁴ -benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4 <i>R</i>)-4-[[[(2-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido}ethyl)carbamoyl]oxy]-L-prolyl]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclo[(2S)-2-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-(phenylmethyl)-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4 <i>R</i>)-4-[[[[2-[[[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododec-1-yl]acetyl]amino]ethyl]amino]carbonyl]oxy]-2,2',2''-[10-[2-[[[(3S,6R,9S,12S,15S,19R,20aS)-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-[[4-(benzyloxy)phenyl]methyl]-6-(1H-indol-3-ylmethyl)-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylcosahydropyrrolo[1,2-a][1,4,7,11]2-Phenyl-[4O(4)-benzyl-[6]-trans-4-[[[(2-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido}ethyl)carbamoyl]oxy]-cyclo([2]D-GWKYFP); Cyclo[{trans-4-(DOTA-NH-CH-NH-CO-O)-}Pro]-Phg-DTrp-Lys-Tyr(4-Bzl)-Phe](3-); Cyclo[(4 <i>R</i>)-4-(2-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclodec-1-yl]acetamido}ethylcarbamoyloxy)-L-prolyl-L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-4-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]
ASK #46114	
Formelstamm	(C74-H89-N14-O16)3 ⁻ (68)Ga3 ⁺
Bruttoformel	C ₇₄ H ₉₂ GaN ₁₄ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	(⁶⁸ Ga)Galliumpasireotid tetraacetan
International Nonproprietary Name	(INN.L52,v.L92RG)
2. Bezeichnung	{Cyclo[L-2-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O ⁴ -benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4 <i>R</i>)-4-[[[(2-{[4,7,10-tris(carboxylato- ³ O ⁴ ,O ⁷ ,O ¹⁰ -methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl- ⁴ N ¹ ,N ⁴ ,N ⁷ ,N ¹⁰]acetamido}ethyl)carbamoyl]oxy]-L-prolyl-L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-4-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gallium ((68)Ga)-Pasireotidtetraacetan; ((68)Ga)Gallium(3+)-[1]2-Phenyl-[4]O(4)-benzyl-[6]-trans-4-[[[(2-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido}ethyl)carbamoyl]oxy]-L-prolyl-L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-4-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]-((68)Ga)Ga(3+)-Cyclo[{trans-4-(DOTA-NH-CH-NH-CO-O)-}Pro]-Phg-DTrp-Lys-Tyr(4-Bzl)-Phe](3-); Cyclo[[[(2S)-2-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-(phenylmethyl)-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4 <i>R</i>)-4-[[[[2-[[[4,7,10-tris[(carboxy-kappaO)methyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododec-1-yl-kappaN(1),kappaN(4),kappaN(7),kappaN(10)]acetamido}ethyl]amino]carbonyl]oxy]-2,2',2''-[10-[2-[[[(3S,6R,9S,12S,15S,19R,20aS)-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-[[4-(benzyloxy)phenyl]methyl]-6-(1H-indol-3-ylmethyl)-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylcosahydropyrrolo[1,2-a][1,4,7,11]2-Phenyl-[4O(4)-benzyl-[6]-trans-4-[[[(2-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido}ethyl)carbamoyl]oxy]-cyclo([2]D-GWKYFP); Cyclo[{trans-4-(DOTA-NH-CH-NH-CO-O)-}Pro]-Phg-DTrp-Lys-Tyr(4-Bzl)-Phe](3-); Cyclo[(4 <i>R</i>)-4-(2-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclodec-1-yl]acetamido}ethylcarbamoyloxy)-L-prolyl-L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-4-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]
ASK #46115	
Chemical Abstract Service Nr.	95809-78-2
Formelstamm	(C22-H27-O2-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	388.5865
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Devimistat
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-6,8-Bis(benzylsulfanyl)octansäure

Vorzugsbezeichnung	Pirenzepin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodiazepin-6-on 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	11-[(4-Methyl-1-piperazinyl)acetyl]-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodiazepin-6-onhydrat (1:1); Pirenzepin-Monohydrat; 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodiazepin-6-on-Monohydrat
ASK #46135	
Chemical Abstract Service Nr.	1613316-39-4
Molgewicht	853.9477
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₇ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Cabazitaxel-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-7 ,10 -dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13 -yl]{{(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(<i>tert</i> -butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat} 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-7beta,10beta-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13alpha-yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat] 1 HO; Cabazitaxel 1 H ₂ O; (1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,12 <i>R</i> ,15 <i>S</i>)-4-(Acetyloxy)-15-[[{(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(<i>tert</i> -butoxy)carbonyl]amino}-2-hydroxy-3-phenylpropanoyl]oxy]-1-hydroxy-9,12-dimethoxy-10,14,17,17-tetramethyl-11-oxo-6-oxatetracyclonon-1-yl]propanoate
ASK #46136	
Chemical Abstract Service Nr.	59-30-3
Formelstamm	(C19-H17-N7-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	441.3975
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Folsäure
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[[{(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino}benzoyl]-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. (2 <i>S</i>)-2-[4-(2-Amino-3,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethylamino)benzamido]glutarsäure; N-{4-[[{(2-Amino-3,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethyl)amino}benzoyl]-L-glutaminsäure; N-[4-(2-Amino-4-oxo-3,4-dihydropteridin-6-ylmethylamino)benzoyl]-L-glutaminsäure; (<i>S</i>)-2-[4-[(2-Amino-4-oxo-3,4-dihydropteridin-6-ylmethyl)amino]benzamido]pentandisäure; (2 <i>S</i>)-2-(4-[[{(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino}benzamido]pentandisäure; Folacin; Pteroylmonoglutaminsäure; (<i>S</i>)-2-[4-[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-ylmethyl)amino]benzamido]pentandisäure; Vitamin B; N-[4-[(2-Amino-1,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure
ASK #46140	
Chemical Abstract Service Nr.	1265229-25-1
Molgewicht	356.3806
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ N ₆ O

Vorzugsbezeichnung	Zoligratinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	[5-Amino-1-(2-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl](1 <i>H</i> -indol-2-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46141	
Chemical Abstract Service Nr.	1265231-80-8
Formelstamm	C20-H16-N6-O . C4-H6-O5
Molgewicht	490.4681
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Zoligratinib-L-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	[5-Amino-1-(2-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl](1 <i>H</i> -indol-2-yl)methanon-(2 <i>S</i>)-2-hydroxybutandioat
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-2-Hydroxybernsteinsäure--[5-Amino-1-(2-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl](1 <i>H</i> -indol-2-yl)methanon (1:1)
ASK #46142	
Chemical Abstract Service Nr.	1349723-93-8
Formelstamm	C30-H38-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	531.5568
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Elacestrantdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i>)-6-{2-[Ethyl({4-[2-(ethylamino)ethyl]phenyl)methyl}amino]-4-methoxyphenyl}-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-ol-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i>)-6-[2-(Ethyl{4-[2-(ethylamino)ethyl]benzyl}amino)-4-methoxyphenyl]-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthalinol-dihydrochlorid
ASK #46149	
2. Bezeichnung	D-Fructose-D-Glucose-Wasser-Gemisch (Gehalte gemäß NF: D-Fructose 48,2-60 %, D-Glucose 35,7-41,1 %, andere Saccharide 0-6 %, Wasser 19-25 %)
3. Bezeichnung	Fructose-Glucose-Sirup (55:45)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	FGS
ASK #46150	
Chemical Abstract Service Nr.	1953133-47-5
Molgewicht	522.5533
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ F ₅ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Giredestrant

International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; GlnAS; USAN
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(2,6-Difluor-4-[[1-(3-fluorpropyl)azetidin-3-yl]amino]phenyl)-3-methyl-1,3,4,9-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-2-yl]-2,2-difluorpropan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #46151	
Chemical Abstract Service Nr.	2407529-33-1
Formelstamm	C27-H31-F5-N4-O . C4-H6-O6
Molgewicht	672.6401
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ F ₅ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Giredestranttartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(2,6-Difluor-4-[[1-(3-fluorpropyl)azetidin-3-yl]amino]phenyl)-3-methyl-1,3,4,9-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-2-yl]-2,2-difluorpropan-1-ol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #46154	
Chemical Abstract Service Nr.	1847461-43-1
Molgewicht	585.6966
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₉ N ₇ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mobocertinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Propan-2-yl{2-[4-[[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-2-methoxy-5-(prop-2-enamido)anilino]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-5-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46155	
Chemical Abstract Service Nr.	2305022-81-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2389149-74-8
Formelstamm	C32-H39-N7-O4 . C4-H6-O4
Molgewicht	703.7846
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₅ N ₇ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Mobocertinibsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	Propan-2-yl{2-[4-[[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-2-methoxy-5-(prop-2-enamido)anilino]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-5-carboxylat}-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46157	
Chemical Abstract Service Nr.	1773490-82-6
Formelstamm	(C27-H21-Cl-N3-O4) ⁻ H ⁺ . C7-H17-N-O5
Molgewicht	683.1479

Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₉ ClN ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Nidufexor-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	4-[(<i>N</i> -Benzyl-8-chlor-1-methyl-1,4-dihydro[1]benzopyrano[4,3- <i>c</i>]pyrazol-3-carboxamido)methyl]benzoesäure-1-Desoxy-1-(methylamino)- <i>D</i> -glucitol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-({Benzyl[(8-chlor-1-methyl-1,4-dihydrochromeno[4,3- <i>c</i>]pyrazol-3-yl)carbonyl]amino)methyl}benzoesäure-Megluminsalz
ASK #46158	
Formelstamm	(C27-H21-Cl-N3-O4) ⁻ H ⁺ . C7-H17-N-O5 . H2-O
Molgewicht	701.1631
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₉ ClN ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Nidufexor-Meglumin x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	4-[(<i>N</i> -Benzyl-8-chlor-1-methyl-1,4-dihydro[1]benzopyrano[4,3- <i>c</i>]pyrazol-3-carboxamido)methyl]benzoesäure-1-Desoxy-1-(methylamino)- <i>D</i> -glucitol-Salz (1:1) x H ₂ O [x = ca. 1,1-1,6]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-({Benzyl[(8-chlor-1-methyl-1,4-dihydrochromeno[4,3- <i>c</i>]pyrazol-3-yl)carbonyl]amino)methyl}benzoesäure-Megluminsalz-Hydrat
ASK #46159	
Chemical Abstract Service Nr.	916075-84-8
Molgewicht	455.593
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Felcisetrag
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; GlnAS; FDA-SRS; EUTCT
2. Bezeichnung	Methyl{4-[(4-{[2-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-4-carboxamido]methyl}piperidin-1-yl)methyl]piperidin-1-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl-4-{[4-({[(2-isopropyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-4-yl)carbonyl]amino)methyl}-1-piperidinyl]methyl}-1-piperidincarboxylat
ASK #46162	
Chemical Abstract Service Nr.	2222514-07-8
Formelstamm	C209-H340-N60-O59-S3 (C2-H4-O)900 ca.
Molgewicht	44380.8015
Bruttoformel	C ₂₀₀₉ H ₃₉₄₀ N ₆₀ O ₉₅₉ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Palopegteriparatid
International Nonproprietary	INN.L86

Name	
2. Bezeichnung	$N-((2-[(6-(((3RS)-1-3-[(2RS)-2,3-Bis[-methylpoly(oxyethylen)_n- -oxy]propoxy)propyl)amino]-3-oxopropyl)-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl)hexyl)amino]ethyl)carbamoyl)-2-methylalanyl-L-seryl-L-valyl)$ n = ca. 450, hergestellt durch chemische Peptidsynthese
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(N-([2-({6-[(1-{3-[(3-{2,3-Bis[alpha-methylpoly(oxyethylen)-omega-oxy]propoxy}propyl)amino]-3-oxopropyl)-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl]hexyl}amino)ethyl]carbamoyl)-2-methylalanyl)teriparatid
ASK #46163	
Chemical Abstract Service Nr.	1488408-24-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68989-12-8
Formelstamm	(C6-H10-O5)x (C2-H6-O3-Si2)y
2. Bezeichnung	Manihot-esculenta-Wurzelknollenstärke, modifiziert durch saure Polymerisation mit <2 % Methylsilantriol-Trinatriumsalz, Wasser-Restgehalt <10 %
3. Bezeichnung	Tapiokastärke-Polymethylsilasesquioxan-Copolymerisat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Tapiokastärke-Polymethylsilsesquioxan; Tapioka, modifiziert durch Polymerisation mit Methylsilantriol-Trinatriumsalz; Manihotstärke, modifiziert durch Polymerisation mit Methylsilantriol-Trinatriumsalz
ASK #46165	
Chemical Abstract Service Nr.	132743-83-0
Formelstamm	[(C10-H24-N2-O)2+]n . C6-H16-N2
Vorzugsbezeichnung	Polixetonium
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; FDA-SRS; PubChem; GlnAS
2. Bezeichnung	Poly[oxyethan-1,2-diyl(dimethyliminio)ethan-1,2-diyl(dimethyliminio)ethan-1,2-diyl]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly[oxyethylen(dimethyliminio)ethylen(dimethyliminio)ethylen]
ASK #46170	
Chemical Abstract Service Nr.	2227173-68-2
Formelstamm	(C180-H219-N67-O101-P16-S16)16 ⁻ 16H ⁺
Molgewicht	5961.8004
Bruttoformel	C ₁₈₀ H ₂₃₅ N ₆₇ O ₁₀₁ P ₁₆ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Sepofarsen
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; AdisInsight; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thio</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2'-O-Methyl-P-thio)GGUGGAUCAC GAGUUCA

Formelstamm	(C ₁₈₀ -H ₂₁₉ -N ₆₇ -O ₁₀₁ -P ₁₆ -S ₁₆) ¹⁶⁻ ·16Na ⁺
Molgewicht	6313.5097
Bruttoformel	C ₁₈₀ H ₂₁₉ N ₆₇ Na ₁₆ O ₁₀₁ P ₁₆ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Sepofarsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')</i> (1:16)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2'-O-Methyl-P-thio)GGUGGAUCAC GAGUUCA-Natriumsalz (1:16)

Chemical Abstract Service Nr.	2252262-24-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2128742-61-8
Molgewicht	144642.2308
Bruttoformel	C ₆₃₉₈ H ₉₈₈₆ N ₁₆₉₈ O ₂₀₃₂ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Sabatolimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT SYNMHWVRQA PGQGLEWMGD IYPGNGDTSY NQKFKGRVTI TADKSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARVG GAFPMDYWGQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVP SSSLGTKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PSEQUEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPVLDSDG SFFLYSLRTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLG [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASESV YYGTSLMQWY QQKPGKAPKL LIYAASNVES GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLQPEDFATY FCQQSRKDPS TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (224-224',227-227'),[H-L,H'-L'] (132-218) -Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Oligosacchariden vom CHO-Typ, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunoglobulin G4-kappa, anti-[Homo sapiens HAVcr2 (zellulärer Hepatitis-A-Virus-Rezeptor 2, T-Zell-Immunoglobulin-und-Mucin-Domäne-enthaltendes Protein 3, TIMD-3, T-Zell-Immunoglobulin-Mucin-Rezeptor 3, TIM-3, CD366)], humanisierter monoklonaler Antikörper: gamma-4-Schwerkette (1-444) [humanisiertes VH (IGHV1-46*01(87.8%)-(IGD)-IGHJ4*01 (92.3%)) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG4*01, (CH1 (119-216), Scharnier S10>P (226) (217-228), CH2 (229-338), CH3 (339-443), CHS K>del (444)) (119-444)], (132-218')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-218') [humanisiertes V-KAPPA (IGKV1-39*01 (81.6%)-IGKJ4*01 (100%)) [10.3.9] (1'-111') -Homo sapiens IGKC*01, Km3 A45.1 (154), V101 (195) (112'-218')]; dimeres (224-224'':227-227'')-Bisdisulfid

Chemical Abstract Service Nr.	1990504-34-1
Molgewicht	519.6137
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ FN ₇ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Bomedemstat
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-5-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(4-Fluorphenyl)cyclopropyl]amino]-1-(4-methylpiperazin-1-yl)-1-oxopentan-2-yl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46178	
Chemical Abstract Service Nr.	1990504-72-7
Formelstamm	C28-H34-F-N7-O2 . 2(C7-H8-O3-S)
Molgewicht	864.0169
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₀ FN ₇ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bomedemstatditosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-5-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(4-Fluorphenyl)cyclopropyl]amino]-1-(4-methylpiperazin-1-yl)-1-oxopentan-2-yl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)benzamid-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Methylbenzolsulfonsäure--N-[(2 <i>S</i>)-5-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(4-Fluorphenyl)cyclopropyl]amino]-1-(4-methyl-1-piperaziny)]-1-oxo-2-pentanyl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)benzamid (2:1)
ASK #46179	
Chemical Abstract Service Nr.	2023788-19-2
Formelstamm	(C225-H343-N48-O68)5 ⁻ 5H ⁺
Molgewicht	4813.4514
Bruttoformel	C ₂₂₅ H ₃₄₈ N ₄₈ O ₆₈
Vorzugsbezeichnung	Tirzepatid
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	L-Tyrosyl-2-methylalanyl-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-isoleucyl-2-methylalanyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-isoleucyl-L-alanyl-L-glutaminy
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(6.20)-[(2 <i>S</i>)-22,42-Dicarboxy-1,10,19,24-tetraoxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazadotetracont-1-yl]YXEGTFTSDY SIXLDKIAQK AFVQWLIAGG PSSGAPPPS(NH), X = 2-methylalanyl
ASK #46180	
Chemical Abstract Service Nr.	1388803-90-4
Molgewicht	453.9196
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₀ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vodobatinib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT

	2. Bezeichnung	2-Chlor-6-methyl- <i>N</i> -{4-methyl-3-[(chinolin-3-yl)ethinyl]benzoyl}benzohydrazid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46183		
	Chemical Abstract Service Nr.	1401436-95-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1799706-80-1
	Molgewicht	576.6832
	Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₈ F ₂ N ₈ O
	Vorzugsbezeichnung	Zandelisib
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
	2. Bezeichnung	4-[2-(Difluormethyl)-1- <i>H</i> -benzimidazol-1-yl]- <i>N</i> -{2-methyl-1-[2-(1-methylpiperidin-4-yl)phenyl]propan-2-yl}-6-(morpholin-4-yl)-1,3,5-triazin-2-amin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46184		
	Chemical Abstract Service Nr.	2095732-06-0
	Formelstamm	(C11-H20-B-N3-O6)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	287.1205
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ BN ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Numidargistat
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-Amino-1-[(2 <i>S</i>)-2-aminopropanoyl]-4-(3-boronopropyl)pyrrolidin-3-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46188		
	Chemical Abstract Service Nr.	2296814-85-0
	Molgewicht	4166.7263
	Bruttoformel	C ₁₉₂ H ₃₀₂ N ₄₆ O ₅₇
	Vorzugsbezeichnung	Dapiglutid
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	2. Bezeichnung	L-Histidyl-2-methylalanyl-L- -glutamylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-alanyl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L- -aspartyl- N -[<i>N</i> -(17-carboxyheptadecanoyl)-L- -glutamyl-L-
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	H-His-Aib-Glu-Gly-Ser-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ala-Thr-Ile-Leu-Asp-(17-carboxyheptadecanoyl-gamma-Glu)Lys-Gln-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Ile-Gln-His-Lys-Ile-Thr-Asp-OH; N(6.16)-(17-Carb
ASK #46189		
	Formelstamm	C192-H302-N46-O57 . 5 Cl-H
	Molgewicht	4349.0382
	Bruttoformel	C ₁₉₂ H ₃₀₇ Cl ₅ N ₄₆ O ₅₇

Vorzugsbezeichnung Dapiglutidpentahydrochlorid

**International
Nonproprietary Name** (INN.L85)

2. Bezeichnung L-Histidyl-2-methylalanyl-L- -glutamylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-alanyl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L- -aspartyl-*N*⁶-[*N*-(17-carboxyheptadecanoyl)-L- -glutamy
(1:5)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym H-His-Aib-Glu-Gly-Ser-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ala-Thr-Ile-Leu-Asp-(17-carboxyheptadecanoyl-gamma-Glu)Lys-Gln-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Ile-Gln-His-Lys-Ile-Thr-Asp-OH (.) 5
HCl; N(6.16)-(17-Carboxyheptadecanoyl)-HXEGSFTSEL ATILDKQAAR DFIAWLIQHK ITD (.) 5 HCl, X = 2-methylalanyl; N(6.16)-(17-Carboxyheptadecanoyl)-C(2.2)-methyl-HAEGSFTSEL
ATILDKQAAR DFIAWLIQHK ITD-hydrochlorid (1:5)

ASK #46193

Chemical Abstract Service Nr. 1386861-49-9

Molgewicht 434.879

Bruttoformel C₂₂H₁₇ClN₆O

Vorzugsbezeichnung Duvelisib x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L72)

Zitat Bezeichnung 1 (USAN)

2. Bezeichnung 8-Chlor-2-phenyl-3-[(1*S*)-1-(7*H*-purin-6-ylamino)ethyl]isochinolin-1(2*H*)-on x H₂O
[x = ca. 0,5-1,0]

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #46197

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57-88-5

Molgewicht 386.6535

Bruttoformel C₂₇H₄₆O

2. Bezeichnung Cholest-5-en-3 -ol, zur parenteralen Anwendung, aus Wollwachs gewonnen, Gehalt 99.0-101,0 % Cholesterol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Cholesterol zur parenteralen Anwendung

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3,8.0,9.0+2,10.0(2012-2020)/2397

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Cholesterin zur parenteralen Anwendung

ASK #46198

Chemical Abstract Service Nr. 920509-32-6

Molgewicht 435.221

Bruttoformel C₁₇H₁₂Cl₂N₆O₄

Vorzugsbezeichnung Resmetirom

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; AdisInsight; PubChem; EUTCT; ChemSpider; ICTRP; USNCT; CAS; GlnAS

2. Bezeichnung 2-(3,5-Dichlor-4-[[6-oxo-5-(propan-2-yl)-1,6-dihydropyridazin-3-yl]oxy]phenyl)-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carbonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-{3,5-Dichlor-4-[(5-isopropyl-6-oxo-1,6-dihydro-3-pyridazinyl)oxy]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carbonitril
ASK #46199		
	Chemical Abstract Service Nr.	1438897-79-0
	Formelstamm	C45-H57-N-O14 . C4-H8-O2
	Molgewicht	924.0375
	Bruttoformel	C ₄₉ H ₆₅ NO ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Cabazitaxel-Ethylacetat (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L60)
	2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-7 ,10 -dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13 -yl]((2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(<i>tert</i> -butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat)--Ethylacetat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-7beta,10beta-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13alpha-yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]--Ethylacetat (1:1)
ASK #46200		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	65710-07-8
	Formelstamm	2(C21-H41-N5-O11) . 5 H2-O4-S
	Molgewicht	1569.5467
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₉₂ N ₁₀ O ₄₂ S ₅
	Vorzugsbezeichnung	Apramycinsulfat (2:5)
	International Nonproprietary Name	(INN.L19)
	Zitat Bezeichnung 1	(MAR2019)
	2. Bezeichnung	4-Amino-4-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 8)-(8 <i>R</i>)-2-amino-2,3,7-tridesoxy-7-(methylamino)-D- <i>glycero</i> - -D- <i>allo</i> -octodialdo-1,5:8,4-dipyransyl-(1 4)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (2:5)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-O-[3alpha-Amino-6alpha-[(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)oxyl]-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydro-8beta-hydroxy-7beta-(methylamino)pyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-streptamin (2:5); 4-O-[(2 <i>S</i>)-3alpha-Amino-6alpha-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8beta-hydroxy-7beta-methylamino-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydropyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-streptamin (2:5); 4-O-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4a <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,8a <i>R</i>)-3-Amino-6-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8-hydroxy-7-methylamino-2,3,4,4a,6,7,8,8a-octahydropyrano[3,2-b]pyran-2-yl]-2-desoxy-D-streptamin-
ASK #46202		
	Chemical Abstract Service Nr.	33103-22-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	33987-25-6
	Molgewicht	685.69
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₃ N ₁₃ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Enviomycin

INN.L14

ChemSpider: FDA-SRS: CAS: ChemIDplus: PubChem: GInAS: USMI14: MAR2019

Cyclo{2Z-3-(carbamoylamino)-2,3-didehydroalanyl-(2S)-2-[4R]-2-amino-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]glycyl-3-amino-N-[3R,4R]-3,6-diamino-4-hydroxyhexanoyl-L-alanyl-L-seryl-L-seryl}

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

(3R,4R)-3,6-Diamino-N-[(3S,6Z,9S,12S,15S)-3-[(4R)-2-amino-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-6-[(carbamoylamino)methylidene]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-1,4,7,10,13-pentaazacyclotridec-6-en-9-yl]-12-oxo-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13-dodecahydro-1,4-bisoxazepino[1,2-c:4',5'-d']pyrimidin-6(1H)-one Tuberactinomycin N

ASK #46211

97321-87-4

101141-95-1

277.1678

$$\text{C}_9\text{H}_{12}\text{NO}_7\text{P}$$

Foslevodopa

INNv.120

FDA-SRS: CAS: GlnAS

3-Hydroxy-*O*-phosphono-L-tyrosin

ASK #46212

1907685-81-7

306.2091

$$\text{C}_{10}\text{H}_{15}\text{N}_2\text{O}_7\text{P}$$

Foscarbidopa

INNv.120

FDA-SRS; CAS; GlnAS

(2S)-2-Hydrazinyl-3-[3-hydroxy-4-(phosphonooxy)phenyl]-2-methylpropansäure

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

(2S)-2-Hydrazino-3-[3-hydroxy-4-(phosphonooxy)phenyl]-2-methylpropansäure

ASK #46213

1907686-07-0

360.2549

$$\text{C}_{10}\text{H}_{15}\text{N}_2\text{O}_7\text{P}$$
Foscarbidopa 3 H₂O

(INNv.120)

(2*S*)-2-Hydrazinyl-3-[3-hydroxy-4-(phosphonooxy)phenyl]-2-methylpropansäure 3 H₂O

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

(2S)-2-Hydrazino-3-[3-hydroxy-4-(phosphonooxy)phenyl]-2-methylpropansäuretrihydrat

ASK #46215

2202783-35-3

[illegible]

2. Bezeichnung	<i>guide/sense-[(2R,3S)-2-(Hydroxymethyl)oxolan-3-yl][(((2R,3S)-3-[(((1s,4s)-4-{(3S,8S)-17-[(2-acetamido-2-desoxy-3,4,6-tri-O-acetyl--D-galactopyranosyl)oxy]-3,8-bis[2-{2-[(2-acetamido-2-desoxy-3,4,6-tri-O-acetyl-</i>
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5' X-p(s)-C(m)-G(m)-C(m)-U(m)-G(m)-U(m)-A(m)-G(m)-G(f)-C(f)-A(f)-U(m)-A(m)-A(m)-A(m)-U(m)-U(m)-G(m)-G(m)-U(m)-A(m)-p(s)-(3'->3')-iA)-(5' U(m)-p(s)-A(f)-p(s)-C(m)-p(s)-C(f)-A(f)-A(f)-U(m)-U(f)-

Chemical Abstract Service Nr. 2202803-58-3

Bruttoformel $\text{C}_{492}\text{H}_{608}\text{F}_{12}\text{N}_{164}\text{Na}_{43}\text{O}_{310}\text{P}_{43}\text{S}_7$

International Nonproprietary Name	(INN.L86)
--	-----------

Synonym

2'-O-methyl-, p(S) = P-thio-, iA = ((2R,3S)-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-yl (invertierte abasische Desoxyribose), X = [([3-(NAG37'oxy)oxolan-2-yl)methoxy]hydroxyphosphorothioat]]-, (5-X-p(s)-(C(m)-G(m))-U(m)-p(s)-A(f)-p(s)-(C(m)-p(s)-C(f)-A(f)-A(f)-U(f)-U(m)-A(f)-U(m)-G(f)-C(m)-C(f)-U(m)-A(f)-C(m)-A(m)-G(m))-p(s)-G(m))]-3-Ribonucleinsäure-Doppelstrang-Natriumsalz (1:43), (f) = 2'-fluor-2'-des-fluor-trisaccharid (1:43);
[[((2R,3S)-3-{[[(1s,4s)-4-{(3S,8S)-17-[2-Acetamido-2-desoxy-3,4,6-tri-O-acetyl-beta-D-galactopyranosyl]oxy}-3,8-bis-{2-{2-[(2-acetamido-2-desoxy-3,4,6-tri-O-acetyl-beta-D-galactopyranosyl)]ethoxy-

International Nonproprietary Name	INN.L81
--	---------

**International
Nonproprietary Name** (INN.L81)

Molgewicht	482.5258
-------------------	----------

	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₈ N ₄ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Exaluren
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	4- <i>O</i> -(2-Amino-2,7-didesoxy-D- <i>glycero</i> -D- <i>gluco</i> -heptopyranosyl)-5- <i>O</i> -(5-amino-5,6-didesoxy-L-talofuranosyl)-2-desoxy-D-streptamin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46231	Chemical Abstract Service Nr.	53188-07-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	56305-04-5
	Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₇ O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	250.2903
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ O ₄
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethyl-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-2-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 2	(IUPAC2013)
	3. Bezeichnung	6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethylchroman-2-carbonsäure
	Zitat Bezeichnung 3	(IUPAC1979,1993); ROMP2019; EINECS
ASK #46236	Chemical Abstract Service Nr.	1527479-55-5
	Molgewicht	6320.8457
	Bruttoformel	C ₁₈₅ H ₂₁₅ N ₇₃ Na ₁₈ O ₁₀₆ P ₁₈ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Cobitolimod-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L75)
	2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -2'-Desoxy- <i>P</i> -thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl (1:18)
ASK #46239	Chemical Abstract Service Nr.	1693758-51-8
	Molgewicht	528.564
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₄ N ₈ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eganelisib
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
	2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-{8-[(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)ethynyl]-1-oxo-2-phenyl-1,2-dihydroisochinolin-3-yl}ethyl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46240	Chemical Abstract Service Nr.	1034442-21-1

Formelstamm	C18-H13-Cl-F-N3 . H2-O4-S
Molgewicht	423.8458
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ ClFN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Basimglurantsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	2-Chlor-4-[[1-(4-fluorphenyl)-2,5-dimethyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl]ethinyl]pyridin-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Chlor-4-{2-[1-(4-fluorphenyl)-2,5-dimethyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl]ethinyl}pyridin-sulfat (1:1)
ASK #46241	
Chemical Abstract Service Nr.	1821307-10-1
Molgewicht	451.4685
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pulrodemstat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4-[2-(4-Aminopiperidin-1-yl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-1-methyl-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-yl]-2-fluorbenzonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46242	
Chemical Abstract Service Nr.	2097523-60-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2179319-65-2
Formelstamm	C24-H23-F2-N5-O2 . (C6-H5-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	609.6436
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₉ F ₂ N ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pulrodemstatbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	4-[2-(4-Aminopiperidin-1-yl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-1-methyl-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-yl]-2-fluorbenzonitril-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46247	
Chemical Abstract Service Nr.	2086772-26-9
Molgewicht	483.361
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ BrN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Onametostat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-[2-(2-Amino-3-bromchinolin-7-yl)ethyl]-5-(4-amino-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7-yl)cyclopentan-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #46249

Chemical Abstract Service Nr.	60305-58-0
Formelstamm	(C4-(11)C-H10-N-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	148.212
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	L-([¹¹ C]Methyl)Methionin-Injektionslösung
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/1617
2. Bezeichnung	Sterile Lösung von (2S)-2-Amino-4-([¹¹ C]methylsulfanyl)butansäure für diagnostische Zwecke. Gehalt: höchstens 2 mg je empfohlene Maximaldosis in Millilitern.
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-[methyl-(11)C]Methionin-Injektionslösung

ASK #46250

Chemical Abstract Service Nr.	2253764-93-9
Formelstamm	(C28-H21-Cl3-N3-O5) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	707.9854
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ Cl ₃ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Cilofexor-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L80,L5)
2. Bezeichnung	3 ² ,7 ² ,7 ⁶ -Trichlor-6 ⁵ -cyclopropyl-2 ³ -hydroxy-4-oxa-1(2)-pyridina-6(4,3)-[1,2]oxazola-2(1,3)-azetidina-3(1,4),7(1)-dibenzolaheptaphan-1 ⁴ -carbonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3-(2-Chlor-4-[[5-cyclopropyl-3-(2,6-dichlorphenyl)-1,2-oxazol-4-yl]methoxy}phenyl)-3-hydroxy-1-azetidiny]isonicotinsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #46251

Chemical Abstract Service Nr.	1451199-98-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2000293-14-9
Formelstamm	(95-H139-N20-O23) ⁻ H ⁺
Molgewicht	1930.2483
Bruttoformel	C ₉₅ H ₁₄₀ N ₂₀ O ₂₃
Vorzugsbezeichnung	Sulanemadlin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

	Bruttoformel	C ₁₉ H ₄₀ N ₄ O ₁₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Exalurensulfat
	International Nonproprietary Name	(INN.L84)
	2. Bezeichnung	4- O-(2-Amino-2,7-didesoxy-D-glycero- -D-glucO-heptopyranosyl)-5-O-(5-amino-5,6-dideoxy- -L-talofuranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-Sulfat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46264	Chemical Abstract Service Nr.	2375562-54-0
	Formelstamm	(C666-H820-F15-N231-O417-P57-S6)57ˉ 57H+
	Molgewicht	21033.2576
	Bruttoformel	C ₆₆₆ H ₈₇₇ F ₁₅ N ₂₃₁ O ₄₁₇ P ₅₇ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Belcesiran
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
	2. Bezeichnung	sense-(Pβ)-2'-O-Methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-O-methy
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[27-30]Tetrakis-2'-O-[[2-(2-{5-[{(2-acetamido-2-desoxy-beta-D-galactopyranosyl)oXy}pentanamido)}ethoxy)ethoxy)methyl]-[3,8-10,12,13,17]heptakis(2'-desoxy-2'-fluoR)-[1,2,4-7,11,14-16,18-26,31-36]penta
ASK #46265	Chemical Abstract Service Nr.	2375562-01-7
	Formelstamm	(C666-H820-F15-N231-O417-P57-S6)57ˉ 57Na+
	Molgewicht	22286.2218
	Bruttoformel	C ₆₆₆ H ₈₂₀ F ₁₅ N ₂₃₁ Na ₅₇ O ₄₁₇ P ₅₇ S ₆
	Vorzugsbezeichnung	Belcesiran-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L87)
	2. Bezeichnung	sense-(Pβ)-2'-O-Methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-O-methy (1:57)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. [27-30]Tetrakis-2'-O-[[2-(2-{5-[{(2-acetamido-2-desoxy-beta-D-galactopyranosyl)oXy}pentanamido)}ethoxy)ethoxy)methyl]-[3,8-10,12,13,17]heptakis(2'-desoxy-2'-fluoR)-[1,2,4-7,11,14-16,18-26,31-36]penta UCUUCUUJAAA GCAGCCGAAAA GGCUGC)--[2,3,5,7,12,14,16,19]Octakis(2'-desoxy-2'-fluoR)-[1]4'-O-[[hydroXY(methoXY)phosphoryl]methyl]-[1,4,6,8-11,13,15,17,18,20-22]tetradeca-2'-O-methyl-[1,2,3,20] CAAAGGGUUU GG)-Komplex-Natriumsalz (1:57); (5' A(m)-p(s)-A(m)-A(f)-C(m)-C(m)-C(m)-U(m)-U(f)-U(f)-G(f)-U(m)-C(f)-U(f)-U(m)-C(m)-U(m)-U(f)-A(m)-A(m)-A(m)-G(m)-C(m)-A(m)-G(m)-C(m)-C(m)-G(x)-A(x)-A(x)-A(x)-G(m)-G(m)-C(m)-U(m)-G(m)-C(m) 4'-O-[[hydroXY(methoXY)phosphoryl]methyl)-5'-nor-U(m)-p(s)-U(f)-p(s)-U(f)-p(s)-A(m)-A(f)-G(m)-A(f)-A(m)-G(m)-A(m)-C(m)-A(f)-A(m)-A(f)-G(m)-G(f)-G(m)-U(m)-U(f)-U(m)-p(s)-G(m)-p(s)-G(m) 3']-Ribonucleotid (f) = 2'-fluoR-2'-desoxy-, (m) = 2'-O-methyl, p(s) = P-thio, (x) = [2-(2-{5-[{(2-acetamido-2-desoxy-beta-D-galactopyranosyl)oXy}pentanamido)}ethoxy)ethoxy)methyl]
ASK #46267	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2075712-93-3; 373604-53-6; 373604-54-7; 845509-47-9

ASK #46267

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 2075712-93-3; 373604-53-6; 373604-54-7; 845509-47-9

	Formelstamm	(C11-H16-O4) _n [(C6-H14-O4) 2(C2-H2-O2)0-7] _{n+1}
	2. Bezeichnung	-{ -Hydrooligo[oxy(2-oxoethylen)] _n -tris(oxyethylen)oligo[oxy(1-oxoethylen)] _n -oxy}- -hydropoly{[(6 <i>RS</i>)-3,9-diethyl-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5]undecan-3,9-diyl]oligo[oxy(2-oxoethylen)] _n -tris(oxyethylen)} n = ca. 0-7
	3. Bezeichnung	Poly[3,9-diethyliden-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5]undecan-co-triethylenglycolmono/bis(oligoglycolat, n = 0-7)]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Poly[DETOSU-co-TEG-co-TEG-oligo(glycolide)] (x:y:z)
ASK #46268		
	Chemical Abstract Service Nr.	2095270-67-8
	Formelstamm	(C196-H211-F15-N76-O108-P19-S15)19 ⁻ 19H ⁺
	Molgewicht	6732.8203
	Bruttoformel	C ₁₉₆ H ₂₃₀ F ₁₅ N ₇₆ O ₁₀₈ P ₁₉ S ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	Suvodirsen
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; ICTRP; USNCT; AdisInsight; USAN; PubChem; ChemIDplus; GlnAS
	2. Bezeichnung	[<i>all-P</i> ^S -(S)]-2'-Desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioguanynylyl
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[<i>all-P</i> (S)-(S)]-[1-6,8,11,14-20]pentadecakis(2'-desoxy-2'-fluor)-[7,9,10,12,13]penta-2'-O-methyl-[1-6,8,10,11,14-19]pentadeca-P-thio-(UCAAGGAAGA UGGCAUUUCU); 5' U(f)-p(s)-C(f)-p(s)-A(f)-p(s)-A(f)
ASK #46269		
	Chemical Abstract Service Nr.	2142024-01-7
	Formelstamm	(C196-H211-F15-N76-O108-P19-S15)19 ⁻ 19Na ⁺
	Molgewicht	7150.4751
	Bruttoformel	C ₁₉₆ H ₂₁₁ F ₁₅ N ₇₆ Na ₁₉ O ₁₀₈ P ₁₉ S ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	Suvodirsen-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L83)
	2. Bezeichnung	[<i>all-P</i> ^S -(S)]-2'-Desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioguanynylyl (1:19)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[<i>all-P</i> (S)-(S)]-[1-6,8,11,14-20]pentadecakis(2'-desoxy-2'-fluor)-[7,9,10,12,13]penta-2'-O-methyl-[1-6,8,10,11,14-19]pentadeca-P-thio-(UCAAGGAAGA UGGCAUUUCU)-Natriumsalz (1:19); (5' U(f)-p(s)-C(f)-p(s)-A(f)-p(s)-A(f)-p(s)-G(f)-p(s)-G(f)-p(s)-A(m)-A(f)-p(s)-G(m)-A(m)-p(s)-U(f)-p(s)-G(m)-G(m)-C(f)-p(s)-A(f)-p(s)-U(f)-p(s)-U(f)-p(s)-U(f)-p(s)-C(f)-p(s)-U(f) 3')-Natriumsalz (1:19), (f) = 2'-fluor-2'-desoxy-, (m) = 2'-O-methyl, p(s) = P-thio
ASK #46270		
	Formelstamm	2(C21-H20-Cl-F3-N4-O3-S) . C4-H6-O6

Molgewicht	1151.9303
Bruttoformel	C ₄₆ H ₄₆ Cl ₂ F ₆ N ₈ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Rilematovirhemitartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	3-({5-Chlor-1-[3-(methansulfonyl)propyl]-1 <i>H</i> -indol-2-yl)methyl}-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-2-on-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rilematovirtartrat
ASK #46271	
Chemical Abstract Service Nr.	1092977-06-4
Formelstamm	C16-H26-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	314.8508
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Evenamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	2-[[2-(3-Butoxyphenyl)ethyl]amino]- <i>N,N</i> -dimethylacetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(2)-[2-(3-Butoxyphenyl)ethyl]- <i>N,N</i> -dimethylglycinamidhydrochlorid (1:1)
ASK #46273	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	302962-49-8
Formelstamm	C22-H26-Cl-N7-O2-S . C3-H8-O2
Molgewicht	488.0055
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClN ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dasatinib--(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diol (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-1,3-thiazol-5-carboxamid--(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diol (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-Chlor-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-6'-methyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid--(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diol (1:1)
ASK #46280	
Chemical Abstract Service Nr.	1541170-75-5
Molgewicht	332.4372
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sonlicromanol
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; CAS; GlnAS; FDA-SRS

	2. Bezeichnung	(2S)-6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethyl-N-[(3R)-piperidin-3-yl]-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46281	Chemical Abstract Service Nr.	2162149-24-6
	Formelstamm	C ₁₉ H ₂₈ N ₂ O ₃ . Cl-H
	Molgewicht	368.8982
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Sonlicromanolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L82)
	2. Bezeichnung	(2S)-6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethyl-N-[(3R)-piperidin-3-yl]-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46291	Chemical Abstract Service Nr.	1802220-02-5
	Molgewicht	355.3662
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ FN ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Repotrectinib
	International Nonproprietary Name	INN.L82
	Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; NCI.Dict; FDA-SRS; MedKoo; EUTCT; AdisInsight; ChemIDplus; PubChem; USNCT; GlnAS; NCI.Thesaurus; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	(3R,6S)-4 ⁵ -Fluor-3,6-dimethyl-5-oxa-2,8-diaza-1(5,3)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidina-4(1,2)-benzenacyclonaphan-9-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46292	Chemical Abstract Service Nr.	93685-90-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	97281-44-2
	2. Bezeichnung	Gemisch natürlicher Phospholipide aus Eigelb und deren Fraktionen zur Injektion. Ein geeigneter Stabilisator wie -Tocopherol kann zugesetzt sein.
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
	3. Bezeichnung	Phospholipide aus Eiern zur Injektion
	Zitat Bezeichnung 3	EAB9.2+8,10.0(2017-2020)/2315
ASK #46295	Chemical Abstract Service Nr.	1632051-40-1
	Molgewicht	409.5643
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Zuranolon
	International Nonproprietary Name	INN.L82
	2. Bezeichnung	1-(3 -Hydroxy-3 -methyl-20-oxo-19-nor-5 -pregnan-21-yl)-1H-pyrazol-4-carbonitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46296	Chemical Abstract Service Nr.	1034895-42-5

Molgewicht	404.3474
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₃ FN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Elraglusib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-(5-Fluor-1-benzofuran-3-yl)-4-(5-methyl-2 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4,5- <i>f</i>]indol-7-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-2,5-dion
ASK #46298	
Chemical Abstract Service Nr.	51543-39-6
Formelstamm	(C15-H12-F-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	244.2609
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ FO ₂
Vorzugsbezeichnung	Esflurbiprofen
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; ICTRP; GlnAS; AdisInsight; FDA-SRS; USNCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure
ASK #46301	
Chemical Abstract Service Nr.	216699-44-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	301530-49-4
Formelstamm	2(C6-H13-N-O5) . H2-O4-S . 2(Cl-K)
Molgewicht	605.5233
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ Cl ₂ K ₂ N ₂ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glucosaminsulfat-Kaliumchlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	EAB8.3+6,9.0+5(2015-2018)/2708
2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-sulfat-Kaliumchlorid (2:1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis(2-amino-2-desoxy-D-glucopyranose)-sulfat-bis(kaliumchlorid); Diglucosaminsulfat-Kaliumchlorid (1:2)
ASK #46305	
Chemical Abstract Service Nr.	90038-00-9
Formelstamm	C12-H14-N2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	240.7292
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Detomidinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	4-[(2,3-Dimethylphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2,3-Dimethylbenzyl)imidazol-hydrochlorid 1 HO

ASK #46306

Chemical Abstract Service Nr.	2247669-96-9
Formelstamm	(C172-H203-N57-O88-P15-S15)15 ⁻ 15H ⁺
Molgewicht	5437.4819
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₁₈ N ₅₇ O ₈₈ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Cofirasersen
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O,4'-C-[(1S)-Ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-de</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1,2,3,14,15,16]2',4'-Hexakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diyl]-[1,2,3,9,14,16]-5-methyl-[4,5,7,8,9,11,12]-desoxy-(P-thio)(CCCGATAGCT GGTTGT)

ASK #46307

Chemical Abstract Service Nr.	2247669-97-0
Formelstamm	(C172-H203-N57-O88-P15-S15)15 ⁻ 15Na ⁺
Molgewicht	5767.2093
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₀₃ N ₅₇ Na ₁₅ O ₈₈ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Cofirasersen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O,4'-C-[(1S)-Ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diyl]-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-d</i> (1:15)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1,2,3,14,15,16]2',4'-Hexakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diyl]-[1,2,3,9,14,16]-5-methyl-[4,5,7,8,9,11,12]-desoxy-(P-thio)(CCCGATAGCT GGTTGT)-Natriumsalz (1:15)

ASK #46308

Chemical Abstract Service Nr.	1637600-16-8
Vorzugsbezeichnung	Eplontersen
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl}amino)-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxo-2,18-di
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #46309	Synonym	[1]5'-O-((betaDGalNAc-O-[CH]-NH-CO-CH-CH-O-CH-)C-NH-CO-[CH]-CO-NH-[CH]-O-PO(OH)-)-[6,9-11,13-15]heptakis-desoxy-[1-5,16-20]decakis-2'-(2-methoxyethoxy)-[1-4,10,17-20]nonakis-5-methyl-
	Chemical Abstract Service Nr.	2131025-75-5
	Vorzugsbezeichnung	Eplontersen-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L85)
	2. Bezeichnung	5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxo-2,18-d (1:20)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[1]5'-O-((betaDGalNAc-O-[CH]-NH-CO-CH-CH-O-CH-)C-NH-CO-[CH]-CO-NH-[CH]-O-PO(OH)-)-[6,9-11,13-15]heptakis-desoxy-[1-5,16-20]decakis-2'-(2-methoxyethoxy)-[1-4,10,17-20]nonakis-5-methyl-UCUUGGTTAC ATGAAAUCCC 3')-Natriumsalz (1:20)
ASK #46312	Chemical Abstract Service Nr.	1817727-88-0
	Formelstamm	C27-H24-N6 . 2(C-H4-O3-S)
	Molgewicht	624.731
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₆ O ₆ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Miransertibdimesilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L78,v.L18)
	2. Bezeichnung	3-{3-[4-(1-Aminocyclobutyl)phenyl]-5-phenyl-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-yl}pyridin-2-amin-methansulfonat (1:2)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46314	Chemical Abstract Service Nr.	9004-64-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1374408-53-3; 1431958-25-6; 150873-09-9; 173523-78-9; 192006-47-6; 193561-69-2; 210920-15-3; 65742-73-6; 686343-47-5; 78214-41-2; 9076-24-8; 927888-04-8; 936102-79-3
	Formelstamm	(C6-H10-O5)n . x C3-H6-O . y H2-O, x/n = 1,96-4,61
	2. Bezeichnung	Poly-O-(2-hydroxypropyl)cellulose (53,4-80,5 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen = 1,96-4,61 Oxypropylen-Einheiten pro Glucose-Einheit)
	3. Bezeichnung	Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.)
	Zitat Bezeichnung 3	EUTCT
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Hydroxypropylcellulose; teilweise O-(2-hydroxypropylierte) Cellulose; H-HPC; Hyprolase (53,4-80,5 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen)
ASK #46315	Chemical Abstract Service Nr.	1355612-71-3
	Formelstamm	(C17-H9-F3-N5-O3-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	421.3532
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ F ₃ N ₅ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Caficrestat
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT

[illegible]

PGGGVPGAGV PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGGV PGVGVPGVGV PGGGVPGAGV PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGGV PGVGVPGVGV PGGGVPGAGV
PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGGV PGVGVPGVGV PGGGVPGAGV PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGGV PGWP, hergestellt mit Kulturen gentechnisch
veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym MHSDAVFTDN YTRLRKQMAV KKYLSILN(V PGVGVPGVGV PGGGVPGAGV PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGG)V PGWP

ASK #46331

Chemical Abstract Service Nr. 2101570-09-4

Molgewicht 11341.9403

Bruttoformel $C_{404}H_{646}N_{202}O_{130}P_{30}$

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-N-(N²-Acetyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl)-[2',3'-azandiyl-P-(dimethylamino)-P,2',3'-trideoxy-2',3'-seco]-(2'-N 5')(CTCCAACATC AAGGAAGATG GCATTTCTAG)-5'-{P-[4-({2-[2-(2-hydroxy)ethyl]ethoxy}carbonyl)piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat}*

3. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-N-(N²-Acetyl-RRRRRRRG)-[2',3'-azandiyl-P-(dimethylamino)-P,2',3'-trideoxy-2',3'-seco]-(2'-N 5')(CTCCAACATC AAGGAAGATG GCATTTCTAG)-5'-{P-[4-({2-[2-(2-hydroxy)ethyl]ethoxy}carbonyl)piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat}*

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

Synonym 2'-N-(N(2)-Acetyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl)eteplirsen

ASK #46332

Chemical Abstract Service Nr. 2101569-97-3

Formelstamm C404-H646-N202-O130-P30 . 6 Cl-H

Molgewicht 11560.7059

Bruttoformel $C_{404}H_{652}Cl_6N_{202}O_{130}P_{30}$

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-N-(N²-Acetyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl)-[2',3'-azandiyl-P-(dimethylamino)-P,2',3'-trideoxy-2',3'-seco]-(2'-N 5')(CTCCAACATC AAGGAAGATG GCATTTCTAG)-5'-{P-[4-({2-[2-(2-hydroxy)ethyl]ethoxy}carbonyl)piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat}-hydrochlorid (1:6)*

3. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-N-(N²-Acetyl-RRRRRRRG)-[2',3'-azandiyl-P-(dimethylamino)-P,2',3'-trideoxy-2',3'-seco]-(2'-N 5')(CTCCAACATC AAGGAAGATG GCATTTCTAG)-5'-{P-[4-({2-[2-(2-hydroxy)ethyl]ethoxy}carbonyl)piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat}-hydrochlorid (1:6)*

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

Synonym 2'-N-(N(2)-Acetyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl)eteplirsen-hydrochlorid (1:6)

ASK #46334

Chemical Abstract Service Nr. 2173353-61-0

Formelstamm C15-H9-(18)F-N4

Molgewicht 264.2572

Bruttoformel $C_{15}H_9FN_4$

Vorzugsbezeichnung Izaflortaucipir (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 2-(2-(¹⁸F)Fluorpyridin-4-yl)-9H-pyrrolo[2,3-b:4,5-c']dipyridin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46348

Chemical Abstract Service Nr.	2189684-44-2
Formelstamm	(C39-H31-Cl-F10-N7-O5-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	968.2823
Bruttoformel	C ₃₉ H ₃₂ ClF ₁₀ N ₇ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lenacapavir
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-{3-[4-Chlor-3-(methansulfonamido)-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1 <i>H</i> -indazol-7-yl]-6-[3-(methansulfonyl)-3-methylbut-1-yn-1-yl]pyridin-2-yl]-2-(3,5-difluorphenyl)ethyl]-2-[(3 <i>bS</i> ,4 <i>aR</i>)-5,5-difluor-3-(trifluormethyl)-1,2,4-triazol-4-yl]ethan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46349	
Chemical Abstract Service Nr.	2283356-12-5
Formelstamm	(C39-H31-Cl-F10-N7-O5-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	990.2641
Bruttoformel	C ₃₉ H ₃₁ ClF ₁₀ N ₇ NaO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lenacapavir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-{3-[4-Chlor-3-(methansulfonamido)-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1 <i>H</i> -indazol-7-yl]-6-[3-(methansulfonyl)-3-methylbut-1-yn-1-yl]pyridin-2-yl]-2-(3,5-difluorphenyl)ethyl]-2-[(3 <i>bS</i> ,4 <i>aR</i>)-5,5-difluor-3-(trifluormethyl)-1,2,4-triazol-4-yl]ethan-1-ol (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46350	
Chemical Abstract Service Nr.	1458063-04-1
Formelstamm	(C20-H18-N-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	353.3686
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Udonitrectag
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3,4-Dibenzyl-2-oxo-6,8-dioxa-3-azabicyclo[3.2.1]octan-7-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46351	
Chemical Abstract Service Nr.	1458063-51-8
Formelstamm	(C20-H18-N-O5) ⁻ H ⁺ . C6-H14-N2-O2
Molgewicht	499.5561
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ N ₃ O ₇

Vorzugsbezeichnung	Udonitrectag-Lysin
International Nonproprietary Name	(INN.L84,L28)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3,4-Dibenzyl-2-oxo-6,8-dioxa-3-azabicyclo[3.2.1]octan-7-carbonsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46352	
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₈ -N-O ₅) ⁻ H ⁺ . C ₆ -H ₁₄ -N ₂ -O ₂ . H ₂ -O
Molgewicht	517.5714
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Udonitrectag-Lysin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L84,L28)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3,4-Dibenzyl-2-oxo-6,8-dioxa-3-azabicyclo[3.2.1]octan-7-carbonsäure-L-Lysin-Salz (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Udonitrectag-Lysin 1 HO
ASK #46353	
Chemical Abstract Service Nr.	929207-29-4
Molgewicht	493.8682
Bruttoformel	C ₃ La ₂ O ₉
2. Bezeichnung	Kohlensäure-Lanthan(3+)-Salz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Lanthan()-carbonat 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Kohlensäure-Lanthansalz (3:2) 2 HO
ASK #46354	
Chemical Abstract Service Nr.	1026668-55-2
Molgewicht	524.5195
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ F ₅ O ₄
2. Bezeichnung	20,20,21,21,21-Pentafluor-17-hydroxy-11 -[4-(hydroxyacetyl)phenyl]-19-nor-17 -pregna-4,9-dien-3-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	omega-Hydroxy-Lonaprisan
ASK #46357	
Chemical Abstract Service Nr.	1912445-55-6
Molgewicht	370.4206
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Branebrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; MedKoo; PubChem; EUTCT; USAN; ChemSpider; ChemIDplus; AdisInsight; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	4-[(3 <i>S</i>)-3-(But-2-ynamido)piperidin-1-yl]-5-fluor-2,3-dimethyl-1 <i>H</i> -indol-7-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46365	
Chemical Abstract Service Nr.	1029477-60-8
Formelstamm	C12-H11-Cl2-N3-O . Br-H
Molgewicht	365.0532
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ BrCl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Rafigrelidhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	6,7-Dichlor-3,3-dimethyl-5,10-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>]chinazolin-2(3 <i>H</i>)-on-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46367	
Chemical Abstract Service Nr.	1614245-70-3
Molgewicht	440.4905
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ FN ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Darigabat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	7-Ethyl-4-[4'-(ethansulfonyl)-6-fluor-2'-methoxy[1,1'-biphenyl]-3-yl]-7 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridazin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #46368	
Chemical Abstract Service Nr.	2065153-41-3
Molgewicht	593.1211
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₃ ClN ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Tilpisertib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	6-{[(S)-[1-(Bicyclo[1.1.1]pentan-1-yl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-yl]](2-methyl-1-oxo-1,2-dihydroisochinolin-5-yl)methyl]amino}-8-chlor-4-[(2,2-dimethylpropyl)amino]chinolin-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #46374	
Chemical Abstract Service Nr.	866399-89-5
Formelstamm	2(C32-H30-F9-N4-O5) ⁻ Ca2+
Molgewicht	1483.2581
Bruttoformel	C ₆₄ H ₆₀ CaF ₁₈ N ₈ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Obicetrapib-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	4-[[2-({[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl})[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-1-(ethoxycarbonyl)-2-ethyl-6-(trifluormethyl)-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-4-yl]amino]pyrimidin-5-yl]oxy}butansäure-Calciumsalz (2:1)

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
ASK #46378	
Chemical Abstract Service Nr.	2222844-89-3
Molgewicht	476.5129
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ F ₄ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Camizestrant
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-(3-Fluorpropyl)azetidin-3-yl]-6-[(6 <i>S</i> ,8 <i>R</i>)-8-methyl-7-(2,2,2-trifluorethyl)-6,7,8,9-tetrahydro-3 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>f</i>]isochinolin-6-yl]pyridin-3-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #46379	
Chemical Abstract Service Nr.	1356394-30-3
Formelstamm	C14-H23-N-O . H3-O4-P
Molgewicht	319.3337
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ NO ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Tapentadolphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-dihydrogenphosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tapentadoldihydrogenphosphat
ASK #49653	
Chemical Abstract Service Nr.	195615-83-9
Molgewicht	281.3927
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Blarcamesin
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(3 <i>R</i>)-2,2-Diphenyloxolan-3-yl]- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49654	
Chemical Abstract Service Nr.	195615-84-0
Formelstamm	C19-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	317.8536
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Blarcamesinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(3 <i>R</i>)-2,2-Diphenyloxolan-3-yl]- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #49655

Chemical Abstract Service Nr.	2170458-11-2
Formelstamm	C437-H672-N122-O134-S13 . C668-H1078-N196-O203-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht	25700
Bruttoformel	C ₁₁₀₅ H ₁₇₅₀ N ₃₁₈ O ₃₃₇ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Choriogonadotropin beta
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYHH KS [JSKEPLRPRCR PINATLAVEK EGCPVCITVN TTICAGYCPT MTRVLQGVLP ALPQVVCNYR DVRFESIRLP GCPRGVNPVV SYAVALSCQC ALCRRSTTDC GGPKDHPLTC DDPRFQDSSS SKAPPSLPS PSRLPGPSDT PILPQ, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (9,57:23,72:26,110:34,88:38,90:93,100)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn13,Asn30)-N ^H -glycosyliert und (Ser121,Ser127,Ser132,Ser138)-O ³ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen humaner Netzhautzellen mit eingefügtem Sialyltransferase-Gen, Glycoform beta

ASK #49656

Chemical Abstract Service Nr.	927685-43-6
Formelstamm	(C16-H13-F3-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	325.2831
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Crisdesalazin
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-({2-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}amino)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #49657

Chemical Abstract Service Nr.	2131038-11-2
Molgewicht	64100
Bruttoformel	C ₂₈₁₀ H ₄₂₉₆ N ₇₇₆ O ₈₈₂ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Insulin efsitora alfa
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[A,A?][FVNQHLGSH LVEALELVCGERGFHYGGGG GSGGGGGGIV EQCCTSTCSL DQLENYCGGG GGQGGGGQGG GGQGGGGGEC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STFRVSVLT VVHGDWLNKG EYKCKVSNKG LPAPIEKTIS KTKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPM LDDSGSFFLY SKLTVDSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG, [A,A?](7-44,19-57,43-48,114-174,220-278),[A-A'](80-80',83-83')-Dodecakis(disulfid), Asn150-N ^H -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49660

Chemical Abstract Service Nr.	946032-08-2
Molgewicht	44800

Bruttoformel	C ₁₉₃₉ H ₂₉₉₆ N ₅₈₆ O ₆₂₆ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Oplunofusp
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	MGDHPQATPA PAPDASTELP ASMSQAQHLA ANTATDNYRI PAITTAPNGD LLISYDERPK DNGNGGSDAP NPNHIVQRRS TDGGKTWSAP TYIHQGTETG KKVGYSDPSY VVDHQTGTIF NFHVKSYPDQG WGGSRGGTDP ENRGIIQAEV STSTDNGWTW THRTITADIT KDKPWATARFA ASGQGIQIQH GPHAGRLVQQ YTIRTAGGAV QAVSVYSDDH GKTWQAGTPI GTGMDENKVV ELSDGSLMLN SRASDGSFGR KVAHSTDGGQ TWSEPVSDKN LPDSVDNAQI IRAFPNAAPD DPRAKVLLLS HSPNPRPWSR DRGTISMSCD DGASWTTSKV FHEPFVGYTT IAVQSDGSIG LLEDAHNGA DYGGIWYRNF TMNLWGEQCG QKPAKRKKKG GKNGKNRRNR KKKNP, 329,389-disulfid, nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methionyl-(Sialidase aus Actinomyces viscosus [239-631]/Amphiregulin, human [25-45]), Fusionsprotein, rekombinant

ASK #49662

Chemical Abstract Service Nr.	1443156-37-3
Formelstamm	C14-H23-N-O . C4-H4-O4
Molgewicht	337.4114
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tapentadolmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tapentadolhydrogenmaleat

ASK #49663

Formelstamm	C14-H23-N-O . C4-H4-O4 . 0.5 H2-O
Molgewicht	692.838
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tapentadolmaleat-Hemihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1) 0,5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tapentadolmaleat 0,5 HO; Tapentadolhydrogenmaleat 0,5 HO

ASK #49669

2. Bezeichnung	Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm V-173/11, lebend
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Aviäres IBV, Variantenstamm V-173/11, lebend; Virus der aviären Infektiösen Bronchitis (IBV), lebend, Variantenstamm V-173/11

ASK #49680

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7647-01-0

	2. Bezeichnung	Chlorwasserstoffsäure 25%
	3. Bezeichnung	Salzsäure 25%
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Helv.11.3(2019)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	E 507 [Salzsäure 25%]
ASK #49681		
	Chemical Abstract Service Nr.	1801344-14-8
	Molgewicht	491.5001
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ N ₇ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Emavusertib
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-[(3 <i>R</i>)-3-Hydroxypyrrolidin-1-yl]-2-(morpholin-4-yl)[1,3]oxazolo[4,5- <i>b</i>]pyridin-6-yl}-2-(2-methylpyridin-4-yl)-1,3-oxazol-4-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #49690		
	Formelstamm	(C ₅₆ H ₇₀ N ₉ O ₂₃ S) ⁻ Na ⁺ . x H ₂ O
	Bruttoformel	C ₅₆ H ₇₀ N ₉ NaO ₂₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Micafungin-Natrium x H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L46)
	2. Bezeichnung	5,1,2,6-Anhydro[(4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-dihydroxy- <i>N</i> ² -[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]isoxazol-3-yl]benzoyl]-L-ornithyl-L-threonyl- <i>trans</i> -4-hydroxy-L-prolyl-(4 <i>S</i>)-4-hydroxy-4-[4-hydroxy-3-(sulfooxy)phenyl]-L-threon(1:1) x H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Micafungin-Natrium-Hydrat
ASK #49696		
	Chemical Abstract Service Nr.	2143580-11-2
	Vorzugsbezeichnung	Devafidugen civaparvovec
	International Nonproprietary Name	INN.L82
ASK #49697		
	Chemical Abstract Service Nr.	1341200-45-0
	Molgewicht	516.0606
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ ClN ₇ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Dubermatinib
	International Nonproprietary Name	INN.L82
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	3 ⁵ -Chlor- <i>N,N</i> ,7 ⁴ -trimethyl-2,4-diaza-3(4,2)-pyrimidina-7(1)-piperazina-1(1),5(1,4)-dibenzolaheptaphan-1 ² -sulfonamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #49700

2. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, Stamm MSLB 3096, lebend

ASK #49702

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Infantis, Stamm A S03499-06, inaktiviert

ASK #49703

Chemical Abstract Service Nr. 2305089-34-1

Formelstamm C₂₄-H₃₀-Cl-N₇-O₂-S . 2(C₄-H₆-O₆)

Molgewicht 816.232

Bruttoformel C₃₂H₄₂ClN₇O₁₄S

Vorzugsbezeichnung Dubermatinibditartrat

International Nonproprietary Name (INN.L82)

2. Bezeichnung 3⁵-Chlor-*N,N*,7⁴-trimethyl-2,4-diaza-3(4,2)-pyrimidina-7(1)-piperazina-1(1),5(1,4)-dibenzolaheptaphan-1²-sulfonamid-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutanedioat] (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dubermatinibtartrat; Dubermatinibbistartrat

ASK #49708

Chemical Abstract Service Nr. 1096103-99-9

Molgewicht 625.871

Bruttoformel C₂₆H₁₇ClF₉N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Esafoxolaner

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung 4-[(5*S*)-5-[3-Chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]-*N*-{2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl}naphthalen-1-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-Afoxolaner

ASK #49709

Chemical Abstract Service Nr. 2156583-26-3

Vorzugsbezeichnung Etranacogen dezaparvovec

International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49714

Chemical Abstract Service Nr. 2171019-55-7

Molgewicht 444.5729

Bruttoformel C₂₆H₃₂N₆O

Vorzugsbezeichnung Afimetoran

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1-*H*-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid

	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid
ASK #49715	Formelstamm	C26-H32-N6-O . C6-H6-O3-S
	Molgewicht	602.7492
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₆ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Afimetoranbesilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L86)
	2. Bezeichnung	2-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-benzolsulfonat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-benzolsulfonat (1:1)
ASK #49716	Formelstamm	C26-H32-N6-O . C6-H6-O3-S . 2 H2-O
	Molgewicht	638.7798
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₆ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Afimetoranbesilat-Dihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L86)
	2. Bezeichnung	2-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-benzolsulfonat (1:1) 2 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-benzolsulfonat (1:1) 2 HO
ASK #49717	Molgewicht	907.161
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₆ O
	Vorzugsbezeichnung	Afimetoran-Hemihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L86)
	2. Bezeichnung	2-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid 0.5 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-Hemihydrat; N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid 0.5 HO
ASK #49718	Chemical Abstract Service Nr.	2143578-31-6
	Vorzugsbezeichnung	Inlezifigen civaparvovec
	International Nonproprietary Name	INN.L82

ASK #49719

Chemical Abstract Service Nr. 2166100-08-7
Vorzugsbezeichnung Inodiftagen vixteplasmid
International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49720

Chemical Abstract Service Nr. 1628256-23-4
Molgewicht 474.6021
Bruttoformel $C_{26}H_{34}N_8O$
Vorzugsbezeichnung Lerociclib
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung 2'-({5-[4-(Propan-2-yl)piperazin-1-yl]pyridin-2-yl}amino)-7',8'-dihydro-6'*H*-spiro[cyclohexan-1,9'-pyrazino[1',2':1,5]pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin]-6'-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49721

Chemical Abstract Service Nr. 960324-04-3
Molgewicht 1746.442
Bruttoformel $C_{96}H_{181}N_2O_{22}P$
Vorzugsbezeichnung Lapretolimod
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung {2-Desoxy-6-*O*-{2-desoxy-4-*O*-phosphono-2-[(3*R*)-3-(tetradecanoyloxy)tetradecanamido]-3-*O*-[(3*R*)-3-(tetradecanoyloxy)tetradecanoyl]- -*D*-glucopyranosyl}-2-[(3*R*)-3-hydroxytetradecanamido]- -*D*-gluco
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49726

Vorzugsbezeichnung Mocemestrocel
International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49727

Chemical Abstract Service Nr. 1256448-47-1
Molgewicht 394.403
Bruttoformel $C_{20}H_{19}FN_6O_2$
Vorzugsbezeichnung Nanatinostat
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung 2-[(1*R*,5*S*,6*s*)-6-{[(6-Fluorchinolin-2-yl)methyl]amino}-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-*N*-hydroxypyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49728

Chemical Abstract Service Nr. 1244967-98-3

Molgewicht	508.6136
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pizuglanstat
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-(1-Methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carbonyl)- <i>N</i> -(4-[4-(morpholin-4-carbonyl)piperidin-1-yl]phenyl)piperazin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49729	
Chemical Abstract Service Nr.	175880-68-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1452130-11-8; 1452130-12-9
Molgewicht	694.517
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ Bi ₂ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Pravibisman
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(sulfandiyl)]bis(1,3,2-dithiabismolan)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49730	
Chemical Abstract Service Nr.	2143578-32-7
Vorzugsbezeichnung	Ranuzifigen civaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L82
ASK #49731	
Chemical Abstract Service Nr.	2085240-27-1
Vorzugsbezeichnung	Resamirigen bilparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L82
ASK #49732	
Chemical Abstract Service Nr.	2163074-26-6
Vorzugsbezeichnung	Rovoctocogen durparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L82
ASK #49733	
Chemical Abstract Service Nr.	1307293-62-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1604799-48-5
Molgewicht	637.6657
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₉ N ₉ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Risuteganib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	Glycyl-L-arginylglycyl-3-sulfo-L-alanyl-L-threonyl-L-prolin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49735	
Chemical Abstract Service Nr.	69049-06-5
Formelstamm	C21-H32-N6-O3 . Cl-H
Molgewicht	452.9789
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Alfentanilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}- <i>N</i> -phenylpropanamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Alfentanil-Hydrochlorid
ASK #49737	
Chemical Abstract Service Nr.	2004677-13-6
Molgewicht	293.3404
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ FN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Selgantolimod
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(2-Amino-7-fluorpyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2-methylhexan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49738	
Chemical Abstract Service Nr.	1996626-29-9
Molgewicht	499.514
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Serdexmethylphenidat
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[(((2 <i>R</i>)-2-[(1 <i>R</i>)-2-Methoxy-2-oxo-1-phenylethyl]piperidin-1-carbonyl)oxy)methyl]pyridin-1-ium-3-carbonyl}-L-serinat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49739	
Chemical Abstract Service Nr.	1996626-30-2
Formelstamm	(C25-H30-N3-O8)+ Cl ⁻
Molgewicht	535.9749
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Serdexmethylphenidatchlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[(((2 <i>R</i>)-2-[(1 <i>R</i>)-2-Methoxy-2-oxo-1-phenylethyl]piperidin-1-carbonyl)oxy)methyl]pyridin-1-ium-3-carbonyl}-L-serinat-chlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #49741	
Chemical Abstract Service Nr.	1330782-76-7
Molgewicht	341.4324
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₅ OS
Vorzugsbezeichnung	Simurosertib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-[(2 <i>S</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]-6-(3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49743	
Chemical Abstract Service Nr.	2143580-10-1
Vorzugsbezeichnung	Tefidsogen civaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L82
ASK #49746	
Chemical Abstract Service Nr.	1926203-09-9
Molgewicht	419.3805
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ F ₃ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Troriluzol
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	Glycylglycyl- <i>N</i> ² -methyl- <i>N</i> ¹ -[6-(trifluormethoxy)-1,3-benzothiazol-2-yl]glycinamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49747	
Chemical Abstract Service Nr.	1926204-76-3
Formelstamm	C15-H16-F3-N5-O4-S . Cl-H
Molgewicht	455.8414
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ ClF ₃ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Troriluzolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	Glycylglycyl- <i>N</i> ² -methyl- <i>N</i> ¹ -[6-(trifluormethoxy)-1,3-benzothiazol-2-yl]glycinamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #49749	
Chemical Abstract Service Nr.	1403787-62-1
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₀₉ N ₈₈ O ₁₁₅ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Bepirovirsen
International Nonproprietary	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung 2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-*P*-thioguananylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguananylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[2,8,13,18,20]5-pentamethyl-d(P-thio)(GCAGAGGTGA AGCGAAGUGC)

ASK #49750

Chemical Abstract
Service Nr. 2563929-84-8

Bruttoformel $\text{C}_{230}\text{H}_{290}\text{N}_{88}\text{Na}_{19}\text{O}_{115}\text{P}_{19}\text{S}_{19}$

Vorzugsbezeichnung Bepirovirsen-Natrium

**International
Nonproprietary Name** (INN.L85)

[illegible]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[2,8,13,18,20]5-pentamethyl-d(P-thio)(GCAGAGGTGA AGCGAAGUGC)-Natriumsalz (1:19)

ASK #49751

Chemical Abstract Service Nr. 2055404-90-3

Molgewicht	337.413
-------------------	---------

Bruttoformel $C_{21}H_{23}NO_3$

Vorzugsbezeichnung	Tuvatexib
---------------------------	-----------

International Nonproprietary Name	INN.L82
--	---------

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
----------------------------	------------

2. Bezeichnung *rac*-Chinolin-8-yl[(1*R*,2*R*)-3-oxo-2-[(2*Z*)-pent-2-en-1-yl]cyclopentyl]acetat
[vorherrschendes Epimer]

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
----------------------------	--------

ASK #49752

Chemical Abstract Service Nr. 1802706-04-2

Molgewicht	552.6541
-------------------	----------

Bruttoformel $\text{C}_{27}\text{H}_{35}\text{F}_3\text{N}_4\text{O}_3\text{S}$

Vorzugsbezeichnung	Vimirogant
---------------------------	------------

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
---------------------	------------

2. Bezeichnung (7S)-N-([5-(Ethansulfonyl)pyridin-2-yl]methyl)-7-(propan-2-yl)-6-({trans-4-(trifluormethyl)cyclohexyl}methyl)-6,7-dihydro-5H-pyrrolo[3,4-b]pyridin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
----------------------------	--------

ASK #49753

Chemical Abstract Service Nr.	2092457-20-8
Vorzugsbezeichnung	Volrubigen ralaparvec
International Nonproprietary Name	INN.L82
ASK #49754	
Chemical Abstract Service Nr.	1498299-91-4
Molgewicht	875.5112
Bruttoformel	C ₃₈ H ₆₇ ClN ₁₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Volulorid
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	3,5-Diamino- <i>N</i> -[<i>N</i> -(4-{4-[2-(bis{3-[(2 <i>R</i>)-2-amino-6-(carbamimidoylamino)hexanamido]propyl}amino)ethoxy]phenyl}butyl)carbamimidoyl]-6-chlorpyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49755	
Chemical Abstract Service Nr.	1422500-60-4
Molgewicht	439.5325
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ziresovir
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-{4-[[{(3-Aminooxetan-3-yl)methyl}amino]-6-methylchinazolin-2-yl]-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1,4-benzothiazepin-1,1-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49756	
Chemical Abstract Service Nr.	2098191-53-6
Molgewicht	487.548
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Zotatifin
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	4-[(5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,8 <i>aS</i>)-7-[(Dimethylamino)methyl]-8,8a-dihydroxy-1,3-dimethoxy-6-phenyl-6,7,8,8a-tetrahydro-5 <i>aH</i> -cyclopenta[4,5]furo[3,2- <i>c</i>]pyridin-5 <i>a</i> -yl]benzonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49757	
Chemical Abstract Service Nr.	1321514-06-0
Molgewicht	315.733
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClFN ₅
Vorzugsbezeichnung	Imaradenant
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; EUTCT; FDA-SRS; MedKoo
2. Bezeichnung	6-(2-Chlor-6-methylpyridin-4-yl)-5-(4-fluorphenyl)-1,2,4-triazin-3-amin

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #49758	
Chemical Abstract Service Nr.	1446711-81-4
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₆ -F-N ₂ -O ₃ -Cl) ⁻ H ⁺
Molgewicht	292.3055
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ FN ₂ O ₃ Cl
Vorzugsbezeichnung	Acoramidis
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; MedKoo; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	3-[3-(3,5-Dimethyl-1- <i>H</i> -pyrazol-4-yl)propoxy]-4-fluorbenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC; ChemSpider
ASK #49759	
Chemical Abstract Service Nr.	2242751-53-5
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₆ -F-N ₂ -O ₃ -Cl) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	328.7669
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ FN ₂ O ₃ Cl
Vorzugsbezeichnung	Acoramidishydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	3-[3-(3,5-Dimethyl-1- <i>H</i> -pyrazol-4-yl)propoxy]-4-fluorbenzoesäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #49760	
Chemical Abstract Service Nr.	1971920-73-6
Molgewicht	455.5094
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolebrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; FDA-SRS; MedKoo; GlnAS
2. Bezeichnung	4-Amino-3-(4-phenoxyphenyl)-1-[(3 <i>R</i>)-1-(prop-2-enoyl)piperidin-3-yl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #49765	
2. Bezeichnung	Infektiöse Bursitis-Virus, Intermediär plus Stamm G6, lebend
ASK #49767	
Chemical Abstract Service Nr.	57452-98-9
Molgewicht	312.4068
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Arpraziquantel
International Nonproprietary Name	INN.L83

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(11b <i>R</i>)-2-(Cyclohexancarbonyl)-1,2,3,6,7,11b-hexahydro-4 <i>H</i> -pyrazino[2,1- <i>a</i>]isochinolin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-(-)-Praziquantel; (R)-Praziquantel; (-)-Praziquantel; l-Praziquantel
ASK #49779	
Chemical Abstract Service Nr.	2380135-03-3
Formelstamm	(C296-H414-N82-O156-P20-S13)20 ⁻ 20H ⁺
Molgewicht	8673.51
Bruttoformel	C ₂₉₆ H ₄₃₄ N ₈₂ O ₁₅₆ P ₂₀ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Fesomersen
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	5?- <i>O</i> -(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxo-2,18-dioxo-1,10,14,21-tetrahydro-2H-pyrazino[2,1- <i>a</i>]isochinolin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1]5?-O-((betaDGalNAc-O-[CH]-NH-CO-CH-CH-O-CH-)C-NH-CO-[CH]-CO-NH-[CH]-O-PO(OH)-)-[6,9-10,12-15]heptakis-desoxy-[1-5,16-20]decakis-2?-O-(2-methoxyethoxy)-[2,5,13,15,18-20]heptakis-5
ASK #49780	
Chemical Abstract Service Nr.	2380288-85-5
Formelstamm	(C296-H414-I156-P20-S13)20 ⁻ 20Na ⁺
Molgewicht	9113.13
Bruttoformel	C ₂₉₆ H ₄₁₄ I ₁₅₆ P ₂₀ S ₁₃ Na ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Fesomersen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	5?- <i>O</i> -(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxo-2,18-dioxo-1,10,14,21-tetrahydro-2H-pyrazino[2,1- <i>a</i>]isochinolin-4-on (1:20)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1]5?-O-((betaDGalNAc-O-[CH]-NH-CO-CH-CH-O-CH-)C-NH-CO-[CH]-CO-NH-[CH]-O-PO(OH)-)-[6,9-10,12-15]heptakis-desoxy-[1-5,16-20]decakis-2?-O-(2-methoxyethoxy)-[2,5,13,15,18-20]heptakis-5-ACGGCATTGG TGCACAGUUU 3')-Natriumsalz (1:20)
ASK #49783	
Chemical Abstract Service Nr.	778630-77-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	868562-36-1
Molgewicht	1694.2089

	Bruttoformel	C ₈₆ H ₁₁₆ N ₁₆ O ₁₂ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Onzigolid
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo[N ⁶ ,N ⁶ -bis(((6-propylergolin-8 -yl)methyl)sulfanyl)acetyl)-D-lysyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-(2S)-2-aminobutanoyl-L-cysteinyl-L-threoninamid]
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #49784		
	Formelstamm	C86-H116-N16-O12-S4 . 3 C3-H4-O2
	Molgewicht	1874.365
	Bruttoformel	C ₉₅ H ₁₂₈ N ₁₆ O ₁₈ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Onzigolidtriacetat
	International Nonproprietary Name	(INN.L86)
	2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo[N ⁶ ,N ⁶ -bis(((6-propylergolin-8 -yl)methyl)sulfanyl)acetyl)-D-lysyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-(2S)-2-aminobutanoyl-L-cysteinyl-L-threoninamid]-acetat (1:3)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
ASK #49785		
	Formelstamm	C86-H116-N16-O12-S4 . 3 C3-H4-O2 . 3 H2-O
	Molgewicht	1928.4109
	Bruttoformel	C ₉₅ H ₁₂₈ N ₁₆ O ₁₈ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Onzigolidtriacetat-Trihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L86)
	2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo[N ⁶ ,N ⁶ -bis(((6-propylergolin-8 -yl)methyl)sulfanyl)acetyl)-D-lysyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-(2S)-2-aminobutanoyl-L-cysteinyl-L-threoninamid]-acetat (1:3) 3 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #49787		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	57-50-1
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
	2. Bezeichnung	Saccharose (95 - 98%) mit zulässigem Hilfsstoffzusatz gemäß USP/NF: Stärke, Maltodextrin oder Inverszucker; gemäß BP: Maltodextrin oder Glucose-Sirup, kann zusätzlich geeigneten Schmiermittel, Invertzucker oder Färbemittel beinhalten.
	3. Bezeichnung	Komprimierbarer Zucker ((mit Angaben zur Art und Menge der verwendeten Komponenten))
ASK #49791		
	2. Bezeichnung	Bordetella bronchiseptica, Stamm Bb7 92932, Fimbrien
ASK #49796		
	Chemical Abstract Service Nr.	1619931-27-9
	Molgewicht	469.536
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Seralutinib
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GInAS; PubChem; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[(1 <i>S</i>)-1-[[6-(3,4-Dimethoxyphenyl)pyrazin-2-yl]amino]ethyl]phenyl}-5-methylpyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #49799	
Chemical Abstract Service Nr.	2239273-34-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2258660-81-8
Molgewicht	426.4747
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Etrumadenant
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-[2-Amino-6-(1-[[6-(2-hydroxypropan-2-yl)pyridin-2-yl]methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-yl)pyrimidin-4-yl]-2-methylbenzonitril
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[2-Amino-6-(1-[[6-(2-hydroxy-2-propanyl)-2-pyridinyl]methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-yl)-4-pyrimidinyl]-2-methylbenzonitril
ASK #49814	
Chemical Abstract Service Nr.	1162664-19-8
Molgewicht	394.3452
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tecovirimat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,6 <i>aS</i>)-1,3-Dioxo-3,3 <i>a</i> ,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,6 <i>a</i> -octahydro-4,6-ethenocyclopropa[<i>f</i>]isoindol-2(1 <i>H</i>)-yl]-4-(trifluormethyl)benzamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[corr])
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tecovirimat 1 HO
ASK #49817	
Chemical Abstract Service Nr.	1071992-99-8
Molgewicht	561.7161
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Xevinapant
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; FDA-SRS; PubChem; GlnAS
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,10 <i>aR</i>)- <i>N</i> -(Diphenylmethyl)-5-[(2 <i>S</i>)-2-(methylamino)propanamido]-3-(3-methylbutanoyl)-6-oxodecahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>][1,5]diazocin-8-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #49819	
Chemical Abstract Service Nr.	2209911-94-2
Molgewicht	145000

Vorzugsbezeichnung (²²⁵Ac)Actiniumlintuzumab satetraxetan

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DYNMHWVRQA PGQGLEWIGY IYPYNGGTGY NQKFKSKATI TADESTNTAY MELSSLRSED TAVYYCARGR PAMDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASEVD NYGISFMNWF QQKPGKAPKL LIYAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPDDFATY YCQKSKEVPW TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N(4)-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Sp2/O-Ag14-Zellen, an durchschnittlich 1 bis 2 Lysinresten N-[rac-(4-(((2R)-1,4,7,10-Tetrakis(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-2-yl)methyl)phenyl)carbamoithioyl]]((225)Ac)Actinium(3+)-Chelat-substituiert, H-Ketten überwiegend ohne Lys446

ASK #49820

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2171511-58-1

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Amivantamab

**International
Nonproprietary
Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[H(anti-EGFR)]QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS TYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWDDGSYKYY GDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDG ITMVRGVMMKD YFDYWGGQTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVTVVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSG SFLLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [H'(anti-MET)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCETSGYTFT SYGISWVRQA PGHGLEWMGW ISAYNGYTNY AQKLQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARDL RGTNYFDYWG QGTLVTSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSV NSGALTSGVH TFPVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L(anti-EGFR)]AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIS SALVWYQQKP GKAPKLLIYD ASSLESQVPS RFSGSESQTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC [L'(anti-MET)]DIQMTQSPSS VSASVGDRVT ITCRASQGIS NWLAWFQHKP GKAPKLLIYA ASSLLSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ ANSFPIFGQ GTRLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H](22-96,152-208,269-329,375-433),[H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](234-228',237-231'),[H-L](228-214),[H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']299-Asn-N(4)-glycosyliert mit niedrig fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49822

Chemical Abstract Service Nr. 14265-85-1

Molgewicht 225.0232

Bruttoformel Ac

2. Bezeichnung (²²⁵Ac)Actinium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Actinium-225; Ac 225; (225)Ac
ASK #49834

Chemical Abstract Service Nr. 2552235-30-8
Molgewicht 520.5018
Bruttoformel $C_{25}H_{25}F_3N_4O_4$
Vorzugsbezeichnung Naporafenib-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L85)
2. Bezeichnung *N*-{3-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-(morpholin-4-yl)pyridin-4-yl]-4-methylphenyl}-2-(trifluormethyl)pyridin-4-carboxamid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #49835
Chemical Abstract Service Nr. 2060571-02-8
Molgewicht 407.3721
Bruttoformel $C_{18}H_{19}F_2N_5O_4$
Vorzugsbezeichnung Inavolisib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; PubChem; FDA-SRS; CAS; USAN; GlnAS
2. Bezeichnung (2*S*)-2-({2-[(4*S*)-4-(Difluormethyl)-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl]-5,6-dihydroimidazo[1,2-*d*][1,4]benzoxazepin-9-yl}amino)propanamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #49837
Chemical Abstract Service Nr. 2173054-79-8
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Astegolimab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT NYWIGWVRQM PGKGLEWMGI IYPGNSDTRF SPSFQQQVTI SADKSITTAY LQWSSLKASD TAMYYCARHG TSSDYYGLDV WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDPK SNTKVDKTV RKCCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFGSGSGTD FTFTISLQP EDIATYYCQQ DDNFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ,
[H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',224-224',227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A,
[H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-135',224-224',227-227',230-230'),[H-L](135-214),[H'-L'](223-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B,
[H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',135-224',227-227',230-230'),[H-L](224-214),[H'-L'](135-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform B,
[H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, H-Ketten überwiegend ohne Lys447

ASK #49838
Vorzugsbezeichnung Atleradstrocel
International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49841

Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Anetumab corixetan
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVELVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT SYWIGWVRQA PGKGLEWMGI IDPGDSRTRY SPSFQGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARGQ LYGGTYMDGW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMIS RTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDVLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIALTPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDIG GYNSVSWYQQ HPGKAPKLMY YGVNNRPSGV SNRFGSGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC SSYDIESATP VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPSSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKGDSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'] (22-96, 147-203, 264-324, 370-428), [L,L'] (22-90, 139-198), [H-H'] (229-229', 232-232'), [H-L, H'-L'] (223-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]300, [H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, an durchschnittlich 0,5 Lysinresten Corixetan-konjugiert

ASK #49842

Chemical Abstract Service Nr.	2227000-30-6
Vorzugsbezeichnung	Avalotcagen ontaparovec
International Nonproprietary Name	INN.L83

ASK #49843

Chemical Abstract Service Nr.	2226393-85-5
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Avdoralimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYVMHWVRQA TGKGLEWVSA IDTGGGTYA DSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARDYY YYASGSYYKA FDIWGQGTMV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTCPCPAPE AEGAPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SRYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-95, 151-207, 268-328, 374-432), [L,L'] (23-89, 134-194), [H-H'] (233-233', 236-236'), [H-L, H'-L'] (227-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304, [H']304-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49844

Chemical Abstract Service Nr.	2229685-51-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Avizakimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYWMHWVRQA PGQGLEWMGT IDPSDQYTIY SQNFKGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARYG FAMDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL YITREPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIS NFLNWIYQKPK GKAVKLLIYY TSRLHSGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLQP EDFATYYCQQ GHTLPRTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (225-225',228-228'),[H-L,H'-L'] (219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49847

Chemical Abstract Service Nr. 2155851-88-8

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Axatilimab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVTLKESGPA LVKPTQTLTL TCTFSGFSLT TYGMGVGWIR QPPGKALEWL ANIWWDDDKY YNPSLKNRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DATYYCARI GPIKYPTAPY RYDFFWGQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVEPKSGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS LGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCLASEDIY DNLAWIYQKPK GKAPKLLIYY ASSLQDGVPs RFSGSGSGTD YTLTISSLQP EDFATYYCLQ DSEYPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-97,153-209,267-327,373-431),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (232-232',235-235'),[H-L,H'-L'] (140-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, H-Ketten überwiegend ohne Lys453

ASK #49848

Chemical Abstract Service Nr. 865625-56-5

Formelstamm (C₁₁-H₁₁-F₃-N-O₆-S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 397.323

Bruttoformel C₁₁H₁₁F₃NNaO₆S₂

Vorzugsbezeichnung Ladarixin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L67)

Zitat Bezeichnung 1 MedKoo; PubChem; CAS; ChemSpider

2. Bezeichnung 4-[(2*R*)-1-Oxo-1-(methansulfonamido)propan-2-yl]phenyltrifluormethansulfonat-Natriumsalz (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #49849

Chemical Abstract Service Nr. 2187430-05-1

Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Batoclimab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung	[H,H']QLLLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGGSL SFSYVWVIR QPPGKGLEWI GTIYYSGNTY YNPSLKSRLT ISVDTSKNHF SLKLSSVTAA DTAVYYCARR AGILTGYLDS WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHC PPCAPEAAG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG [L,L']SYVLTQSPSV SVAPGQTARI TCGGNNIGSK SVHWYQQKPG QAPVLVVYDD SDRPSGIPER FSASNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DSSSDHVVFVFG GGTCLTVLGQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H'](22-97,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa	
	ASK #49850	
	Chemical Abstract Service Nr.	2156634-62-5
	Molgewicht	143000
	Vorzugsbezeichnung	Befovacimab
International Nonproprietary Name	INN.L83	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYGMDWVRQA PGKGLEWVSS IRGSRGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARLY RYWFYDWGQG TLTVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVTPS SNFGTQTYTC NVDHKPSNTK VDKTVERKCC VECPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTFRVVS VLTVVHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPAPIEK TISKTKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFPY SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPMLDSGGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PG [L,L']SYELTQPPSV SVSPGQTARI TCSGDNLPKY YAHWYQQKPG QAPVVVIFYD VNRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISGTQAM DEADYYCQAW WSSTPVFGGG TKLTVLGQPK AAPSVTLFPP SSELQANKA TLVCLISDFY PGAVTVAWKA DSSPVKAGVE TTPPSKQSNN KYAASSYLSL TPEQWKSHRS YSCQVTHEGS TVEKTVAPTECS, [H,H'](22-96,144-200,257-317,363-421),[L,L'](22-87,134-193),[H-H'](219-219',220-220',223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-211)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A, [H,H'](22-96,144-200,257-317,363-421),[L,L'](22-87,134-193),[H-H'](219-131',220-220',223-223',226-226'),[H-L](131-211),[H'-L'](219-211)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B, [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa	
	ASK #49851	
	Chemical Abstract Service Nr.	2109730-69-8
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Benufutamab
International Nonproprietary Name	INN.L83	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQQSGAE VVKPGASVKL SCKASGFNIK DTFIHVWKQA PGQGLEWIGR IDPANTNTKY DPKFQGKATI TTDTSNTAY MELSSLRSED TAVYYCVRGL YTYFFDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHCPCP PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH GALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSI NNLHWYQQKP GQAPRLLIK ASQSITGIPA RFGSGSGSTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQ GNSWPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa	
	ASK #49852	
	Chemical Abstract Service Nr.	1058156-90-3
	Molgewicht	407.4383

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Catequentinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	1-[[{4-[(4-Fluor-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yl)oxy]-6-methoxychinolin-7-yl)oxy)methyl]cyclopropan-1-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anlotinib
ASK #49853	
Chemical Abstract Service Nr.	57961-90-7
Molgewicht	331.4548
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Cenchaquin
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[2-[4-(3-Methylphenyl)piperazin-1-yl]ethyl]chinolin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49855	
Chemical Abstract Service Nr.	2218515-90-1
Molgewicht	188000
Vorzugsbezeichnung	Cinrebafusp alfa
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHVWRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEAAGGPSV FLFPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK QQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGKGGG GSGGGGSGGG GSQDSTSDLI PAPPLSKVPL QQNFQDNQFH GKWYVVGQAG NIRLREDKDP IKMMATYEL KEDKSYDVTM VKFDDKKCMY DIWTFVPGSQ PGEFTLGKIK SFPGHTSSLV RVVSTNYNQH AMVFFKFVFQ NREEFYITLY GRTKELTSEL KENFIRFSKS LGLPENHIVF VPIDQCIDG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDVN TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSRSRGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425,538-637),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Octadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49856	
Chemical Abstract Service Nr.	2216751-26-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Cosibelimab

International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS RSAISWVRQA PGQGLEWMGV IIPAFGEANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGR QMFGAGIDFW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVSVLT VLHQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']NFMLTQPHSV SESPGKTVTI SCTRSSGSID SNYVQWYQQR PGSAPTTVIY EDNRQPSGVP DRFSGSIDSS SNSASLTISG LKTEDEADYY CQSYDSNNRH VIFGGGKLT VLGQPKAAPS VTLFPPSSEE LQANKATLVC LISDFYPGAV TVAWKADSSP VKAGVETTPP SKQSNNKYAA SSYLSLTPEQ WKSHRSYSCQ VTHEGSTVEK TVAPTECS, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-91,140-199),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49866	
2. Bezeichnung	Pyolysin-Filtrat der Mischkultur, hergestellt aus vereinigten, partikelfreien lysierten Kulturen von Escherichia coli ATCC 8739, Escherichia coli ATCC 25922, Pseudomonas aeruginosa ATCC 9027, Pseudomonas aeruginosa SG 1493, Streptococcus pyogenes ATCC 12344, Enterococcus faecalis SWB, Staphylococcus aureus SWB, SG 1054, Staphylococcus aureus SWB und Staphylococcus aureus SRG 6538 P, inaktiviert, sterilisiert, konserviert
3. Bezeichnung	Pyolysin-Kulturfiltrat ((partikelfreies Filtrat von festdefinierten Bakterienkulturen))
Zitat Bezeichnung 3	EUCTR; ICTRP
ASK #49869	
Chemical Abstract Service Nr.	2163074-23-3
Vorzugsbezeichnung	Dirloctocogen samoparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L83
ASK #49870	
Chemical Abstract Service Nr.	2171034-71-0
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Dovanvetmab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVLLVQSGAE VRTPGASVKI FCKASGYSFT SYTIHWLRQA PAQGLEWMGN INPTSGYTEN NQRFKDRLTL TADTSTNTAY MELSSLRSAD TAMYVCARWG FKYDGEWSFD VWGAGTTTVT SSASTTAPSV FPLAPSCGTT SGATVALACL VLGYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ ASGLYSLSSM VTPSSRWLS DTFTCNVAHP PSNTKVDKTV RKTDHPPGPK PCDCPKCPPP EAAGAPSIFI FPPKPKDTLS ISRTPEVTCL VVDLGPDDSD VQITWFDNT QVYTAKTSPR EEQFNSTYRV VSVLPILHQD WLKGKEFKCK VNSKSLPSPI ERTISKAKGQ PHEPQVYVLP PAQEELSRNK VSVTCLIKSF HPPDIAVEWE ITGQPEPENN YRTTPPQLDS DGTYFVYSKL SVDRSHWQRG NTYTCSVSHE ALHSHHTQKS LTQSPGK [L,L']EIQMTQSPSS LSASPGDRVT ITCRASQGIS IWSWYQQKP GNIPKVLINK ASNLHIGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDAATYYCLQ SQTYPLTFGG GTKLEIKRSD AQPSVFLFQP SLDELHTGSA SIVCILNDFY PKEVNVKWKV DGVVQNKGIQ ESTTEQNSKD STYLSSTLT MSSTEYQSHE KFSCEVTHKS LASTLVKSFQ RSEC, [H,H'](22-96,149-205,269-329,375-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](137-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49873	
Chemical Abstract Service Nr.	2200269-79-8
Molgewicht	89500
Vorzugsbezeichnung	Efbemalenograstim alfa
	INN.L83

International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']TPLGPASSLP QSFLLKCLEQ VRKIQGDGAA LQEKLCATYK LCHPEELVLL GHSLGIPWAP LSSCPSQALQ LAGCLSQLHS GLFLYQGLLQ ALEGISPELG PTLDTLQLDV ADFATTIWQQ MEELGMAPAL QPTQGAMPAF ASAFQRRAGG VLVASHLQSF LEVSYRVLRH LAQPGSGGGS GGGGSGGGGS VECPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTEVTCVVV DVSHEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTFRVVS VLTVVHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPASIEK TISKTKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPMLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMHEALHN HYTKSLSLS PGK, [H,H'](36-42,64-74,227-287,333-391),[H-H'](193-193',196-196')-Decakis(disulfid), [H]263,[H']263-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, [H]133,[H']133-Thr- <i>O</i> ³ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49875	
Chemical Abstract Service Nr.	1644543-31-6
Molgewicht	114000
Vorzugsbezeichnung	Efmitermant alfa
International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']GNCWLRLQAKN GRCQVLYKTE LSKEECCSTG RLSTSWTEED VNDNTLFKWM IFNGGAPNCI PCKETCENVD CGPGKKCRMN KKNKPRCVCA PDCSNITWKG PVCGLDGKTY RNECALLKAR CHYQGRCKKTCR DVFCPGSSTC VVDQTNNAYC VTCNRICPEP ASSEQYLCGN DGVTYSSACH LRKATCLLGR SIGLAYEGKC IKAKSCEDIQ CTGGKKCLWD FKVGRGRCSL CDELCPPDSKS DEPVCASTYASECAMKE AACSSGVLE VKHSGSCNSI STGGGVECPP CPAPPVAGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST FRVVSVLTVV HQDWLNGKCKVSNKGLP APIEKTISK KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPMLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSMH EALHNHYTQK SLSLSPGK[H,H'](3-26,13-59,27-62,66-77,71-87,89-121,93-114,103-135,139-150,144-160,163-196,167-189,178-210,216-227,221-238,241-273,245-266,255-287,332-392,438-496),[H-H'](298-298',301-301')-Dotetramin, [H,H'](95,259,368)-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49876	
Chemical Abstract Service Nr.	2041075-86-7
Molgewicht	446.5026
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Atuliflapon
International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; FDA-SRS; EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[4-(5-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)benzoyl]- <i>N</i> -(4-oxo-4,5,6,7-tetrahydropyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrazin-3-yl)cyclohexan-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #49877	
Vorzugsbezeichnung	Elivaldogen autotemcel
International Nonproprietary Name	
ASK #49878	
Chemical Abstract Service Nr.	1415472-28-4
Molgewicht	446.9214
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ ClO ₆
Vorzugsbezeichnung	Enavogliflozin
International Nonproprietary Name	

	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1- <i>C</i> -{7-chlor-6-[(4-cyclopropylphenyl)methyl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-4-yl}- <i>D</i> -glucitol
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49888		
	Chemical Abstract Service Nr.	2173096-82-5
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Encelimumab
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGATVKI SCKASGFSIK DDYIHVVQQA PGKGLEWMGW IDAMNDDSQY SSKFQGRVTI TVDTSTNTAY MKLSSLRSED TAVYYCTYAF GGYWGGQTTV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVDK RVESKYGPPC PPCPAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGGSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLV HSDSNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIIYLVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVG VYFCGQSTHVP YAFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,141-197,255-315,361-419),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](128-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys441, Glycoform alfa
ASK #49889		
	Chemical Abstract Service Nr.	1001404-83-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1888341-55-6
	Molgewicht	314.3192
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Enmetazobactam
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-Methyl-3-[(3-methyl-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-3-ium-1-yl)methyl]-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49890		
	Chemical Abstract Service Nr.	2134641-34-0
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Epcoritamab
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	[H(anti-CD3E)]EVKLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN TYAMNWWVRQA PGKGLEWVAR IRSKYNYYAT YYADSVKDRF TISRDDSKSS LYLQMNNLKT EDTAMYYCVR HGNFGNSYVS WFAYWGGQTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSLS SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHHPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP EFEGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVAVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ

PREPQVYTLP PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFLLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSLS LSPG
 [L(anti-CD3E)]QAVVTQEPSF SVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ TPGQAFRGLI GGTNKRAPGV PARFSGSLIG DKAALTITGA QADDESIYFC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG
 QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVA PTECS
 [H'(anti-MS4A1)]EVQLVESGGG LVQPDRSLRL SCAASGFTFH DYAMHWVRQA PGKGLEWVST ISWNSGTIGY ADSVKGRFTI SRDPAKNSLY LQMNSLRAED TALYYCAKDI QYGNYYYGMD
 VWGQGTTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT
 CPPCPAPEFE GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVA VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE
 PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTTP PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G [L'(anti-MS4A1)]EIVLTQSPAT
 LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPITFGQ GTRLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
 SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
 [H](22-98,152-208,269-329,375-433)[H'](22-96,149-205,266-326,372-430).[L](22-90,137-196).[L'](23-88,134-194).[H-H'](234-231',237-234'),[H-L](228-214),[H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid),
 [H]305,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #49891

Chemical Abstract Service Nr. 2226647-27-2
Vorzugsbezeichnung Ezaladcigen resoparovec
International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49892

Chemical Abstract Service Nr. 1070790-89-4
Molgewicht 397.5171
Bruttoformel C₂₁H₃₁N₇O
Vorzugsbezeichnung Fadraciclib
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*R*,3*S*)-3-[[6-[[[(4,6-Dimethylpyridin-3-yl)methyl]amino]-9-(propan-2-yl)-9*H*-purin-2-yl]amino}pentan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49893

Chemical Abstract Service Nr. 1076235-04-5
Molgewicht 419.826
Bruttoformel C₁₈H₂₁ClF₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Felezonexor
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 1-[[6-Chlor-5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]amino]-3-[[3,3-dimethylbutoxy)methyl]-4-methyl-1*H*-pyrrol-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49894

Chemical Abstract Service Nr. 2126132-98-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Fianlimab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCVASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAI IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTQY LQMNSLRAED TAVYYCASVA TSGDFDYYGM DVWGQGTITV VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPCCP PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFIYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERTT LSCRASQRIS TYLAWYQQKQ GPAPRLIYD ASKRATGIPA RFGSGSGGTG FTLTISLEP EDFAVYYCQ RSNWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY LPKAVQWVKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96, 150-206, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (229-229', 232-232'), [H-L, H'-L'] (137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys449, Glycoform alfa

ASK #49897

Vorzugsbezeichnung	Firzotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT

ASK #49898

Chemical Abstract Service Nr.	1037359-47-9
Formelstamm	C11-H15-Br-(18)F-N3-O
Molgewicht	303.161
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ BrFN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Flubrobenguan (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[3-Brom-4-(3-(¹⁸ F)fluorpropoxy)phenyl)methyl]guanidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #49909

Formelstamm	C13-H13-N3-O3 . x Cl-H4-N
Vorzugsbezeichnung	Lenalidomid-Ammoniumchlorid (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L62:corr.INN.ES)
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L53)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-Ammoniumchlorid-Cokristalle (1:x)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-3-(4-Amino-1-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-Ammoniumchlorid-Cokristalle (1:x); (RS)-3-(4-Amino-1-oxoisindolin-2-yl)piperidin-2,6-dion-Ammoniumchlorid-Cokristalle (1:x); 2-(4-Amino-1-oxoisindolin-2-yl)glutarimid-Ammoniumchlorid-Cokristalle (1:x)

ASK #49910

Chemical Abstract Service Nr.	1327155-72-5
Formelstamm	C22-H27-F-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht	434.935
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClFN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Sunitinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-5-[[[(3 <i>Z</i>)-5-fluor-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid-hydrochlorid (1:1)

	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #49911		
2. Bezeichnung	Cannabis-sativa L.-eingestellter-Extrakt, gewonnen aus den ganzen oder zerkleinerten, getrockneten Triebspitzen der blühenden weiblichen Pflanzen durch ein geeignetes Extraktionsverfahren, ggf. raffiniert und mit inertem Hilfsstoff auf den angegebenen Gehalt von Dronabinol (1 ? 25 % (m/m)) eingestellt.	
Zitat Bezeichnung 2	DAB.def	
3. Bezeichnung	Eingestellter Cannabisextrakt (DAB) ((mit Angaben zum Extraktionsmittel, sowie zum Gehalt von Dronabinol und Cannabidiol, gemäß Spezifikationen von DAB))	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.	
Synonym	Eingestellter Cannabisextrakt	
ASK #49922		
Chemical Abstract Service Nr.	2349386-89-4	
Molgewicht	329.3064	
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₃ O ₇	
Vorzugsbezeichnung	Molnupiravir	
International Nonproprietary Name	INN.L84	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; USAN; ChemIDplus	
2. Bezeichnung	N ⁴ -Hydroxycytidin-5?-(2-methylpropanoat)	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC	
ASK #49924		
Chemical Abstract Service Nr.	2242394-65-4	
Formelstamm	C26-H23-N7-O2 . C4-H4-O4	
Molgewicht	581.5798	
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₇ N ₇ O ₆	
Vorzugsbezeichnung	Acalabrutinibmaleat	
International Nonproprietary Name	(INN.L75)	
2. Bezeichnung	4-{8-Amino-3-[(2S)-1-(but-2-inoyl)pyrrolidin-2-yl]imidazo[1,5-a]pyrazin-1-yl}-N-(pyridin-2-yl)benzamid-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)	
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC	
ASK #49925		
Chemical Abstract Service Nr.	1826020-80-7	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Gatralimab	
International Nonproprietary Name	INN.L83	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFPPS NYWMNWVRQA PGKGLEWVGQ IRLKSNNYAT HYAESVKGRF TISRDDSKNS LYLQMNSLKT EDTAVYYCTP IDYWGQGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPav LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSLS SPGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS	

ASK #49926		ISCKSSQSLL YSNGKTYLNW VLQKPGQSPQ RLIYLVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCVQGSFH TFGQGKTLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-98,141-197,258-318,364-422),[L,L'](23-93,138-198),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](217-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
Chemical Abstract Service Nr.		2229047-91-8
Molgewicht		194000
Vorzugsbezeichnung		Glofitamab
International Nonproprietary Name		INN.L83
Zitat Bezeichnung 1		USAN; IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung		[H(anti-MS4A1, anti-CD3)]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFS YSWINWVRQA PGQGLEWMGR IFPGDGD TDY NGKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNV FDGYWL VYVW TAALGCLVED YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDEKVEPK SCDGGGGSGG GGSQAVVTQE PS LTVSPGGT VTLTCGSSTG AVTTSNY LLGGKAALTL SGAQPEDEAE YYCALWYSNL WVFGGGTKLT VLSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFP AV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICN AAGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALGAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP CRDELTKN TPPVLDS DGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [H'(anti-MS4A1)]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFS YSWINWVRQA PGQGLEWMGR IFPGDGD TDY TAVYYCARNV FDGYWL VYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVED YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDEKVE DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL GAPIEKTISK AKGQPREPQV CTLPPSRDEL TKNQVSLSCA VKGFYPSD KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L(anti-MS4A1)]DIVMTQTPLS LPVTPGEPAS ISCRSSKSLL HSN GITYLYW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLV SGVPDRFSGS GSGTDFTLK IKRTVAAPSV FIFPPSDRKL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFN R GEC [L'(anti-CD3E)]EVQLLES GGG PGKGLEWVSR IRSKYNNYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLQMNSLRA EDTAVYYCVR HGNFGNSYVS WFA YWQGQTL VTVSSASVAA PSVFIFPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR EAKVQWK KADYEKHKVY ACEVTHQGLS SPVT KSFNRG EC [L"(anti-MS4A1)]DIVMTQTPLS LPVTPGEPAS ISCRSSKSLL HSN GITYLYW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLV SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAE FIFPPSDRKL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFN R GEC , [H](22-96,146-202,255-323,371-427,488-548,594-652)[H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L](23-93,139-199),[L'](22-98,152-212),[L"](23-93,139-199),[H-H"](453-228',456-231',581-351'),[H-L](222-219)[H]524,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #49928		
Chemical Abstract Service Nr.		1800381-36-5
Molgewicht		200000
Vorzugsbezeichnung		Gremubamab
International Nonproprietary Name		INN.L83
Zitat Bezeichnung 1		IMGT/mAB-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung		[H,H']EVQLLES GGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMNWVRQA PGKGLEWVSA ITMSGITAYY TDDVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKEE FLPGTHYYYG MDVWQGQTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFP AV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCGGG GSGGGGSQVQ LQESGPLVK PSETLSLTCT VSGGSISPYW TWIRQPPGK CLELIGIYHS SGYTDYNPSL KSRVTISGDT SKKQFSLKLS SVTAADTAVY YCARADWDRL RALDIWGGQT MVTVSSGGG GSGGGSGGGG SGGGSDIQL TQSPSSLSAS VGDRTVITCR ASQSIRSHLN WYQQKPGKAP KLLIYGASNL QSGVPSRFSG SSGTDFTLT ISSLPEDFA TYCQQSTGA WNWFGCGTKV EIKGGGSGG GGS DKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKLSLSLSPGK [L,L']AIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGI R NDLGWYQQK P GKAPKLLIYS ASTLQSGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQ P EDFATYYCLO DYNYPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'](22-96,151-207,259-332,281-476,399-464,534-594,640-698),[L,L'](23-88,134-194),[H-H"](499-499',502-502'),[H-L,H'-L"](227-214)-Docosakis(disulfid), [H]570,[H']570-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49929		

Chemical Abstract Service Nr.	2166101-71-7
Vorzugsbezeichnung	Giroctocogen fitelparovec
International Nonproprietary Name	INN.L84:Corr.CN
ASK #49935	
Chemical Abstract Service Nr.	1339960-28-9
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₄ -N ₂ -O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 2H ⁺ Pt ²⁺
Molgewicht	485.232
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ N ₂ O ₇ P ₂ Pt
Vorzugsbezeichnung	Imifoplatin
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Dihydrogen- <i>(SP-4-2)-[(1R,2R)-cyclohexan-1,2-diamin- 2N',N'']</i> [diphosphato(4?)- 2O ¹ ,O ³]platinat(2?)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49936	
Chemical Abstract Service Nr.	290297-57-3
Molgewicht	550.5396
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ F ₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Imnopitant
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N-</i> [[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl)methyl]- <i>N</i> -methyl-4-(2-methylphenyl)-6-(4-methylpiperazin-1-yl)pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49937	
Chemical Abstract Service Nr.	936221-33-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1262147-46-5
Molgewicht	427.5365
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N'</i> -[3-(Dimethylamino)propyl]- <i>N</i> ⁸ -hydroxy-2-[[<i>(naphthalin-1-yl)oxy</i>]methyl]oct-2-endiamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
3. Bezeichnung	Ivaltinostat
Zitat Bezeichnung 3	CAS
ASK #49939	
Chemical Abstract Service Nr.	2128729-41-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2225940-98-5
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Ivuxolimab

International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYSMNWVRQA PGKGLEWVSY ISSSSSTIDY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRDED TAVYYCARES GWYLFDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVERKC CVECPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNSYPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,145-201,258-318,364-422),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L']((132-214)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49940

Vorzugsbezeichnung	Letetresgen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L83
Chemical Abstract Service Nr.	1702816-75-8
Molgewicht	588.694
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ FN ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Linperlisib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-[6-Fluor-8-[[4-(2-hydroxypropan-2-yl)piperidin-1-yl]methyl]-2-(morpholin-4-yl)chinazolin-4-yl]-2-methoxypyridin-3-yl}methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #49946

Chemical Abstract Service Nr.	1032291-80-7
Molgewicht	305.4191
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Lomardexamfetamin
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-6-(carbamimidoylamino)- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-phenylpropan-2-yl]hexanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #49949

Chemical Abstract Service Nr.	1403894-72-3
Molgewicht	275.34
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ FN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Mesdopetam
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[3-Fluor-5-(methansulfonyl)phenoxy]ethyl}propan-1-amin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49952	
Chemical Abstract Service Nr.	1513883-39-0
Formelstamm	C17-H10-(2)H8-N6
Molgewicht	314.415
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Deuruxolitinib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; PubChem; AdisInsight; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-(2,2,3,3,4,4,5,5- ² H ₈)Cyclopentyl-3-[4-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]propannitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D8-ruxolitinib
ASK #49953	
Chemical Abstract Service Nr.	2147706-60-1
Formelstamm	C17-H10-(2)H8-N6 . H3-O4-P
Molgewicht	412.4102
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₆ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Deuruxolitinibphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-(2,2,3,3,4,4,5,5- ² H ₈)Cyclopentyl-3-[4-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]propannitril-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #49954	
Chemical Abstract Service Nr.	1816989-16-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2287338-42-3
Molgewicht	587.1161
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ ClN ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mevociclib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[[5-Chlor-4-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]-1-methylcyclohexyl]-5-[(2 <i>E</i>)-4-(dimethylamino)but-2-enamido]pyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49956	
Chemical Abstract Service Nr.	2168561-26-8
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Manelimab

International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG VVRPGGSLRL SCAASGFTFD DYAMSWVRQA PGKGLEWVSD ISWGSNTNY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TALYHCARAP LLLAMTFGVG SWGQGTTLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFS VMHEALHNH YTKSLSLSP GK [L,L']QTVVTQEPSL SVSPGGTVTL TCGLSSGTVT AINYPGWYQQ TPGQAPRTLI YNTNTRHSGV PDRFSGSISG NKAALTITGA QAEDEADYYC ALYMGNGGHH FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H']((22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L']((22-90,138-197),[H-H']((231-231',234-234'),[H-L,H'-L']((225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49957	
Chemical Abstract Service Nr.	2227490-52-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Mezagitamab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLES GGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFD DYGMSWVRQA PGKGLEWVSD ISWNGGKTHY VDSVKGQFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARGS LFHDSSGFYF GHWGQGTLLV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKSLSLSP PGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRTVI SCSGSSSNIG DNYVSWYQQL PGTAPKLLIY RDSQRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCQ SYDSSLSGSV FGGGTKLTVL GQPKANPTVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADGSPVK AGVETTKPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((22-89,138-197),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-Glu post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, Glycoform alfa
ASK #49958	
Chemical Abstract Service Nr.	859217-52-0
Molgewicht	354.5728
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Milategrast
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	1-(Cyclopropylmethyl)-4-[2-(3,3,5,5-tetramethylcyclohexyl)phenyl]piperazin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49959	
Vorzugsbezeichnung	Mipetresgen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L83
ASK #49960	
Chemical Abstract Service Nr.	2101700-15-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2377788-21-9

Molgewicht	479.4283
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ F ₄ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pirtobrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	5-Amino-3-{4-[(5-fluor-2-methoxybenzamido)methyl]phenyl}-1-[(2 <i>S</i>)-1,1,1-trifluorpropan-2-yl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #49961	
Chemical Abstract Service Nr.	2409081-01-0
Molgewicht	768
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₆ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Odevixibat-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-(2-[[3,3-Dibutyl-7-(methylsulfanyl)-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1,6,2,5-benzothiadiazepin-8-yl]oxy}acetamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]butansäure 1.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Odevixibat 1.5 HO
ASK #49962	
Chemical Abstract Service Nr.	2229859-11-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Mirzotamab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCAVTGYSIT SGYSWHWIRQ FPGNGLEWMG YIHSSGSTNY NPSLKSIRSI SRDTSKNQFF LKLSSVTAAD TAVYYCAGYD DYFEYWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTHPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQNVG FNVAWYQQKP GKSPKALIYS ASYRYSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAEYFCQQ YNWYPFTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,143-199,260-320,366-424), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (225-225',228-228'), [H-L,H'-L'] (219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49969	
Chemical Abstract Service Nr.	2229859-12-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Mirzotamab clezutoclast
International Nonproprietary Name	INN.L83

Zitat Bezeichnung 1		EUTCT; CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung		[H,H']EVQLQESGPG LVKPSETLSL TCAVTGYSIT SGYSWHWIRQ FPGNGLEWMG YIHSSGSTNY NPSLKSRSI SRDTSKNQFF LKLSSVTAAD TAVYYCAGYD DYFEYWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQNVG FNVAWYQQKP GKSPKALIYS ASYRYSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAEYFCQQ YNWYPFTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, reduziert an einer intermolekularen Disulfid-Brücke, durchschnittlich 2 Cys sind Clezutoclast konjugiert
ASK #49970		
Chemical Abstract Service Nr.	2756-87-8	
Formelstamm	(C5-H5-O4) ⁻ H+	
Molgewicht	130.0987	
Bruttoformel	C ₅ H ₆ O ₄	
Vorzugsbezeichnung	Monomethylfumarat	
International Nonproprietary Name	INN.L83	
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-4-Methoxy-4-oxobut-2-ensäure	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #49974		
Chemical Abstract Service Nr.	2108782-45-0	
Molgewicht	143000	
Vorzugsbezeichnung	Narsoplimab	
International Nonproprietary Name	INN.L83	
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS; IMGT/mAB-DB	
2. Bezeichnung	[H,H']QVTLKESGPV LVKPTETLT TCTVSGFSLR RGKMGVSWIR QPPGKALEWL AHIFSSDEKS YRTSLKSRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCARI RRGIDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSQEEMTKNQ VSLTCLVKG FYPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLGK [L,L']QPVLTQPPSL SVSPGQTASI TCSGKGLGDK YAYWYQQKPG QSPVLVMYQD KQRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISGTQAM DEADYYCQAW DSSTAVFGGG TKLTVLGQPK AAPSVTLFPP SSEELQANKA TLVCLISDFY PGAVTVAWKA DSSPVKAGVE TTTPSKQSNN KYAASSYLSL TPEQWKSHRS YSCQVTHEGS TVEKTVAPTE CS, [H,H'](22-97,145-201,259-319,365-423),[L,L'](22-87,134-193),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-211)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys445, Glycoform alfa	
ASK #49975		
Chemical Abstract Service Nr.	837430-24-7	
Formelstamm	C16-H15-F6-N5-O . C4-H4-O4	
Molgewicht	523.3866	
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ F ₆ N ₅ O ₅	
Vorzugsbezeichnung	Sitagliptinfumarat	

International Nonproprietary Name (INN.L56,RG2004-2015)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 7-[(3*R*)-3-Amino-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butanoyl]-3-(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-(2*E*)-2-butenedioat (1:1)

ASK #49977

Chemical Abstract Service Nr. 640290-67-1

Formelstamm (C15-H7-F7-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 383.2177

Bruttoformel C₁₅H₈F₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Nelonemdaz

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-({[2,3,5,6-tetrafluor-4-(trifluormethyl)phenyl]methyl}amino)benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49979

Chemical Abstract Service Nr. 748120-01-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1933421-15-8

Molgewicht 1025.212

Bruttoformel C₄₄H₅₂N₂O₁₆S₅

Vorzugsbezeichnung Nerindocianin

International Nonproprietary Name INN.L83

2. Bezeichnung 2-[(1*E*)-2-[3-[(2*E*)-2-[3,3-Dimethyl-5-sulfo-1-(4-sulfobutyl)-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-yliden]ethyliden]-2-(4-sulfophenoxy)cyclohex-1-en-1-yl]ethen-1-yl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3*H*-indol-1-ium-5-sulfona

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49980

Chemical Abstract Service Nr. 262284-03-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1933421-16-9

Formelstamm (C44-H48-N2-O16-S5)⁴⁻ 4Na⁺

Molgewicht 1113.1469

Bruttoformel C₄₄H₄₈N₂Na₄O₁₆S₅

Vorzugsbezeichnung Nerindocianin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L83)

2. Bezeichnung

	2-((1 <i>E</i>)-2-[3-((2 <i>E</i>)-2-[3,3-Dimethyl-5-sulfo-1-(4-sulfobutyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-yliden]ethyliden)-2-(4-sulfophenoxy)cyclohex-1-en-1-yl]ethen-1-yl)-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3 <i>H</i> -indol-1-yl (1:4)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #49982	
Chemical Abstract Service Nr.	1321816-57-2
Formelstamm	(C ₂₂ H ₁₄ F ₃ N ₂ O ₇ S) ⁻ (C ₅ H ₁₄ N-O) ⁺
Molgewicht	611.5889
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ F ₃ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Linzagolix-Cholin
International Nonproprietary Name	(INN.L80,L3)
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)(3-{5-[(2,3-difluor-6-methoxyphenyl)methoxy]-2-fluor-4-methoxyphenyl}-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrothieno[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-5-carboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #49983	
Chemical Abstract Service Nr.	1622189-43-8
Molgewicht	12800
Vorzugsbezeichnung	Nogapendekin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	NWVNVISDLK KIEDLIQSMH IDATLYTESD VHPSCKV TAM KCFLLELQVI SLESGDASIH DTVENLIILA NDSLSSNGNV TESGCKECEEE LEEKNIKEFL QSFVHIVQMF INTS, 35,85:42,88-Bis(disulfid), partiell 79-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #49986	
Chemical Abstract Service Nr.	2168561-20-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Nurulimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYTMHWVRQA PGKGLEWVTF ISYDGNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAIYYCARTG WLGPFDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSP [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVG SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GAFSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPWTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'] (23-89,135-195),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (221-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49987	
Chemical Abstract Service Nr.	2135632-30-1

Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Odesivimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYDMHWVRQA TGKGLEWVSA IGTAGDTYYP GSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARTWF GELYFDYWGG GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSVL YSSNNKNYLA WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTEFTLT ITS LQAEDVA VYYCQQYYSS PLTFGGGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-95,145-201,262-322,368-426),[L,L'] (23-94,140-200),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49988	
Chemical Abstract Service Nr.	1801338-64-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Odronextamab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H(anti-CD20)]EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCVASGFTFN DYAMHWVRQA PGKGLEWVSV ISWNSDSIGY ADSVKGRFTI SRD NAKNSLY LQMHS LRAED TALYYCAKDN HYGSGSYYYY QYGMDVWGGG TTVTVSSAST KGPSVFLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVP SSSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKR VESKYG PPCPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSMHEALHN HYTKSLSLS LGK [H'(anti-CD3)]EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFD DYT MHWVRQA PGKGLEWVSG ISWNSGSIGY ADSVKGRFTI SRD NAKNSLY LQMNS LRAED TALYYCAKDN SGYGHYYYGM DVWGGGTTVT VASASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNRFQ KSLSLSLGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS SNLAWYQQKP GQAPRLLIYG ASTRATGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQH YINWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H] (22-96,154-210,267-327,373-431),[H'] (22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (233-229',236-232'),[H-L] (141-214),[H'-L'] (137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #49989	
Chemical Abstract Service Nr.	1660963-42-7
Molgewicht	530.5684
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ F ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Olafertinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-(2-{2,3-Difluor-4-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]anilino}chinazolin-8-yl)phenyl}prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49990	

Vorzugsbezeichnung Olitresgen autoleucel

ASK #49991

Chemical Abstract Service Nr. 2225856-03-9

Formelstamm (C490-H611-F11-N164-O306-P41-S7)41⁻ 41H⁺

Bruttoformel C₄₉₀H₆₅₂F₁₁N₁₆₄O₃₀₆P₄₁S₇

Vorzugsbezeichnung Olpasiran

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; ChemIDplus; PubChem; GInAS; CAS

2. Bezeichnung (*all-P-ambo-5'-O-((25S,30S)-39-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-25,30-bis[(2-{2-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]ethoxy)ethyl]carbamoyl]-1-hydroxy-23,28,33-trioxo-*

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #49992

Vorzugsbezeichnung Omidubicel

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 (USAN)

ASK #49994

Chemical Abstract Service Nr. 1034616-18-6

Molgewicht 532.5182

Bruttoformel C₂₄H₂₇F₃N₈O₃

Vorzugsbezeichnung Onvansertib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxyethyl)-8-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-(trifluormethoxy)anilino]-4,5-dihydro-1-*H*-pyrazolo[4,3-*h*]chinazolin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49996

Chemical Abstract Service Nr. 105280-81-7

Formelstamm (C6-H8-O6)_n (CH2-O)_{m+m'} C3-H4-O5, n= 1(12-29 %), n = 2 (23-32 %), n = 3 (15-30 %), n = 4-9 (20-39 %)

Vorzugsbezeichnung Aligomanuxinsäure

International Nonproprietary Name INN.L84

2. Bezeichnung O-[Oligo-(1 4)- -D-mannopyranuronan- -osyl]-(1 3)-D-mannar-, -(1 2)-D-arabinar-, -(1 3)-D-arabinar-, (1 2)-D-erythr-, -(1 2)-D-threar-, und -(1 2)-glycerar-säuren, hergestellt aus Alginaten von Braunalgen durch säurekatalysierte partielle Hydrolyse, Isolierung von Oligomannuronanen und Oxidation der reduzierenden Endgruppe

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49997

Chemical Abstract Service Nr. 1263293-37-3

Formelstamm C24-H27-F3-N8-O3 . C4-H4-O4

	Molgewicht	648.5903
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ F ₃ N ₈ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Onvansertibfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L83)
	2. Bezeichnung	1-(2-Hydroxyethyl)-8-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-(trifluormethoxy)anilino]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>h</i>]chinazolin-3-carboxamid-[(2 <i>E</i>)-but-2-enedioat] (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50003	Chemical Abstract Service Nr.	1000700-29-7
	Molgewicht	365.445
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ NO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Otenaproxesul
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	4-Carbamothioylphenyl[(2 <i>S</i>)-2-(6-methoxynaphthalin-2-yl)propanoat]
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50004	Chemical Abstract Service Nr.	2145091-51-4
	Molgewicht	152000
	Vorzugsbezeichnung	Pacmilimab
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSS IWRNGIVTVY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKWS AAFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTKSLSLS LG [L,L']QGQSGSGIAL CPSHFCQLPQ TGGGSSGGSG GSGGISSGLL SGRSDNHGGS DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRASQSIG SYLNWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ DNGYPSTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'](11-16,73-138,184-244),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-264)-Octadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50006	Formelstamm	C27-H22-F2-N4-O . Cl-H . H2-O
	Molgewicht	510.963
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Paltusotinhydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L83)
	2. Bezeichnung	3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonitril-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Paltusotinhydrochlorid-Monohydrat
ASK #50007		
	Formelstamm	C27-H22-F2-N4-O . Cl-H . 1.5 H2-O
	Molgewicht	1039.941
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Paltusotinhydrochlorid 1.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L83)
	2. Bezeichnung	3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonitril-hydrochlorid (1:1) 1.5 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Paltusotinhydrochlorid-Sesquihydrat

ASK #50008		
	Chemical Abstract Service Nr.	1190836-34-0
	Molgewicht	518.559
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ FN ₄ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Pamufetinib
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	4-(2-Fluor-4-[[[(phenylacetyl)carbamothioyl]amino}phenoxy]-7-methoxy- <i>N</i> -methylchinolin-6-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50012		
	Chemical Abstract Service Nr.	2227102-46-5
	Molgewicht	147000
	Vorzugsbezeichnung	Patritumab deruxtecan
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAB-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGSF S GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHSGSTNYN PSLKSRVTIS VETSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARDKW TWYFDLWGRG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVTLVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIEMTQSPDS LAVSLGERAT INCRSSQS SVL YSSSNRNYLA WYQQNPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGSDFTLT ISSLQAEDVA VYQCQYYST PRTFGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSY S LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-95,144-200,261-321,367-425),[L,L'] (23-94,140-200),[H-H'] (226-226',229-229'),[H-L,H'-L'] (220-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys447, Glycoform alfa, die vier intermolekularen Disulfid-Brücken liegen nicht vor, durchschnittlich 8 Cys sind Deruxtecan konjugiert

ASK #50016		
	Chemical Abstract Service Nr.	1382979-44-3

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1642337-77-6
Molgewicht	382.4197
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Paxalisib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-[6,6-Dimethyl-4-(morpholin-4-yl)-8,9-dihydro-6H-[1,4]oxazino[4,3-e]purin-2-yl]pyrimidin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50018

Chemical Abstract Service Nr.	2213450-26-9
Molgewicht	146000

Vorzugsbezeichnung Petosemtamab

International Nonproprietary Name	INN.L83
--	---------

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H(anti-EGFR)]QVQLVQSGSE LKKPGASVKI SCKASGYDFT NYAMNWVRQA PGHGLEWMGW INANTGDPTY AQGFTGRFVF SLDTSVSTAY LQISSLKAED SAVYYCTRER FLEWLHFDYW GQGTLLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHNKPS NTKVDKRVPEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHQDQWLNKG EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTDPPSREE MTKNQVSLTC EVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [H'(anti-LGR5)]EVQLVQSGSK LKKPGASVKV SCKASGYTFT SYTMNWVRQA PGQGLEWMGW INTDTGDPTY AQGFTGRFVF SLDTSVSTAF LQINSLKAED TAVYYCARGD CDSTSCYRYS YGYEDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHNKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVTLVLH QDQWLNKGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT KPPSREEMTK NQVSLKCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSSIS SYLNWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H](22-96,147-203,264-324,370-428),[H'](22-96,101-106,154-210,271-331,377-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-236',232-239'),[H-L](223-214),[H'-L'](230-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]300,[H']307-Asn-N⁴-glycosyliert mit nicht fucosylierten (>90%) komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50029

Chemical Abstract Service Nr. 2417899-77-3

Vorzugsbezeichnung Tozinameran

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym COVID-19 mRNS Impfstoff (Nucleosid modifiziert); Einzelsträngige, 5'-gekappte Boten-RNA (mRNA), die unter Verwendung einer zellfreien in-vitro-Transkription aus den entsprechenden DNA-Vorlagen hergestellt wird und das virale Spike (S)-Protein von SARS-CoV-2 kodiert

ASK #50033

Chemical Abstract Service Nr. 2430046-03-8

Vorzugsbezeichnung Elasomeran

International Nonproprietary Name	INNv.L125
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	COVID-19 mRNA Impfstoff (Nucleosid modifiziert); Einzelsträngige, 5'-gekappte Boten-RNS (mRNS), die unter Verwendung einer zellfreien in-vitro-Transkription aus den entsprechenden DNS-Vorlagen hergestellt wird und das virale Spike (S)-Protein von SARS-CoV-2 kodiert
ASK #50036	
Chemical Abstract Service Nr.	1147940-37-1
Formelstamm	C16-H25-N-O2 . C7-H6-O2
Molgewicht	385.4974
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Desvenlafaxinbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>RS</i>)-2-Dimethylamino-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenol-benzoat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50037	
Chemical Abstract Service Nr.	2079108-44-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2226345-85-1
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Retifanlimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVIT TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTLY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMEHA LHNHYTQKSL SLSLG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESD NYGMSFMNWF QKQPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (225-225',228-228'),[H-L,H'-L'] (133-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, Glycoform alfa
ASK #50038	
Chemical Abstract Service Nr.	2206792-50-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2029210-61-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Sasanlimab

International Nonproprietary Name		INN.L83
Zitat Bezeichnung 1		USAN; CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung		[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWINWVRQA PGQGLEWMGN IYPGSSLTNY NEKFKNRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARLS TGTFAFWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTKYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SLGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLW DSGNQKNFLT WYQQKPGQPP KLLIWTSYR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNDYFY PHTFGGGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYTS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'] (23-94,140-200),[H-H'] (223-223',226-226'),[H-L,H'-L'] (131-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys444, Glycoform alfa
ASK #50039		
Chemical Abstract Service Nr.		2231029-82-4
Molgewicht		144000
Vorzugsbezeichnung		Serplulimab
International Nonproprietary Name		INN.L83
Zitat Bezeichnung 1		IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung		[H,H']QVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS NYGMSWIRQA PGKGLEWVST ISGGGSNIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCVSYY YGIDFWGQGT SVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPS SLGKTKYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PPKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYF SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSL LGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQDVT TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTRHTGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ HYTIPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (222-222',225-225'),[H-L,H'-L'] (130-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys443, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, Glycoform alfa
ASK #50041		
Chemical Abstract Service Nr.		1414386-05-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.		1978315-16-0
Molgewicht		40100
Vorzugsbezeichnung		Sonelokimab
International Nonproprietary Name		INN.L83
Zitat Bezeichnung 1		IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung		[H]DVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGRTFS SYVVGWFRQA PGKEREFIGA ISGSGESIYY AVSEKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRPED TAVYYCTADQ EFGYLRFGRS EYWGQGTLLV VSSGGGGSGG GSEVQLVESG GGLVQPGNSL RLSCAASGFT FSSFGMSWVR QAPGKGLEWV SSISGSGSDT LYADSVKGRF TISRDNATTT LYLQMNSLRP EDTAVYYCTI GGSLRSSQG TLVTVSSGGG GSGGGSEVQL VESGGGLVQP GGSRLSCAA SGRTYDAMGW LRQAPGKERE FVAASGSGD DTYADSVKG RFTISRDNK NTLYLQMNSL RPEDTAVYYC ATRRGLYYVW DANDYENWGQ GTLTVTSS, [H] (22-96,154-228,278-350)-Tris(disulfid)
ASK #50042		
Chemical Abstract Service Nr.		2225109-03-3

	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Tafolecimab
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']QLQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIS SASYYWSWIR QPPGKGLEWI GSINYRGSTY YNP SLKSRVT ISVDT SKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARE NSGVVPAAGP NWFGPWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVVS LTVVHQDWLN GKEYCKVSN KGLPAPIEKT ISKTGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PMLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKSLSLSP G [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQKP QAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RRNWFTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-97,153-209,266-326,372-430),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](228-228',229-229',232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](140-213)-Octadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, Glycoform alfa
ASK #50043	Chemical Abstract Service Nr.	2145109-70-0
	Molgewicht	156000
	Vorzugsbezeichnung	Praluzatamab
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
	2. Bezeichnung	[H,H']QITLKESGPT LVKPTQTLTL TCTFSGFSL S TYGMGVGWIR QPPGKALEWL ANIWWSEDKH YSPSLKSRLT ITKDT SKNQV VLTITNVDPV DTATYYCVQI DYGNDYAFTY WGQGT LVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQ NSTYRVVS L TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKT SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNH YTKSLSLSPG [L,L']QQQSGQGLCH PAVLSAWESC SSGGGSSGGS AVGLLAPPGG LSGRSDNHGG SDIVMTQSPL SLPVTPGEPA SISCRSSKSL LHSNGITYLY WYLQKPGQSP QLLIQMSNL ASGVPDRFSG SGSGTDFTLK ISRVEADVG VYYCAQNLEL PYTFGQGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-97,148-204,265-325,371-429),[L,L'](9-20,74-144,190-250),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-270)-Octadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50045	Chemical Abstract Service Nr.	2145115-85-9
	Molgewicht	156000
	Vorzugsbezeichnung	Praluzatamab ravtansin
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	2. Bezeichnung	[H,H']QITLKESGPT LVKPTQTLTL TCTFSGFSL S TYGMGVGWIR QPPGKALEWL ANIWWSEDKH YSPSLKSRLT ITKDT SKNQV VLTITNVDPV DTATYYCVQI DYGNDYAFTY WGQGT LVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQ NSTYRVVS L TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKT SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNH YTKSLSLSPG [L,L']QQQSGQGLCH PAVLSAWESC SSGGGSSGGS AVGLLAPPGG LSGRSDNHGG SDIVMTQSPL SLPVTPGEPA SISCRSSKSL LHSNGITYLY WYLQKPGQSP QLLIQMSNL ASGVPDRFSG SGSGTDFTLK ISRVEADVG VYYCAQNLEL PYTFGQGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-97,148-204,265-325,371-429),[L,L'](9-20,74-144,190-250),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-270)-Octadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen,

4-[(5-[(2*S*)-1-[[[(1*S*,2*R*,3*S*,5*S*,6*S*,16*E*,18*E*,20*R*,21*S*)-11-Chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacosa-10,12,14(26),16,18-triaza-1,11,13,15-tetraene-11-ylidene)-1,1,1-trimethyl-2-oxo-2-phenyl-1,2,3,4-tetrahydro-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-1-yl]benzamid
an N⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50046

Chemical Abstract Service Nr.	1260533-36-5
Molgewicht	454.5269
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Pimitespib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-Ethyl-4-{4-[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl]-3-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-1-yl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50047

Chemical Abstract Service Nr.	1174748-30-1
Formelstamm	(C ₁₅ H ₂₆ N ₆ O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	317.3786
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₇ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Pregabalinarenacarbil
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-5-Methyl-3-[[[(1 <i>R</i>)-1-[(2-methylpropanoyl)oxy]ethoxy]carbonyl]amino]methyl]hexansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50048

Chemical Abstract Service Nr.	2133417-13-5
Molgewicht	314.3828
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ralmitaront
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	5-Ethyl-4-methyl- <i>N</i> -{4-[(2 <i>S</i>)-morpholin-2-yl]phenyl}-1 <i>H</i> -pyrazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50050

Chemical Abstract Service Nr.	1527495-76-6
Molgewicht	483.9449
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Rebamipidmofetil
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	[<i>rac</i> -2-(Morpholin-4-yl)ethyl][(2 <i>R</i>)-2-(4-chlorbenzamido)-3-(2-oxo-1,2-dihydrochinolin-4-yl)propanoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50051

Chemical Abstract Service Nr.	2137084-64-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2260740-56-3
Vorzugsbezeichnung	Remestemcel
International Nonproprietary Name	INN.L83
ASK #50052	
Chemical Abstract Service Nr.	2167246-24-2
Molgewicht	378.4196
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ F ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Rimtuzalcap
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4,4-Difluorocyclohexyl)-2-(3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)-6-(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50053	
Chemical Abstract Service Nr.	154947-66-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	436808-85-4
Molgewicht	4490
Bruttoformel	C ₂₀₅ H ₃₄₀ N ₆₀ O ₅₃
Vorzugsbezeichnung	Ropocamptid
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	L-Leucyl-L-leucylglycyl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-lysyl-L-seryl-L-lysyl-L- -glutamyl-L-lysyl-L-isoleucylglycyl-L-lysyl-L- -glutamyl-L-phenylalanyl-L-lysyl-L-arginyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50054	
Vorzugsbezeichnung	Rovaleucel
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #50055	
Chemical Abstract Service Nr.	1386874-06-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1799702-74-1
Molgewicht	406.4784
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Samotolisib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT

	2. Bezeichnung	8-[5-(2-Hydroxypropan-2-yl)pyridin-3-yl]-1-[(2 <i>S</i>)-2-methoxypropyl]-3-methyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-2-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50057		
	Vorzugsbezeichnung	Setamevetcel
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #50058		
	Chemical Abstract Service Nr.	1776942-10-9
	Molgewicht	160000
	Vorzugsbezeichnung	Simlukafusp alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
	2. Bezeichnung	[H(anti-FAP)]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA IIGSGASTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKGW FGGFNYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCP PCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALGA PIEKTISKAK GQPREPQVCT LPPSRDELTK NQVSLSCAVK GFYP SDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [H(anti-FAP fused with IL2)]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA IIGSGASTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKGW FGGFNYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCP PCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALGA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPCRDELTK NQVSLWCLVK GFYP SDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGGGGG SGGGGSGGGG SAPASSSTKK TQLQLEHLLL DLQMILNGIN NYKNPKLTRM LTAKFAMPKK ATELKHLQCL EEELKPLEEV LGAQSKNFH LRPRDLISNI NVIVLELKGS ETTFMCEYAD ETATIVEFLN RWITFAQSII STLT [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVT SSYLAWYQQK PGQAPRLIN VGSRRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QGIMLPPTFG QGKTKEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYSLSTL TLSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H](22-96,144-200,261-321,367-425),[H'](22-96,144-200,261-321,367-425,519-566),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](226-226',229-229',349-354'),[H-L,H'-L'](220-215)-Octadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50059		
	Chemical Abstract Service Nr.	441061-33-2
	Molgewicht	233.3051
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₃ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Sinbaglustat
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-(Hydroxymethyl)-1-pentylpiperidin-3,4,5-triol
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50060		
	Chemical Abstract Service Nr.	142569-99-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	154205-39-7
	Molgewicht	1820.9469

Bruttoformel	C ₈₆ H ₁₁₇ N ₁₇ O ₂₇
Vorzugsbezeichnung	Sovateltid
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Carboxypropanoyl)-L- -aspartyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-L-histidyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-isoleucyl-L-isoleucyl-L-tryptophan
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50061	
Vorzugsbezeichnung	Stapuldencel
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #50062	
Chemical Abstract Service Nr.	2226212-40-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Talquetamab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	<p>[H(anti-GPRC5D)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT GYTMNWVRQA PGQGLEWMGL INPYNSDTNY AQKLQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARVA LRVALDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGKTKYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EAAGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLT PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLGK</p> <p>[H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN TYAMNWVRQA PGKGLEWVAR IRSKYNMYAT YYAASVKGRF TISRDDSKNS LYQMNSLKT EDTAVYYCAR HGNFGNSYVS WFAYWGQGT LTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSST LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFL LYSKLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL GK</p> <p>[L(anti-GPRC5D)]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQNV THVGWYQQKPKAPKRLIYS ASYRYSYGVPS RFSGSGSGTE FTLTISNLQP EDFATYYCQQ YNRYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK [L'(anti-CD3E)]QTVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTNKRAPGT PARFSGSLLG GKAALTLSGV QPEDEAEYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTV PTECS,</p> <p>[H](22-96,145-201,259-319,365-423),[H'](22-98,152-208,266-326,372-430),[L](23-88,134-194),[L'](22-90,137-196),[H-H'](224-231',227-234'),[H-L](132-214),[H'-L'](139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']302-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa</p>
ASK #50063	
Vorzugsbezeichnung	Tebrocabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L83
ASK #50064	
Chemical Abstract Service Nr.	2226775-26-2
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Tilvestamab
	INN.L83

International Nonproprietary Name	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYSFT DFYINWVRQA PGKGLEWVAR IFPGGDNTYY NEKFKGRFTL SADTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCARRG LYYAMDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL DSDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRSSQSLV HSNIGIPYLHW YQKPKGKAPK LLIYRVSNRF SGVPSRFSGS GSGTDFTLT ISSLQPEDFAT YYCSQGHVPTFGGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC,</p> <p>[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys448, Glycoform alfa</p>

ASK #50065

Chemical Abstract Service Nr.	1821327-95-0
Molgewicht	456.4091
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ F ₅ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tinlarebant
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1-(3-{4-[3,4-Difluor-2-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-1-carbonyl}-1,4,5,7-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>c</i>]pyridin-6-yl)ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50066

Chemical Abstract Service Nr.	2226224-30-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tinurilimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVTLRESGPA LVKPTQTLTL TCTFSGFSLS TYGIGVGWIR QPPGKALEWL AHIWWNDNKY YSTSLKTRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCARI SLPYFDYWGQ GTTLTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVERKC CVECPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPG [L,L']DIQLTQSPSF LSASVGDRVT ITCKASQNVG TAWAWYQQKP GKAPKLLIYS ASNRYTGVP SRFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,</p> <p>[H,H'](22-97,145-201,258-318,364-422),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa</p>

ASK #50068

Chemical Abstract Service Nr.	916918-80-4
Molgewicht	381.5087
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Toludesvenlafaxin
International Nonproprietary Name	INN.L83

2. Bezeichnung	{ <i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-(Dimethylamino)-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenyl}(4-methylbenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50069	
Chemical Abstract Service Nr.	916918-84-8
Formelstamm	C24-H31-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	417.9696
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Toludesvenlafaxinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	{ <i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-(Dimethylamino)-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenyl}(4-methylbenzoat)-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50070	
Chemical Abstract Service Nr.	2137075-66-0
Formelstamm	C24-H31-N-O3 . Cl-H . 2 H ₂ O
Molgewicht	453.999
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Toludesvenlafaxinhydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	{ <i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-(Dimethylamino)-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenyl}(4-methylbenzoat)-hydrochlorid (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50071	
Chemical Abstract Service Nr.	1352993-39-5
Formelstamm	(C31-H38-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	517.6591
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Trazpiroben
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[[1-Cyclohexyl-4-oxo-8-(4-oxo-4-phenylbutyl)-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-3-yl]methyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50072	
Chemical Abstract Service Nr.	1706528-83-7
Molgewicht	614.9398
Bruttoformel	C ₃₉ H ₆₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Treprostiniipalmitil
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	Hexadecyl[(((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,9 <i>aS</i>)-2-hydroxy-1-[(3 <i>S</i>)-3-hydroxyoctyl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,9,9 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]naphthalin-5-yl)oxy)acetat]

Zitat Bezeichnung 2		INN.CN
ASK #50075		
Chemical Abstract Service Nr.	2231305-30-7	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2378401-59-1	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Vibostolimab	
International Nonproprietary Name	INN.L83	
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS; USAN	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFS SYVMHWVRQA PGQGLEWIGYIDPYNDGAKY AQKFQGRVTL TSDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGG PYGWFYFDVWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASEHIY SYLSWYQQKP GKVPKLLIYNAKTLAEGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYYCQH HFGSPLTFGQ GTRLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,146-202,263-323,369-427), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (228-228',231-231'), [H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys449, Glycoform alfa	
ASK #50076		
Chemical Abstract Service Nr.	2097587-62-5	
Formelstamm	(C296-H414-N86-O152-P20-S13)20 ⁻ 20H ⁺	
Bruttoformel	C ₂₉₆ H ₄₃₄ N ₈₆ O ₁₅₂ P ₂₀ S ₁₃	
Vorzugsbezeichnung	Vupanorsen	
International Nonproprietary Name	INN.L83	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN	
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -5'- <i>O</i> -(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #50077		
Chemical Abstract Service Nr.	2172852-12-7	
Formelstamm	(C296-H414-N86-O152-P20-S13)20 ⁻ 20Na ⁺	
Bruttoformel	C ₂₉₆ H ₄₁₄ N ₈₆ Na ₂₀ O ₁₅₂ P ₂₀ S ₁₃	
Vorzugsbezeichnung	Vupanorsen-Natrium	
International Nonproprietary Name	(INN.L83)	
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -5'- <i>O</i> -(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra (1:20)	
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)	

ASK #50080

Chemical Abstract Service Nr.	1353644-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1799732-46-9
Molgewicht	442.5129
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Xilertinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3a <i>R</i> ,6a <i>R</i>)- <i>N</i> -[4-(3-Ethynylanilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]-1-methylhexahydropyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrrol-5(1 <i>H</i>)-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50081

Chemical Abstract Service Nr.	2019133-28-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2328083-57-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Zagotenemab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYTFS NYWIEWVRQM PGKGLEWMGE ILPGSDSIKY EKNFKGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARRG NYVDDWGGQT LVTYSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEA AGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS LG [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRSSQSLV HSNQNTYLHW YQKPGQAPR LLIYKVDNRF SGIPDRFSGS GSGTDFTLT SRLEPEDFAV YYCSQSTLVP LTFGGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'] (22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (222-222',225-225'),[H-L,H'-L'] (130-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50082

Chemical Abstract Service Nr.	2169946-15-8
Molgewicht	125000
Vorzugsbezeichnung	Zanidatamab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H]GEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGFTF ADYTMWVRQ APGKGLEWVG DVNPNSGGSI YNQRFKGRFT FSVDRSKNTL YLQMNSLRAE DTAVYYCARN LGPSFYFDYW GQGT LVTYSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYVYPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDDSGSFALV SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [H']GDIQMTQSPS SLSASVGRV TITCRASQDV NTAVAWYQQK PGKAPKLLIY SASFLYSGVP SRFSGSRSGT DFTLTISLQ PEDFATYYCQ QHYTTPPTFG QGTKVEIKGG SGGGSGGGSG GSGGGSGGEV QLVESSGGLV QPGGSLRLSC AASGFNIKDT YIHWVRQAPG KGLEWVARIY PTNGYTRYAD SVKGRFTISA DTSKNTAYLQ MNSLRAEDTA VYYCSRWGGD GFYAMDYWGQ GTLVTVSSAA EPKSSDKTHT

CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE
PQVYVLPPSR DELTKNQVSL LCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYLTWP PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTKSLSLSP G [L]GDIQMTQSPS
SLSASVGDRV TITCKASQDV SIGVAWYQQK PGKAPKLLIY SASYRYTGVP SRFSGSGSGT DFTLTSSLQ PEDFATYYCQ QYYIYPATFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT
ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H](23-97,147-203,264-324,370-428),[H'](24-89,150-224,296-356,402-460)[L](24-89,135-195),[H-H'](229-261',232-264'),[H-L](223-215)-Tridecakis(disulfid), [H]300,[H']332-Asn-*N*⁴-glycosyliert
mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50083

Chemical Abstract Service Nr. 2225850-33-7
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Zelminemab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGAE VVKPGASVKV SCKASGFTFS RFAMHWVRQA PGQGLEWMGV ISYDGGNKYY AESVKGRVTM TRDTSTSTLY MELSSLRSED TAVYYCARGY DVLGTGYPDYW
GQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP
PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYG STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ
VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSF
LSASVGDRVT ITCRASQSIG RSLHWYQQKP GKAPKLLIKY ASQSLSGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDFATYYCHQ SSRLPFTFGP GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300 nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys450, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert

ASK #50084

Chemical Abstract Service Nr. 2151842-64-5
Molgewicht 327.3761
Bruttoformel C₁₅H₂₅N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Zelquistinel
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *tert*-Butyl[(4*S*)-2-[(2*S*,3*R*)-1-amino-3-hydroxy-1-oxobutan-2-yl]-1-oxo-2,5-diazaspiro[3.4]octan-5-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50085

Chemical Abstract Service Nr. 2220231-04-7
Vorzugsbezeichnung Zildistrogen varoparvovec
International Nonproprietary Name INN.L84:Corr.CN

ASK #50086

Chemical Abstract Service Nr. 2226654-05-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1657037-93-8
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Ziltivekimab

International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTIS SNYMIWVRQA PGKGLEWVSD LYYYAGDTYY ADSVKGRFTM SRDISKNTVY LQMNSLRAED TAVYYCARWA DDHPPWIDLW GRGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLYITREP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRVT ITCRASQGIS SWLAWYQQKP GKAPKVLIIK ASTLESGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ SWLGGSFQGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50087	
Chemical Abstract Service Nr.	1626387-80-1
Molgewicht	459.901
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClFN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Zorifertinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[4-(3-Chlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl][(2 <i>R</i>)-2,4-dimethylpiperazin-1-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50089	
Chemical Abstract Service Nr.	2231068-83-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2247272-80-4; 2250088-68-5; 2254452-71-4; 2254538-38-8
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Favezelimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QMQLVQSGPE VKKPGTSVKV SCKASGYTFT DYNVDWVRQA RGQRLEWIGD INPNDGGTIY AQKFQERVIT TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNY RWFGAMDHWG QGTTTVVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTGY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKASQSLD YEGDSMDNMY LQKPGQPPQL LIYGASNLES GVPDRFSGSG SGTDFTLKIS RVEAEDVGVY YCQQSTEDPR TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys446, Glycoform alfa
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mavezelimab
ASK #50091	
Chemical Abstract Service Nr.	929046-33-3

Molgewicht	668.6448
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₅ F ₇ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Elinzanetant
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; FDA-SRS; CAS; ChemIDplus; AdisInsight; EUTCT; PubChem
2. Bezeichnung	2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-N-{4-(4-fluor-2-methylphenyl)-6-[(7S,9aS)-7-(hydroxymethyl)hexahydropyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8(1H)-yl]pyridin-3-yl}-N,2-dimethylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50092	
Vorzugsbezeichnung	Afamitresgen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L84
ASK #50094	
Chemical Abstract Service Nr.	2247114-85-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Adebrelimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWMHWVRQA PGQGLEWMGR IGPNSGFTSY NEKFKNRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARGG SSYDYFDYWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTGY TCNVDPKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIVLTQSPAS LAVSPGQRAT ITCRASESVS IHGTHLMHWY QQKPGQPPKL LIYAASNLES GVPARFSGSG SGTDFLTIN PVEAEDTANY YCQSFEDPL TFGQGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((133-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50095	
Chemical Abstract Service Nr.	2254029-91-7
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Alsevalimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QLQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIK SGSYYGWIR QPPGKGLEWI GNIYYSGSTY YNPSLRSRVT ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARE GSYPNQFDPW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFAVLQSS GLYLSVVTV VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS SNLAWYQQKP GQAPRLIYG ASTRATGIPA RFGSGSGSTE FTLTISLQS EDFAVYYCQQ YHSFPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-97,147-203,264-324,370-428),[L,L']((22-88,134-194),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit afucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys450, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50096

Chemical Abstract Service Nr.	2253747-71-4
Formelstamm	(C37-H52-N7-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	691.86
Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₃ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Amdakefalin
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[6-(D-Phenylalanyl-D-phenylalanyl-D-leucyl-D-lysyl)-3,6-diazabicyclo[3.1.1]heptan-3-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50098

Chemical Abstract Service Nr.	71675-90-6
Molgewicht	369.479
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Aramisulprid
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	4-Amino-5-(ethansulfonyl)-N-[[[(2 <i>R</i>)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50101

Chemical Abstract Service Nr.	2365453-34-3
Vorzugsbezeichnung	Autogen cevumeran
International Nonproprietary Name	INN.L84

ASK #50102

Chemical Abstract Service Nr.	1133819-87-0
Molgewicht	371.407
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Azemiglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-({4-[2-(3-Methoxyphenyl)-2-oxoethoxy]phenyl)methyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50103

Chemical Abstract Service Nr.	2390462-37-8
Molgewicht	332000
Vorzugsbezeichnung	Belzupacap sarotalocan
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS

ASK #50106

Chemical Abstract Service Nr.	2244960-75-4
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Bepranemab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGFSLT SNDIAWIRQP PGKGLEWMGT IWTDGSTNYN TAVQSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARHRL YYGAFDYWGQ GTMVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLE YSDGYTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYEVSNRFGSVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQATHNP YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTLSSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'] (22-95,145-201,259-319,365-423),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (224-224',227-227'),[H-L,H'-L'] (132-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50107	
Chemical Abstract Service Nr.	2259301-27-2
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Bexmarilimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVTLKESGPT LVKPTQTLTL TCSFSGFSLS TSGMGIGWIR QPPGKALEWL AHIWWDDDKR YNPALKSRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DATYYCARH YGYDPYYAMD YWQGGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVKDRV ESKYGPPCPP CPAPEFEGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK[L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCTASSSVS SSYLHWYQQK PGKAPKLLIY RTSNLASGVP SRFSGSGSGT DYTLTISSQL PEDFATYYCH QYHRSPPTFG QGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGE, [H,H'] (22-97,149-205,263-323,369-427),[L,L'] (23-89,135-195),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (136-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50108	
Chemical Abstract Service Nr.	2249888-53-5
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Cevostamab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H(anti-FCRL5)]EVQLVESGPG LVKPSETLSL TCTVSGFSLT RFGVHWVRQP PGKGLEWLGV IWRGGSTDYN AAFVSRLTIS KDNSKNQVSL KLSSVTAADT AVYYCSNHYY GSSDYALDNW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYG STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLWC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [H'(anti-CD3)]EVQLVQSGAE

VKKPGASVKV SCKASGFTFT SYIIHWVRQA PGQGLEWIGW IYPENDNTKY NEKFKDRVIT TADTSTSTAY LELSSLRSED TAVYYCARDG YSRYYFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLNISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYGS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLSCA VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLVS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L(anti-FCRL5)]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQDVR NLVVWFQQKP GKAPKLLIYS GSYRYSQVPS RFGSGSGSDT FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSPPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK [L'(anti-CD3)]DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL NSRTRKNYLA WYQQKPGQSP KLLIYWTSTR KSGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSLAEDVA VYICKQSFIL RTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H](22-95,147-203,264-324,370-428),[H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L](23-88,134-194),[L'](23-94,139-199),[H-H'](229-228',232-231'),[H-L](223-214),[H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']299-nicht-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50109

2. Bezeichnung Hühnerherpesvirus, Serotyp 1, Stamm RN1250 (zellassoziert), lebend

ASK #50111

Vorzugsbezeichnung	Ciltacabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L84
ASK #50112	
Chemical Abstract Service Nr.	2202745-12-6
Molgewicht	20200
Vorzugsbezeichnung	Conendostatin
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[A(0)]M [A(1-183)]HSHRDFQPVL HLVALNSPLS GGMRGIRGAD FQCFQARAV GLAGTFRAFL SSRLQDLYSI VRRADRAAVP IVNLKDELLF PSWEALFSGS EGPLKPGARI FSDGDKDVL RPTWPKQSVW HGSDPNRRRL TESYCEWRT EAPSATGQAS SLLGGRLLGQ SAASCHHAYI VLCIENSFMT ASK, 33,165:135,173-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von <i>Escherichia coli</i>

ASK #50114

Chemical Abstract Service Nr.	2244739-29-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2328021-89-0
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Cudarolimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGSRRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARGR PWYSETGSA FDIWQQGTMV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPVAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRNV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFGSGSGSDT FTFTISSLQP EDIATYYCQQ SDHYPTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNIFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50115

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1294480-74-2	
Vorzugsbezeichnung	Dapatifagen navolactibac
International Nonproprietary Name	INN.L84
ASK #50116	
Chemical Abstract Service Nr.	2267989-53-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Datopotamab
International Nonproprietary Name	INNv.L123:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT TAGMQWVRQA PGQGLEWMGW INTHSGVPKY AEDFKGRVTI SADTSTSTAY LQLSSLKSED TAVYYCARGSG FGSSYWYFDV WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ HYITPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50117	
Chemical Abstract Service Nr.	2238831-60-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Datopotamab deruxtecan
International Nonproprietary Name	INNv.L123:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT TAGMQWVRQA PGQGLEWMGW INTHSGVPKY AEDFKGRVTI SADTSTSTAY LQLSSLKSED TAVYYCARGSG FGSSYWYFDV WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ HYITPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, die vier intermolekularen Disulfid-Brücken liegen nicht vor, durchschnittlich 4 Cys sind Deruxtecan konjugiert
ASK #50118	
Chemical Abstract Service Nr.	2249926-74-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Demupitamab
International Nonproprietary Name	INN.L84

2. Bezeichnung	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAB-DB
		[H,H']QVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGGSVS SGDYYWTWIR QSPGKGLEWI GHIYYSGNTN YNPSLKSRLT ISIDTSKTQF SLKLSSVTAA DTAIYYCVRD RVTGAFDIWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSV NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITCQASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFSGSGSGTD FTFTISLQP EDIATYFCQH FDHLPLAFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-97,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50122		
2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm Nexhyon, das das Kapsidprotein des Porzinen Circovirus Typ 2a exprimiert, inaktiviert		
ASK #50124		
3. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A/C, alpha Toxoid		
ASK #50125		
2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A/C, beta1 Toxoid		
ASK #50127		
2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A/C, beta2 Toxoid		
ASK #50129		
2. Bezeichnung	Chemical Abstract Service Nr.	2247196-23-0
	Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung Docaravimab		
International Nonproprietary Name INN.L84		
2. Bezeichnung	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
		[H,H']QVQLKESGPG LLAPSQLSLI TCTVSGFSLT GHGVNWWVRQP PGKGLEWLG I WADGTTNYN SALKSRLSIS KDNSKSQVFL KMNSLQTD D T ASYYCAREGD ISGYYFDYWG QGTTTLTVSSA KTTPPSVYPL APGCGD TTGS SVTLGCLVKG YFPESVTVTW NSGSLSSSVH TFPALLQSG L YTMSSSVTV P SSTWPSQTV T CSAHPASST TVDKKLEPSG PISTINPCPP CKECHKCPAP NLEGGPSVFI FPPNIKDVLM ISLTPKVTCV VVDVSEDDPD VQISWFVNNV EVHTAQ TQTH REDYNSTIRV VSTLPIQH QD WMSGKEFKCK VNNKDLPSPI ERTISKIKGL VRAPQVYILP PP AEQLSRKD VSLTCLVVG F NPGDISVEWT SNGHTEENYK DTAPVLDS DG SYFIYSK LNM KTSKWEKTDS FSCNVRHEGL KNYYLKKTIS RSPGK [L,L']DVQMTQT TSS LSASLGDRVT ITCRPSQDIN NYLSWYQQKP DGTVKLLIYY TSRLHSGVPS RFSGSGSGTD YSLTISNLEQ EDFATYFCQQ GNTLPPTFGG GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI DG SERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC, [H,H'](22-95,146-201,269-329,375-433),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231',234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](134-214)-Octadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Ag14-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa
ASK #50130		
Chemical Abstract Service Nr. 1374024-48-2		
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2377164-85-5		
Formelstamm 2(C28-H28-F2-N6-O3) . H2-O4-S . 3 H2-O		
Molgewicht 1221.2418		
Bruttoformel C ₅₆ H ₅₈ F ₄ N ₁₂ O ₁₀ S		
Vorzugsbezeichnung Rimegepanthemisulfat-Sesquihydrat		
International Nonproprietary Name (INN.L71)		
2. Bezeichnung		

	[(5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-5-Amino-6-(2,3-difluorphenyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -cyclohepta[<i>b</i>]pyridin-9-yl][4-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxylat]-hemisulfat 1.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rimegepanthemisulfat 1.5 HO

ASK #50131

Chemical Abstract Service Nr.	1685285-74-8
Formelstamm	(C28-H36-N3-O3) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	481.628
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bilastin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	2-[4-(2-{4-[1-(2-Ethoxyethyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]piperidin-1-yl}ethyl)phenyl]-2-methylpropansäure 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #50132

Chemical Abstract Service Nr.	2005486-31-5
Molgewicht	599.7398
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ FN ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ebopirant
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	{(3 <i>S</i>)-3-[(2 <i>S</i>)-3-([1,1'-Biphenyl]-4-sulfonyl)-1,3-thiazolidin-2-carboxamido]-3-(4-fluorphenyl)propyl}-L-valinat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50133

Chemical Abstract Service Nr.	2252477-42-0
Molgewicht	312000
Vorzugsbezeichnung	Efanesoctocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPP NTSVVYKCTL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVITLKN MASHPVSLHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ REKEDD SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIC LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYYSFVNME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY Y SFSQNGTSES ATPESGPGSE PATSGSETPG TSESATPESG PGSEPATSGS ETPGTSESAT PESGPGTSTE PSEGSAPGSP AGSPTSTEEG TSESATPESG PGSEPATSGS ETPGTSESAT PESGPGS EGSAPGTSTE PSEGSAPGSE PATSGSETPG TSESATPESG PGTSTEPSEG SAPASSEITR TTLQSDQEEI DYDDTISVEM KKEDFDIYDE DENQSPRSFQ KKTRHYFIAA VERLWDYGMS SSPHVLNRN KAWAYFSDVD LEKDVHSGLI GPLLVCHTNT LNPAGHRQVT VQEFALFFTI FDETSWYFT ENMERNCRAP CNIQMEDPTF KENYRFHAIN GYIMDTLPGL VMAQDQRIRW YLLSMGSNEN IHSIHFSGH VDLLAPMIH GIKTQGARQK FSSLYISQFI IMYSLDGKKW QTYRGNSTGT LMVFFGNVDS SGIKHNIFNP PIARYIRLH PTHYSIRSTL RMELMGCDLN SCSMPLGMES KAISDAQITA SSYFTNMFAT WS VWHQIALRME VLGCEAQDLY DKHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKA

LSLSPG [B]SLSCRPPMVK LVCPADNLRA EGLECTKTCQ NYDLECMSMG CVSGCLOPPG MVRHENRCVA LERCPCFHQQ KEYAPGETVK IGCNTCVCRD RKWNCTDHVC DATCSTIGMA HYLTFDGI
GLCGNFDGIQ NNDLTSSNLQ VEEDPVDFGN SWKVSSQCAD TRKVPLDSSP ATCHNNIMKQ TMVDSSCRIL TSDVFQDCNK LVDPEPYLDV CIYDTCSCES IGDCAAFCDT IAAYAHVCAQ HGKVVTFW
CEACQEPGTS ESATPESGPG SEPATSGSET PGTSESATPE SGPGSEPATS GSETPGTSES ATPESGPGTS TEPSEGSAPG SPAGSPTSTE EGTSESATPE SGPGSEPATS GSETPGTSES ATPESG
KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDS
[A](153-179,248-329,528-554,630-711,1220-1246,1287-1291,1409-1557,1562-1714,1761-1821,1867-1925),[B](4-45,13-41,25-36,29-64,47-58,66-88,83-100,86-95,104-233,126-268,135-230,151-158,28
[A](41,239,1198,1506,1797),[B](94,384,734)-Asn-*N*⁴-glycosylirt, potenziell alle Ser and Thr der Linkerpepetide [A](746-1036),[B](8478-625)-*O*-glycosyliert, [A](346,718,719,729,1052,1068),[B](632,633,6

ASK #50136

Chemical Abstract Service Nr.	2200269-84-5
Molgewicht	85700
Vorzugsbezeichnung	Eflepedocokin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[A,A']APISSHCRDL KSNFQQPYIT NRTFMLAKEA SLADNNTDVR LIGELKFHGV SMSERCYLMK QVLNFTLEEV LFPQSDRFQP YMQEVVPFLA RLSNRLSTCH IEGDDLHIQR NVQKLKDTV KLGESGEIKA IGELDLLFMS LRNACIGSGG GSGGGGSGGG GSVECPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNGKEYCK VSNKGLPASI EKTISKTKGQ PREPQVYTL PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HHNYTQKSLS LSPGK, [A,A'](7-99,56-145,199-259,305-363),[A-A'](165-165'168-168')-Decakis(disulfid), [A,A'](21,35,64,235)-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, A-Ketten ohne Lys385, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50138

Chemical Abstract Service Nr.	2247840-74-8
Molgewicht	85400
Vorzugsbezeichnung	Efmarodocokin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[A,A']APISSHCRDL KSNFQQPYIT NRTFMLAKEA SLADNNTDVR LIGELKFHGV SMSERCYLMK QVLNFTLEEV LFPQSDRFQP YMQEVVPFLA RLSNRLSTCH IEGDDLHIQR NVQKLKDTV KLGESGEIKA IGELDLLFMS LRNACIRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFGSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSD DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHHNYTQKS LSLSLGK, [A,A'](7-99,56-145,191-251,297-355),[A-A'](156-156',159-159')-Decakis(disulfid), [A,A'](21,35,64,143)-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, A-Ketten ohne Lys377, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50139

Chemical Abstract Service Nr.	71675-92-8
Molgewicht	369.479
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Esamisulprid
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	4-Amino-5-(ethansulfonyl)- <i>N</i> -[[(2 <i>S</i>)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50147

Chemical Abstract Service Nr.	2259860-24-5
-------------------------------	--------------

Andere Chemical Abstract Service Nr.	2233593-45-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Zimberelimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; USAN; CAS; ICTRP; FDA-SRS; EUTCT; USNCT; NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung	[H,H?]QLQLQESGPG LVKPSETLTL TCTVSADSI STTYVWVIR QPPGKGLEWI GSISYSGSTY YNPSLKSRTV VSVDTSKNQF SLKLNSVAAT DTALYYCARH LGYNGRYLPF DYWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L?]QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG FYNVSWYQQ HPGKAPELMI YDVSNRPSGV SDRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC SSYTSISTWV FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-97,150-206,264-324,370-428),[L,L?](22-90,138-197),[H-H?](229-229,232-232),[H-L,H?-L?](22-90,138-197)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H?]300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H?]1,[L]1,[L?]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50148

Chemical Abstract Service Nr.	2105904-82-1
Formelstamm	(C20-H22-Cl-F-N4-O9-P2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	580.8256
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClFN ₄ O ₉ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Quemliclustat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> ⁶ -[(1 <i>S</i>)-1-(2-fluorphenyl)ethyl]-8-aza-1,7-dicarbaadenosin-5'-(trihydrogen-2-carbadiphosphat)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Chlor-N-[(1 <i>S</i>)-1-(2-fluorphenyl)ethyl]-1-[5-O-[hydroxy(phosphonomethyl)phosphoryl]-beta-D-ribofuranosyl]-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-amin

ASK #50152

Chemical Abstract Service Nr.	1024829-44-4
Formelstamm	C36-H53-N7-O6 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung	Difelikefalinacetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt (1:x)))
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(D-phenylalanyl-D-phenylalanyl-D-leucyl-D-lysyl)piperidin-4-carbonsäure-acetat (1:x)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #50158

Chemical Abstract Service Nr.	14257-69-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1253595-54-8; 1565857-65-9; 28905-10-4
Molgewicht	179.1711

	Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Glucosamin
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ROMP2021
ASK #50159	Chemical Abstract Service Nr.	6490-70-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	28905-11-5; 66141-43-3
	Molgewicht	179.1711
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₅
	2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ROMP2021
	3. Bezeichnung	-D-Glucosamin
ASK #50164	Chemical Abstract Service Nr.	2249882-54-8
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Ezabenlimab
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAB-DB
	2. Bezeichnung	[H,H']EVMLVESGGG LVQPGGSLRL SCTASGFTFS KSAMSWVRQA PGKGLEWVAY ISGGGGDTYY SSSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARHS NVNYYAMDYW GQGT LVTYSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPSPQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSLG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT MSCRASENID VSGISFMNWIY QKPKGQAPKL LIYVASNQGS GIPARFSGSG SGTDFTLTIS RLEPEDFAVY YCQQSKEVPW TFGQGTGLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'] (22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'] (23-92,138-198),[H-H'] (226-226',229-229'),[H-L,H'-L'] (134-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50165	Chemical Abstract Service Nr.	615539-20-3
	Molgewicht	428.6571
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₄ N ₆
	Vorzugsbezeichnung	Ezeprogind
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	N-[3-(4-{3-[Bis(2-methylpropyl)amino]propyl}piperazin-1-yl)propyl]-1H-benzimidazol-2-amin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50168	Chemical Abstract Service Nr.	1616671-13-6

	Formelstamm	C25-H44-N6 . 2 H2-O4-S
	Molgewicht	624.814
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₈ N ₆ O ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ezeprogindbis(sulfat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L84)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(4-{3-[Bis(2-methylpropyl)amino]propyl}piperazin-1-yl)propyl]-1- <i>H</i> -benzimidazol-2-amin-sulfat (1:2)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50169		
	Chemical Abstract Service Nr.	2252518-85-5
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Feladilimab
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAB-DB; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DYAMHWVRQA PGQGLEWMGL ISISDHTNY NQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCGRNN YGNYGWYFDV WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDPKVP SNTKVDKRV ESKYGPCCPPC PAPEFEGGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIETISKA KGQPREPQVY TLPSSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSTIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLQK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCSASSSVS YMHWYQQKPG QAPRLIYDT SKLASGIPAR FSGSGSGTDY TLTISSLEPE DFAVYYCFQG SGYPYTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-96,148-204,262-322,368-426),[L,L']((23-87,133-193),[H-H']((227-227',23-230'),[H-L,H'-L']((135-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50174		
	Chemical Abstract Service Nr.	1443156-41-9
	Formelstamm	C14-H23-N-O . C4-H6-O6
	Molgewicht	371.4261
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Tapentadoltartrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L49)
	2. Bezeichnung	3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #50175		
	Chemical Abstract Service Nr.	2197112-39-1
	Molgewicht	144000
	Vorzugsbezeichnung	Felzartamab
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYMNNWVRQA PGKGLEWVSG ISGDPSNTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDL PLVYTGFAYW

GQGLTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDQWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGIFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIETQPPSV SVAPGQTARI SCSGDNLRHY YVYWYQQKPG QAPVLVIYGD SKRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISGTQAE DEADYYCQTY TGGASLVFGG GTKLTVLGQP KAAPSVTLFP PSSEELQANK ATLVCLISDF YPGAVTVAWK ADSSPVKAGV ETTTPSKQSN NKYAASSYLS LTPEQWKSHR SYSCQVTHEG STVEKTVAPT ECS, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-87,135-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären PER.C6-Typ-Glycanen, hergestellt in der humanen Zelllinie PER.C6, Glycoform alfa

ASK #50176

Chemical Abstract Service Nr.	1380539-06-9
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₈ -N-O ₆ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	317.2748
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ NO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Foscicliopirox
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	{{[(6-Cyclohexyl-4-methyl-2-oxopyridin-1(2 <i>H</i>)-yl)oxy]methyl}dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50179

Chemical Abstract Service Nr.	1998705-64-8
Molgewicht	581.5346
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ FN ₇ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Bemnifosbuvir
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){ <i>N</i> -[(<i>P</i> ⁵ <i>S</i> ,2' <i>R</i>)-2-amino-2'-desoxy-2'-fluor- <i>N</i> ⁶ ,2'-dimethyl- <i>O</i> ^{<i>P</i>} -phenyl-5'-adenylyl]-L-alaninat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC

ASK #50180

Chemical Abstract Service Nr.	2241337-84-6
Formelstamm	2(C ₂₄ -H ₃₃ -F-N ₇ -O ₇ -P) . H ₂ -S-O ₄
Molgewicht	1261.1488
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₆ F ₂ N ₁₄ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Bemnifosbuvirhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L87)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){ <i>N</i> -[(<i>P</i> ⁵ <i>S</i> ,2' <i>R</i>)-2-amino-2'-desoxy-2'-fluor- <i>N</i> ⁶ ,2'-dimethyl- <i>O</i> ^{<i>P</i>} -phenyl-5'-adenylyl]-L-alaninat}-sulfate (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC

ASK #50187

Chemical Abstract Service Nr.	1237168-58-9
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₉ -F-N ₅ -O ₇ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	505.3929

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FN ₅ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Fosfidancitinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[(5-[[2-(4-Fluor-3-methoxy-5-methylanilino)-5-methylpyrimidin-4-yl]amino}-2-oxo-1,3-benzoxazol-3(2 <i>H</i>)-yl)methyl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50188	
Chemical Abstract Service Nr.	2226292-20-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Giloralimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGYSIT SNYYWNWIRQ PPGKGLEWMG YIRYDGSNNY NPSLKNRVTI SRDTSKNQFS LKLSSVTAAD TAVYYCARLD YWGQGTTTVT SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEEFK NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTHP PVLDSGSGFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLE NTNGNTFLNW YLQKPGQSPQ LLIRVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCLQVTHVP FTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H']((22-96,139-195,256-316,362-420),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((221-221',224-224'),[H-L,H'-L']((215-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys442, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50189	
Chemical Abstract Service Nr.	2236068-83-8
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Tifcemalimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKL SCKASGYNFK HTYAHWVROA PGQGLEWIGR IDPANGNTKY DPKFQGRATM TADTASNTAY LELSSLRSED TAVYYCVADH YGSSLLDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTHPPVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DVVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL DSDGKTYLNW FQQRPGQSPR RLIIYLVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGTYPF YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H']((22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((133-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Icatolimab
ASK #50190	
Chemical Abstract Service Nr.	951441-04-6

Formelstamm	C8-H9-Cl-N4
Molgewicht	196.6371
Bruttoformel	C ₈ H ₉ ClN ₄
Vorzugsbezeichnung	Icerguastat
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(2E)-2-[(2-Chlorphenyl)methylen]hydrazin-1-carboximidamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50191

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm HVT/NDV/ILT (zellassoziiert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus und die Gene der Glycoproteine gD und gI des Infektiöse Laryngotracheitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #50208

Chemical Abstract Service Nr.	501332-69-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1356166-41-0
Molgewicht	647.6319
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ N ₅ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Idetrexed
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[[[(6S)-2-(Hydroxymethyl)-4-oxo-4,6,7,8-tetrahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>g</i>]chinazolin-6-yl](prop-2-yn-1-yl)amino}benzoyl)-L- -glutamyl-D-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50209

Chemical Abstract Service Nr.	1236667-40-5
Molgewicht	395.387
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ifidancitinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	5-[[2-(4-Fluor-3-methoxy-5-methylanilino)-5-methylpyrimidin-4-yl]amino]-1,3-benzoxazol-2(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50212

Chemical Abstract Service Nr.	2254082-79-4
Molgewicht	28100
Vorzugsbezeichnung	Isecarosmab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

2. Bezeichnung	[H]DVQLVESGGG VVQPGGSLRL SCAASGRTVS SYAMGWFRQA PGKEREFVAG ISRSAERTYY VDSLKGRFTI SRDNSKNTVY LQMNSLRPED TALYYCAADL DPNRIFSREE YAYWGQGLTV TVSSGGGGSG GGGSGGGGSG GGGSGGGGSG GGGSGGGGSE VQLVESGGGV VQPGNSLRSL CAASGFTFSS FGMSWVRQAP GKGLEWVSSI SGSGSDTLYA DSVKGRFTIS RDNAKTTLYL QMNSLRPEDT ALYYCTIGGS LSRSSQGTLV TVSSA, [H](22-96,181-255)-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von <i>Pichia pastoris</i>	
ASK #50213		
Chemical Abstract Service Nr.	1628870-27-8	
Molgewicht	468.5535	
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₈ O	
Vorzugsbezeichnung	Itacnosertib	
International Nonproprietary Name	INN.L84	
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS	
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁴ -([2,2'-Bipyridin]-3-yl)- <i>N</i> ² -[3-methoxy-4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]pyrimidin-2,4-diamin	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #50214		
Chemical Abstract Service Nr.	2226742-52-3	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Itepekimab	
International Nonproprietary Name	INN.L84	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGN LEQPGGSLRL SCTASGFTFS RSAMNWWRRRA PGKGLEWVSG ISGSGGRTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLSAED TAAYYCAKDS YTTSWYGGMD VWGHGTTTVV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIF SWLAWYQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAIYCCQQ ANSVPIITFGQ GTRLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,149-205,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa	
ASK #50215		
Chemical Abstract Service Nr.	2379889-71-9	
Molgewicht	460.568	
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₄ O ₃	
Vorzugsbezeichnung	Lazuvapagon	
International Nonproprietary Name	INN.L84	
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS	
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Hydroxypropan-2-yl]-methyl-1-[2-methyl-4-(3-methyl-1- <i>H</i> -pyrazol-1-yl)benzoyl]-2,3,4,5-tetrahydro-1- <i>H</i> -1-benzazepin-4-carboxamid	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #50217		
Chemical Abstract Service Nr.	1260393-98-3	

Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Lecanemab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCSASGFTFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAY ISSGSSTIYY GDTVKGRTI SRDNAKNSLF LQMSSLRAED TAVYYCAREG GYYYGRSYYT MDYWGGGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPVAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVVDK RVEPKSCDKT HTPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTPGAPAS ISCRSSQSIV HSNNGTYLEW YLQKPGQSPK LLIYKVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLRI SRVEAEDVGI YYCFQGSHVP PTFGPGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'] (22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'] (23-93,139-199),[H-H'] (233-233',236-236'),[H-L,H'-L'] (227-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys454, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50218

Chemical Abstract Service Nr.	2230282-02-5
Molgewicht	408.4976
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lorpucitinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus; PubChem; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	2-{1-[<i>trans</i> -4-(Cyanomethyl)cyclohexyl]-1,6-dihydroimidazo[4,5- <i>d</i>]pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-2-yl}- <i>N</i> -(2-hydroxy-2-methylpropyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN

ASK #50227

Chemical Abstract Service Nr.	2249882-55-9
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Miptenalimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVTLVESGGG VVQPGRSLRL SCAFSGFSL S TSDMGVGVIR QAPGKGLEWV AHIWWDDVKR YNPALKSRFT ISRDNSKNTL YLQMNSLRAE DTAVYFCARI EDYGVSYFFD YWQGQTTTVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPVAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT KTYTCNVNDHK PSNTKVVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQUEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLG [L,L']DIQMTQSPSF LSASVGDRVS ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPD RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSIPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'] (22-97,149-205,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (136-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50228

Chemical Abstract Service Nr.	1571982-04-1
Molgewicht	1451.5846

Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Perampanel 0.75 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; GlnAS; EUTCT; PubChem
2. Bezeichnung	2-(6'-Oxo-1'-phenyl-1',6'-dihydro-[2,3'-bipyridin]-5'-yl)benzonitril 0.75 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
ASK #50229	
Chemical Abstract Service Nr.	391210-10-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	870474-62-7
Molgewicht	482.1937
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₃ IN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mirdametininb
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxypropoxy]-3,4-difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50230	
Chemical Abstract Service Nr.	2247163-73-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Miromavimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQPGSV LVRPGASVKL SCKTSGYAFT SSWMHWAKQR PGQGLEWIGQ THPNSGYTNY NEKFKGKATL TVDTSSSTAY VDLSSLTSED SAVYYCARES GDGPHWYFDV WGAGTAVTVS SAKTTPPSVY PLAPGSAAQT NSMVTGLCLV KGYFPEPVTV TWNSGSLSSG VHTFPAVLQS DLYTLSSSVT VPSSTWPSET VTCNVAHPAS STKVDKKIVP RDCGCKPCIC TVPEVSSVFI FPPKPKDVLITLTPKVTVCV VVDISKDDPE VQFSWFVDDV EVHTAQTPR EEQFNSTFRS VSELPIMHQD WLNGKEFKCR VNSAAFPAPI EKTISKTKGR PKAPQVYTIP PPKEQMAKDK VSLTCMITDF FPEDITVEWQ WNGQPAENYK NTQPIMDTDG SYFVYSKLVN QKSNWEAGNT FTCSVLHEGL HNHHTKSLS HSPGK [L,L']DIVMTQSHKF MSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GQSPKLLIYS ASYRYTGVPD RFTGSGSGTD FTFTISSVQA EDLAVYYCQQ HYSSPHTFGG GTKLETKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC, [H,H']((22-96,148-203,259-319,365-423),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((225-225',228-228',230-230'),[H-L,H'-L']((223-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Ag14-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa
ASK #50231	
Chemical Abstract Service Nr.	2254522-19-3
Molgewicht	183000
Vorzugsbezeichnung	Modakafusp alfa
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGATVKI SCKVSGYTFT DSVMNWVQQA PGKGLEWMGW IDPEYGRTDV AEKFQGRVTI TADTSTDYAY MELSSLRSED TAVYYCARTK YNSGYGFPYW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPSSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGKCDL PQTHSLGSRR TMLLAQMRR ISLFSCCLKDR HDFGFPQEEF GNQFQKAETI PVLHEMIQI FNLSTKDSS AAWDETLLDK FYTELYQQLN DLEACVIQGV GVAETPLMKE DSILAVRKYF QRITLYLKEK KYSPCAWEVV RDEIMRSFSL STNLQESLRS KE [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQNVD SDVDWYQQKP GKAPKLLIYK ASNDYTGVPSS RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDIATYYCMQ SNTHPRFTGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGECH, [H,H'] (22-96,147-203,261-321,367-425,448-545,476-585), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (226-226',229-229'), [H-L,H'-L'] (134-214)-Eicosakis(disulfid), [H']297, [H']297-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa	
	ASK #50232	
	Chemical Abstract Service Nr.	2245848-05-7
	Molgewicht	765.444
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₇ ClN ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Murizatoclast	
International Nonproprietary Name	INN.L84	
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS	
2. Bezeichnung	(1 ³ S,3 ¹ <i>R</i> ,3 ² <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>E</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-6'-Chlor-4-methoxy-8,9-dimethyl-4-[[[(9 <i>aR</i>)-octahydro-2 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2-yl)methyl]-3',4'-dihydro-1 ² <i>H</i> ,1 ⁴ <i>H</i> ,2' <i>H</i> -spiro[10 ⁶ -thia-11-aza-1(5,7)-[1,5]benzoxazepina-3(1,2)-	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #50233		
Chemical Abstract Service Nr.	2211985-36-1	
Molgewicht	142000	
Vorzugsbezeichnung	Nipocalimab	
International Nonproprietary Name	INN.L84	
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN	
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYAMGWVRQA PGKGLEWVSS IGASGSQTRY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARLA IGDSYWGQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYASTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTGSDVG SYNLVSWYQQ HPGKAPKLMI YGDSERPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC SSYAGSGIYV FGTGKVTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHKSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'] (22-96,143-199,260-320,366-424), [L,L'] (22-90,138-197), [H-H'] (225-225',228-228'), [H-L,H'-L'] (219-215)-Hexadecakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)	
	ASK #50234	
	Chemical Abstract Service Nr.	1257628-77-5
	Molgewicht	532.5595
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₇ F ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Olverembatinib	
International Nonproprietary Name	INN.L84	

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4-Methyl- <i>N</i> -{4-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-3-(trifluormethyl)phenyl}-3-[(1- <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-5-yl)ethinyl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50235	
Chemical Abstract Service Nr.	1473430-36-2
Vorzugsbezeichnung	Olvimulogen nanivacirepvec
International Nonproprietary Name	INN.L84
ASK #50246	
Chemical Abstract Service Nr.	2451126-06-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2742611-24-9
Molgewicht	84600
Vorzugsbezeichnung	Ensovibep
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; EUTCT; CAS; FDA-SRS; PubChem
2. Bezeichnung	<p>MGSDLGKKLL EAARAGQDDE VRELLKAGAD VNAKDYSHT PLHLAARNGH LKIVEVLLKA GADVNAK DFA GKTPHLAAN EGHLEIVEVL LKAGADVNAQ DIFGKTPADI AADAGHEDIA EVLQKAAGSP TPTPTPTPTPT PTTPTPTPTG SDLGKKLLEA ARAGQDDEVR ELLKAGADVN AKDYFSHTPL HLAARNGHLK IVEVLLKAGA DVNAKDFAGK TPLHLAANEG HLEIVEVLLK AGADVNAQDI FGKTPADIAA DAGHEDIAEV LQKAAGSPTPT TPTPTPTPTPT TPTPTPTGSD LGKKLLQAAR AGQLDEVREL LKAGADVNAK DREGITPLHL AAQHGHLEIV EVLLKAGADV NAKDVWGRTP LHLAAWQGHLEIVEVLLKAG ADVNAKDLAG ATPLHVAALY GHLEIVEVLL KAGADVNAQD KSGKTPADLA ARAGHQDIAE VLQKAAGSPT PTPTPTPTPTPT TTPTPTPTGS DLGKKLLQAA RAGQLDEVRE LKAGADVNA K DREGKTP LH VAAQEGHLEI VEVLLKAGAD VNAKDVWGRTP LHLAAWIGH LEIVEVLLKA GADVNAK DVS GATPLHAAAL HGHLEIVEVL LNAGADVNAQ DKSGKTPADL AARAGHQDIA EVLQKAAGSP TPTPTPTPTPT PTTPTPTPTG SDLGKKLLQA ARAGQLDEVRE ELLKAGADVN AKDQEGITPL HVAAHQGHLE IVEVLLKAGA DVNAKDVWGR TPLHLAAWRG HLEIVEVLLK AGADVNAKDH AGATPLHAAA LSGHLEIVEV LKAGADVNA QDKSGKTPAD LAARAGHQDI AEVLQKAA, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>, N-terminales Methionin post-translational gekappt</p>
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fusionsprotein (1-818) aus fünf mit vier Linkern GSPTPTPTPT TPTPTPTPTPT PTGS (128-151, 276-299, 457-480, 638-661) verknüpften, künstlichen DARPin (designed ankyrin repeat protein)-Domänen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> , N-terminales Methionin post-translational gekappt
ASK #50251	
Chemical Abstract Service Nr.	68134-81-6
Molgewicht	263.4431
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NS
Vorzugsbezeichnung	Gacyclidin
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	1-[<i>cis</i> -2-Methyl-1-(2-thienyl)cyclohexyl]piperidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50252	
Chemical Abstract Service Nr.	1628606-05-2
Molgewicht	431.4912
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ N ₇ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Vimseltinib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; GlnAS; CAS; PubChem; AdisInsight; EUTCT; FDA-SRS; USAN
2. Bezeichnung	3-Methyl-5-(6-methyl-5-{{2-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)pyridin-4-yl}oxy}pyridin-2-yl)-2-[(propan-2-yl)amino]pyrimidin-4(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50254	
Chemical Abstract Service Nr.	2245053-57-8
Molgewicht	457.5015
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Etavopivat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; GlnAS; FDA-SRS; PubChem; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-1-[5-(2,3-Dihydro[1,4]dioxino[2,3- <i>b</i>]pyridin-7-sulfonyl)-3,4,5,6-tetrahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol-2(1 <i>H</i>)-yl]-3-hydroxy-2-phenylpropan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50255	
Chemical Abstract Service Nr.	2249927-58-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2077980-16-4
Molgewicht	165000
Vorzugsbezeichnung	Omfiloctocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	<p>ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVVYKKTL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVITLKN MASHPVS LHA VGVSYW KASE GAEYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HROASLEISP ITFLTAQTLL MDLGOFLLC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRSAKKHPK TWVHYIAEEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNGPQRIG RYKVKVRFMA YTDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGDT LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRRL PKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFVNME RDLASGLIGP LLCYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDP EFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMVYEDTLTL FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYYE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNPPVLK RHQREITRTT LQSDQEEIDY DDTISVEMKK EDFDIYDEDE NQSPRSFQKK TRHYFIAAVE RLWDYGMSSS PHVLRNRAQS GSVPPQFKKV FQFTDGSFT QPLYRGELNE HLGLLGPYIR AEVEDNIMVT FRNQASRPYS FYSSLISYEE DQRQGAEPK RFVKPNETKT YFWKVQHMA PTKDEFDCKA WAYFSDVDLE KDVHSGLIGP LLVCHTNTLN PAHGRQVTQV EFALFFTIFD ETKSWYFTEN MERNCRAPCN IQMEDPTFKE NYRFHAINGY IMDTLPGLVM AQDQRIRWYL LSMGSNENIH SIHFSGHVFT VRKKEEYKMA LYNLYPGVFE TVEMLPSKAG IWRVECLIGE HLHAGMSTLF LVYSNKCQTP LGMASGHIRD FQITASGQYG QWAPKLARLH YSGSINAWST KEPFSWIKVD LLAPMIIHGI KTQGARQKFS SLYISQFIIM YSLDGKKWQT YRGNSTGTLM VFFGNVDSSG IKHNIFNPPI IARYIRLHPT HYSIRSTLRM ELMGCDLNSC SMPLGMESKA ISDAQITASS YFTNMFATWS PSKARLHLQG RSNAWRPQVN NPKEWLQVDF QKTMKVTGVT TQGVKSLTMS MYVKEFLISS SQDGHQWTLF FQNGKVKVFQ GNQDSFTPVV NSLDPPLLTR YLRIHPQSWV HQIALRMEVL GCEAQDLY, (153-179,248-329,528-554,630-711,938-964,1005-1009,1127-1275,1280-1432)-Octakis(disulfid), (41,239,916,1224)-Asn-<i>N</i>⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, (346,718,719,723,770,786)-Tyr-<i>O</i>-sulfatiert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)</p>
ASK #50256	
Chemical Abstract Service Nr.	1228013-30-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1402453-64-8
Molgewicht	397.4716

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Onatasertib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	7-[6-(2-Hydroxypropan-2-yl)pyridin-3-yl]-1-(<i>trans</i> -4-methoxycyclohexyl)-3,4-dihydropyrazino[2,3- <i>b</i>]pyrazin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50257	
Chemical Abstract Service Nr.	2326521-71-3
Molgewicht	604.1185
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₅ ClFN ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Adagrasib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; FDA-SRS; USAN; GlnAS; MedKoo; CAS
2. Bezeichnung	{{(2 <i>S</i>)-4-[7-(8-Chlornaphthalin-1-yl)-2-{{[(2 <i>S</i>)-1-methylpyrrolidin-2-yl]methoxy}-5,6,7,8-tetrahydropyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl]-1-(2-fluorprop-2-enoyl)piperazin-2-yl}acetonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50259	
Chemical Abstract Service Nr.	2145096-91-7
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Ongericimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL ^{SL} TCTVSGFSIS SYGHIWIRQS PGKGLEWIGV IWRGGITDYN APFMSRV ^{TIS} KDNSKNQVSF KLSSVTAADT AVYYCANHRD WGQGT ^{LT} LVTS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLG ^{TK} TYTCNV ^{DHKP} SNTKVDK ^{RVE} SKYGPPC ^{PPC} PAPEFLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSV ^{LT} VL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPS ^{QE} EMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPN NYKTT ^{PP} VL SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSL ^{GK} [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASQDIN KYIDWYQH ^{KP} GKAPKLLIH ^Y ASTLQPGVPS RFSGSGSGRD YTFTISSLQ ^P EDIATYYCLQ YDDLWTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTL ^{TL} SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-95,138-194,252-312,358-416),[L,L']((23-88,133-193),[H-H']((217-217',220-220'),[H-L,H'-L']((125-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]288,[H']288-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50260	
Chemical Abstract Service Nr.	2131089-46-6
Molgewicht	76700
Vorzugsbezeichnung	Ontorpacept
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A,A']EEELQVIQPD KSVSVAAGES AILHCTV ^{TSL} IPVGP ^{IQ} WFR GAGPARELIY NQKEGHFPRV TTVSESTKRE NMDFSISISN ITPADAGTYY CVKFRK ^{GSPD} TEFKSGAGTE LSVRAKPSDK

THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ
PREPQVYTL PPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SPSGK,
[A,A'](25-91,159-219,265-323),[A-A'](124-124',127-127')-Octakis(disulfid), Asn80,Asn195,Asn80',Asn195'-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, überwiegend
ohne Lys345,345', hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50261

Chemical Abstract Service Nr. 2251771-79-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Opucolimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS SYTMNWVRQA PGKGLEWVSS ISSGSDYLYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARNE LRWYPQAGAF
DRWGQGTMTV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH
TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYASTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR
EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSL SPSGK [L,L']QSVVTQPPSM
SAAPGQRTI SCSGSSSYIE SSYVGWYQQL PGTAPRLIIY DDDMRPSGIP DRFSGSKSGT SATLAITGLQ TGDEADYYCE IWRSGLGGVF GGGTKLTVLS QPKAAPSVTL FPPSSEELQA
NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HKSYSQCVTH EGSTVERTVA LTEC,
[H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](22-89,137-196),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), nicht-glycosyliert, H-Ketten überwiegend ohne Lys453,
hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50262

Chemical Abstract Service Nr. 1655504-04-3

Molgewicht 427.495

Bruttoformel C₂₆H₂₅N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Orelabrutinib

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2-(4-Phenoxyphenyl)-6-[1-(prop-2-enoyl)piperidin-4-yl]pyridin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50263

Chemical Abstract Service Nr. 2416847-50-0

Vorzugsbezeichnung Orvacabtagen autoleucel

International Nonproprietary Name INN.L84

ASK #50264

Chemical Abstract Service Nr. 1619923-36-2

Formelstamm (C57-H64-Cl-F4-N6-O11-P-S4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 1281.848

Bruttoformel C₅₇H₆₆ClF₄N₆O₁₁PS₄

Vorzugsbezeichnung Pelcitoclast

International INN.L84

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(3-(((10 <i>R</i>)-1 ⁴ -Chlor-3 ⁵ -fluor-2 ⁴ -(methansulfonyl)-2 ⁵ -methyl-7,7-dioxo-10-[(phenylsulfonylmethyl]-2 ¹ -(propan-2-yl)-8 ³ -(trifluormethansulfonyl)-2 ¹ <i>H</i> -7 ⁶ -thia-6,9-diaza-4(1,4)-piperazina-13(1)-piperidina-2(2, ³ ,6-triazolo[4,5- <i>d</i>]pyridin-2-yl)oxy)methyl]benzoylamino)-N-methyl-N-(propylamino)-L-prolinaminosäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50265	
Chemical Abstract Service Nr.	2251771-76-1
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Pimurutamab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGSFSLT NYGVHWVRQA PGKGLEWLGV IWSGGNTRYDYG NEFTSRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYCARALD YYDYEFAYWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TTPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPKPDK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGEVHNNAK TKPREEQYNST TYRVSVLTVL HQDWLNNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPPEPVY YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSPDIA VEWESENGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPPERAT LSCRASQSIG TNIHWWQQKP GQAPRLLIKY ASESISGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ NNNWPTSFEGG GTKVEIKRTV AAPSVFIIPP SDEQLKSGETA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVDQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen Biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50266	
Chemical Abstract Service Nr.	2207590-51-8
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Ragifilimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKGSGYTFT DYAMYWVRQA PGQGLEWIGV IRTYSGDVITY NQKFKDRATM TVDKSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCAKSG TVRGFAFYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPKPDKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DEVKFNWYV DGDEVHNAKT KPREEQYNST YRVSVLTVL HQDWLNNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSPDIADV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHHYTQK SLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL NSGNQKNYLTY WYQQKPGQPP KLLYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLAIEDVA VYHCQNIDSY PYTFGQGTKL EIARTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYTS LSSTLTLSKA DYEEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTCSFNREGC, [H,H']((22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L']((23-94,140-200),[H-H']((227-227',230-230'),[H-L,H'-L']((221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen Biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50267	
Chemical Abstract Service Nr.	1402820-62-5
Formelstamm	C45-H57-N-O14 . C3-H8-O
Molgewicht	896.0292

Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₅ NO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Cabazitaxel-2-Propanol (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-7 ,10 -dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(<i>tert</i> -butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]--Propan-2-ol (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-7beta,10beta-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13alpha-yl)[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]--Propan-2-ol (1:1)
ASK #50269	
Chemical Abstract Service Nr.	2243793-22-6
Formelstamm	(C135-H197-N4-O73)+ Cl ⁻
Molgewicht	3079.445
Bruttoformel	C ₁₃₅ H ₁₉₇ ClN ₄ O ₇₃
Vorzugsbezeichnung	Pudexacianiniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	3-(3-{{[3-(Cyclomaltoheptaos-2'- <i>O</i> -yl)propyl]amino}-3-oxopropyl)-2-{{(1 <i>E</i>)-2-[(3 <i>E</i>)-3-{{(2 <i>E</i>)-2-[3-(3-{{[3-(cyclomaltoheptaos-2'- <i>O</i> -yl)propyl]amino}-3-oxopropyl)-1,1-dimethyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>]indol-2-ylid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50270	
Chemical Abstract Service Nr.	2243793-21-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1318766-99-2
Formelstamm	(C135-H197-N4-O73)+
Molgewicht	3043.9917
Bruttoformel	C ₁₃₅ H ₁₉₇ N ₄ O ₇₃
Vorzugsbezeichnung	Pudexacianinium
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	3-(3-{{[3-(Cyclomaltoheptaos-2'- <i>O</i> -yl)propyl]amino}-3-oxopropyl)-2-{{(1 <i>E</i>)-2-[(3 <i>E</i>)-3-{{(2 <i>E</i>)-2-[3-(3-{{[3-(cyclomaltoheptaos-2'- <i>O</i> -yl)propyl]amino}-3-oxopropyl)-1,1-dimethyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>]indol-2-ylid
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50284	
Chemical Abstract Service Nr.	1858276-04-6
Molgewicht	578.1064
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ ClN ₅ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Subasumstat

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; PubChem; CAS; NCI.Dict; EUTCT; GlnAS; FDA-SRS; AdisInsight

2. Bezeichnung {(1*R*,2*S*,4*R*)-4-[(5-{4-[(1*R*)-7-Chlor-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-1-yl]-5-methylthiophen-2-carbonyl}pyrimidin-4-yl)amino]-2-hydroxycyclopentyl)methylsulfamat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50288

2. Bezeichnung Sojaöl, partiell hydriert [Spezifikation abweichend von DAB-Monographie, ASK-Nr. 08892]

3. Bezeichnung Partiell hydriertes Sojaöl

ASK #50289

Chemical Abstract Service Nr. 2226238-09-9

Molgewicht 37700

Vorzugsbezeichnung Recifercept

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung ESLGTEQRRV GRAAEVPGPE PGQEQQLVFG SGDAVELSCP PPGGGPMGPT VVVKDGTGLV PSERVLVGPQ RLQVLNASHE DSGAYSCRQR LTQRVLCHFS VRVTDAPSSG DDEGGEDEAE DTGVDTGAPY WTRPERMDKK LLAVPAANTV RFRCPAAGNP TPSISWLKNG REFRGEHRIG GIKLRHQQWS LVMESVVPD RGNYTCVVEN KFGSIRQTYT LDVLERSPHR PILQAGLPAN QTAVLGSDVE FHCKVYSDAQ PHIQWLKHE VNGSKVPGDG TPYVTVLKA GANTTDKELE VLSLHNVTFE DAGEYTCLAG NSIGFSHSA WLVVLPVSLE SNASMSSNT, 39,97:154,206:253,317-Tris(disulfid), Asn76,Asn203,Asn240,Asn272,Asn293,Asn306,Asn342-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50290

Chemical Abstract Service Nr. 2081078-92-2

Molgewicht 470.5508

Bruttoformel C₂₄H₃₆F₂N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Relzomostat

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung {(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-5-Methoxy-4-[(2*R*,3*R*)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}[6-(2,2-difluorethyl)-2,6-diazaspiro[3.3]heptan-2-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50291

Chemical Abstract Service Nr. 2235369-93-2

Bruttoformel C₈₉H₁₁₂N₂₀O₂₀

Vorzugsbezeichnung Resiquimodpegol

International Nonproprietary Name INN.L84

2. Bezeichnung 2,2',2'',2'''-{Methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethylen)oxy]}tetrakis[*N*-(2-{[2-(ethoxymethyl)-1-(2-hydroxy-2-methylpropyl)-1-*H*-imidazo[4,5-*c*]chinolin-4-yl]amino}-2-oxoethyl)acetamid]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50292

2230138-89-1

Chemical Abstract Service Nr.	
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Revdofilimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RYGMSSWVRQA PGKGLELVAT INSNGGRITYY PDSVKGRFTI SRDPAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG ITTAYAMDYWGQGTITVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKASQSDV YDGSYMHWY QKPGQPPKL LIYAASILES GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQGSNEDPR TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys450, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50293

Chemical Abstract Service Nr.	1835667-12-3
Molgewicht	486.5655
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rezivertinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-4-methoxy-5-[[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}phenyl)prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50295

Chemical Abstract Service Nr.	2376991-13-6
Molgewicht	25900
Vorzugsbezeichnung	Ripafollitropin alfa (Rind)
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	CELTNITIV EKEECGFCIS INTTWCAGYC YTRDLVYRDP ARPNIQKTCT FKELVYETVK VPGCAHHADS LYTPVATEC HCSKCDSDST DCTVRGLGPS YCSFREIKES SSSKAPPPSL PPSRLPGPS DTPILPQFPD GEFTMQGCPE CKLKENKYFS KPDAPYQCM GCCFSRAYPT PARSKKTMV PKNITSEATC CVAKATKAT VMGNVRVENH TECHCSTCY HKS, 1,49:15,64:18,102:26,80:30,82:85,92:148,172:151,201:169,223:173,225:200,228-Undecakis(disulfid), Asn5,Asn22,Asn193,Asn219- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert, Ser113,Ser119,Ser124,Ser130- <i>O</i> ³ -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, Asn5,Asn22,Asn44,Gln46,Gln137,Gln146,Asn156,Gln168,Asn193,Asn214,Asn219-post-translational potenziell desamidiert, Met145,Met170,Met188,Met212-post-translational potenziell sulfoxidiert

ASK #50298

Chemical Abstract Service Nr.	2249927-04-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Ripertamab

International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQPGAE LVKPGASVKM SCKASGYTFT SYNMHWVKQT PGRGLEWIGA IYPGNGDTSY NQKFKGKATL TADKSSSTAY MQLSSLTSED SAVYYCARST YYGGDWYFNV WGAGTTVTVS AASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QIVLSQSPAI LSASPGEKVT MTCRASSSVS YIHWFQQKPG SSPKPWIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTSY SLTISRVEAE DAATYYCQW TSNPTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50304	
Chemical Abstract Service Nr.	2253753-17-0
Vorzugsbezeichnung	Rocakinogen sifuplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L84
ASK #50305	
Chemical Abstract Service Nr.	2260767-49-3
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Rosopatamab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGPE VKKPGATVKI SCKTSGYTFT EYTIHWVKQA PGKGLEWIGN INPNNGGTTY NQKFEDKATL TVDKSTDTAY MELSSLRSED TAVYYCAAGW NFDYWGQGT LTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL LSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSTSVGDRVT LTCKASQDVG TAVDWYQQKP GPSPKLLIYW ASTRHTGIPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFADYYCQQ YNSYPLTFGP GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50306	
Chemical Abstract Service Nr.	2252176-75-1
Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Ledelabrin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	QDLSSCAGRC GEGYSRDATC NCDYNCQHYM ECCPDFKRVC TELSCKGRC FESFERGREG DCDAQCKKYD KCCPDYESFC AEVHNPTSP SSKKAPPPSG ASQTIKSTTK RSPKPPNKKK TKKVIESEEI TEEHSVENQ ESSSSSSSSS SSSTIRKIKS SKNSAANREL QKKLVKVDNK KNRTKKKPTP KPPVVDEAGS GLDNGDFKVT TPDSTTQHN KVSTSPKITT AKPINPRPSL PPNSDTSKET SLTVNKETTV ETKETTTTINK QTSTDGKEKT TSAKETQSIE KTSAKDLAPT SKVLAKPTPK AETTTKGPAL TTPKEPTPTT PKEPASTTPK EPTPTTIKSA PTPPKEPAPT TTKSAPTPPK EPAPTTTKEP APPTPKEPAP TTTKEPAPTT TKSAPTTPE PAPTPPKPA PTPPKEPAPT TPKEPTPTT KEAPTTTKEP APPTPKEPAP TAPKKPAPT PKEPAPTPK EPAPTTTKEP SPPTPKEPAP TTTKSAPTTT KEAPTTTTS APPTPKEPSP TTTKEPAPTT PKEAPTTPK KPAPTTPEP APPTPKEPAP TTTKKPAPT PKEAPTTPK

ETAPTTPKKL TPTTPEKLAP TTPEKPAPTT PEELAPTTPE EPTPTTPEEP APTTPKAAAP NTPKEPAPTT PKEPAPTTTPK EPAPTTPKET APTTPKGTAP TTLKEPAPTT PKKPAPKELA
PTTTKEPTST TCDKPAPTTT KGTAPTTTKE PAPTTTKEPA PTTPKGTAPT TLKEPAPTTT KKPAPKELAP TTTKGPTSTT SDKPAPTTTPK ETAPTTTKEP APTTPKKPAP TTPETPPPTT
SEVSTPTTTT EPTTIHKSPD ESTPELSAEP TPKALENSPK EPGVPTTKTP AATKPEMTT AKDKTTERDL RTTPETTTAA PKMTKETATT TEKTTESKIT ATTTQVTSTT TQDTTPFKIT
TLKTTTLAPK VTTTKKTITT TEIMNKPEET AKPKDRATNS KATTPKPQKP TKAPKKPTST KPKTTPRVR KPKTTPTPRK MTSTMPELNP TSRIAEAMLQ TTRPNQTPN SKLVEVNPKS
EDAGGAEGET PHMLLRPHVF MPEVTPDMY LPRVPNQGI INPMLSDET ICNGKPDGL TTLRNGTLVA FRGHYFWMLS PFSPSPARR ITEVWGIPSP IDTVFTRCNC EGKTTFFKDS
QYWRFTNDIK DAGYKPIFK GFGGLTGQIV AALSTAKYKN WPESVYFFKR GGSQQYIYK QEPVQKCPGR RPALNYPVYG ETTQVRRRRF ERAIGPSQTH TIRIQYSPAR LAYQDKGV LH
NEVKVSILWR GLPNVVTSAI SLPNIRKPDG YDYAFSKDQ YYNIDVPSRT ARAITTRSGQ TSKVWYNCP,
(6,10,20,22,26,32,33,40,46,50,60,62,66,72,73,80,1122,1379)-Disulfidbrücken-Positionen, (722,1257)-Cys-SH, (1178,1180)-unbekannter Status, potenziell 26 Ser-Sites und 174 Thr-Sites
O-glycosyliert, (182,1056,1120,1135)Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, Glycane sialiert und/oder sulfatiert, Gln1 post-translational zu Pyroglutaminsäure
modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Humanes Proteoglycan 4 Isoform A; Rulabrin alfa

ASK #50308

Chemical Abstract Service Nr. 94497-51-5
Formelstamm (C₂₂H₂₄N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 351.4396
Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Tamibaroten
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 JAN
2. Bezeichnung 4-[(5,5,8,8-Tetramethyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl)carbamoyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50313

2. Bezeichnung Hühnerpockenvirus, Stamm rFP-LT, das das Membranfusionsprotein-Gen und das Enkapsidierungsprotein-Gen des aviären Infektiöse Laryngotracheitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #50318

Chemical Abstract Service Nr. 2095393-15-8
Molgewicht 478.9284
Bruttoformel C₂₅H₂₃ClN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Nemtabrutinib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; PubChem; MedKoo; NCI.Thesaurus; NCI.Dict; FDA-SRS; EUTCT
2. Bezeichnung (1³R,1⁶S)-5²-Chlor-1⁶-(hydroxymethyl)-3⁷H-6-oxa-2-aza-3(4,5)-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidina-1(3)-oxana-5(1,4),7(1)-dibenzenaheptaphan-4-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50333

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 1, das das ORF2-Protein des porzinen Circovirus Typ 2a exprimiert, inaktiviert

ASK #50335

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 1, das das ORF2-Protein des porzinen Circovirus Typ 2b exprimiert, inaktiviert

ASK #50347

Chemical Abstract Service Nr. 1394808-82-2

	Molgewicht	373.4899
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Samelisant
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(1-Cyclobutylpiperidin-4-yl)oxy]phenyl}-2-(morpholin-4-yl)acetamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50348	Chemical Abstract Service Nr.	2086178-00-7
	Molgewicht	602.4823
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ BrN ₇ O ₃ Br
	Vorzugsbezeichnung	Vemircopan
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; PubChem; USAN; ChemIDplus; AdisInsight; FDA-SRS
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-[[3-Acetyl-5-(2-methylpyrimidin-5-yl)-1 <i>H</i> -indazol-1-yl]acetyl]- <i>N</i> -(6-brom-3-methylpyridin-2-yl)-5-methyl-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #50349	Molgewicht	1222.98
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ BrN ₇ O ₃ Br
	Vorzugsbezeichnung	Vemircopan-Hemihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L86)
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-[[3-Acetyl-5-(2-methylpyrimidin-5-yl)-1 <i>H</i> -indazol-1-yl]acetyl]- <i>N</i> -(6-brom-3-methylpyridin-2-yl)-5-methyl-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carboxamid 0.5 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #50352	Vorzugsbezeichnung	Brexucabtagen autoleucel
	Zitat Bezeichnung 1	INNv.L125; EUTCT; INN.L87
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Kultivierte autologe T-Zellen aus peripherem Blut, CD4 und CD8 selektiert, CD3 und CD28 aktiviert, transduziert mit einem retroviralen Vektor, der den chimären Antigen Rezeptor anti-CD19 CD28/CD3-zeta exprimiert; Autologe T-Zellen, CD4+ und CD8+ selektiert, die ex vivo mit einem retroviralen Vektor genetisch modifiziert wurden, der für einen gegen CD19 gerichteten chimären Antigenrezeptor (CAR) kodiert, der ein variables Maus-Anti-CD19-Einzelkettenfragment (scFv) umfasst, das mit der kostimulatorischen Domäne CD28 und der Signaldomäne CD3-zeta verbunden ist
ASK #50355	Chemical Abstract Service Nr.	884905-07-1
	Formelstamm	(C27-H45-O5-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	482.7183
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₆ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Larsucoesterol
	International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	(25-hydroxycholest-5-en-3 -yl)hydrogensulfat
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #50356	
Chemical Abstract Service Nr.	1174047-40-5
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₄₅ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	504.7001
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Larsucosterol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(25-hydroxycholest-5-en-3 -yl)hydrogensulfat-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #50357	
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₄₅ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	522.7154
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Larsucosterol-Natrium-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(25-hydroxycholest-5-en-3 -yl)hydrogensulfat-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #50365	
2. Bezeichnung	Porzines Parvovirus, Stamm CAPM V198 S-27, inaktiviert
ASK #50366	
2. Bezeichnung	Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm 2-64, inaktiviert
ASK #50367	
2. Bezeichnung	Putenherpesvirus, Stamm rHVT/ND/IBD (zellassoziiert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus und das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus exprimiert, lebend
ASK #50370	
Chemical Abstract Service Nr.	722544-51-6
Molgewicht	507.5609
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ FN ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Defosbarasertib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	2-[5-[(7-{3-[Ethyl(2-hydroxyethyl)amino]propoxy}chinazolin-4-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)]- <i>N</i> -(3-fluorphenyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #50380	
Chemical Abstract Service Nr.	1805833-75-3
Molgewicht	394.514

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Samuraciclib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-({[7-(Benzylamino)-3-(propan-2-yl)pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-5-yl]amino)methyl)piperidin-3-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50381	
Chemical Abstract Service Nr.	2306267-72-9
Vorzugsbezeichnung	Simoladagen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L84
ASK #50389	
Chemical Abstract Service Nr.	1903763-82-5
Molgewicht	446.4415
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ F ₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Sisunatovir
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	1'-[[5-(Aminomethyl)-1-(4,4,4-trifluorbutyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]methyl]-6'-fluorspiro[cyclopropan-1,3'-indol]-2'(1' <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50390	
Chemical Abstract Service Nr.	1333400-14-8
Molgewicht	407.4383
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sovesudil
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	Propyl{2'-(aminomethyl)-5'-[(3-fluorpyridin-4-yl)carbamoyl][1,1'-biphenyl]-3-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50391	
Chemical Abstract Service Nr.	953778-58-0
Molgewicht	380.4048
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Suvecaltamid
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	2-[4-(Propan-2-yl)phenyl]- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[5-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]ethyl}acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50392	

Chemical Abstract Service Nr.	2249709-38-2
Formelstamm	C20-H23-F3-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	416.8657
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClF ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Suvecaltamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	2-[4-(Propan-2-yl)phenyl]- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[5-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]ethyl}acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50393	
Chemical Abstract Service Nr.	2256084-03-2
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Sugemalimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSG ISGSGGFTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKPP RGYNYGPFQDY WGQGTSLTVTS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDPKHP SNTKVDKRVE SKYGPPCPPCP PAPEFLGGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQOPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLGK [L,L']SYVLTQPPSV SVAPGQTARI TCGGNNIGSK SVHWYQQKPG QAPVLVYDD SDRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DSSSDHVVFG GGTKLTVLGQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H'] (22-96,148-204,262-322,368-426),[L,L'] (22-87,136-195),[H-H'] (227-227',230-230'),[H-L,H'-L'] (135-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]385,435,[H']385,435-desamidiert, [H]253,429,[H']253,429-oxidiert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50395	
Chemical Abstract Service Nr.	2245725-04-4
Molgewicht	167000
Vorzugsbezeichnung	Tebotelimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']DIQMTQSPSS LSASVGDRVIT ITCRASQDVS SVVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCQQ HYSTPWTFGG GTKLEIKGGG SGGGGQVQLV QSGAEVKKPG ASVKVSKAS GYSFTSYWMN WVRQAPGQGL EWIGVIHPSD SETWLDQKFK DRVITVDPK S TSTAYMELSS LRSED TAVYY CAREHYGTSP FAYWGQGTSLV TVSSGGCGGG EVAACEKEVA ALEKEVALE KEVAALEKES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPPKPKDT LYITREPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LLSLGL [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESDV NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KGGGSGGGGGQ VQLVQSGAEV KPGASVKVS CKASGYFTD YNMDWVRQAP GQGLEWMGDI NPDNGVTIYN QKFEGRVMT TDTSTSTAYM ELRSLRSDDT AVYYCAREAD YFYFDYWGGQ TTLTVSSGGC GGGKVAACKE KVAALKEKVA ALKEKVAALK E, [H,H'] (23-88,137-211,311-371,417-475),[L,L'] (23-92,141-215),[H-H'] (276-276',279-279'),[H-L,H'-L'] (237-240,245-248)-Octadecakis(disulfid), [H]347,[H']347-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50398	

Chemical Abstract Service Nr.	2126777-87-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2243173-08-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Telazorlimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVTLKESGPA LVKPTQTLTL TCSFSGFSLS TSGMGVGWIR QPPGKALEWI AHIWWDDDKY YNTALKTRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCARI DWDGFAYWQG GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']JEIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASSVS YMHWYQQKPG QAPRPWIYAT SNRATGIPAR FSGSGSGTDY LTITSSLEPE DFAVYYCQQW SSNPWTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEEKHV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-97,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys448, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50402

Chemical Abstract Service Nr.	2242758-08-1
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Tesnatilimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVHLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSDDIS SYYWSWIRQP PGKGLEWIGH ISYSGSANYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCANWDD AFNIWGQGTMT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPPSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPVSVLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YQKSLSLSL GK [L,L']JEIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPWTFG QGKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-95,142-198,256-316,362-420),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50404

Chemical Abstract Service Nr.	1162059-45-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1162061-20-2
Molgewicht	7556.4168
Bruttoformel	C ₃₃₁ H ₅₂₈ N ₉₂ O ₁₀₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tezatabep matraxetan
International Nonproprietary Name	INN.L84

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	AEAKYAKEMR NAYWEIALLP NLTNQQKRAF IRKLYDDPSQ SSELLSEAKK LNSQAPKVD C, hergestellt durch Peptidsynthese, [61]Cys-S-[(3 <i>RS</i>)-2,5-Dioxo-1-(2-{2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido}ethyl)pyrrolidin-3-yl]-Derivat
ASK #50406	
Chemical Abstract Service Nr.	2226130-04-5
Molgewicht	19100
Vorzugsbezeichnung	Tifalibep
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	AEAKFAKEWQ QAAHEIRWLP NLTFDQRVAF IHKLRDDPSQ SSELLSEAKK LSESQAPKAS GSLAEAKEAA NAELDSYGVS DFYKRLIDKA KTVEGVEALK DAILAALPGT GGGGSAEAKF AKEWQQAHE IRWLPLNLTDF QRVAFIHKLR DDPSQSSELL SEAKKLSAQ APK, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
ASK #50407	
Chemical Abstract Service Nr.	2109731-10-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tilogotamab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGFNIK DTHMHWVRQA PGQRLEWIGR IDPANGNTEY DQKFQGRVTI TVDTSASTAY MELSSLRSED TAVYYCARWG TNVYFAYWGQ GTLTVVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVPEKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH GALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCASASSVS YMYWYQQKPG KAPKPIWYRT SNLASGVPSR FSGSGSGTDF LTITSSLPQE DFATYYCQY HSYPPTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L']((23-87,133-193),[H-H']((227-227',230-230'),[H-L,H'-L']((221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50408	
Chemical Abstract Service Nr.	2062661-53-2
Molgewicht	394.4709
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tovinontrin
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	6-((3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-Methyl-1-[(pyrimidin-2-yl)methyl]pyrrolidin-3-yl)-3-(oxan-4-yl)imidazo[1,5- <i>a</i>]pyrazin-8(7 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50412	
Chemical Abstract Service Nr.	2254118-43-7
Molgewicht	145000

Vorzugsbezeichnung	Upifitamab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VVKPGASVKM SCKASGYTFT GYNIHWVKQA PGQGLEWIGA IYPGNGDTSY KQKFRGRATL TADTSTSTVY MELSSLRSED SAVYYCARGE TARATFAYWG QGTLVTVSSG ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFAVLQSS GLYSLSVVTV VPSSSLGTQT YICNVNHHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLPPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGPREPQ VYTLPSPREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCSAQDIG NFLNWYQQKP GKT VKLIYY TSSLYSGVPS RFSGSGSGTD YLTISSLPQ EDFATYYCQQ YSKLPLTFGQ GTKLELKRRRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGECE, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](229-229',232'-232'),[H-L,H'-L'](223-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ^f -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50413	
Chemical Abstract Service Nr.	2254119-00-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Upifitamab rilsodotin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VVKPGASVKM SCKASGYTFT GYNIHWVKQA PGQGLEWIGA IYPGNGDTSY KQKFRGRATL TADTSTSTVY MELSSLRSED SAVYYCARGE TARATFAYWG QGTLVTVSSG ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFAVLQSS GLYSLSVVTV VPSSSLGTQT YICNVNHHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLPPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGPREPQ VYTLPSPREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCSAQDIG NFLNWYQQKP GKT VKLIYY TSSLYSGVPS RFSGSGSGTD YLTISSLPQ EDFATYYCQQ YSKLPLTFGQ GTKLELKRRRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGECE, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](229-229',232'-232'),[H-L,H'-L'](223-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ^f -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, zwei oder drei intermolekulare Disulfid-Brücken liegen nicht vor, 3-5 Cysteinreste sind jeweils konjugiert über eine Thioetherbindung an einen Maleimid-Linker eines flexiblen Polymers mit 3 bis 4 Wirkstoffeinheiten (Rilsodotin: (3RS)-1-(1-{Oligo- O-[(2-carboxyethyl)carbamoyl]oligo- O-[22-[(3RS)-3-(L-cystein-S-yl)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]-5,10,20-trioxo-13,16-dioxa-2,6,9,19-tetraazadocosan-1-o-yl]}oligo- o-[(3-[[{(2S)-1-(3-{N,N-dimethoxydextran (~5-10 kDa)-O-yl}-1,5,10,20-tetraoxo-13,16-dioxa-2,6,9,19-tetraazadocosan-22-yl)-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl])
ASK #50414	
Chemical Abstract Service Nr.	2249722-58-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Urabelimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSGTL SL TCAVSGVSIR SINWWNVWRQ PPGKGLEWIG EIYHSGSTNY NPSLKS RVTI SVDKSKNQFS LKLNSVTAAD TAVYYCARDG GIAVTDYYYY GLDVWGQGTT VT VSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PT VTSWN SGA LT SGVHT FPA VLQSSGLYSL SSVTVVPSS LGTKTYTC NV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPSCPAP EFLL GGPSVFLPPP KP KD TL MISRP TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVE VH NA KT KP RE EQ FNSTY RVVSV LTV LHQ DWLN GK EYK CKV SN KG LP SS IEKT ISK AK GP PRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAWESEN GQ PENNYKT TP PVLDSDGS FF LY SRL TV DKS RWQEGNVF SC SVM HEAL HN H YTQ KSLSL SL GK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASEVS SNLAWYQQKP GAQRLLIYG AFNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSEL EDFAVYYCQQ RSDWFTFGGG TKVEIKTVAA PSVFIFPPS EQLKSGTASV

VCLLNNFYPR EAKVQWKVDN ALQSGNSQES VTEQDSKDST YSLSSTLTLS KADYEKHKVY ACEVTHQGLS SPVTKSFNRG EC,
 [H,H'](22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'](23-88,132-192),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](139-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50415

Chemical Abstract Service Nr.	2090064-66-5
Molgewicht	467.4444
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ F ₃ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Vebicorvir
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	5,5,11-Trioxo- <i>N</i> -{[2-(trifluormethyl)-1,3-thiazol-5-yl]methyl}-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -5 ⁶ -dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-8-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50416

Chemical Abstract Service Nr.	1648737-78-3
Molgewicht	362.8264
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ ClFN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Velufenacin
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i>)-1-Methylpyrrolidin-3-yl]methyl (3'-chlor-4'-fluor[1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50417

Chemical Abstract Service Nr.	2364604-87-3
Vorzugsbezeichnung	Verbrinacogen setparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L84

ASK #50418

Chemical Abstract Service Nr.	2250440-41-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2161337-20-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Vilobelimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGPQ LVRPGTSVKI SCKASGYSFT TFWMDWVKQR PGQGLEWIGR IDPSDSESRL DQRFKDRATL TVDKSSSTVY MQLSSPTSED SAVYYCARGN DGYYGFAYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTGY TCNVDPKPSN TKVDKRVESK YGPPCPSCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCKASQSVD YDGDSYMKWY QQKPGQPPKL LIYAASNLQS GIPARFSGSG SGTDFTLNIH PVEEEDAATY YCQQSNEDPY TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SG TASVVCLL

NNFYYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLISKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,
 [H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys446, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50419

Chemical Abstract Service Nr. 1192171-69-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2156704-25-3
Formelstamm (C19-H14-Cl3-N2-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 489.7584
Bruttoformel C₁₉H₁₅Cl₃N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Vonafexor
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 4-Chlor-5-[4-(2,6-dichlorbenzol-1-sulfonyl)piperazin-1-yl]-1-benzofuran-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50420

Chemical Abstract Service Nr. 1182367-47-0
Molgewicht 393.827
Bruttoformel C₂₀H₁₆ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Vosilasarm
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 2-Chlor-4-(((1*R*,2*S*)-1-[5-(4-cyanophenyl)-1,3,4-oxadiazol-2-yl]-2-hydroxypropyl)amino)-3-methylbenzonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50424

Chemical Abstract Service Nr. 2250342-36-8
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Vulinacimab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGGG LVQPGGSLRL SCAASGFSFS TYAMSWVRQA PGKGLEWVSG ISGSGGTTHY ADSVKGRFTI SRDNSKNTVN LQMNSLRAED TAVYYCAKGL WFGLEGLWQGG
 TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP
 APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT
 LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS
 ISCRSSQSLY YRSGYTFLDW YVQKPGQSPQ LLIYQSSKRD SGVPDRISGS GSGTDFTLRI SRVEAEDVGV YYCFQGTWHP YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL
 LNNFYYPREAK VQWKVDNALQ SGNQESVTE QDSKSTYSL SSTLTLISKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
 [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys447, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50425

Chemical Abstract Service Nr.	2251143-19-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Zuberitamab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQQSGAE LVRPGASVKM SCKASGYTFT SYNMHWVKQT PRQGLEWIGA IYPGNGDTSY NQKFKGKATL TVDKSSSTAY MQLSSLTSED SAVYFCARVV YYSNSYWFYD VWGTGTTTVT SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKQSLSLSP GK [L,L']DIELSQSPAI LSASPGEKVT MTCRASSSVS YMHWYQQKPG SSPKPIWYAP SNLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISRVEAE DAATYYCQW SFNPPTFGAG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLT TL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L']((23-87,133-193),[H-H']((231-231',234-234'),[H-L,H'-L']((225-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys452, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50429	
Chemical Abstract Service Nr.	2314491-93-3
Molgewicht	106000
Vorzugsbezeichnung	Acapatamab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[H]QVQLVESGGG LVKPGESLRL SCAASGFTFS DYYMYWVRQA PGKCLEWVAI ISDGGYYTYY SDIIGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLKAED TAVYYCARGF PLLRHGAMDY WGQGTTLTVS SGGGGSGGGG SGGGGSDIQM TQSPSSLSAS VGDRVITICK ASQNVDTNVA WYQQKPGQAP KSLIYSASYV YWDVPSRFSG SASGTDFTLT ISSVQSEDFA TYYCQQYDQQ LITFGCGTKL EIKSGGGGSE VQLVESGGGL VQPGGSLKLS CAASGFTFNK YAMNWVRQAP GKGLEWVARI RSKYNNYATY YADSVKDRFT ISRDDSKNTA YLQMNNLKTE DTAVYYCVRH GNFGNSYISY WAYWGQGLTV TVSSGGGGSG GGGSGGGGSQ TVVTQEPSLT VSPGGTVTLT CGSSTGAVTS GNYPNWVQK PGQAPRGLIG GTKFLAPGTP ARFSGSLLGG KAALTLSGVQ PEDEAEYYCV LWYSNRWVFG GGTKLTVLGG GGDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLISRTPTE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPCEEQYGS TYRCVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPV L DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGKG GGGSGGGGSG GGGSGGGGSG GGGSGGGGSD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP CEEQYGSTYR CVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPVDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK, [H]((22-96,44-236,159-224,271-347,411-479,508-765,511-768,543-603,574-584,649-707,800-860,831-841,906-964)-Tridecakis(disulfid), [H]304,[H']304 nicht glycosyliert, H-Kette überwiegend ohne Lys986, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #50433	
Chemical Abstract Service Nr.	1166406-90-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1643632-31-8
Molgewicht	7029.8767
Bruttoformel	C ₃₀₉ H ₄₉₄ N ₈₆ O ₉₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tezatabep
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	AEAKYAKEMR NAYWEIALLP NLTNQQKRAF IRKLYDDPSQ SSELLSEAKK LNSQAPKVD C, hergestellt durch Peptidsynthese
ASK #50440	

Chemical Abstract Service Nr.	2260767-50-6
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Rosopatamab tetraxetan
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGPE VKKPGATVKI SCKTSGYTFT EYTIHWVKQA PGKGLEWIGN INPNNGGTTY NQKFEDKATL TVDKSTDTAY MELSSLRSED TAVYYCAAGW NFDYWGGQTL LTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFLL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLF PSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSTSVGDRVT LTCKASQDVG TAVDWYQQKP GPSPKLLIYW ASTRHTGIPS RFSGSGSGTD FTLTSSSLQP EDFADYYCQQ YNSYPLTFGP GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (224-224',227-227'),[H-L,H'-L'] (218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, an 3 bis 5 Lysyl-Resten <i>N</i> ⁶ -{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl}-substituiert

ASK #50442

Chemical Abstract Service Nr.	238401-16-6
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₆ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	203.2359
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Valiloxibat
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	4-{{{(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-methylbutanoyl}oxy}butansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50443

Chemical Abstract Service Nr.	1957278-93-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2412896-47-8
Molgewicht	406.4271
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ F ₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Aldumastat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i>)-5-Cyclopropyl-5-{3-[(3 <i>S</i>)-4-(3,5-difluorphenyl)-3-methylpiperazin-1-yl]-3-oxopropyl}imidazolidin-2,4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50444

Chemical Abstract Service Nr.	2296827-07-9
Molgewicht	192000
Vorzugsbezeichnung	Alnuctamab

Zitat	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2.	Bezeichnung	[H(anti-TNFRSF17 und anti-CD3)]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DNAMGWVRQA PGKGLEWVSA ISGPGSSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKVL GWFDYGPSVFPLAPSSKSTSGGTAA LGCLVEDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DEKVEPKSCD GGGGSGGGGS QAVVTQEPSL TVSPGGTTSNYANWVQE KPGQAFRGLI GGTNKRAPGT PARFSGSLLG GKAALTLGA QPEDEAEYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGAI SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKHTC PPCAPEAAG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSV ALGAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPCRD ELTKNQVSLW CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNNHY TQKSLSLSPG K [H'(anti-TNFRSF17)]LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DNAMGWVRQA PGKGLEWVSA ISGPGSSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKVL GWFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPSSKSTSGEPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DEKVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVYVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALGAP IEKTISKAKG QPREPQVCTL PPSRDELTKN QVSLSCAVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLVSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVM [L,L''(anti-TNFRSF17)]EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS DEYLSWYQQK PGQAPRLLIH SASTRATGIP DRFSGSGSGT DFTLAISRLE PEDFAVYYCQ QYGYPDFTF GQGTKVEIKR TVAAP TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSLST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC [L'(anti-CD3E)]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TIRSKYNNYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLQMNSLRA EDTAVYYCVR HGNFGNSYVS WFAYWGQGT LVTVSSASVAA PSVFIPPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR EAKVQWKVDN ALQSGNS KADYEKHKVY ACEVTHQGLS SPVTKSFNRG EC, [H](22-96,143-199,252-320,368-424,485-545,591-649),[H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L''](23-89,136-196),[L'](22-98,152-212),[H-H'](450-225,453-228,578-348),[H-L](219-216),[H-L'](444-232),[H]521,[H']296-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]671,[H']446-Lys C-terminal gekappt, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer Glycoform alfa
ASK #50445		
Zitat	Chemical Abstract Service Nr.	2278276-46-1
	Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung Apitegromab		
Zitat	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN
2.	Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDL LVRFLEWSHY YGMDVWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGKTQTYCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS LG [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCSGSSSNIG SNTVHWYQQL PGTAPKLLIY SDNQRPSPGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCA AWDDSLNGVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVA PTECS, [H,H'](22-96,153-209,267-327,373-431),[L,L'](22-89,137-196),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](140-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50446		
Vorzugsbezeichnung Atidarsagen autotemcel		
International Nonproprietary Name INN.L85		
ASK #50447		
Zitat	Chemical Abstract Service Nr.	2361317-09-9
	Molgewicht	12900
Vorzugsbezeichnung Avipendekin pegol		
Zitat	International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	MNWWNVISDL KKIEDLIQSM HIDATLYTES DVHPSCCKVTA MKCFLELQV ISLESGDASI HDTVENLIIL ANNSLSSNGN VTESGCKECE ELEEKNIKEF LQSFVHVQM FINTS, 36,86:43,89-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von <i>Escherichia coli</i> -, partielle Desamidierung N78 (Asn>Asp, isoaspartyl), pegylierte Aminosäuren M1 (Met 1: ~32-40 %), K (Lys 11, 37, 42, 87: ~33-42 %; Lys 12, 95, 98: ~18-35 %), Avipendekin : Pegol ~ 1:1
ASK #50449	
Chemical Abstract Service Nr.	1983983-41-0
Molgewicht	281.2732
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Avotaciclib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2,6-Bis(2-aminopyrimidin-4-yl)pyridin-3-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50450	
Chemical Abstract Service Nr.	2392004-04-3
Vorzugsbezeichnung	Azercabtagen zapreleucel
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50451	
Chemical Abstract Service Nr.	2359413-58-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Bapotulimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IIPILGIANY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGR LPYGDFWDSW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDHKPS NTKVDKTVER KCCVECPPCP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTPLMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLL YSNGYNYLDW YLQKPGQSPQ LLIYLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQALQTP LTFGGGTKE IRRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYFPREK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,147-203,260-320,366-424),[L,L'](23-93,139-199),[H-H']*(222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L']*(134-219)-Octadecakis(disulfid), *A-Isoform vorherrschend, [H]296,[H']296-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50452	
Chemical Abstract Service Nr.	2275727-74-5
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Barecetamab
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYDMSWVRQA PGKGLEWVST IDLDSGSIYY ADSVQGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDL HMGPEGPFDY WGQGTSLTVTS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QSVLTQPPSA SGTGPGQRVTI SCSGSSSNIG SNSVSWYQQ L PGTAPKLLIY SDNHRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCQ GWDTSLSGHV FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LPPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHKSYSCQVT HEGSTVEKTV APTACS, [H,H'] (22-96,148-204,265-325,371-429), [L,L'] (22-89,138-197), [H-H'] (230-230',233-233'), [H-L,H'-L'] (224-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50453

Chemical Abstract Service Nr. 2268717-61-7

Molgewicht 93800

Vorzugsbezeichnung Batiraxcept

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung [A,A']EESPFVSNPG NITGARGLTG TLRCQLQVQG EPPEVHWLRD GQILELV DST QTQVPLGEDE QGDWIVASQL RITSLQLSDT GQYQCLVFLG HOTFVSQPGY VRLEGLPYFL EEPEDRTVAA NTPFNLSCQA QGPPEPVDLL WLQDAVPLAT APGHGPQRSL HVPGLNKTSS FSCEAHNAKG VTTSRTATIT VLPQQGGGGS DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG, [A,A'] (24-85,128-173,241-301,347-405), [A-A'] (206-206',209-209')-Decakis(disulfid), [A,A']Asn11,Asn125,Asn166,Asn277-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50468

Chemical Abstract Service Nr. 1835667-63-4

Molgewicht 567.6064

Bruttoformel C₂₉H₃₂F₃N₇O₂

Vorzugsbezeichnung Befotertinib

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung *N*-[2-([2-(Dimethylamino)ethyl](methyl)amino)-4-methoxy-5-({4-[1-(2,2,2-trifluorethyl)-1*H*-indol-3-yl]pyrimidin-2-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50469

Chemical Abstract Service Nr. 911417-87-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1245283-91-3

Molgewicht 452.5087

Bruttoformel C₂₆H₂₄N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Belumosudil

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

	2. Bezeichnung	2-(3-{4-[(1 <i>H</i> -Indazol-5-yl)amino]chinazolin-2-yl}phenoxy)- <i>N</i> -(propan-2-yl)acetamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50470		
	Chemical Abstract Service Nr.	2109704-99-4
	Formelstamm	C26-H24-N6-O2 . C-H4-O3-S
	Molgewicht	548.6155
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ N ₆ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Belumosudilmesilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L85)
	2. Bezeichnung	2-(3-{4-[(1 <i>H</i> -Indazol-5-yl)amino]chinazolin-2-yl}phenoxy)- <i>N</i> -(propan-2-yl)acetamid-methansulfonat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50471		
	Chemical Abstract Service Nr.	2260568-31-6
	Molgewicht	47400
	Vorzugsbezeichnung	Bentracimab
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[H]QVQLQESGAE VKKPGSSVRV SCKASGGTFD SYSIHWVRQA PGQGLEWMGG IIPAFGLTSS AQDFQARVTI SADKSTSTAY MELSGLRSED TAVYYCARGS FDYYFWSASH PPNDALAIWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDK [L]QSVVTQPPSV SAAPGQKVTI SCSGSNSDIG NNYVSWYQQL PGTAPKLLIY DNNKRPSGIP DRFSGSKSGT SATLAITGLQ AGDEADYYCG TWLYDRAVGL FGGGTKVTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H](22-96,156-212),[L](22-89,138-197),[H-L](232-215)-Pentakis(disulfid), [H]1,[L]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter <i>Escherichia coli</i> , nicht glycosyliert
ASK #50472		
	Chemical Abstract Service Nr.	2241888-62-8
	Vorzugsbezeichnung	Beremagen geperpavec
	International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50473		
	Chemical Abstract Service Nr.	2213406-75-6
	Formelstamm	(C36-H28-F-N2-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	572.6262
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₂₉ FN ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Carfloglitazar
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>O</i> -[2-(9 <i>H</i> -Carbazol-9-yl)ethyl]- <i>N</i> -[2-(4-fluorbenzoyl)phenyl]-DL-tyrosin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50474

Chemical Abstract Service Nr.	2055496-11-0
Formelstamm	(C24-H19-Cl3-F3-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	547.7821
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ Cl ₃ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cedirogant
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[1-(2,4-Dichlor-3-[[7-chlor-5-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -indol-1-yl]methyl]benzoyl)piperidin-4-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50475

Chemical Abstract Service Nr.	2247971-00-0
Vorzugsbezeichnung	Cevaretigen ritoparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L85

ASK #50476

Chemical Abstract Service Nr.	2143917-62-6
Molgewicht	427.5025
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Cirtuvivint
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-(4-Methylpiperazin-1-yl)- <i>N</i> -[6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)isochinolin-3-yl]pyridin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50477

Chemical Abstract Service Nr.	2348469-84-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Coprelotamab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHQDWLNGK EYCKKVSNA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDVN TAWAWYQQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFSGSRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96,147-203,264-324,370-428), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (229-229',232-232'), [H-L,H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys450, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (DG44) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50478

Chemical Abstract Service Nr.	2246424-95-1
Vorzugsbezeichnung	Cotoretigen toliparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50479	
Chemical Abstract Service Nr.	1258833-31-6
Molgewicht	319.4235
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Cotosudil
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	6-[(2 <i>R</i>)-2-Methyl-1,4-diazocan-1-sulfonyl]isochinolin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50481	
Chemical Abstract Service Nr.	2367001-71-4
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Dafsolimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGAE LARPGASVKM SCKASGYTFT SYTMHWVKQR PGQGLEWIGY INPSSGYTNY IQRFKDKATL TADKSSSTAY MQVSSLTSED SAVYYCARGS RYDYYGMDYW GQGTSVTVSS AKTTPPSVYP LAPGCGDTTG SSVTLGCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISTINPCP PCKECHKCPA PNLEGGPSVF IFPPNIKDV L MISLTPKVT C VVVDVSEDDP DVQISWVFNN VEVHTAQTQT HREDYNSTIR VVSTLPIQHQ DWMSGKEFKC KVNNDLPS IERTISKIKG LVRAPQVYIL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNPGDISVEW TSNGHTEENY KDTAPVLDS D GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKT I SRSPGK [L,L']QIVLTQSPAI MSASPGEKVT MTCASASSVS YMHWYQQKSG TSPKRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISSMEAE DAATYYCQQW SSNPLTFGAG TKLELKRADA APTVSIFPPS SEQLTSGGAS VVCFLLNNFY P KDINVKKWID GSERQNGVLN SWTDQDSKDS TYSMSSTLTL TKDEYERHNS YTCEATHKTS TSPIVKSFNR NEC, [H,H'](22-96,147-202,270-330,376-434),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](229-229',232-232',235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](135-213)-Octadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys456, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa
ASK #50482	
Chemical Abstract Service Nr.	2361013-28-5
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Dafsolimab setaritox
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGAE LARPGASVKM SCKASGYTFT SYTMHWVKQR PGQGLEWIGY INPSSGYTNY IQRFKDKATL TADKSSSTAY MQVSSLTSED SAVYYCARGS RYDYYGMDYW GQGTSVTVSS AKTTPPSVYP LAPGCGDTTG SSVTLGCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISTINPCP PCKECHKCPA PNLEGGPSVF IFPPNIKDV L MISLTPKVT C VVVDVSEDDP DVQISWVFNN VEVHTAQTQT HREDYNSTIR VVSTLPIQHQ DWMSGKEFKC KVNNDLPS IERTISKIKG LVRAPQVYIL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNPGDISVEW TSNGHTEENY KDTAPVLDS D GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKT I SRSPGK [L,L']QIVLTQSPAI MSASPGEKVT MTCASASSVS YMHWYQQKSG TSPKRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISSMEAE DAATYYCQQW SSNPLTFGAG TKLELKRADA APTVSIFPPS SEQLTSGGAS

VVCFLNNFYP KDINVKWKID GSERQNGVLN SWTDQDSKDS TYSMSSTLTL TKDEYERHNS YTCEATHKTS TSPIVKSFNH NEC,
 [H,H'](22-96,147-202,270-330,376-434),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](229-229',232-232',235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](135-213)-Octadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit
 fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys456, hergestellt mit Kulturen
 gentechnisch veränderter SP2/0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa, durchschnittlich 1,6 Lysyl-Reste sind *N*⁶-substituiert mit 4-[(1*RS*)-1-[[L-Methionyl-ricin toxin A-Kette (Met-RTA,
 nicht-glycosyliert, hergestellt in *Escherichia coli*)-S²⁶⁰-yl]sulfanyl]ethyl]benzoyl-Gruppen

ASK #50483

Chemical Abstract Service Nr.	1360540-81-3
Molgewicht	296.3179
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dalosirvat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-4-phenylbutan-1,4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50484

Chemical Abstract Service Nr.	1637781-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2278692-39-8
Molgewicht	446.5456
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dalpiciclib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	6-Acetyl-8-cyclopentyl-5-methyl-2-[[5-(piperidin-4-yl)pyridin-2-yl]amino]pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50485

Chemical Abstract Service Nr.	2114324-48-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2648292-69-5
Molgewicht	424.5561
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Danavorexton
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(methansulfonamido)-2-[[<i>cis</i> -4-phenylcyclohexyl]oxy]methyl]piperidin-1-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50487

Chemical Abstract Service Nr.	1809336-93-3
Molgewicht	488.0189
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ ClN ₃ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Valemetostattosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-7-Chlor-2-[(<i>trans</i> -4-(dimethylamino)cyclohexyl)- <i>N</i> -[(4,6-dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-2,4-dimethyl-1,3-benzodioxol-5-carboxamid-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
ASK #50491	
Chemical Abstract Service Nr.	1874276-76-2
Molgewicht	472.4671
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ F ₃ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Darovasertib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-Amino- <i>N</i> -[3-(4-amino-4-methylpiperidin-1-yl)pyridin-2-yl]-6-[3-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]pyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50492	
Chemical Abstract Service Nr.	2245966-28-1
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Daxdilimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYGISWVRQA PGQGLEWMGW ISAYNGNTNY AQKLQGRVTM TIDTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARNG LWGWDSDAFD IWGRGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKSLSLSP GK [L,L']QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG GYNYVSWYQQ HPGKAPKLM IYDVSNRPSGV SNRFGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC SSYTSSSTVV FGGGTKVTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'] (22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'] (22-90,138-197),[H-H'] (231-231',234-234'),[H-L,H'-L'] (225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ^t -glycosyliert mit afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys452, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50493	
Chemical Abstract Service Nr.	2245953-10-8
Molgewicht	87700
Vorzugsbezeichnung	Dazodalibep
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung	<p>SQIEVKDVTDTTALITWSDDFGEYVWCELT YGIKDVPGDR TTIDLWYHHA HYSIGNLKPDT EYEVSLICR SGDMSSNPAK ETFTTGGGGG GGGGGGGGGG RLDAPSQIEV KDVTDTTALI TWSDDFGEYV WCELT YGIKDVPGDR TTIDLWYHHA HYSIGNLKPDT EYEVSLICRSGDMS SNPAKETFTT GGGGGGGGGG DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQSPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESANCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEADCAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTCECC AADKAACLLP KLDELRLDEG ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPKAEFAE VSKLVTDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLKCAAADPHECY AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNQALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL KGVGSKCCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCFE EGKKLVAASQ AALGL,</p> <p>27,69:132,174:253,262:275,290:291,301:324,368:369,377:400,445:446,453:465,478:479,489:516,560:561,569:592,637:638,648:661,676:677,687:714,758:759,767-Nondecakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter <i>Escherichia coli</i>, nicht glycosyliert</p>	
	ASK #50494	
Chemical Abstract Service Nr.	2243274-14-6	
Molgewicht	146000	
Vorzugsbezeichnung	Depemokimab	
International Nonproprietary Name	INN.L85	
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVTLRESGPA LVKPTQTLTL TCTVSGFSLT GSSVHWVRQP PGKGLEWLGW IWASGGTDYN SALMSRLSIS KDTSRNQVVL TMTNMDPVDATYYCARDPP SGLLRDLYWG RGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLYITREPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL NSGNQKNYLA WYQQKPGQPP KLLIYGASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNVHSF PFTFGGGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLSKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC,</p> <p>[H,H'] (22-95, 146-202, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-94, 140-200), [H-H'] (228-228', 231-231'), [H-L, H'-L'] (222-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1, [H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter K1-Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa</p>	
ASK #50495		
Chemical Abstract Service Nr.	2254061-60-2	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Divozilimab	
International Nonproprietary Name	INN.L85	
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVQPGAE VVKPGASVKV SCKASGYTFT SYNMHWVRQA PGRGLEWMGA IYPGNGDTSY NQKFKGRVTM TRDKSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARST YYGGDWYFNV WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QIVLSQSPAI LSASPGERV LTCSRASSVS YIHWFQQKPG KAPKPLIYAT SNLASGVPSR FSGSGSGTDF SLTISRVEPE DFAVYYCQQW TSNPPTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYPR EAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,</p> <p>[H,H'] (22-96, 148-204, 265-325, 371-429), [L,L'] (23-87, 133-193), [H-H'] (230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (224-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]301, [H']301-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [L]1, [L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter S-Zelllinie von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa</p>	
ASK #50496		
Chemical Abstract Service Nr.	198637-52-4	

Formelstamm	(C18-H31-N4-O9)3 ⁻ Gd3+ . H2-O
Molgewicht	622.7283
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ GdN ₄ O ₉
2. Bezeichnung	[[10-[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triacetato(3-)]gadolinium 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Gadobutrol-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB8.7,9.0+3,10.0(2016-2020)/2735
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	{10-[2,3-dihydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecane-1,4,7-triacetato(3-)-N(1),N(4),N(7),N(10),O(1),O(4),O(7)}gadolinium monohydrate; Gadolinium-2,2?,2??-[10-[(1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i>)-2,3-dihydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triacetat-Monohydrat

ASK #50499

Chemical Abstract Service Nr.	2304800-90-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Ebronicimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYSMNWVRQA PGKGLEWVSG ISSSSSYISY ADSVQGRFTI SRDNGKNSLY LQMNSLRAED TALYFCAREY DFWSAYYDAF DVWGQGTMTV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGSGF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [L,L']QSELTQPRSV SGSPGQSVTI SCTGTSRNIG GGNDVHWYQQ HPGKAPKLLI SGVIERSSGV PDRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC QSFDSLSGS VFGTGTDTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'][(22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'][(22-90,139-198),[H-H'][(232-232',235-235'),[H-L,H'-L'][(226-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn- <i>N</i> ^L -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys453, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50500

Chemical Abstract Service Nr.	1858206-58-2
Molgewicht	489.4744
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₁ F ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Edralbrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(3 <i>R</i>)-1-(but-2-ynoyl)pyrrolidin-3-yl]-3-[4-(2,6-difluorphenoxy)phenyl]-1,6-dihydro-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyridazin-7-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50501

Chemical Abstract Service Nr.	1679391-73-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2142663-41-8

Molgewicht	54300
Vorzugsbezeichnung	Eluvixtamab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H]QVQLVQSGAE VKKPGESVKV SCKASGYTFT NYGMNWVKQA PGQGLEWMGW INTYTGEPTY ADKFQGRVTM TTDSTSTAY MEIRNLGGDD TAVYYCARWS WSDGYVYVFD YWGQGTSTVTV SSGGGGSGGG GSGGGGSDIV MTQSPDSLTV SLGERTTINC KSSQSVLDSS TNKNSLAWYQ QKPGQPPKLL LSWASTRESG IPDRFSGSGS GTDFTLTIDS PQPEDSATYY CQQSAHFPIT FGQGRLEIK SGGGGSEVQL VESGGGLVQP GGSLLKSCAA SGFTFNKYAM NWVRQAPGKG LEWVARIRSK YNNYATYYAD SVKDRFTISR DDSKNTAYLQ MNNLKTEDTA VYYCVRHGNF GNSYISYWAY WGQGTSLTVS SGGGGSGGGG SGGGGSQTVV TQEPSLTVSP GGTVTLTCGS STGAVTSGNY PNWVQKPGQ APRGLIGGTK FLAPGTPARF SGSLLGGKAA LTLSGVQPED EAEYYCVLWY SNRWVFGGGT KLTVLHHHHH H, [H](22-96,160-231,278-354,418-486)-Tetrakis(disulfid), nicht-glycosyliert, [H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #50502	
Chemical Abstract Service Nr.	2250261-27-7
Molgewicht	107000
Vorzugsbezeichnung	Emerfetamab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	[H]QVQLVQSGAE VKKPGESVKV SCKASGYTFT NYGMNWVKQA PGQCLEWMGW INTYTGEPTY ADKFQGRVTM TTDSTSTAY MEIRNLGGDD TAVYYCARWS WSDGYVYVFD YWGQGTSTVTV SSGGGGSGGG GSGGGGSDIV MTQSPDSLTV SLGERTTINC KSSQSVLDSS TNKNSLAWYQ QKPGQPPKLL LSWASTRESG IPDRFSGSGS GTDFTLTIDS PQPEDSATYY CQQSAHFPIT FGCGTRLEIK SGGGGSEVQL VESGGGLVQP GGSLLKSCAA SGFTFNKYAM NWVRQAPGKG LEWVARIRSK YNNYATYYAD SVKDRFTISR DDSKNTAYLQ MNNLKTEDTA VYYCVRHGNF GNSYISYWAY WGQGTSLTVS SGGGGSGGGG SGGGGSQTVV TQEPSLTVSP GGTVTLTCGS STGAVTSGNY PNWVQKPGQ APRGLIGGTK FLAPGTPARF SGSLLGGKAA LTLSGVQPED EAEYYCVLWY SNRWVFGGGT KLTVLGGGGD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP CEEQYGSTYR CVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSMHEA LHNHYTQKSL SLSPGKGGGG SGGGGSGGGG SGGGGSGGGG SGGGGSDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPCEE QYGSTYRCVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK, [H](22-96,44-243,160-231,278-354,418-486,515-772,518-775,550-610,581-591,656-714,807-867,838-848,913-971)-Tridecakis(disulfid), nicht-glycosyliert, [H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Kette überwiegend ohne Lys993, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #50503	
Chemical Abstract Service Nr.	2305638-98-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2230579-06-1
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Enibarcimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFS RYWIEWVRQA PGQGLEWIGE ILPGSGSTNY NQKFQGRVTI TADTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCTEGY EYDGFYDWGQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EDPVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSMVM EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DVLVLTQSPLS LPVTLGQPAS

ISCRSSQSIV YSNGNTYLEW YLQRPQGSPR LLIYRVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHIP YTFGGGKTLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50504

Chemical Abstract Service Nr. 2348560-99-4
Vorzugsbezeichnung Enomimeran
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

ASK #50505

2. Bezeichnung Kolloidbildende, pulverförmige Mischung von Mikrokristalliner Cellulose mit 5 bis 22 Prozent Carmellose-Natrium
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Mikrokristalline Cellulose und Carmellose-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2020
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Mikrokristalline Cellulose und Carmellose-Natrium

ASK #50506

Chemical Abstract Service Nr. 2247971-01-1
Vorzugsbezeichnung Entacingen turiparvovec
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50507

Chemical Abstract Service Nr. 2329692-74-0
Molgewicht 54700
Vorzugsbezeichnung Etevitamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H]QVQLVESGGG VVQSGRSLRL SCAASGFTFR NYGMHWVRQA PGKCLEWVAV IWYDGSDDKY ADSVRGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDG YDILTGNPRD FDYWGQGTTLV TVSSGGGGSG GGGSGGGGSD TVMTQTPLSS HVTLGQPASI SCRSSQSLVH SDGNTYLSWL QQRPGQPPRL LIYRISRRFS GVPDRFSGSG AGTDFTLEIS RVEAEDVGVY YCMQSTHVPR TFGCGTKVEI KSGGGGSEVQ LVESGGGLVQ PGGSLKLSA ASGFTFNKYA MNWVRQAPGK GLEWVARIRS KYNNTATYYA DSVKDRFTIS RDDSKNTAYL QMNNLKTEDT AVYYCVRHGN FGNSYISYWA YWGQGTLLVTV SSGGGGSGGG GSGGGGSGQTV VTQEPSLTVS PGGTVTLTSG SSTGAVTSGN YPNWVQKPG QAPRGLIGGT KFLAPGTPAR FSGSLLGGKA ALTLGSGVQPE DEAEYYCVLV YSNRWVFGGG TKLTVLHHHH HH, [H](22-96,44-244,162-232,279-355,419-487)-Pentakis(disulfid), nicht-glycosyliert, [H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50508

Chemical Abstract Service Nr. 2120282-75-7
Molgewicht 378.4317
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₈O
Vorzugsbezeichnung Fanotaprim
International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	5-{4-[3-(2-Methoxypyrimidin-5-yl)phenyl]piperazin-1-yl}pyrimidin-2,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50509	
Chemical Abstract Service Nr.	2274802-95-6
Molgewicht	470.507
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₃ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Firazorexton
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	N-((2S,3S)-1-(2-Hydroxy-2-methylpropanoyl)-2-[(2,3',5'-trifluor[1,1'-biphenyl]-3-yl)methyl]pyrrolidin-3-yl)methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50510	
Chemical Abstract Service Nr.	1809266-03-2
Molgewicht	1024.2151
Bruttoformel	C ₅₃ H ₈₂ FNO ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Flubentylosin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[[[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- -D-allopyranosyl)oxy]methyl]-6-[[[3,6-didesoxy-4- <i>O</i> -{2,6-didesoxy-4- <i>O</i> -[(4-fluorophenyl)methyl]-3- <i>C</i> -methyl- -L-ribo-hexopyranosyl)-3
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50511	
Chemical Abstract Service Nr.	2248111-37-5
Vorzugsbezeichnung	Fordadistrogen movaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50512	
Chemical Abstract Service Nr.	2342597-81-1
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Garivulimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGFSLT SYGVHWVRQA PGKGLEWVAV IWAGGSTNYA DSVKGRFTIS KDTSKNTVYL QMNSLRAEDT AVYYCAKPYG TSAMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPSSSLGTQTYIC NVNHHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APPAAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALAAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL

PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSTIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMEHA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT
ITCKASQDVG IVVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASIRHTGVPS RFGSGSGSGTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ YSNYPLYTFG QGTEKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF
YPREKVVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-95,144-200,260-320,366-424),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys446, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50513

Vorzugsbezeichnung Garveleucel
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50515

Chemical Abstract Service Nr. 2444308-95-4
Vorzugsbezeichnung Regdanvimab
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50516

Chemical Abstract Service Nr. 2415933-42-3
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Casirivimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN

ASK #50517

Chemical Abstract Service Nr. 2415933-40-1
Vorzugsbezeichnung Imdevimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #50519

Vorzugsbezeichnung Gavocabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50521

Chemical Abstract Service Nr. 2348469-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2135810-45-4
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Geptanolimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QIQLVQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NFGMNWVRQA PGQGLKWMGW ISGYTREPTY AADFKGRFVI SLDTSVSTAY LQISLKAED TAVYYCARDV FDYWGQGLTV
TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVDK RVESKYGPPC PPCPAPEFLG
GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE
EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGGSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG [L,L']DIVLTQSPAS LAVSPGQRAT
ITCRASESDV NYGYSFMNWF QKPKGQPPKL LIYRASNLGS GVPARFSGSG SRTDFTLTIN PVEADDTANY YCQQSNADPT FGQGTKLEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVCLLN

NFYFPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC,
[H,H'](22-96,141-197,255-315,361-419),[L,L'](23-92,137-197),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](128-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (S-Zelllinie) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50525

Chemical Abstract Service Nr. 2348560-89-2
Vorzugsbezeichnung Gindameran
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #50526

Chemical Abstract Service Nr. 2367001-70-3
Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Grisnilimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QIQLVQSGPE LKKPGETVKI SCKASGYTFT NYGMNWVKQA PGKGLMWLGW INTYTGEPTY ADDFKGRFAF SLETSASTAY LQINNKNED TATYFCARWA YFYGSSPYFF DYWGQGTTLT VSSAKTTAPS VYPLAPVCGD TTGSSVTLCG LVKGYFPEPV TLTWNSGSLG SGVHTFPAVL QSDLYTLSSS VTVTSSTWPS QSITCNVAHP ASSTKVDKKI EPRGPTIKPC PPCKCPAPNL LGGPSVFIFP PKIKDVLMS LSPIVTCVVV DVSEDDPDVQ ISWVFNNVEV HTAQQTTHRE DYNSTLRVVS ALPIQHQQDWM SGKEFKCKVN NKDLPAPIER TISPKGGSVR APQVYVLPPLP EEEMTKKQVT LTCMVTDFMP EDIYVEWTNN GKTELNYKNT EPVLDSGSGY FMYSKL RVEK KNWVERNSYS CSVVHEGLHN HHTTKSFSRT PGK [L,L']QAVVTQESAL TTSPGETVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQE KPDHLFTGLI GGTNNRAPGV PARFSGSLIG DKAALTITGA QTEDEAIYFC ALWCSNHLVF GGGTKLTVLG QPKSSPSVTL FPPSSEELET NKATLVCTIT DFYPGVVTVD WKVDGTPVTQ GMETTQPSKQ SNNKYM ASSY LTLTARAWER HSSYSCQVTH EGHTVEKSLS RADCS, [H,H'](22-96,150-205,267-327,373-431),[L,L'](22-90,137-196),[H-H'](230-230',233-233',235-235'),[H-L,H'-L'](138-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys453, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa

ASK #50527

Chemical Abstract Service Nr. 2361013-29-6
Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Grisnilimab setaritox

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QIQLVQSGPE LKKPGETVKI SCKASGYTFT NYGMNWVKQA PGKGLMWLGW INTYTGEPTY ADDFKGRFAF SLETSASTAY LQINNKNED TATYFCARWA YFYGSSPYFF DYWGQGTTLT VSSAKTTAPS VYPLAPVCGD TTGSSVTLCG LVKGYFPEPV TLTWNSGSLG SGVHTFPAVL QSDLYTLSSS VTVTSSTWPS QSITCNVAHP ASSTKVDKKI EPRGPTIKPC PPCKCPAPNL LGGPSVFIFP PKIKDVLMS LSPIVTCVVV DVSEDDPDVQ ISWVFNNVEV HTAQQTTHRE DYNSTLRVVS ALPIQHQQDWM SGKEFKCKVN NKDLPAPIER TISPKGGSVR APQVYVLPPLP EEEMTKKQVT LTCMVTDFMP EDIYVEWTNN GKTELNYKNT EPVLDSGSGY FMYSKL RVEK KNWVERNSYS CSVVHEGLHN HHTTKSFSRT PGK [L,L']QAVVTQESAL TTSPGETVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQE KPDHLFTGLI GGTNNRAPGV PARFSGSLIG DKAALTITGA QTEDEAIYFC ALWCSNHLVF GGGTKLTVLG QPKSSPSVTL FPPSSEELET NKATLVCTIT DFYPGVVTVD WKVDGTPVTQ GMETTQPSKQ SNNKYM ASSY LTLTARAWER HSSYSCQVTH EGHTVEKSLS RADCS, [H,H'](22-96,150-205,267-327,373-431),[L,L'](22-90,137-196),[H-H'](230-230',233-233',235-235'),[H-L,H'-L'](138-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys453, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa, durchschnittlich 1,6 Lysyl-Reste sind *N*⁶-substituiert mit 4-[(1*RS*)-1-[[L-Methionyl-ricin toxin A-Kette (Met-RTA, nicht-glycosyliert, hergestellt in *Escherichia coli*)-S²⁶⁰-yl]sulfanyl]ethyl]benzoyl-Gruppen

ASK #50528

Chemical Abstract Service Nr.	1356390-47-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2490717-41-2; 342790-21-0; 342809-17-0; 486451-26-7
Molgewicht	2790
Bruttoformel	C ₁₁₃ H ₁₇₀ N ₃₄ O ₃₁ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Hepcidin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	DTHFPICIFC CGCCHRSKCG MCKKT, 7,23:10,13:11,19:14,22-Tetrakis(disulfid), synthetisch hergestellt
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hepcidin [synthetisch]; Hepcidin Hepc25 (human); Hepcidin-25; Hepcidin-25 (human)

ASK #50529

Chemical Abstract Service Nr.	1275582-97-2
Molgewicht	423.297
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ibezapolstat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2-[[[(3,4-Dichlorphenyl)methyl]amino]-7-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-1,7-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50530

Chemical Abstract Service Nr.	1000999-96-1
Molgewicht	526.3962
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ IN ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Icapamespib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	9-{2-[(2,2-Dimethylpropyl)amino]ethyl}-8-[(6-iod-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)sulfanyl]-9 <i>H</i> -purin-6-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50531

Chemical Abstract Service Nr.	1187020-80-9
Formelstamm	C24-H28-F-N3-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	565.7009
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₆ FN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Lumateperontosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[(6 <i>bR</i> ,10 <i>aS</i>)-3-methyl-2,3,6 <i>b</i> ,9,10,10 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[1,2,3- <i>de</i>]chinoxalin-8(7 <i>H</i>)-yl]butan-1-on-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)

ASK #50532

Chemical Abstract Service Nr. 2245205-37-0

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Idactamab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGSF S GYYSWIRQP PGKGLEWIGE IHHSGGANYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGQG KNWHYDYFDY WGQGT LVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKHTHC PPCPAPELLG GPSCVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYCKKVS N KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGLDRVT ITCRASQSIR SWLAWYQQKP GKAPKLLIYK ASILKIGVPS RFGSGSGSTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ YYSYSRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-95, 148-204, 266-326, 372-430), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302, [H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys452, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (aus Zelllinie K1) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50533

Chemical Abstract Service Nr. 1100318-47-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1386991-76-9

Molgewicht 495.8639

Bruttoformel C₂₀H₁₃ClF₃N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Ilacirnon

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-[5-methyl-2-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-carbonyl)pyridin-3-yl]-3-(trifluoromethyl)benzol-1-sulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Chlor-*N*-[5-methyl-2-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-ylcarbonyl)-3-pyridinyl]-3-(trifluormethyl)benzolsulfonamid

ASK #50534

Chemical Abstract Service Nr. 2222618-29-1

Molgewicht 2790

Vorzugsbezeichnung Hepcidinacetat

International Nonproprietary Name (INN.L85)

2. Bezeichnung DTHFPICIFC CGCCHRSKCG MCCKT, 7,23:10,13:11,19:14,22-Tetrakis(disulfid)-Acetat (1:x), synthetisch hergestellt

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hepcidinacetat [synthetisch]; Hepcidinacetat (1:x)

ASK #50535

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2305060-41-5; 2639294-14-5

Formelstamm	C63-H99-(18)F-N12-O25-Si
Molgewicht	1470.6144
Bruttoformel	C ₆₃ H ₉₉ FN ₁₂ O ₂₅ Si
Vorzugsbezeichnung	Flotufolastat (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -(<i>N</i> -(4 <i>S</i>)-4-Carboxy-4-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan-1-yl]butanoyl)-3-[4-(di- <i>tert</i> -butyl(¹⁸ F)fluorsilyl)benzamido]-D-alanyl)- <i>N</i> ⁶ -[4-(<i>N</i> ² -(<i>N</i> -[(L-glutaminsäure- <i>N</i> -yl)carbonyl]-L-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50536	
Chemical Abstract Service Nr.	2246607-08-7
Molgewicht	604.6551
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ F ₂ N ₈ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Inupadenant
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(+)-5-Amino-3-{2-[4-(2,4-difluor-5-{2-[(<i>S</i>)-methansulfinyl]ethoxy}phenyl)piperazin-1-yl]ethyl}-8-(furan-2-yl)[1,3]thiazolo[5,4- <i>e</i>][1,2,4]triazolo[1,5- <i>c</i>]pyrimidin-2(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50537	
Chemical Abstract Service Nr.	2411004-22-1
Formelstamm	C25-H26-F2-N8-O4-S2 . Cl-H
Molgewicht	641.116
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ ClF ₂ N ₈ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Inupadenanthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	(+)-5-Amino-3-{2-[4-(2,4-difluor-5-{2-[(<i>S</i>)-methansulfinyl]ethoxy}phenyl)piperazin-1-yl]ethyl}-8-(furan-2-yl)[1,3]thiazolo[5,4- <i>e</i>][1,2,4]triazolo[1,5- <i>c</i>]pyrimidin-2(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50538	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1822383-45-8
Vorzugsbezeichnung	Invimestrocel
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #50539	
Chemical Abstract Service Nr.	1481617-15-5
Molgewicht	464.4979
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₁ FN ₈

Vorzugsbezeichnung	Ipivivint
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	1-(5-{3-[7-(3-Fluorphenyl)-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-2-yl]-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-5-yl}pyridin-3-yl)- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50540	
Chemical Abstract Service Nr.	2329669-80-7
Molgewicht	126000
Vorzugsbezeichnung	Izuralimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H(anti-ICOS)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPHSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARTY YYDSSGGYYHD AFDIWGQGTM VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSDTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVKHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EEYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCDVSGFY PSDIAVEWES DGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWEQGDVF SCSVLHEALH SHYTQKSLSL SPGK [L(anti-ICOS)]DIQMTQSPSS VSASVGDRVIT ITCRASQGIS RLLAWYQQKP GKAPKLLIYV ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ ANSFPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC [H'(anti-PDCD1)]EIVLTQSPAT LSASPGERVIT LTCRASQSVG NDVAWYQQKP GQAPRLLINY ASHRYTGVPD RFTGSGYGT EFTLTISVQS EDGTVYYCQQ DFSSPRTFGG GTKVEIKGKP GSGKPGSGKP GSGKPGSEVQ LVESGGGLVK PGGSLRLSCV ASGFTFSNYW MNWVRQAPGK GLEWVAEIRL YSNNYATHYA ESVKGRFTIS RDDSKSTLYL QMNNLKTEDT GVVYCTRYYG NYGGYFDVWG RGLTVTSSE PKSSDKTHTC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVK HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREQ MTKNQVKLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV LHEALHSHYT QKSLSLSPGK, [H](22-96,152-208,268-328,374-432),[H'](23-88,149-225,294-354,400-458),[L](23-88,134-194),[H-H'](234-260',237-263'),[H-L](228-214)-Tridecakis(disulfid), [H]304,[H']330-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (S-Zelllinie) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50549	
Chemical Abstract Service Nr.	1401682-78-7
Molgewicht	478.4517
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ F ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Senaparib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS; CAS; PubChem; ChemIDplus; EUTCT
2. Bezeichnung	5-Fluor-1-({4-fluor-3-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-carbonyl]phenyl)methyl}chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #50554	
Chemical Abstract Service Nr.	2250073-78-8
Molgewicht	77200
Vorzugsbezeichnung	Lerodalcibep
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	VSDVPRDLEV VAATPTSLLI SWDAPAEGYG YYRITYGETG GNSPVQEFTV PVSKGTATIS GLKPGVDYTI TVYAVEFDFFP GAGYYHRPIS INYRTEGSGS GSDAHKSEVA HRFKDLGEEN FKALVLIAFA QYLQQAPFED HVKLVNEVTE FAKTCVADES AENCCKSLHT LFGDKLCTVA TLRETYGEMA DCCAKQEPER NECFLQHKDD NPNLPRLVRP EVDVMCTAFH DNEETFLKKY LYEIARRHPY FYAPELLFFA KRYKAAFTC CQAADKAACL LPKLDELRDE GKASSAKQRL KCASLQKFGE RAFKAWAVAR LSQRFPKAEF AEVSKLVTDL TKVHTECCHG DLLECADDRA DLAKYICENQ DSISSKLKEC CEKPLLEKSH CIAEVENDEM PADLPSLAAD FVESKDVCKN YAEAKDVFLG MFLYEYARRH PDYSVLLLR LAKTYETTL KCCAAADPHE CYAKVFDEFK PLVEEPQNLI KQNCELFEQL GEYKFQNALL VRYTKKVPQV STPTLVEVSR NLGKVGSKCC KHPEAKRMPC AEDYLSVVLN QLCVLHEKTP VSDRVTKCCT ESLVNRPCF SALEVDETYV PKEFNAETFT FHADICTLSE KERQIKKQTA LVELVKHKPK ATKEQLKAVM DDFAAFVEKC CKADDKETCF AEEGKKLVAA SQAALGL, 155,164:177,192:193,203:226,270:271,279:302,347:348,355:367,380:381,391:418,462:463,471:494,539:540,550:563,578:579,589:616,660:661,669-Heptadecakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), nicht glykosyliert
	ASK #50555
Chemical Abstract Service Nr.	2283356-07-8
Molgewicht	142000
Vorzugsbezeichnung	Letaplimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGGSGS SYYWSWIRQP PGKGLEWIGY IYYSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGKT GSAAWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT ITCRASQGIS RWLAWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ TVSFPIITFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-95,142-198,256-316,362-420),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (221-221',224-224'),[H-L,H'-L'] (129-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (S-Zelllinie) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
	ASK #50557
Chemical Abstract Service Nr.	1621862-70-1
Molgewicht	518.5722
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ F ₃ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lirametostat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Methoxy-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-2-methyl-1-((1 <i>R</i>)-1-[1-(2,2,2-trifluorethyl)piperidin-4-yl]ethyl)-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50558	
Chemical Abstract Service Nr.	124548-08-9
Molgewicht	380.8632
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClO ₅
Vorzugsbezeichnung	Ludateron
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	6-Chlor-15 ,17-dihydroxy-2-oxapregna-4,6-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50560	
Chemical Abstract Service Nr.	2222865-46-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Melrilimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS IYDMIWVRQA PGKGLEWVSS IRGEGGGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDP WSTEGSFFVL DYWGQGTTLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVTSSNFG TQTYTCNVDH KPSNTKVDKT VERKCCVECP PCPAPPAAS SVFLFPPKPK DTLMSRTPV VTCVVVDVSA EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TFRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK TKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPML DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSDV DDLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQ YITAPLTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'] (22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (225-225',226-226',229-229',232-232'),[H-L,H'-L'] (137-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A, [H,H'] (22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (225-137',226-226',229-229',232-232'),[H-L] (137-214),[H'-L'] (225-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B, [H,H'] (22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (225-225',229-229',232-232'),[H] (226-137),[H'-L] (226-214),[H'-L'] (137-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform B, [H]299,[H']299-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (Zelllinie K1SV) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, H-Ketten überwiegend ohne Lys449
ASK #50563	
Chemical Abstract Service Nr.	2361055-48-1
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Mipasetamab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGSYTTY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARHP IYYTYDDTMD YWGQGTTLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCSASSSV SGNFHWYQQK PGLAPRLLIY RTSNLAGIP ARFSGSGSGT DFTLTISSLE PEDFAVYYCQ QWSGYPWTFG GGTGLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEQ, [H,H'] (22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'] (23-89,135-195),[H-H'] (231-231',234-234'),[H-L,H'-L'] (225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Bis[<i>N</i> -(<i>O</i> -2-(acetylamino)-6-azido-2,6-didesoxy- -D-galactopyranosyl-(1 4)- <i>O</i> -[6-desoxy- -L-galactopyranosyl-(1 6)]-2-(acetylamino)-2-desoxy- -D-glucopyranosyl]-L-asparagin] glycosyliert, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50564	
Chemical Abstract Service Nr.	2304799-73-1
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Mipasetamab uzoptirin
International Nonproprietary Name	INN.L85

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGSYTTY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARHP IYYTYDDTMD YWGQGTTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDITLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLSDSGSFF LYSKLTVDKS RWQYGVNFSC SVMHEALNNH YTQKSLSLSP G [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCSASSVS SGNFHWYQQK PGLAPRLLIY RTSNLASGIP ARFSGSGGT DFTLTISLE PEDFAVYYCQ QWSGYPWTFG GGTLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'] (22-96, 149-205, 266-326, 372-430), [L,L'] (23-89, 135-195), [H-H'] (231-231', 234-234'), [H-L, H'-L'] (225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302, [H']302-Bis[*N*-(*O*-2-(acetylamino)-6-azido-2,6-didesoxy- -D-galactopyranosyl-(1 4)-*O*-[6-desoxy- -L-galactopyranosyl-(1 6)]-2-(acetylamino)-2-desoxy- -D-glucopyranosyl]-L-asparagin] glycosyliert Click-Reaktionsprodukt mit *N*-[10,10-Dioxido-1,12-dioxo-14-[(1 ,8 ,9)-bicyclo[6.1.0]non-4-yn-9-yl]-3,6,13-trioxa-10-thia-9,11-diazatetradec-1-yl]-L-valyl-*N*-[4-[[[(11S,11aS)-8-[[5-[(11aS)-5,11a-dihydro-7-methoxy-2-methyl-5-oxo-1H-pyrazolo[4,5-*c*]pyridine-2-carboxamide-1,1a-diol-1-yl]oxy]butyl]amino]butyl]amino]butyl]amino]-L-glutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

International Nonproprietary Name	INN.L85
--	---------

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[H(V-kappa anti-CD276, VH anti-CD3E)]DIQLTQSPSF LSASVGDRVT ITCKASQNVD TNVAWYQQKP GKAPKALIYS ASYRYSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNNYPFTFGQ GTKLEIKGGG SGGGGEVQLV ESGGGLVQPG GSLRLSCAAS GFTFSTYAMN WVRQAPGKGL EWVGRIRSKY NNYATYYADS VKDRFTISRD DSKNSLYLQM NSLKTEDTAV YYCVRHGNFG NSYVSWFAYW GQGTTLTVSS GCGGGGEVAA LEKEVALEK EVAALEKEVA ALEKGGGDKT HTCPCPAPE AAGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLWCLVKGfy PS DIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L(V-lambda anti-CD3E, VH anti-CD276)]QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTNKRAPWT PARFSGSLLG GKAALTITGA QAEDEADYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG GGGSGGGGGEV QLVESGGGLV QPGGSLRLSC AASGFTFSSS GMHWVRQAPG KGLEWVAYIS SDSSAIYYAD TVKGRFTISR DNAKNSLYLQ MNSLRDEDTA VYYCGRGREN IYGSRLDYW GQGTTLTVSS GCGGGGKVA LKEKVAALKE KVAALKEKVA ALKE [M]DKTHTCPCP APEAAGGPSV FLFPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLSCAVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNRYTQKS LSLSPGK, [H](23-88,137-213,318-378,424-482),[L](22-90,140-214),[M](41-101,147-205),[H-L](243-243),[H-M](283-6,286-9)-Undecakis(disulfid), [H]354,[M]77-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, [H]504,[M]227-C-terminales Lysin post-translational gekappt, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50570

Chemical Abstract Service Nr.

2342597-93-5

Molgewicht

145000

Vorzugsbezeichnung

Ociperlimab

International Nonproprietary Name

INN.L85

Zitat Bezeichnung 1

IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYYMYWVRQA PGKGLEWVAY ITKGGGSTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARQT NYDFTMDYWG QGTTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSKASQDVG TSWAWYQQKP GQAPRLLIYW ASARHTGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YSSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'] (23-88,134-194),[H-H'] (228-228',231-231'),[H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50572

Chemical Abstract Service Nr.

2241724-48-9

Molgewicht

156000

Vorzugsbezeichnung

Omodenbamab

International Nonproprietary Name

INN.L85

Zitat Bezeichnung 1

IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN; CAS

ASK #50573

Chemical Abstract Service Nr.

2348561-00-0

Vorzugsbezeichnung

Ontasameran

International Nonproprietary Name

INN.L85

Zitat Bezeichnung 1

CAS; EUTCT

ASK #50574

Chemical Abstract Service Nr.

2251756-52-0

Andere Chemical Abstract Service Nr.

2407405-93-8

	Molgewicht	53700
	Vorzugsbezeichnung	Pacanalotamab
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #50575	Chemical Abstract Service Nr.	2259927-72-3
	Vorzugsbezeichnung	Pariglasgen breccaparvovec
	International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50576	Chemical Abstract Service Nr.	2250292-39-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2298375-18-3
	Molgewicht	106000
	Vorzugsbezeichnung	Pavurutamab
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
ASK #50578	Chemical Abstract Service Nr.	2329669-78-3
	Molgewicht	125000
	Vorzugsbezeichnung	Bavunalimab
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Immunglobulin-Halb-IG G1-kappa/scFv-h-CH2-CH3 bispezifischer monoklonaler Antikörper gegen LAG3 und CTLA4; Pavunalimab
ASK #50579	Chemical Abstract Service Nr.	2304692-47-3
	Molgewicht	90800
	Vorzugsbezeichnung	Pegtibatinase
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[A,A']MPSETPQAEV GPTGSPHRSG PHSAKGSLEK GSPEDKEAKE PLWIRPDAPS RCTWQLGRPA SESPHHTAP AKSPKILPDI LKKIGDTPMV RINKIGKKFG LKCELLAKCE FFNAGGSVKD RISLRMIEDA ERDGTLPKPGD TIEPTSGNT GIGLALAAAV RGYRCIIVMP EKMSSEKVDV LRALGAEIVR TPTNARFDSP ESHVGVAVURL KNEIPNSHIL DQYRNASNPL AHYDTTAEI LQQCDGKLDL LVASVGTGGT ITGIARKLKE KCPGCRIGV DPEGSILAE EELNQTEQTT YEVEGIGYDF IPTVLDRTVV DKWFKSNDEE AFTFARMLIA QEGLLCGGSA GSTVAVAVKA AQELQEQRC VVILPDSVRN YMTKFLSDRW MLQKGFLKEE DLTEKKPWWW HLR, [A,A'] (272-275)-Bis(disulfid), nicht-glycosyliert, [A,A']1-Met post-translational entfernt, [A,A']119-Lys- <i>N</i> ⁶ -Pyridoxyliden-5'-phosphat Cofaktor-Bindungsstellen, [A,A']-Cys52-S Fe() N ¹ -His65 Häm B (Protohäm), durchschnittlich 5 Lys pro Monomer pegyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter <i>Escherichia coli</i>
ASK #50581	Chemical Abstract Service Nr.	2230217-17-9

Formelstamm	C116-H147-N19-O23-S4 (C2-H4-O)n, n = ca. 450
Vorzugsbezeichnung	Pegulicianin
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-(1-{2-[3,6-Bis(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-1-yl)xanthylium-9-yl]benzol-1-sulfonyl}piperidin-4-carboxamido)hexanoyl]glycylglycyl-L-arginyl- <i>N</i> ⁶ -(6-{2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>E</i> ,5 <i>Z</i>)-5-(1-ethyl-3,3-dimethyl-5-sulfonato-1,3-dihydro
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50582	
Chemical Abstract Service Nr.	2230217-18-0
Formelstamm	C116-H147-N19-O23-S4 (C2-H4-O)n . C2-H4-O2 , n = ca. 450
Vorzugsbezeichnung	Pegulicianinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-(1-{2-[3,6-Bis(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-1-yl)xanthylium-9-yl]benzol-1-sulfonyl}piperidin-4-carboxamido)hexanoyl]glycylglycyl-L-arginyl- <i>N</i> ⁶ -(6-{2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>E</i> ,5 <i>Z</i>)-5-(1-ethyl-3,3-dimethyl-5-sulfonato-1,3-dihydro (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50584	
Chemical Abstract Service Nr.	1616392-22-3
Molgewicht	452.5502
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pemrametostat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	6-[(1-Acetylpiperidin-4-yl)amino]- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-3-(3,4-dihydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl)-2-hydroxypropyl]pyrimidin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50585	
Chemical Abstract Service Nr.	2350298-92-7
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Penpulimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
ASK #50586	
Chemical Abstract Service Nr.	2293951-22-9
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Pimivalimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
ASK #50593	

Chemical Abstract Service Nr.	1138549-36-6
Molgewicht	513.6161
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ N ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pidnarulex
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2-(4-Methyl-1,4-diazepan-1-yl)- <i>N</i> -[(5-methylpyrazin-2-yl)methyl]-5-oxo-5 <i>H</i> -[1,3]benzothiazolo[3,2- <i>a</i>][1,8]naphthyridin-6-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50601	
Chemical Abstract Service Nr.	1227638-29-0
Molgewicht	213.2242
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ F ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Pirepemat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-(2,3-Difluorphenyl)-3-methoxypyrrolidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50602	
Chemical Abstract Service Nr.	2304576-72-3
Vorzugsbezeichnung	Pomulmeran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #50603	
Vorzugsbezeichnung	Posoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #50605	
Chemical Abstract Service Nr.	135598-68-4
Molgewicht	252.2271
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Radgocitabin
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-cyano-2-desoxy- β -arabinofuranosyl)pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50606	
Vorzugsbezeichnung	Rebonuputemcel
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT
ASK #50609

Chemical Abstract Service Nr. 4432-31-9

Molgewicht 195.2381

Bruttoformel $C_6H_{13}NO_4S$

2. Bezeichnung 2-(Morpholin-4-yl)ethan-1-sulfonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50615

3. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Typhimurium, Stamm 421/125 Adenin-Histidin-auxotroph, lebend

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Salmonella Typhimurium Stamm 421/125 (Histidin-Adenin-auxotrophe Doppelmarker-Mutante)

ASK #50617

Chemical Abstract Service Nr. 2361290-85-7

Molgewicht 148000

Vorzugsbezeichnung Recaticimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

ASK #50630

Chemical Abstract Service Nr. 1443156-38-4

Formelstamm C14-H23-N-O . C2-H2-O4

Molgewicht 311.374

Bruttoformel $C_{16}H_{25}NO_4$

Vorzugsbezeichnung Tapentadoloxalat

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung 3-[(2*R*,3*R*)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-ethandioat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50632

Chemical Abstract Service Nr. 2423014-07-5

Vorzugsbezeichnung Sotrovimab

International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50635

3. Bezeichnung Gammaglobuline mit spezifischen Antikörpertitern gegen Escherichia coli K 99+

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Gammaglobuline mit spezifischen Antikörpertitern gegen E.coli, Fimbrienantigen 5 / Kapselantigen 99

ASK #50636

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Rotavirus

ASK #50639

Chemical Abstract Service Nr. 2628280-40-8

	Molgewicht	499.5274
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ F ₃ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nirmatrelvir
ASK #50642	International Nonproprietary Name	INN.L88
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-Cyan-2-[(3 <i>S</i>)-2-oxopyrrolidin-3-yl]ethyl}-3-[(2 <i>S</i>)-3,3-dimethyl-2-(2,2,2-trifluoracetamido)butanoyl]-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-Cyano-2-[(3 <i>S</i>)-2-oxopyrrolidin-3-yl]ethyl}-3-[(2 <i>S</i>)-3,3-dimethyl-2-(2,2,2-trifluoracetamido)butanoyl]-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-2-carboxamid
ASK #50643	Vorzugsbezeichnung	Relmacabtagen autoleucel
	International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50643	Vorzugsbezeichnung	Revakinagen taroretcel
	International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50644	Chemical Abstract Service Nr.	1572045-62-5
	Molgewicht	479.474
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ F ₃ N ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Rezvilutamid
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	2. Bezeichnung	4-(3-{4-[(2 <i>S</i>)-2,3-Dihydroxypropoxy]phenyl}-4,4-dimethyl-5-oxo-2-sulfanylideneimidazolidin-1-yl)-2-(trifluormethyl)benzonitril
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50645	Chemical Abstract Service Nr.	2088518-51-6
	Formelstamm	(C ₂₆ H ₁₈ F-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	462.4915
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₉ FO ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Rintodestrant
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(4-[[2-(4-Fluor-2,6-dimethylbenzoyl)-6-hydroxy-1-benzothiophen-3-yl]oxy}phenyl)prop-2-ensäure
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50646	Chemical Abstract Service Nr.	865838-26-2
	Molgewicht	257.2188
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ FN ₃ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Roducitabin
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-fluor-4,5-dihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclopent-2-en-1-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50647	
Chemical Abstract Service Nr.	2414285-40-6
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₁ ClN ₅ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	507.9266
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ ClN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Sivopixant
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-3-[(4 <i>E</i>)-3-[(4-Chlorphenyl)methyl]-2,6-dioxo-4-({4-[(pyridin-2-yl)oxy]phenyl}imino)-1,3,5-triazinan-1-yl]-2-methylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50648	
Vorzugsbezeichnung	Sizavaleucel
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #50649	
Chemical Abstract Service Nr.	2305607-45-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Sotigalimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
ASK #50653	
Chemical Abstract Service Nr.	2274802-89-8
Molgewicht	466.5432
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ F ₂ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Suntinorexton
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-[(2,3'-Difluor[1,1'-biphenyl]-3-yl)methyl]-1-(2-hydroxy-2-methylpropanoyl)pyrrolidin-3-yl]ethansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50654	
Chemical Abstract Service Nr.	1268642-13-2
Vorzugsbezeichnung	Suratadenoturev
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #50655

Chemical Abstract Service Nr. 1505514-27-1

Molgewicht 405.4688

Bruttoformel C₂₃H₂₄FN₅O

Vorzugsbezeichnung Taltrectinib

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 3-{4-[(2*R*)-2-Aminopropoxy]phenyl}-*N*-[(1*R*)-1-(3-fluorphenyl)ethyl]imidazo[1,2-*b*]pyridazin-6-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50656

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2592574-51-9; 2592574-84-8

Vorzugsbezeichnung Taniraleucel

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #50665

Chemical Abstract Service Nr. 2307488-83-9

Molgewicht 105000

Vorzugsbezeichnung Tarlatamab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

ASK #50666

3. Bezeichnung Clostridioides difficile, Typ A, Toxoid (TcdA)

ASK #50667

3. Bezeichnung Clostridioides difficile, Typ B, Toxoid (TcdB)

ASK #50668

Chemical Abstract Service Nr. 2325436-66-4

Molgewicht 18800

Bruttoformel C₈₅₃H₁₃₅₂N₂₂₄O₂₄₇S₉

Vorzugsbezeichnung Telpegfilgrastim

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung MTPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQGDGA ALQEKLCATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGILL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSRYVLR HLAQP, 37,43:65,75-Bis(disulfid), nicht-glycosyliert, Ala1 zu Met mutiert, hauptsächlich Met1,Lys17-pegyliert (85-95%), geringer Lys24,Lys35,Lys41-pegyliert (insgesamt weniger als 5%), hergestellt mit Kulturen gentechnisch verändertern *Escherichia coli*

ASK #50671

Vorzugsbezeichnung Tenvumestrocel

International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #50672	
Chemical Abstract Service Nr.	1428064-91-8
Molgewicht	442.5139
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Teplinovivint
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(6-Methoxypyridin-3-yl)-5-{5-[(piperidin-1-yl)methyl]pyridin-3-yl}-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50673	
Chemical Abstract Service Nr.	1070881-42-3
Molgewicht	176.2396
Bruttoformel	C ₉ H ₈ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Terevalefim
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>E</i>)-2-(Thiophen-2-yl)ethen-1-yl]-1 <i>H</i> -pyrazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50674	
Chemical Abstract Service Nr.	2349294-95-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tusamitamab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #50675	
Chemical Abstract Service Nr.	2254086-60-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tusamitamab ravtansin
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50676	
Chemical Abstract Service Nr.	2095668-10-1
Molgewicht	408.4296
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vamifeport
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-(2-([2-(1- <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)ethyl]amino)ethyl)- <i>N</i> -[(3-fluorpyridin-2-yl)methyl]-1,3-oxazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50679	
Chemical Abstract Service Nr.	2095668-11-2
Formelstamm	C21-H21-F-N6-O2 . 3 Cl-H
Molgewicht	517.8123
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ Cl ₃ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vamifeporttrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	2-(2-([2-(1- <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)ethyl]amino)ethyl)- <i>N</i> -[(3-fluorpyridin-2-yl)methyl]-1,3-oxazol-4-carboxamid-hydrochlorid (1:3)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50680	
Chemical Abstract Service Nr.	1681017-83-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2377993-46-7
Molgewicht	406.4536
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Venadaparib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	3 ⁴ -Fluor-7-aza-1(1)-phthalazina-5(1,3)-azetidina-3(1,3)-benzola-8(1)-cyclopropanaoctaphan-1 ⁴ (1 ³ <i>H</i>),4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50686	
Chemical Abstract Service Nr.	4405-13-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	42439-84-9
Molgewicht	210.1391
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₈
2. Bezeichnung	Hexahydro[1,4]dioxino[2,3- <i>b</i>][1,4]dioxin-2,3,6,7-tetrol
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2022; IUPAC; PubChem; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	perhydrodioxino[2,3- <i>b</i>][1,4]dioxin-2,3,6,7-tetraol
ASK #50687	
Chemical Abstract Service Nr.	1416775-46-6
Molgewicht	586.7305
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Vevorisertib
International Nonproprietary Name	INN.L85

	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-(3-{3-[4-(1-Aminocyclobutyl)phenyl]-2-(2-aminopyridin-3-yl)-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-5-yl}phenyl)piperidin-4-yl]- <i>N</i> -methylacetamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50688	Vorzugsbezeichnung	Vibapapogen autoleucel
	International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50689	Chemical Abstract Service Nr.	2348560-90-5
	Vorzugsbezeichnung	Vibosameran
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #50690	Chemical Abstract Service Nr.	147063-80-7
	Bruttoformel	C ₂₉₇ H ₃₆₃ N ₁₃₈ O ₁₇₈ P ₂₉
	Vorzugsbezeichnung	Vidutolimod
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #50691	2. Bezeichnung	Tauben-Rotavirus, Stamm Ro/D, inaktiviert
ASK #50694	Chemical Abstract Service Nr.	2243320-83-2
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Vixarelimab
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
ASK #50695	Chemical Abstract Service Nr.	1931116-86-7
	Molgewicht	459.6224
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₁ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Vocacapsaicin
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
	2. Bezeichnung	(<i>rac</i> -2-Methoxy-4-[[[(6 <i>E</i>)-8-methylnon-6-enamido]methyl]phenyl){(<i>2R</i>)-2-[(methylamino)methyl]piperidin-1-carboxylat}
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50696	Chemical Abstract Service Nr.	1931116-92-5
	Formelstamm	C26-H41-N3-O4 . Cl-H
	Molgewicht	496.0833

Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₂ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vocacapsaicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	(<i>rac</i> -2-Methoxy-4-[[<i>(6E)</i> -8-methylnon-6-enamido]methyl]phenyl){(<i>2R</i>)-2-[(methylamino)methyl]piperidin-1-carboxylat}-hydrochlochrid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50703	
Chemical Abstract Service Nr.	2329669-72-7
Molgewicht	125000
Vorzugsbezeichnung	Vudalimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
ASK #50704	
Chemical Abstract Service Nr.	2329698-82-8
Molgewicht	125000
Vorzugsbezeichnung	Zanidatamab zovodotin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	<p>[H]GEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGFTF ADYTMDWVRQ APGKGLEWVG DVNPNSSGGS YNQRFKGRFT FSVDRSKNTL YLQMNSLRAE DTAVYYCARN LGPSFYFDYW GQGT LVT VSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQD WLN GK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYVYPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDDSGSFALV SKLTVDKSRW QQGNV FSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [H']GDIQMTQSPS SLSASVGDRV TITCRASQDV NTAVAWYQQK PGKAPKLLIY SASFLYSGVP SRFSGSRSGT DFTLTISSLQ PEDFATYYCQ QHYTTPPTFG QGTKVEIKGG SGGGSGGGSG GSGGGSGGEV QLVESSGGGLV QPGGSLRLSC AASGFNIKDT YIHVVVRQAPG KGLEWVARIY PTNGYTRYAD SVKGRFTISA DTSKNTAYLQ MNSLRAEDTA VYYCSRWGGD GFYAMDYWGQ GTLVTVSSAA EPKSSDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLNQD WLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYVLPSPR DELTKNQVSL LCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYLTWP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTQKSLSLSP G [L]GDIQMTQSPS SLSASVGDRV TITCRASQDV SIGVAWYQQK PGKAPKLLIY SASRYTGVP SRFSGSGSGT DFTLTISSLQ PEDFATYYCQ QYYIYPATFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK,</p> <p>[H](23-97,147-203,264-324,370-428),[H'](24-89,150-224,296-356,402-460)[L](24-89,135-195),[H-H'](229-261',232-264'),[H-L](223-215)-Tridecakis(disulfid), [H]300,[H']332-Asn-<i>N</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, mindestens 2 der 3 Inter-chain Disulfidbrücken bestehen nicht, durchschnittlich 2 bis 3 Cysteinreste sind Zovodotin-konjugiert</p>
ASK #50705	
Chemical Abstract Service Nr.	1606974-33-7
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₄ -Cl-F ₃ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	405.7982
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ ClF ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Zatolmilast
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(4-[[2-(3-Chlorphenyl)-6-(trifluormethyl)pyridin-4-yl]methyl]phenyl)essigsäure

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50706	
Chemical Abstract Service Nr.	873436-91-0
Molgewicht	512.3696
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ IN ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Zelavespib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	8-[(6-Iod-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)sulfanyl]-9-{3-[(propan-2-yl)amino]propyl}-9 <i>H</i> -purin-6-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50708

2. Bezeichnung Rekombinantes Streptococcus equi-Protein CCE

ASK #50709

2. Bezeichnung Rekombinantes Streptococcus equi-Protein Eq85

ASK #50710

2. Bezeichnung Rekombinantes Streptococcus equi-Protein IdeE

ASK #50716

Chemical Abstract Service Nr.	3811-73-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15922-78-8; 5412-36-2; 75164-71-5; 878632-79-2
Formelstamm	(C5-H4-N-O-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	149.1474
Bruttoformel	C ₅ H ₄ NNaOS
2. Bezeichnung	2-Sulfanylpipridin- <i>N</i> -oxid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Pyrithion-Natrium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natrium-2-pyridinthiol-1-oxid; Pyridin-2-thiol- <i>N</i> -oxid-Natriumsalz (1:1)

ASK #50756

Chemical Abstract Service Nr.	2304585-23-5
Formelstamm	C15-H25-N3-O . 2 C6-H10-O4
Molgewicht	555.662
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Lisdexamfetamindiadipat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2,6-Diamino- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-phenylpropan-2-yl]hexanamid-hexandioat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lisdexamphetamindiadipat

ASK #50757

3. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm 630a (rekombinant), lebend

ASK #50767

3. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 1 (RHDV1), VP1a

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Rabbit Haemorrhagic Disease Virus 1 VP1a (Capsidprotein VP1 und VP2 des Stammes Ast89)

ASK #50768

3. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 2 (RHDV2), VP1ab

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Rabbit Haemorrhagic Disease Virus 2 VP1ab (Chimäre der Stämme Ast89 und N11)

ASK #50775

Chemical Abstract Service Nr. 57981-49-4

Formelstamm C16-H17-N3-O4-S . C16-H20-N2

Molgewicht 935.1252

Bruttoformel C₃₂H₃₇N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Cefalexin-Benzathin (2:1)

International Nonproprietary Name (INNv.L18)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-*N,N*-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50790

Chemical Abstract Service Nr. 2304692-48-4

Formelstamm (C296-H415-N83-O151-P20-S15)20⁻ 20H⁺

Bruttoformel C₂₉₆H₄₃₅N₈₃O₁₅₁P₂₀S₁₅

Vorzugsbezeichnung Donidalorsen

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus; AdisInsight; USAN; FDA-SRS; EUCTR; CAS; EUTCT; USNCT; ICTRP; GlnAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo*-5'-*O*-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl}amino)-3-oxopropoxy]methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50791

Chemical Abstract Service Nr. 2304701-45-7

Formelstamm (C296-H415-N83-O151-P20-S15)20⁻ 20Na⁺

Bruttoformel C₂₉₆H₄₁₅N₈₃Na₂₀O₁₅₁P₂₀S₁₅

Vorzugsbezeichnung Donidalorsen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl}amino)-3-oxopropoxy]methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetrahydro-2H-pyrido[2,1-b][3H]imidazo[5,4-d]thiazol-5-yl)}oxy]-2,2-dimethyl-1,3-dioxane-5-carboxylic acid</i> (1:20)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #50792	
Chemical Abstract Service Nr.	2417899-75-1
Vorzugsbezeichnung	Abdavomeran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #50800	
Chemical Abstract Service Nr.	2417175-94-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Atibuclimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
ASK #50801	
Molgewicht	566.4776
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ Cl ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bosutinib-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bosutinib 2 HO
ASK #50802	
Molgewicht	584.4929
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ Cl ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bosutinib-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bosutinib 3 HO
ASK #50803	
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ Cl ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bosutinib-Hydrat ((mit Angaben zum Wassergehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Bosutinib x HO
ASK #50810		
	Chemical Abstract Service Nr.	2423943-37-5
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Bamlanivimab
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
ASK #50811		
	Chemical Abstract Service Nr.	2420563-99-9
	Molgewicht	149000
	Vorzugsbezeichnung	Cilgavimab
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #50812		
	Chemical Abstract Service Nr.	2221010-42-8
	Molgewicht	395.3845
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ FN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dazcapistat
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-4-Amino-3,4-dioxo-1-phenylbutan-2-yl]-4-(2-fluorphenyl)-2-methyl-1,3-oxazol-5-carboxamid</i>
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50828		
	Chemical Abstract Service Nr.	2125450-76-0
	Molgewicht	378.3853
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₆ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Eclitasertib
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
	2. Bezeichnung	5-Benzyl- <i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-5-methyl-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydropyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]oxazepin-3-yl]-1- <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50837		
	Chemical Abstract Service Nr.	2423948-94-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2412156-92-2
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Etesevimab

International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

ASK #50838

Chemical Abstract Service Nr. 2433844-55-2
Vorzugsbezeichnung Ganulameran
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

ASK #50839

Chemical Abstract Service Nr. 2416984-26-2
Molgewicht 126000
Vorzugsbezeichnung Goflikicept
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

ASK #50840

Chemical Abstract Service Nr. 2412496-23-0
Molgewicht 527.6616
Bruttoformel $C_{30}H_{37}N_7O_2$
Vorzugsbezeichnung Nezulcitinib
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung [3-(Dimethylamino)azetidin-1-yl]{{(6S)-2-[6-(2-ethyl-4-hydroxyphenyl)-1*H*-indazol-3-yl]-5-(propan-2-yl)-4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-6-yl}methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50841

Chemical Abstract Service Nr. 1628323-80-7
Molgewicht 2441.9577
Bruttoformel $C_{114}H_{181}N_{27}O_{28}S_2$
Vorzugsbezeichnung Rusfertid
International Nonproprietary Name INN.L87
2. Bezeichnung S^6, S^{16} -Cyclo[*N*-(3-methylbutanoyl)-L- -aspartyl-L-threonyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-cysteinyl-L-isoleucyl- N^6 -(*N*-hexadecanoyl)-L- -glutamyl)-L-lysyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L-prolyl-L-arginyl-L-S
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50842

Chemical Abstract Service Nr. 2580073-90-9
Molgewicht 545.6769
Bruttoformel $C_{30}H_{37}N_7O_2$
Vorzugsbezeichnung Nezulcitinib-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L85)	
2. Bezeichnung	[3-(Dimethylamino)azetidin-1-yl]{{(6 <i>S</i>)-2-[6-(2-ethyl-4-hydroxyphenyl)-1- <i>H</i> -indazol-3-yl]-5-(propan-2-yl)-4,5,6,7-tetrahydro-1- <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-6-yl}methanon 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50847	
Chemical Abstract Service Nr.	2273884-08-3
Formelstamm	C114-H181-N27-O28-S2 . (C2-H4-O)x
Vorzugsbezeichnung	Rusfertidacetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt (1:x)))
International Nonproprietary Name (INN.L87)	
2. Bezeichnung	S ⁶ ,S ¹⁶ -Cyclo[<i>N</i> -(3-methylbutanoyl)-L- -aspartyl-L-threonyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-cysteinyl-L-isoleucyl- <i>N</i> ⁶ -(<i>N</i> -hexadecanoyl-L- -glutamyl)-L-lysyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L-prolyl-L-
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #50858	
Chemical Abstract Service Nr.	2324799-41-7
Formelstamm	C49-H68-N18-O9-S2 . x Cl-H
Vorzugsbezeichnung	Setmelanotidhydrochlorid ((mit Angaben zum Chlorwasserstoff-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L74)	
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L-arginyl-L-cysteinyl-D-alanyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-cysteinamid-2,8-disulfid-hydrochlorid (1:x)
ASK #50863	
Chemical Abstract Service Nr.	1931946-73-4
Molgewicht	682.7354
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₇ F ₃ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Opelconazol
International Nonproprietary Name INN.L86	
2. Bezeichnung	(6 ² <i>R</i> ,6 ⁴ <i>R</i>)-6 ² -(2,4-Difluorphenyl)- <i>N</i> -(4-fluorphenyl)-3 ³ -methyl-4-oxa-2(1,4)-piperazina-8(1)-[1,2,4]triazola-6(4,2)-oxolana-1(1),3(1,4)-dibenzolaoctaphan-1 ⁴ -carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50865	
Chemical Abstract Service Nr.	1359969-24-6
Molgewicht	504.0241
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ocedurenon
International Nonproprietary Name INN.L87	
2. Bezeichnung	2-Chlor-4-[(3 <i>S</i> ,3 <i>aR</i>)-3-cyclopentyl-7-(4-hydroxypiperidin-1-carbonyl)-3,3 <i>a</i> ,4,5-tetrahydro-2- <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>f</i>]chinolin-2-yl]benzonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50866	
Chemical Abstract Service Nr.	2417904-10-8
Vorzugsbezeichnung	Pidacmeran
International Nonproprietary Name INN.L85	

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #50867	
Chemical Abstract Service Nr.	2416305-96-7
Vorzugsbezeichnung	Reluscovtogen ralaplasamid
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50868	
Chemical Abstract Service Nr.	2420564-02-7
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Tixagevimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN; IMGT/mAb-DB
ASK #50869	
Chemical Abstract Service Nr.	2415205-37-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Zansecimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
ASK #50870	
Chemical Abstract Service Nr.	2432957-15-6
Vorzugsbezeichnung	Zorecimeran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #50871	
Chemical Abstract Service Nr.	610318-54-2
Formelstamm	(C34-H32-Cl-F3-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	596.0801
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₃ ClF ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Abequolixron
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	(3-((3 <i>R</i>)-3-[[[2-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]methyl](2,2-diphenylethyl)amino]butoxy)phenyl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50872	
Chemical Abstract Service Nr.	2648455-06-3
Formelstamm	2(C34-H32-Cl-F3-N-O3) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	1255.5399
Bruttoformel	C ₆₈ H ₆₄ Cl ₂ F ₆ N ₂ O ₆ Zn
Vorzugsbezeichnung	Abequolixron-Hemizink

International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(3-{{(3 <i>R</i>)-3-[[[2-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]}(2,2-diphenylethyl)amino]butoxy}phenyl)essigsäure-Zinksalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Abequolixron-Zink
ASK #50873	
Chemical Abstract Service Nr.	2253937-12-9
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Acasunlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #50874	
Chemical Abstract Service Nr.	2159155-74-3
Vorzugsbezeichnung	Acavameran
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #50875	
Chemical Abstract Service Nr.	2270247-50-0
Molgewicht	80800
Vorzugsbezeichnung	Acazicolcept
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN
ASK #50876	
Chemical Abstract Service Nr.	56472-29-8
Formelstamm	(C18-H33-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	298.4614
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Idroxiölsäure
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,9 <i>Z</i>)-2-Hydroxyoctadec-9-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50877	
Chemical Abstract Service Nr.	152121-47-6
Molgewicht	377.4365
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ FN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Adezmapimod
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[5-(4-Fluorphenyl)-2-{4-[(<i>R</i>)-methansulfinyl]phenyl}-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl]pyridin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50878	
Chemical Abstract Service Nr.	2364554-48-1
Molgewicht	337.3764
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aficamten
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>R</i>)-5-(5-Ethyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50880	
Chemical Abstract Service Nr.	100502-66-7
Molgewicht	121.0921
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Abrucomstat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	3-Hydroxypropylnitrat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50883	
Chemical Abstract Service Nr.	2378692-24-9
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Alomfilimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #50884	
Chemical Abstract Service Nr.	2378692-15-8
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Amlitelimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #50885	
Chemical Abstract Service Nr.	2367012-88-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Anbenitamab

ASK #50886

ASK #50887

ASK #50891

ASK #50918

Chemical Abstract Service Nr.	2211981-76-7
Molgewicht	386.4093
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Atuzaginstat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-7-Amino-2-oxo-1-(2,3,6-trifluorophenoxy)heptan-3-yl]cyclopentancarboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50922	
Chemical Abstract Service Nr.	2211981-77-8
Formelstamm	C19-H25-F3-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	422.8702
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClF ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Atuzaginstathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-7-Amino-2-oxo-1-(2,3,6-trifluorphenoxy)heptan-3-yl]cyclopentancarboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50923	
Chemical Abstract Service Nr.	1899921-05-1
Molgewicht	525.6457
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aumolertinib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-[[4-(1-Cyclopropyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]-2-[[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxyphenyl)prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50927	
Chemical Abstract Service Nr.	2134096-06-1
Formelstamm	C30-H35-N7-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	621.7525
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ N ₇ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Aumolertinibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-[[4-(1-Cyclopropyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]-2-[[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxyphenyl)prop-2-enamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50931	
Chemical Abstract Service Nr.	2374772-30-0
Vorzugsbezeichnung	Bevufenogen nofeparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #50932	
Chemical Abstract Service Nr.	2408310-37-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Botensilimab
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #50935
Chemical Abstract Service Nr. 2394841-59-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2233593-44-5
Molgewicht 199000
Vorzugsbezeichnung Cadonilimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

ASK #50936

Chemical Abstract Service Nr. 2378664-12-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2478411-50-4
Bruttoformel $C_{300}H_{423}N_{71}O_{161}P_{26}S_{23}$
Vorzugsbezeichnung Cavrotolimod
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung {*all-P-ambo*-(17*RS*)-1-[(Cholest-5-en-3-yl)oxy]-17,20,40-trihydroxy-1,20,40-trioxo-6,9,12,15,19,21,24,27,30,33,36,39,41,44,47,50,53,56-octadeca-2-aza-20⁵,40⁵-diphosphaoctapentacontan-58-y-3'-thymidylat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50937

Chemical Abstract Service Nr. 2202767-78-8
Molgewicht 542.6514
Bruttoformel $C_{30}H_{35}FN_8O$
Vorzugsbezeichnung Cimpuciclib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 2⁵-Fluor-1²,4⁶-dimethyl-1³-(propan-2-yl)-1³-*H*-3,7-diaza-1(5)-benzimidazola-2(4,2)-pyrimidina-4(2,5)-pyridina-6(1,4)-piperidina-8(1)-cyclopropana-octaphan-5-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50938

Chemical Abstract Service Nr. 2230198-02-2
Formelstamm (C₃₁-H₂₉-F-N₅-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 555.6006
Bruttoformel $C_{31}H_{30}FN_5O_4$
Vorzugsbezeichnung Danuglipron
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung	(1 ² S)-9 ⁴ -Cyano-9 ² -fluor-7-oxa-3(1,2)-benzimidazola-6(2,6)-pyridina-5(1,4)-piperidina-1(2)-oxetana-9(1)-benzenanonaphan-3 ⁶ -carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50939	
Chemical Abstract Service Nr.	2230198-03-3
Formelstamm	(C31-H29-F-N5-O4) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	676.7358
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₁ FN ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Danuglipron-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(1 ² S)-9 ⁴ -Cyano-9 ² -fluor-7-oxa-3(1,2)-benzimidazola-6(2,6)-pyridina-5(1,4)-piperidina-1(2)-oxetana-9(1)-benzenanonaphan-3 ⁶ -carbonsäure-2-amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50940	
Chemical Abstract Service Nr.	2305040-16-6
Vorzugsbezeichnung	Delandistrogen moxeparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #50941	
Chemical Abstract Service Nr.	2121525-08-2
Formelstamm	C22-H20-(2)H4-Cl-N5-O2
Molgewicht	429.9367
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Deudomperidon
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	5-Chlor-1-(1-{3-[2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -(4,5,6,7- ² H ₄)benzimidazol-1-yl]propyl}piperidin-4-yl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50945	
Chemical Abstract Service Nr.	1207181-29-0
Formelstamm	(C18-H20-(18)F-N4-O8) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	441.3989
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ FN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Piflufolastat (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L88
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -({ <i>N</i> 6-[6-(18F)Fluorpyridin-3-carbonyl]-L-lysin- <i>N</i> ² -yl}carbonyl)-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50946	
Chemical Abstract Service Nr.	1488325-98-9

Molgewicht	621.5314
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₃ F ₆ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Atogepant-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	(3' <i>S</i>)- <i>N</i> -[(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-Methyl-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)-5-(2,3,6-trifluorphenyl)piperidin-3-yl]-2'-oxo-1',2',5,7-tetrahydrospiro[cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-6,3'-pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin]-3-carboxamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50947	
Chemical Abstract Service Nr.	103292-62-2
Formelstamm	(C3-H5-(2)H-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	106.0989
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Deutarserin
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-hydroxy(2- ² H)propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-(2-(2)H)Serin
ASK #50948	
Chemical Abstract Service Nr.	1610964-64-1
Molgewicht	420.3394
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₃ F ₅ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Unesbulin
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	NCI.Dict; NCI.Thesaurus; USNCT; FDA-SRS; CAS; AdisInsight; EUTCT; USAN; ICTRP; EUCTR; GlnAS; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	5-Fluor-2-(6-fluor-2-methyl-1- <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)- <i>N</i> ⁴ -[4-(trifluormethyl)phenyl]pyrimidin-4,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #50949	
Chemical Abstract Service Nr.	2368219-35-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Domvanalimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT
ASK #50950	
Chemical Abstract Service Nr.	1334471-39-4
Formelstamm	(C12-H13-N2-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	266.3177

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ebaresdax
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-2-(2-Hydroxyanilino)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50951	
Chemical Abstract Service Nr.	1334385-87-3
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₃ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	302.7786
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ebaresdaxhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-2-(2-Hydroxyanilino)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50953	
Chemical Abstract Service Nr.	2393651-11-9
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Ebdarokimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #50954	
Chemical Abstract Service Nr.	1213269-96-5
Molgewicht	276.4144
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Utreloxastat
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; FDA-SRS; ChemIDplus; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	2,3,5-Trimethyl-6-nonylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50955	
Chemical Abstract Service Nr.	2185857-97-8
Molgewicht	471.5231
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ F ₂ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ebvaciclib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT

	2. Bezeichnung	6-(Difluormethyl)-8-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-methylcyclopentyl]-2-[[1-(methansulfonyl)piperidin-4-yl]amino]pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50958	Chemical Abstract Service Nr.	1496508-34-9
	Molgewicht	582.5708
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₂ F ₄ N ₄ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Dazucorilant
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; USAN; PubChem; EUTCT; GlnAS; AdisInsight
	2. Bezeichnung	{(4 <i>aR</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-6-[4-(trifluormethyl)benzol-1-sulfonyl]-1,4,5,6,7,8-hexahydro-4 <i>aH</i> -pyrazolo[3,4- <i>g</i>]isochinolin-4 <i>a</i> -yl}(pyridin-2-yl)methanon
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #50959	Chemical Abstract Service Nr.	2248127-53-7
	Molgewicht	784.8765
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₄ N ₄ O ₁₀ S
	Vorzugsbezeichnung	Ecubectedin
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	(1' <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,6 <i>aR</i> ,7 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>S</i> ,16 <i>R</i>)-8,14-Dihydroxy-3'-(hydroxymethyl)-9-methoxy-4,10,23-trimethyl-19-oxo-2',3',4',6,6 <i>a</i> ,7,9',13,14,16-decahydro-2 <i>H</i> ,12 <i>H</i> -spiro[7,13-azano-6,16-(sulfanopropanooxymetha
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50960	Chemical Abstract Service Nr.	1695534-88-3
	Molgewicht	469.5393
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ N ₇ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Edaxeterkib
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	6-[(3 <i>R</i>)-1-Benzylpiperidin-3-yl]-3-(2-methoxypyrimidin-5-yl)-1,5,6,8-tetrahydro-7 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>g</i>]chinazolin-7-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50961	Chemical Abstract Service Nr.	2363779-14-8
	Molgewicht	144000
	Vorzugsbezeichnung	Eflimrufusp alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT

ASK #50962

Chemical Abstract Service Nr.	2375240-92-7
Molgewicht	92100
Vorzugsbezeichnung	Efruxifermin
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS

ASK #50963

Andere Chemical Abstract Service Nr.	1309-48-4
Molgewicht	40.3045
Bruttoformel	MgO
2. Bezeichnung	Magnesiumoxid gemäß Spezifikationen von USP-Monographie
3. Bezeichnung	Magnesiumoxid ((mit Angaben zur Dichte))

ASK #50966

2. Bezeichnung	Porzines Rotavirus, Stamm OSU 6, inaktiviert
-----------------------	--

ASK #50967

2. Bezeichnung	Escherichia coli, Serotyp O147:K88ab (Fimbrienantigen F4), inaktiviert
-----------------------	--

ASK #50968

2. Bezeichnung	Escherichia coli, Serotyp K85:987P (Fimbrienantigen F6), inaktiviert
-----------------------	--

ASK #50969

2. Bezeichnung	Escherichia coli, Serotyp O101:K99:F41, Stamm CN7985 (Fimbrienantigene F5, F41), inaktiviert
-----------------------	--

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Escherichia coli, Serotyp O101:K99:F41 (F5, F41), inaktiviert

ASK #50970

Chemical Abstract Service Nr.	1256565-36-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1219951-09-3; 1256760-55-0
Molgewicht	467.3447
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Emvododstat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(4-Chlorphenyl)[(1S)-6-chlor-1-(4-methoxyphenyl)-1,3,4,9-tetrahydro-2H-pyrido[3,4-b]indol-2-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50971

Chemical Abstract Service Nr.	2376853-01-7
Vorzugsbezeichnung	Encoberminogen rezmadenovec
International Nonproprietary Name	INN.L86

ASK #50972

Chemical Abstract Service Nr.	2388499-82-7
Molgewicht	184000

Vorzugsbezeichnung	Eramkafusp alfa
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #50973	
Chemical Abstract Service Nr.	2367013-69-0
Molgewicht	107000
Vorzugsbezeichnung	Erfonrilimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #50975	
Chemical Abstract Service Nr.	2186700-33-2
Molgewicht	407.4233
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ervogastat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2-{5-[(3-Ethoxypyridin-2-yl)oxy]pyridin-3-yl}-N-[(3 <i>S</i>)-oxolan-3-yl]pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50978	
Vorzugsbezeichnung	Exagamglogen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #50979	
Chemical Abstract Service Nr.	2350298-85-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Finotonlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #50980	
2. Bezeichnung	Salmonella enterica subsp. Enterica, Serovar Typhimurium, Stamm ST CAL 16 Str+/Rif+/Enr-, lebend
ASK #50981	
Chemical Abstract Service Nr.	534-16-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37271-93-5
Molgewicht	275.7453
Bruttoformel	Ag ₂ CO ₃
2. Bezeichnung	Kohlensäure-Silber(1+)-salz (1:2)
3. Bezeichnung	Silbercarbonat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Silber(I)-carbonat

ASK #50982

Chemical Abstract Service Nr.	2243747-96-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2477636-99-8
Molgewicht	484.9581
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClFN ₆ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Firzacorvir
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)- <i>N</i> -(3-Chlor-4-fluorphenyl)-2-methyl-5-[5-(1-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)-1,3-thiazol-2-yl]-1,1-dioxo-1,6,2,6-thiadiazinan-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50983

Chemical Abstract Service Nr.	1422253-38-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2227586-01-6
Molgewicht	658.642
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₅ N ₆ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Foscenvivint
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	[4-({(6 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aS</i>)-1-(Benzylcarbamoyl)-2,9-dimethyl-4,7-dioxo-8-[(chinolin-8-yl)methyl]octahydro-2 <i>H</i> -pyrazino[2,1- <i>c</i>][1,2,4]triazin-6-yl)methyl)phenyl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50984

Chemical Abstract Service Nr.	2170729-29-8
Formelstamm	(C17-H9-F3-N3-O3-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	425.4076
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ F ₃ N ₃ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Govorestat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(4-Oxo-3-{{[5-(trifluormethyl)-1,3-benzothiazol-2-yl]methyl}-3,4-dihydrothieno[3,4- <i>d</i>]pyridazin-1-yl}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50985

Chemical Abstract Service Nr.	1488364-57-3
Formelstamm	(C24-H33-F3-N5-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	513.554
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ F ₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Guretolimod
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	[[{4-[(2-Amino-4-[(3S)-1-hydroxyhexan-3-yl]amino)-6-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-3-methoxyphenyl)methyl](2,2,2-trifluoroethyl)amino]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50986

Chemical Abstract Service Nr.	315224-26-1
Molgewicht	514.2102
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₂ Cl ₄ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	lbrigampar
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	2,4-Dichlor- <i>N</i> -{3,5-dichlor-4-[(chinolin-3-yl)oxy]phenyl}benzol-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50989

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O8:K35 (Fimbrienantigen F5), inaktiviert

ASK #50998

Chemical Abstract Service Nr.	2380166-33-4
Bruttoformel	C ₅₃₂ H ₇₂₁ F ₇ N ₁₇₇ O ₃₂₁ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Zilebesiran
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; EUCTR; CAS; USAN; FDA-SRS; GlnAS; ICTRP; USNCT; INNv.L124; PubChem; ChemIDplus; EUTCT
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo-1 duplex with <i>all-P-ambo</i> -2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioadenylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioguanlylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methylcytidylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(5' 3')-
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN

ASK #50999

Chemical Abstract Service Nr.	2380166-34-5
Formelstamm	(C532-H778-F7-N177-O321-P43-S6)43 ⁻ 43Na ⁺
Bruttoformel	C ₅₃₂ H ₇₇₈ F ₇ N ₁₇₇ Na ₄₃ O ₃₂₁ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Zilebesiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L124)
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo-1 duplex with <i>all-P-ambo</i> -2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioadenylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioguanlylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methylcytidylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(5' 3')-2'- <i>O</i> -methyl-
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)

ASK #51004

2. Bezeichnung Eimeria acervulina, Stamm 044, lebend

ASK #51005

Vorzugsbezeichnung Iltamiocel

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

ASK #51006

Chemical Abstract Service Nr. 2102543-86-0

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Imsidolimab

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN

ASK #51007

Chemical Abstract Service Nr. 1270084-92-8

Molgewicht 279.337

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Isuzinaxib

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 3-Phenyl-4-propyl-1-(pyridin-2-yl)-1*H*-pyrazol-5-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51008

Chemical Abstract Service Nr. 1395946-75-4

Formelstamm C₁₇-H₁₇-N₃-O . Cl-H

Molgewicht 315.7979

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Isuzinaxibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung 3-Phenyl-4-propyl-1-(pyridin-2-yl)-1*H*-pyrazol-5-ol-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51029

Chemical Abstract Service Nr. 2785347-58-0

Vorzugsbezeichnung Famtozinameran

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym COVID-19 mRNS Impfstoff (Nucleosid modifiziert)(Omicron BA.4-5)

ASK #51036

Chemical Abstract Service Nr. 2749948-25-0

	3. Bezeichnung	Riltozinameran
	Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; CAS
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	COVID-19 mRNS Impfstoff (Nucleosid modifiziert)(Omicron BA.1)
ASK #51037		
	Chemical Abstract Service Nr.	2374924-65-7
	Vorzugsbezeichnung	Inetagugen geperpavec
	International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51038		
	Chemical Abstract Service Nr.	2378601-29-5
	Vorzugsbezeichnung	Isaralgagen civaparvovec
	International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51042		
	Chemical Abstract Service Nr.	2395796-76-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1417179-66-8; 679061-21-3
	Molgewicht	4666.9391
	Bruttoformel	C ₂₀₄ H ₃₀₆ N ₅₄ O ₇₂
	Vorzugsbezeichnung	Labuvirtid
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-Acetyl- <i>N</i> ^{6,13} -[(2-[2-[3-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl)propan-amido]ethoxy)ethoxy]acetyl]-[M ¹¹⁸ >E ² , S ¹²⁹ >K ¹³ , S ¹³³ >E ¹⁷]- (117-150)-Peptid (1-34)-34-Amid (nicht-glycosyliert) des Transmembran
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51043		
	Chemical Abstract Service Nr.	2376132-27-1
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Latozinemab
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51044		
	Chemical Abstract Service Nr.	2377483-71-9
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Lemzoparlimab
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
ASK #51045		

Chemical Abstract Service Nr.	1160521-50-5
Molgewicht	507.5625
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ FN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Lenrispodun
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9a <i>S</i>)-3-Anilino-2-[[4-(6-fluorpyridin-2-yl)phenyl]methyl]-5-methyl-5,6a,7,8,9,9a-hexahydrocyclopenta[4,5]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazolo[4,3- <i>e</i>]pyrimidin-4(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51046	
Chemical Abstract Service Nr.	2763208-92-8
3. Bezeichnung	Imelasomeran
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; CAS
ASK #51054	
Chemical Abstract Service Nr.	1642303-38-5
Formelstamm	C29-H26-F-N7-O . H3-O4-P
Molgewicht	605.5577
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ FN ₇ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Lenrispodunphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i> ,9a <i>S</i>)-3-Anilino-2-[[4-(6-fluorpyridin-2-yl)phenyl]methyl]-5-methyl-5,6a,7,8,9,9a-hexahydrocyclopenta[4,5]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazolo[4,3- <i>e</i>]pyrimidin-4(2 <i>H</i>)-on-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51055	
Chemical Abstract Service Nr.	871814-52-7
Molgewicht	305.3313
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Libvatrep
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	4-[7-Hydroxy-4-oxo-2-(propan-2-yl)chinazolin-3(4 <i>H</i>)-yl]benzonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51056	
Chemical Abstract Service Nr.	1688648-13-6
Molgewicht	26700
Vorzugsbezeichnung	Licaminlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
ASK #51057	

Chemical Abstract Service Nr.	2283348-97-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Lirentelimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
ASK #51059	
Chemical Abstract Service Nr.	1472614-83-7
Molgewicht	879.9567
Bruttoformel	C ₄₉ H ₄₉ N ₇ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Locnartecan
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-9-yl 4-[2-(5-{3-[2,4-dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]-5-oxo-1,5-dihydro-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl)-1 <i>H</i> -indol-1-yl)ethyl]piperidin-1-carboxylat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51060	
Chemical Abstract Service Nr.	2362015-67-4
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Lonigutamab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51061	
Chemical Abstract Service Nr.	2363754-30-5
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Lonigutamab ugodotin
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51062	
Chemical Abstract Service Nr.	2375835-91-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Lusvertikimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51072	
Chemical Abstract Service Nr.	1638667-79-4
Molgewicht	450.3987

Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ Cl ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Mevidalen
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dichlorphenyl)-1-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-(hydroxymethyl)-5-(3-hydroxy-3-methylbutyl)-1-methyl-3,4-dihydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl]ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51073	
Chemical Abstract Service Nr.	1638669-32-5
Formelstamm	C24-H29-Cl2-N-O3 . C7-H6-O3
Molgewicht	588.5197
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ Cl ₂ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Mevidalen(4-hydroxybenzoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dichlorphenyl)-1-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-(hydroxymethyl)-5-(3-hydroxy-3-methylbutyl)-1-methyl-3,4-dihydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl]ethan-1-on-(4-hydroxybenzoat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51074	
Chemical Abstract Service Nr.	2305770-44-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Mibavademab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #51075	
Chemical Abstract Service Nr.	2377679-19-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Nadecnemab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51076	
Chemical Abstract Service Nr.	942149-56-6
Molgewicht	724.0259
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₈ Cl ₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Mipicoledin
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	(Cholest-5-en-3 -yl)[3,5-dichlor-2-methoxy-6-(trichlormethyl)pyridin-4-yl]carbonat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51085	
Chemical Abstract Service Nr.	1037592-40-7

	Formelstamm	(C23-H18-Cl2-N3-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	472.3214
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nanvuranlat
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	O-[(5-Amino-2-phenyl-1,3-benzoxazol-7-yl)methyl]-3,5-dichlor-L-tyrosin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51087	Chemical Abstract Service Nr.	2251119-65-8
	Molgewicht	1050.2816
	Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₃ N ₁₁ O ₁₀ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Nendratareotid
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo(D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-cysteinamid)
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51091	Chemical Abstract Service Nr.	1853254-97-3
	Molgewicht	1786.5558
	Bruttoformel	C ₈₃ H ₁₀₉ ClN ₁₄ O ₂₀ S ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nendratareotid uzatansin
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo[D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-3-[(3-[[[(2S)-1-[[[(1 ⁴ S,1 ⁶ S,2R,3 ² S,3 ³ S,4S,10E,12E,14R)-8 ⁶ -chlor-1 ⁴ -hydroxy-8 ⁵ ,14-dimethoxy-2,3 ³ ,7,10-tetramethyl
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51095	Chemical Abstract Service Nr.	934628-27-0
	Molgewicht	340.4411
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Nilofabacin
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	1-[(3-Amino-2-methylphenyl)methyl]-4-[2-(thiophen-2-yl)ethoxy]pyridin-2(1 <i>H</i>)-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51096	Chemical Abstract Service Nr.	2254741-41-6

Molgewicht	415.4836
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ninerafaxstat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(2-{4-[(2,3,4-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethyl)(pyridin-3-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51100	
Vorzugsbezeichnung	Nivadstrocel
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #51103	
Chemical Abstract Service Nr.	81818-54-4
Molgewicht	450.6957
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ O ₂
3. Bezeichnung	<i>all-rac</i> -Phytomenadion
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.6(2022)/3011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Gemisch der 4 Stereoisomere von 2-Methyl-3-[(2E,7XI,11XI)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion (trans?Phytomenadion?Isomere) und der 4 Stereoisomere von 2-Methyl-3-[(2Z,7XI,11XI)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion (cis?Phytomenadion?Isomere); Racemisches Phytomenadion
ASK #51104	
Chemical Abstract Service Nr.	2278244-14-5
Molgewicht	201000
Vorzugsbezeichnung	Nivatrotamab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51105	
2. Bezeichnung	Porzines Parvovirus, Stamm PVP-7, inaktiviert
ASK #51106	
Chemical Abstract Service Nr.	215122-22-8
Formelstamm	(C12-H5-F6-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	328.1645
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ F ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ocarocoxib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-6-(Trifluormethoxy)-2-(trifluormethyl)-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51107	
Chemical Abstract Service Nr.	2279971-28-5
Formelstamm	(C12-H5-F6-O4) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	449.2997
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ F ₆ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Ocarocoxib-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-6-(Trifluormethoxy)-2-(trifluormethyl)-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3-carbonsäure-2-amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #51110

Chemical Abstract Service Nr.	2093321-19-6
Formelstamm	(C49-H50-(18)F-N8-O16)5 ⁻ 5H ⁺
Molgewicht	1030.0078
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₅ FN ₈ O ₁₆
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,14 <i>S</i>)-1-[4-[[[(2 <i>S</i>)-4-Carboxy-2-[(2 <i>S</i>)-4-carboxy-2-(6-[¹⁸ F]fluorpyridin-3-amido)butanamido]butanamido]methyl]phenyl]-3-[(naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-2,5,11,13-tetraazahexadecan-10,14,16-tricarbonsäure]butanamido]methyl]phenyl]-3-[(naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-2,5,11,13-tetraazahexadecan-10,14,16-tricarbonsäure ([¹⁸ F]PSMA-1007). Die Injektionslösung kann Stabilisatoren wie Ascorbinsäure enthalten.
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(18)F]PSMA-1007

ASK #51111

Andere Chemical Abstract Service Nr.	2093321-19-6
Formelstamm	(C49-H50-(18)F-N8-O16)5 ⁻ 5H ⁺
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₅ FN ₈ O ₁₆
2. Bezeichnung	Sterile Lösung von (3 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,14 <i>S</i>)-1-[4-[[[(2 <i>S</i>)-4-Carboxy-2-[(2 <i>S</i>)-4-carboxy-2-(6-[¹⁸ F]fluorpyridin-3-amido)butanamido]butanamido]methyl]phenyl]-3-[(naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-2,5,11,13-tetraazahexadecan-10,14,16-tricarbonsäure]butanamido]methyl]phenyl]-3-[(naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-2,5,11,13-tetraazahexadecan-10,14,16-tricarbonsäure ([¹⁸ F]PSMA-1007). Die Injektionslösung kann Stabilisatoren wie Ascorbinsäure enthalten.
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	(¹⁸ F)PSMA-1007-Injektionslösung
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.5(2022)/3116

ASK #51112

Chemical Abstract Service Nr.	1164096-85-8
Molgewicht	2290
Bruttoformel	C ₉₆ H ₁₇₇ N ₃₉ O ₂₄ S

Vorzugsbezeichnung	Onilcamotid
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	L-Alanyl-L-threonyl-L-arginyl-L-alanylglycyl-L-leucyl-L-glutamyl-L-valyl-L-arginyl-L-lysyl-L-asparaginyll-L-lysyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl-L-cysteinyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-leucin
ASK #51113	
Chemical Abstract Service Nr.	2396744-46-8
Molgewicht	79100
Vorzugsbezeichnung	Oremepermin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
ASK #51114	
Chemical Abstract Service Nr.	2225819-06-5
Molgewicht	520.8378
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ ClF ₅ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Orludodstat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-6-fluorphenyl)-4-[4-ethyl-3-(hydroxymethyl)-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]-5-fluor-2-[[<i>(2S)</i> -1,1,1-trifluorpropan-2-yl]oxy]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51115	
Chemical Abstract Service Nr.	1401066-79-2
Molgewicht	556.501
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₆ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Osugacestat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)- <i>N</i> '-[(3 <i>S</i>)-1-Methyl-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-yl]-2,3-bis(3,3,3-trifluorpropyl)butandiamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51116	
Chemical Abstract Service Nr.	2366304-08-5
Vorzugsbezeichnung	Ozarlimogen inteplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51117	
Chemical Abstract Service Nr.	1628423-76-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1628898-84-9; 1983160-11-7
Formelstamm	(C61-H63-N9-O17-S4)4 ⁻ 4H ⁺

Molgewicht	1326.5015
Bruttoformel	C ₆₁ H ₆₇ N ₉ O ₁₇ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Pafolacianin
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 ³ <i>E</i> ,8 <i>S</i>)-14 ² -Amino-8-carboxy-4 ³ -{((2 <i>E</i>)-2-[3,3-dimethyl-5-sulfo-1-(4-sulfobutyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-yliden]ethyliden}-1 ³ ,1 ³ -dimethyl-10,14 ⁴ -dioxo-1 ¹ -(4-sulfobutyl)-14 ³ ,14 ⁴ -dihydro-1 ³ <i>H</i> -5-oxa-9,12-dithia-1,4-diazepin-11-yl}-1,4-dithia-1,4-diazepin-11-yl}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51118	
Chemical Abstract Service Nr.	1628858-03-6
Formelstamm	(C61-H63-N9-O17-S4)4 ⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	1414.4288
Bruttoformel	C ₆₁ H ₆₃ N ₉ Na ₄ O ₁₇ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Pafolacianin-Tetranatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 ³ <i>E</i> ,8 <i>S</i>)-14 ² -Amino-8-carboxy-4 ³ -{((2 <i>E</i>)-2-[3,3-dimethyl-5-sulfo-1-(4-sulfobutyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-yliden]ethyliden}-1 ³ ,1 ³ -dimethyl-10,14 ⁴ -dioxo-1 ¹ -(4-sulfobutyl)-14 ³ ,14 ⁴ -dihydro-1 ³ <i>H</i> -5-oxa-9,12-dithia-1,4-diazepin-11-yl}-1,4-dithia-1,4-diazepin-11-yl}
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51120	
Chemical Abstract Service Nr.	2798905-80-1
Vorzugsbezeichnung	Davesomeran
International Nonproprietary Name	INN.L88
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #51133	
2. Bezeichnung	Escherichia coli, Serotyp O101:K99 (Fimbrienantigene F5, F41), inaktiviert
ASK #51139	
Chemical Abstract Service Nr.	1310426-33-5
Molgewicht	183.272
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NOS
Vorzugsbezeichnung	Ulotaront
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; FDA-SRS; PubChem; GlnAS; EUTCT; AdisInsight
2. Bezeichnung	1-[[<i>(7S)</i> -4,7-Dihydro-5 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>c</i>]pyran-7-yl]- <i>N</i> -methylmethanamin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN
ASK #51140	
Chemical Abstract Service Nr.	1310422-41-3
Formelstamm	C9-H13-N-O-S . Cl-H

Molgewicht	219.7329
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ CINOS
Vorzugsbezeichnung	Ulotaronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	1-[(7 <i>S</i>)-4,7-Dihydro-5 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>c</i>]pyran-7-yl]- <i>N</i> -methylmethanamin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51141	
Chemical Abstract Service Nr.	2408734-39-2
Vorzugsbezeichnung	Peboctocogen camaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51142	
Chemical Abstract Service Nr.	2413858-99-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Pelgifatamab corixetan
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51143	
Chemical Abstract Service Nr.	2414550-93-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Pelgifatamab
International Nonproprietary Name	INN.L88
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
ASK #51144	
Chemical Abstract Service Nr.	2378285-59-5
Molgewicht	432.8517
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ ClF ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Plazinemdor
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	5-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-7-cyclopropyl-3-[2-(3-fluor-3-methylazetidin-1-yl)-2-oxoethyl]-3,7-dihydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51145	
Chemical Abstract Service Nr.	2377482-36-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Plonmarlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #51146	

Chemical Abstract Service Nr.	2368950-15-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Ponsegromab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #51147	
Chemical Abstract Service Nr.	1186426-66-3
Molgewicht	324.3943
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prusogliptin
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-Fluor-1-({[2-methyl-4-oxo-4-(pyrrolidin-1-yl)butan-2-yl]amino}acetyl)pyrrolidin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51148	
Chemical Abstract Service Nr.	2403647-03-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Pucotenlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51150	
Chemical Abstract Service Nr.	193273-69-7
Formelstamm	C28-H35-N5-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht	655.6967
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ N ₅ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Capromorelintartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -[(1 <i>R</i>)-1-{[(3 <i>aR</i>)-3 <i>a</i> -benzyl-2-methyl-3-oxo-2,3,3 <i>a</i> ,4,6,7-hexahydro-5 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>c</i>]pyridin-5-yl]carbonyl}-2-(benzyloxy)ethyl]-2-methylpropionamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutan-1-yl] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Capromorelin[(R,R)-tartrat]
ASK #51153	
Chemical Abstract Service Nr.	1396823-56-5
Vorzugsbezeichnung	Quaratusugen ozeplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51154	

Chemical Abstract Service Nr. 2395839-91-3
Molgewicht 175000
Vorzugsbezeichnung Retlirafusp alfa
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51155

Chemical Abstract Service Nr. 2414674-70-5
Molgewicht 224.6871
Bruttoformel C₁₁H₁₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Ropanicant
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (1*R*,3*S*,5*R*)-3-[[[6-Chlorpyridin-3-yl)oxy)methyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51160

Chemical Abstract Service Nr. 2361325-98-4
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Runimotamab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; IMGT/mAb-DB

ASK #51164

Chemical Abstract Service Nr. 2273007-95-5
Formelstamm (C296-H416-N80-O155-P20-S13)20⁻ 20H⁺
Bruttoformel C₂₉₆H₄₃₆N₈₀O₁₅₅P₂₀S₁₃
Vorzugsbezeichnung Sapablursen
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN
2. Bezeichnung *all-P-ambo*-5'-*O*-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino)-3-oxopropoxy)methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra

ASK #51166

Chemical Abstract Service Nr. 2273008-00-5
Formelstamm (C296-H416-N80-O155-P20-S13)20⁻ 20Na⁺
Bruttoformel C₂₉₆H₄₁₆N₈₀Na₂₀O₁₅₅P₂₀S₁₃
Vorzugsbezeichnung Sapablursen-Natrium

International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino)-3-oxopropoxy]methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra-2,3,6-trisubstituted-β-D-galactopyranoside}</i>
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51167	
Chemical Abstract Service Nr.	2379806-98-9
Vorzugsbezeichnung	Sesiclenegen cosaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51168	
Chemical Abstract Service Nr.	2382896-07-1
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Sibeprenlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51170	
Chemical Abstract Service Nr.	753015-44-0
Molgewicht	175.2307
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Simpiniclin
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	5-((1 <i>E</i>)-2-((3 <i>R</i>)-Pyrrolidin-3-yl)ethen-1-yl)pyrimidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51171	
Chemical Abstract Service Nr.	1228391-34-1
Formelstamm	C10-H13-N3 . C6-H8-O7
Molgewicht	367.3545
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Simpiniclincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	5-((1 <i>E</i>)-2-((3 <i>R</i>)-Pyrrolidin-3-yl)ethen-1-yl)pyrimidin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51172	
Chemical Abstract Service Nr.	2395524-75-9
Vorzugsbezeichnung	Sirelretigen suboparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51174	
Chemical Abstract Service Nr.	2387417-06-1

Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Sudubrilimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51175	
Chemical Abstract Service Nr.	1126793-40-5
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₂ -N ₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	435.5595
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sunobinop
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,3' <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,5' <i>S</i>)-9'-Aza[3,9'-bi(bicyclo[3.3.1]nonan)]-3'-yl]-3-oxo-3,4-dihydrochinoxalin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51176	
Chemical Abstract Service Nr.	1206616-99-0
Formelstamm	C ₂₆ -H ₃₃ -N ₃ -O ₃ . C ₇ -H ₈ -O ₃ -S
Molgewicht	607.7625
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Sunobinoptosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,3' <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,5' <i>S</i>)-9'-Aza[3,9'-bi(bicyclo[3.3.1]nonan)]-3'-yl]-3-oxo-3,4-dihydrochinoxalin-2-carbonsäure-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51177	
Chemical Abstract Service Nr.	2342597-90-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Surzebiclimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51180	
Vorzugsbezeichnung	Tacatresgen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51193	
Chemical Abstract Service Nr.	2230009-48-8
Molgewicht	409.4392
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Alogabat

International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; ICTRP; EUTCT; CAS; FDA-SRS; USNCT; PubChem; USAN
2. Bezeichnung 6-[[5-Methyl-3-(6-methylpyridin-3-yl)-1,2-oxazol-4-yl]methoxy]-*N*-(oxan-4-yl)pyridazin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #51195

3. Bezeichnung Demineralisierte corticale Fasern, gefriergetrocknet

ASK #51219

Chemical Abstract Service Nr. 1622204-21-0
Molgewicht 587.6673
Bruttoformel C₃₂H₃₇N₅O₆
Vorzugsbezeichnung Tasurgratinib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 1¹-(2-Hydroxyethyl)-7⁶-(2-methoxyethoxy)-*N*-methyl-3-oxo-7¹*H*-6-oxa-4-aza-7(5)-indola-5(2,4)-pyridina-1(4)-piperidina-2(1,4)-benzolaheptaphan-7¹-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51220

Chemical Abstract Service Nr. 1571076-26-0
Molgewicht 490.4934
Bruttoformel C₂₂H₃₁N₆O₅P
Vorzugsbezeichnung Tenofoviramibufenamid
International Nonproprietary Name INN.L86
2. Bezeichnung Propan-2-yl[2-{{{(S)-(((2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl}(phenoxy)phosphinoyl]amino)-2-methylpropanoat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51221

Chemical Abstract Service Nr. 1287766-55-5
Formelstamm (C₁₆H₁₃N₄O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 294.3086
Bruttoformel C₁₆H₁₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tigulixostat
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 1-[3-Cyano-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-5-yl]-1*H*-pyrazol-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51222

Chemical Abstract Service Nr. 2364504-80-1
Molgewicht 149000
Vorzugsbezeichnung Tirnovetmab

International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51223	
Chemical Abstract Service Nr.	1799328-86-1
Molgewicht	539.6857
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolinapant
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(6 ² <i>R</i> ,6 ⁵ <i>R</i> ,8 ³ <i>R</i>)-1 ⁴ -Fluor-3 ⁵ -(hydroxymethyl)-3 ³ ,3 ³ ,6 ⁵ ,8 ³ -tetramethyl-3 ^{2,3} -dihydro-3(6,1)-pyrrolo[3,2- <i>b</i>]pyridina-8(4)-morpholina-6(1,2)-piperazina-1(1)-benzolaoctaphan-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51224	
Chemical Abstract Service Nr.	2241728-76-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Torudokimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51225	
Chemical Abstract Service Nr.	2376858-66-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tozorakimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #51226	
Chemical Abstract Service Nr.	2082743-96-0
Molgewicht	710.5276
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ F ₂ N ₁₀ O ₉ P ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ulevostinag
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	Cyclo[(<i>P</i> ^{3'} <i>R</i> ,2' <i>S</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-(<i>P</i> ^{2'} <i>R</i>)-3'-desoxy-3'-fluor- <i>P</i> -thioguanilyl-(2' 5')]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51234	
Chemical Abstract Service Nr.	2378407-27-1
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Uliledlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT
ASK #51235	
Chemical Abstract Service Nr.	2021230-37-3
Molgewicht	643.8615
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₆ ClF ₁₀ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Umifoxolaner
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	4-[(5 <i>S</i>)-5-[3-Chlor-4-fluor-5-(trifluormethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]- <i>N</i> -(2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl)naphthalin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51240	
Chemical Abstract Service Nr.	2379805-59-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Unasnemab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51241	
Chemical Abstract Service Nr.	1428862-32-1
Molgewicht	383.4881
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Usmaraprid
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	3-[5-[1-(3-Methoxypropyl)piperidin-4-yl]-1,3,4-oxadiazol-2-yl]-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -indazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51243	
Chemical Abstract Service Nr.	2382896-00-4
Vorzugsbezeichnung	Vanglusagen ensiparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51252	
Chemical Abstract Service Nr.	2243775-32-6
Molgewicht	103000
Vorzugsbezeichnung	Vixtimotamab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51256	
Vorzugsbezeichnung	Voxeralgagen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51257	

Chemical Abstract Service Nr. 1513852-12-4
Molgewicht 452.858
Bruttoformel $C_{21}H_{20}ClF_3N_4O_2$
Vorzugsbezeichnung Zaloglanstat
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung *N*-[(4-Chlor-3-{5-oxo-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]-2,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-3-yl)phenyl)methyl]-2,2-dimethylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51261

Chemical Abstract Service Nr. 1229114-68-4
Formelstamm $(C_{18}H_{33}O_3)^- Na^+$
Molgewicht 320.4433
Bruttoformel $C_{18}H_{33}O_3Na$
Vorzugsbezeichnung Natriumidroxioleat
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,9*Z*)-2-Hydroxyoctadec-9-ensäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; (INN.CN)

ASK #51265

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2392004-05-4
Vorzugsbezeichnung Zamtocabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51266

Chemical Abstract Service Nr. 1337918-83-8
Molgewicht 638.8036
Bruttoformel $C_{36}H_{46}N_8O_3$
Vorzugsbezeichnung Zavegepant
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-{[(2*R*)-3-(7-Methyl-1*H*-indazol-5-yl)-1-[4-(1-methylpiperidin-4-yl)piperazin-1-yl]-1-oxopropan-2-yl]-4-(2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-yl)piperidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51267

Chemical Abstract Service Nr. 1414976-20-7
Formelstamm $C_{36}H_{46}N_8O_3 \cdot ClH$
Molgewicht 675.2645
Bruttoformel $C_{36}H_{47}ClN_8O_3$
Vorzugsbezeichnung Zavegepanthydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L86)

	2. Bezeichnung	<i>N-[(2<i>R</i>)-3-(7-Methyl-1<i>H</i>-indazol-5-yl)-1-[4-(1-methylpiperidin-4-yl)piperazin-1-yl]-1-oxopropan-2-yl]-4-(2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-yl)piperidin-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)</i>
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51268	Chemical Abstract Service Nr.	2315361-37-4
	Molgewicht	144000
	Vorzugsbezeichnung	Zeluvalimab
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN; IMGT/mAb-DB
ASK #51269	Chemical Abstract Service Nr.	2216753-97-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2411107-70-3
	Molgewicht	500.4707
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₃ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Zeteletinib
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
	2. Bezeichnung	2-[6-(6,7-Dimethoxychinolin-3-yl)pyridin-3-yl]- <i>N</i> -[3-(1,1,1-trifluor-2-methylpropan-2-yl)-1,2-oxazol-5-yl]acetamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51270	Chemical Abstract Service Nr.	2375837-06-0
	Formelstamm	C25-H23-F3-N4-O4 . 0.5 C6-H10-O4
	Molgewicht	1147.0828
	Bruttoformel	C ₅₆ H ₅₆ F ₆ N ₈ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Zeteletinibhemiadipat
	International Nonproprietary Name	(INN.L86)
	2. Bezeichnung	2-[6-(6,7-Dimethoxychinolin-3-yl)pyridin-3-yl]- <i>N</i> -[3-(1,1,1-trifluor-2-methylpropan-2-yl)-1,2-oxazol-5-yl]acetamid-hexandioat (2:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51273	Chemical Abstract Service Nr.	2485779-13-1
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Zilovetamab
	International Nonproprietary Name	INN.L86
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #51274	Chemical Abstract Service Nr.	2376463-48-6
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Zilovetamab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #51299

Vorzugsbezeichnung Ac mucabtagen autoleucel

International Nonproprietary Name INN.L87

ASK #51300

Chemical Abstract Service Nr. 2516243-54-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Adintrevimab

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN

ASK #51301

Chemical Abstract Service Nr. 2488626-93-1

Molgewicht 33400

Vorzugsbezeichnung Adrulipase alfa

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung VYTSTETSHI DQESYNFFEK YARLANIGYC VGPGTKIFKP FNCGLQCAHF PNVELIEEFH DPRLIFDVSG YLAVDHASKQ IYLVIRGTHS LEDVITDIRI MQAPLTNFDL AANISSTATC DDCLVHNGFI QSYNNTYNQI GPKLDSVIEQ YPDYQIAVTG HSLGGAAALL FGINLKVNGH DPLVVTLGQP IVGNAGFANW VDKLFFGQEN PDVSKVSKDR KLYRITHRGD IVPQVPFWDG YQHCSGEVFI DWPLIHPPLS NVVMCQGQSN KQCSAGNTLL QQVNVIGNHL QYFVTEGVCG I, 30,299:43,47:120,123:265,273-Disulfid

ASK #51302

Chemical Abstract Service Nr. 1331848-79-3

Molgewicht 3280

Bruttoformel C₁₄₆H₂₃₉N₄₅O₄₁

Vorzugsbezeichnung Alrefimotid

International Nonproprietary Name INN.L87

2. Bezeichnung L-Alanyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-seryl-L-valyl-L-leucyl-L-asparaginyll-L-tyrosyl-L- -glutamyl-L-arginyl-L-alanyl-L-arginyl-L-arginyl-L-prolylglycyl-L-leucyl-L-leucylglycyl-L-alanyl-L-seryl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-leu

ASK #51303

Chemical Abstract Service Nr. 1818393-16-6

Formelstamm (C34-H37-Cl2-F-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 642.5888

Bruttoformel C₃₄H₃₈Cl₂FN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Alrizomadlin

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-[(3' <i>R</i> ,4' <i>S</i> ,5' <i>R</i>)-6''-Chlor-4'-(3-chlor-2-fluorphenyl)-1'-ethyl-2''-oxo-1'',2''-dihydrodispiro[cyclohexan-1,2'-pyrrolidin-3',3''-indol]-5'-carboxamido]bicyclo[2.2.2]octan-1-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51304

2. Bezeichnung Brucella abortus, Stamm AQ1302, konzentrierter gereinigter Proteinextrakt

ASK #51305

Chemical Abstract Service Nr.	1894229-05-0
Molgewicht	390.8297
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClN ₈
Vorzugsbezeichnung	Amdizalisib
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-Amino-6-[[[(1 <i>S</i>)-1-(3-chlor-6-phenylimidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-7-yl)ethyl]amino]pyrimidin-5-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51307

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	300
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 300
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; EAB10.4(2021)R; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-300
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 300; PEG 6

ASK #51308

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	1000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 1000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-1000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 1000; PEG 20

ASK #51309

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	10000

Vorzugsbezeichnung	Macrogol 10000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-10000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 220; PEG 10000
ASK #51310	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	12000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 12000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-12000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 260; PEG 12000
ASK #51311	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	1450
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 1450
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-1450
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 1450; PEG 30
ASK #51312	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	1500
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 1500
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EAB10.4(2021)R; GlnAS; FDA-SRS; EUTCT
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-1500
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 1500; PEG 32

ASK #51313

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	2000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 2000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-2000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 40; PEG 2000

ASK #51314

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	200000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 200000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-200000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 5M; PEG 200000

ASK #51315

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	2000000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 2000000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-2000000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 45M

ASK #51316

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	3000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 3000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-3000

	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	PEG 3000; PEG 60
ASK #51317		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
	Molgewicht	3350
	Vorzugsbezeichnung	Macrogol 3350
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; FDA-SRS
	2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-3350
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	PEG 75; PEG 3350
ASK #51318		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
	Molgewicht	35000
	Vorzugsbezeichnung	Macrogol 35000
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-35000
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	PEG 35000; PEG 800
ASK #51319		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
	Molgewicht	400
	Vorzugsbezeichnung	Macrogol 400
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	EAB10.4(2021)R; GlnAS; EUTCT; FDA-SRS
	2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-400
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	PEG 8; PEG 400
ASK #51320		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
	Molgewicht	4000
	Vorzugsbezeichnung	Macrogol 4000

International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; FDA-SRS; EUTCT; EAB10.4(2021)R
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-4000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 90; PEG 4000

ASK #51321

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	5000000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 5000000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-5000000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 115M

ASK #51322

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	600
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 600
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EAB10.4(2021)R; EUTCT; FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-600
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 12; PEG 600

ASK #51323

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	6000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 6000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; EAB10.4(2021)R; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-6000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 6000

ASK #51324

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	7000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 7000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-7000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 150; PEG 7000

ASK #51325

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	7000000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 7000000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; FDA-SRS; EUTCT
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-7000000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 7000000; PEG 150M

ASK #51326

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	8000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 8000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-8000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 8000; PEG 180

ASK #51327

Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	900000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 900000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-900000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	PEG 900000; PEG 20M
ASK #51328		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
	Molgewicht	20000
	Vorzugsbezeichnung	Macrogol 20000
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; FDA-SRS; GlnAS
	2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-20000
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	PEG 450; Macrogol 20 000
ASK #51329		
	3. Bezeichnung	DNA-Plasmid pPAL-LACK, kodierend für das LACK-Protein aus Leishmania infantum
ASK #51342		
	Chemical Abstract Service Nr.	2750241-84-8
	2. Bezeichnung	SARS-CoV-2 Virus, Varianten B.1.351-B.1.1.7, Spike Protein, Rezeptor-bindendes Domain Fusion Heterodimer
ASK #51349		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
	Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
	3. Bezeichnung	Crospovidon Typ A
	Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0+4,5.0,6.0+3,7.0+4,8.0+6,9.0+6,10.0+6(2002-2022)/0892
ASK #51350		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
	Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
	3. Bezeichnung	Crospovidon Typ B
	Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0+4,5.0,6.0+3,7.0+4,8.0+6,9.0+6,10.0+6(2002-2022)/0892
ASK #51351		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	106392-12-5
	3. Bezeichnung	Poloxamer 124
	Zitat Bezeichnung 3	GlnAS; EUTCT; INCI; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464; FDA-SRS; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023)
ASK #51352		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	106392-12-5
	3. Bezeichnung	Poloxamer 188
	Zitat Bezeichnung 3	GlnAS; FDA-SRS; EUTCT; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023); INCI; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464
ASK #51353		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	691397-13-4
	3. Bezeichnung	Poloxamer 237

Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023); EUTCT; INCI; GlnAS
ASK #51354

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106392-12-5

3. Bezeichnung Poloxamer 338

Zitat Bezeichnung 3 INCI; GlnAS; EUTCT; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023); FDA-SRS
ASK #51355

Andere Chemical Abstract Service Nr. 691397-13-4

3. Bezeichnung Poloxamer 407

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023); GlnAS; INCI; FDA-SRS; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464
ASK #51356

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106392-12-5

Molgewicht 2465

Vorzugsbezeichnung Poloxamer 182

International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EUTCT; FDA-SRS; INCI

ASK #51357

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106392-12-5

Molgewicht 11400

Vorzugsbezeichnung Poloxamer 238

International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; INCI; FDA-SRS; GlnAS

ASK #51358

Andere Chemical Abstract Service Nr. 691397-13-4

Vorzugsbezeichnung Poloxamer 68

International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12

ASK #51359

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106392-12-5

Vorzugsbezeichnung Poloxamer 171

International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #51361

Andere Chemical Abstract Service Nr. 691397-13-4

Molgewicht 4438

Vorzugsbezeichnung Poloxamer 401

International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; INCI; FDA-SRS

ASK #51367

Chemical Abstract Service Nr. 2691107-84-1

Formelstamm	C28-H22-F3-N7-O . C4-H6-O6
Molgewicht	679.6039
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₈ F ₃ N ₇ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Nilotinib[(S,S)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	4-Methyl-N-[3-(4-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}benzamid-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2,3-dihydroxybutanedioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #51369

2. Bezeichnung Humanes kollagenes Bindegewebe aus Bändern mit oder ohne Knochenansätze

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bindegewebe aus Bändern mit oder ohne Knochenansätze vom Menschen

ASK #51391

Chemical Abstract Service Nr.	2509447-07-6
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Amubarvimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

ASK #51392

Chemical Abstract Service Nr.	2414866-63-8
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Anselamimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51422

Chemical Abstract Service Nr.	2416593-08-1
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Anumigilimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

ASK #51423

Chemical Abstract Service Nr.	1581714-49-9
Molgewicht	539.6044
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ FN ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Atuzabrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-2-[(3 <i>R</i>)-3-[4-Amino-3-(2-fluor-4-phenoxyphenyl)-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-1-yl]piperidin-1-carbonyl]-4,4-dimethylpent-2-enitril

ASK #51424	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	Vorzugsbezeichnung	Azamidugen autotemcel
	International Nonproprietary Name	INN.L87
ASK #51425	Molgewicht	238000
	Vorzugsbezeichnung	Bafisontamab
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #51430	Chemical Abstract Service Nr.	2438203-51-9
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Barzolvolimab
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
ASK #51431	Chemical Abstract Service Nr.	2222112-77-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2299262-54-5
	Molgewicht	812.2897
	Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₃ ClFN ₉ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Bavdegalutamid
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	2. Bezeichnung	<i>rac-N-[trans-4-(3-Chlor-4-cyanophenoxy)cyclohexyl]-6-{4-[(4-{2-[(3<i>R</i>)-2,6-dioxopiperidin-3-yl]-6-fluor-1,3-dioxo-2,3-dihydro-1<i>H</i>-isoindol-5-yl)piperazin-1-yl)methyl]piperidin-1-yl}pyridazin-3-carboxamid</i>
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51432	2. Bezeichnung	Bovines Coronavirus, Stamm CA25, lebend
ASK #51434	2. Bezeichnung	Putenherpesvirus, Stamm HVT/IBD/ILT (zellassoziert), das das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus und die Gene der Glykoproteine gD und gI des Infektiöse Laryngotracheitis-Virus exprimiert, lebend
ASK #51437	2. Bezeichnung	Putenherpesvirus, Stamm rHVT/ND/H9 (zellassoziert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus und das Hämagglutinin-Gen des niedrig pathogenen aviären Influenzavirus Subtyp H9 exprimiert, lebend
ASK #51439	3. Bezeichnung	Humane Amnionmembran aus Nabelschnur
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Amnionmembran aus Nabelschnur, besteht aus Amnionmembran mit Wharton-Sulze (Wharton-Gelee); Humane Amnionmembran mit Wharton-Sulze (Wharton-Gelee)

ASK #51450

2. Bezeichnung Mycoplasma bovis Stamm N2805-1, lebend

ASK #51454

2. Bezeichnung Humane allogene hämatopoetische Stammzellen aus peripherem Blut

ASK #51455

2. Bezeichnung Humane autologe hämatopoetische Stammzellen aus peripherem Blut

ASK #51456

2. Bezeichnung Humane autologe hämatopoetische Stammzellen aus Knochenmark

ASK #51460

Chemical Abstract Service Nr.	1428652-17-8
Molgewicht	363.4536
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Baxdrostat
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(8 <i>R</i>)-4-(1-Methyl-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-6-yl)-5,6,7,8-tetrahydroisochinolin-8-yl]propanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51474

Chemical Abstract Service Nr.	66215-27-8
Molgewicht	166.184
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Cyromazin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ROMP2023
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Cyclopropyl-1,3,5-triazin-2,4,6-triamin
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2023

ASK #51476

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serotyp Bratislava, Stamm 16785, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Leptospira interrogans, Stamm 16785, Serogruppe Australis, Serovar Bratislava, inaktiviert

ASK #51498

Chemical Abstract Service Nr.	2887554-49-4
Vorzugsbezeichnung	Raxtozinameran
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5'-gekappte mRNA für das Vollängen-SARS-COV-2 Spike-Glycoprotein (Omicron Variante XBB.1.5)

ASK #51504

Chemical Abstract Service Nr.	2423016-74-2
Molgewicht	147000

ASK #51507

ASK #51508

ASK #51509

Chemical Abstract Service Nr. 2365142-14-7

International Nonproprietary Name INN.L87

ASK #51510

Chemical Abstract Service
Nr. 2485035-32-1

Formelstamm $[(C_{11}H_{20}N_2O_4S)_x (C_{32}H_{47}N_3O_{18}S_2)_y]_n (C_{14}H_{29}NO_7S)$, $n = \text{ca. } 400$

Vorzugsbezeichnung Bofelisimer

International Nonproprietary Name	INN.L87
--------------------------------------	---------

Zitat	Bezeichnung 1	EUTCT
-------	---------------	-------

2. Bezeichnung N-[[[(2-ambo-2,3-Dihydroxypropyl)sulfanyl]acetyl]-N-(2,5,8,11-tetraoxa-tridecan-13-yl)poly[N⁶-[[[(2-ambo-2,3-dihydroxypropyl)sulfanyl]acetyl]-L-lysin-co-N⁶-[[[4-oxo-4-{2-[4-{[3-O-(3-O-sulfo- -D-glucose-6-phosphat)]-oxy]butyryl}amino]butyryl}amino]butyryl}amino]butyryl}-L-lysine (~0.65:0.35)]-amid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51511

Chemical Abstract Service Nr. 2364477-20-1

Vorzugsbezeichnung Bomtabegagen bavoparvovec

International Nonproprietary Name INN.L87

ASK #51512

Chemical Abstract Service Nr. 2131025-82-4

Formelstamm (C296-H415-N83-O152-P20-S15)20⁻ 20H⁺

Bruttoformel $\text{C}_{296}\text{H}_{435}\text{N}_{83}\text{O}_{152}\text{P}_{20}\text{S}_{15}$

Vorzugsbezeichnung Cimdélirsén

International Nonproprietary Name	INN.L87
--	---------

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-((6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino)-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra*
dioxa-9,15,22-triaza-1⁵-phosphaoctacosan-1-yl)-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidyl-[(3'-5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidyl-[(3'-5')-2'-O-(2-methoxyethyl)adenyl-[(3'-5')-2'-O-(2-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51513

Chemical Abstract Service Nr.	2131025-83-5
Formelstamm	(C ₂₉₆ -H ₄₁₅ -N ₈₃ -O ₁₅₂ -P ₂₀ -S ₁₅) ²⁰⁻ 20Na+
Bruttoformel	C ₂₉₆ H ₄₁₅ N ₈₃ Na ₂₀ O ₁₅₂ P ₂₀ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Cimdelirsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L87)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy-β-D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-{[6-{(2-acetamido-2-desoxy-β-D-galactopyranosyl)oxy]hexyl}amino)-3-oxopropoxy]methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxa-9,15,22-triaza-1,5-phosphaoctacosan-1-yl)-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')</i>
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #51514

Chemical Abstract Service Nr.	2406308-29-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Cinaxadamtase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	AAGGILHLEL LVAVGPDVFQ AHREDTERYV LTNLNIGAEI LRDP SLGAQF RVHLVKMVIL TEPEGAPNIT ANLTSSLLSV CGWSQTINPE DDTDPGHADL VLYITRFDLE LPDGNRQVRG VTQLGGACSP TWSC LITEDT GFDLGVTIAH EIGH SFGLEH DGAPSGSGCP SGHV MASDGA APRAG LAWSP CSRRQLLSLL SAGRARC VWD PPRQP GSAG HPPDAQPGLY YSANEQCRVA FGP KAVACTF AREHLD MCQA LSCHTDPLDQ SSCSRLLVPL LDGTECGVEK WCSKGRCRSL VELTPIAAVH GRWSSWGPRS PCRSRSCGGGV VTRRRQCNNP RPAFGGRACV GADLQAEMCN TQACEKTQLE FMSQQCARTD GQPLRSSPGG ASFYHWGA AV PHSQG DALCR HMCRAIGESF IMKRGD SFLD GTRCMPSGPR EDGTLSLCVS GSCRTFGCDG RMDSQQVWDR CQVC GGDNST CSPRKGSFTA GRAREYVTFL TVTPNLTSVY IANHRPLFT H LAVRIGGRYV VAGKMSISP N TTYPSSLLEDG RVEYRV ALTE DRLPRL EEIR IWGPLQEDAD IQVYRRYGEE YGNLTRPDIT FTYFQPKPRQ AWWVAAVRGP CSVSCGAGLR WVNYSCLDQA RKELVETVQC QGSQQPPAWP EACVLEPCPP YWAVGDFGPC SASCGGGLRE RPVRCVEAQQ SLLKTLPPAR CRAGAQQPAV ALET CNPQPC PARWEVSEPS SCTSAGGAGL ALENETCVPG ADGLEAPVTE GPGSVDEKL P APEPCVMG SC PPGWGHLDAT SAGEKAPSPW GSIRTGAQAA HVWTPAAGSC SVSCGRGLME LRFLCMDSAL RVPVQEELCG LASKPGSRRE VCQAVPCPAR WQYKLAACSV SCGRGVVRII LYCARAHGED DGEEILLDTQ CQGLRPREPQ EACSLEPCPP RWKVMSLGPC SASCGLGTAR RSVACVQLDQ GDQDEVDEAA CAALVRPEAS VPCLIADCTY RWHVG TWMEC SVSCGDGIQR RRDTCLGPQA QAPVPADFQ HLPKPVTVRG CWAGPCVGQG TPSLVPH EEA AAPGRTTATP AGASLEWSQA RGLLFS PA PQ PRLLPGPQE NSVQS SACGR QHLEPTGTID MRGPGQADCA VAIGRPLGEV VTLRVLESSL NCSAGDMLLL WGRLTWKMC RKLLDMTFSS KTNTLVVRQR CGRPGGGVLL RYGSQ LAPET FYREC DMQLF GPWGEIVSPS LSPATSNAGG CRLFINVAPH ARIA HALAT NMGAGTEGAN ASYLIRDTH SLRTTA FHGQ QVLYWESESS QAEME FSEG F LKAQASLRGQ YWT LQSWVPE MQDPQSWKGK EGT, 81,134:128,207:168,191:237,263:248,273:258,292:286,297:322,359:326,364:337,349:376,413:409,448:434,453:458,474:471,481-Pentadecakis(disulfid), Asn68,Asn72,Asn478,Asn505,Asn540,Asn593,Asn633,Asn754,Asn1161,Asn1280-N ⁴ -glycosyliert, Ser325,Ser624,Ser683,Ser833,Ser891,Ser953,Ser1013-O-fucosyliert, Trp313-C-mannosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #51515

Chemical Abstract Service Nr.	2365353-63-3
Vorzugsbezeichnung	Dabocemagen autoficel
International Nonproprietary Name	INN.L87

ASK #51524

Chemical Abstract Service Nr.	2918977-08-7
Vorzugsbezeichnung	Andusomeran
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

ASK #51528

3. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 2 (RHDV2), Viruskapsidprotein

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym RHDV2-Viruskapsidprotein, rekombinant

ASK #51555

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2566615-11-8

Molgewicht 64500

Bruttoformel $C_{2886}H_{4562}N_{774}O_{866}S_{18}$

Vorzugsbezeichnung Efzofitimid

**International
Nonproprietary Name** INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; AdisInsight; ICTRP; FDA-SRS; GlnAS; PubChem; USNCT; EUTCT

2. Bezeichnung

[A,A']MDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP
APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK
SLSLSPGKAE RAALEELVKL QGERVRGLKQ QKASAEELIE EVAKLLKLKA QLGPDSEKQK FVLKTPK, (42-102, 148-206, 7-7', 10-10')-tetrakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

ASK #51558

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm HVT-IBD (zellassoziert), das das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #51571

3. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Ulster, inaktiviert

ASK #51582

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm B4, ApxII-Toxoid und ApxIII-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #51583

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm U3, ApxII-Toxoid und ApxIII-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #51584

3. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 8, Stamm BTV-8/BEL2006/01, inaktiviert

ASK #51585

3. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, Stamm CZV13, beta Toxoid

ASK #51586

3. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F4ad

ASK #51587

3. Bezeichnung Influenzavirus A/H3N8, Stamm A/equine-2/South Africa/4/03, inaktiviert

ASK #51588

3. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm NL 2806, Leukotoxoid

ASK #51589

3. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm M4/1, inaktiviert

ASK #51590

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp A, Stamm 6, inaktiviert

ASK #51591

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp B1, Stamm 44, inaktiviert

ASK #51592

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp B2, Stamm 58, inaktiviert

ASK #51593

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp C, Stamm 8, inaktiviert

ASK #51594

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp D, Stamm 16, inaktiviert

ASK #51595

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp E, Stamm 5, inaktiviert

ASK #51596

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp F, Stamm 66, inaktiviert

ASK #51597

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp G, Stamm 52, inaktiviert

ASK #51598

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp H, Stamm 340, inaktiviert

ASK #51599

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp I, Stamm 109, inaktiviert

ASK #51600

3. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm N-CDV

ASK #51605

Chemical Abstract Service Nr. 2419918-89-9

Molgewicht 178000

Vorzugsbezeichnung Dalutrafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

ASK #51606

Chemical Abstract Service Nr. 2307144-64-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2412270-99-4

Molgewicht 77400

Vorzugsbezeichnung Davoceticept

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51607

Chemical Abstract Service Nr. 1399177-37-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1987917-56-5

Molgewicht 439.5531

Bruttoformel C₂₇H₂₉N₅O

Vorzugsbezeichnung Denifanstat

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 4-{1-[4-Cyclobutyl-2-methyl-5-(5-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-3-yl)benzoyl]piperidin-4-yl}benzonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51610

Chemical Abstract Service Nr.	35323-91-2
Molgewicht	290.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexepicatechin
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(2S,3S)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3,5,7-triol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S-cis)-2-(3,4-dihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-3,5,7-triol; ent-Epicatechin; (+)-Epicatechin; (2S,3S)-(+)-Epicatechin; d-Epicatechin; (+)-Epicatechol

ASK #51611

Chemical Abstract Service Nr.	2382896-04-8
Vorzugsbezeichnung	Domofenogen zalfaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L87

ASK #51612

Chemical Abstract Service Nr.	2416305-95-6
Vorzugsbezeichnung	Doruxapapogen ralaplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L87
2. Bezeichnung	DNA plasmid encoding a fusion protein consisting of E6 and E7 proteins from human papilloma virus (HPV) types 11 and 6, with each protein coding sequence separated by a furin P2A cleavage site in the order HPV11 E6/furin peptide/HPV11 E7/furin peptide/HPV6 E6/furin peptide/HPV6 E7, having an N-terminal immunoglobulin E (IgE) leader sequence, driven by a human cytomegalovirus (CMV) immediate-early promoter and terminated by the bovine growth hormone polyadenylation signal (bGH polyA). The plasmid also contains a pUC origin of replication and a kanamycin resistance gene.
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51613

3. Bezeichnung	Clostridium perfringens, Typ C, Toxoid
-----------------------	--

ASK #51621

Chemical Abstract Service Nr.	951-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1236362-96-1
Molgewicht	227.2176
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Doxecitin
International Nonproprietary Name	INN.L87
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-desoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51622

Chemical Abstract Service Nr.	2550560-20-6
--------------------------------------	--------------

Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Dresbuxelimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #51623	
Chemical Abstract Service Nr.	2445460-16-0
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Eblasakimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #51624	
Chemical Abstract Service Nr.	2415207-91-7
Molgewicht	46600
Vorzugsbezeichnung	Ecleralimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #51625	
Chemical Abstract Service Nr.	2375661-82-6
Molgewicht	140000
Vorzugsbezeichnung	Efdamrofusc alfa
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #51626	
Chemical Abstract Service Nr.	2574508-57-7
Molgewicht	57700
Vorzugsbezeichnung	Efphezimod alfa
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #51628	
Chemical Abstract Service Nr.	2408850-14-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Elranatamab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51629	
Chemical Abstract Service Nr.	2242428-57-3
Molgewicht	1156.0798

Bruttoformel	C ₅₂ H ₅₉ F ₁₀ N ₁₁ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Elunonavir
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	Dimethyl[(3 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i>)-6-({4-[1-(difluormethyl)-1- <i>H</i> -pyrazol-3-yl]-2,6-difluorphenyl}methyl)-8-hydroxy-9-{{4-({2-[8-(oxetan-3-yl)-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]pyrimidin-5-yl}ethynyl)phenyl}methyl)}-4,1
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51630	
Chemical Abstract Service Nr.	2170722-84-4
Molgewicht	390.4029
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₃ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Emraclidin
International Nonproprietary Name	INN.L87
2. Bezeichnung	1-(2,4-Dimethyl-5,7-dihydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl)-2-{1-[2-(trifluormethyl)pyridin-4-yl]azetidin-3-yl}ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51631	
Chemical Abstract Service Nr.	2531098-91-4
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Enuzovimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51632	
2. Bezeichnung	Cryptosporidium parvum Gp40
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cryptosporidium parvum Glykoprotein 40
ASK #51633	
Chemical Abstract Service Nr.	1860875-51-9
Molgewicht	461.8466
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ ClF ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Eragidomid
International Nonproprietary Name	INN.L87
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(4-Chlorphenyl)- <i>N</i> -({2-[(3 <i>R</i>)-2,6-dioxopiperidin-3-yl]-1-oxo-2,3-dihydro-1- <i>H</i> -isoindol-5-yl}methyl)-2,2-difluoracetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51634	
Vorzugsbezeichnung	Ersemadromcel
International Nonproprietary Name	INN.L87
ASK #51635	

Chemical Abstract Service Nr.	103419-18-7
Molgewicht	262.3496
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Escibenzolin
International Nonproprietary Name	INN.L87
2. Bezeichnung	(?)-2-[(1 <i>S</i>)-2,2-Diphenylcyclopropyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51644	
Vorzugsbezeichnung	Etuvetidigen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L87
ASK #51645	
Chemical Abstract Service Nr.	2416263-67-5
Formelstamm	[(C7-H13-N-O2) _n (C46-H68-N6-O10)] _m
Vorzugsbezeichnung	Evexomostat
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; AdisInsight
2. Bezeichnung	Poly({ <i>N</i> -[(2 <i>RS</i>)-2-hydroxypropyl]methacrylamid}- <i>co</i> -[<i>N</i> -methacryloylglycyl-L-phenylalanyl-L-leucyl- <i>N</i> ^l -(<i>trans</i> -4-[[{(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-5-methoxy-4-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]] (~0.91:0.09 x)])
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51648	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	129702-02-9
Molgewicht	75000
2. Bezeichnung	Poly[2-methylpropyl 2-methylprop-2-enoate- <i>co</i> -prop-2-ensäure- <i>co</i> -N-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)prop-2-enamid] (MW ca. 75000 Da)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Poly[acrylsäure- <i>co</i> -(2-methylpropyl)methacrylat- <i>co</i> - <i>N</i> - <i>tert</i> -octylacrylamid] (MW 75000)
ASK #51649	
Chemical Abstract Service Nr.	2413739-88-3
Molgewicht	441.7674
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₂ ClF ₄ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Evifacotrep
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-Chlor-5-{4-[4-fluor-2-(trifluormethyl)phenoxy]-5,8-dihydropyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-yl}pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51650	
Chemical Abstract Service Nr.	2374856-75-2

	Molgewicht	691.608
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ Cl ₂ N ₈ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Evixapodlin
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	(1 ² S,12 ² S)-6 ² ,7 ² -Dichlor-5 ³ ,8 ⁶ -dimethoxy-3,10-diaza-5,8(2,5)-dipyrazina-1,12(2)-dipyrrolidina-6,7(1,3)-dibenzoladodecaphan-1 ⁵ ,12 ⁵ -dion
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51651		
	Vorzugsbezeichnung	Evoncabtagen pazurgedleucel
	International Nonproprietary Name	INN.L87
ASK #51656		
	Chemical Abstract Service Nr.	2438229-02-6
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Exidavnemab
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
ASK #51657		
	Chemical Abstract Service Nr.	1914148-72-3
	Molgewicht	422.9943
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ ClN ₄
	Vorzugsbezeichnung	Ezurpimtrostat
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; AdisInsight
	2. Bezeichnung	4-[4-(<i>tert</i> -Butylamino)piperidin-1-yl]- <i>N</i> -[(4-chlorphenyl)methyl]chinolin-2-amin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51658		
	Chemical Abstract Service Nr.	1044040-56-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	945380-27-8
	Molgewicht	410.4854
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ FN ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Famitinib
	International Nonproprietary Name	INN.L87
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; AdisInsight
	2. Bezeichnung	5-[2-(Diethylamino)ethyl]-2-[(<i>Z</i>)-(5-fluor-2-oxo-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -indol-3-yliden)methyl]-3-methyl-1,5,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>C</i>]pyridin-4-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51659		
	Chemical Abstract Service Nr.	2407465-18-1

Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Farletuzumab ecteribulin
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; EUTCT; USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
ASK #51661	
Chemical Abstract Service Nr.	2417174-26-4
Vorzugsbezeichnung	Fazulemeran
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #51668	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
Molgewicht	30000
Vorzugsbezeichnung	Povidon K25
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on), linear, K25
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 1201 [Povidon K25]; Polyvidon K25
ASK #51669	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
Molgewicht	1100000
Vorzugsbezeichnung	Povidon K90
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on), linear, K90
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Polyvidon K90; E 1201 [Povidon K90]
ASK #51670	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
Molgewicht	42000
Vorzugsbezeichnung	Povidon K30
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on), linear, K30
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 1201 [Povidon K30]; Polyvidon K30
ASK #51677	

Chemical Abstract Service Nr.	1661838-94-3
Formelstamm	C23-H25-N-O5 . C5-H9-N-O2 . H2-O
Molgewicht	528.5951
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Velagliflozin--Prolin Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L77,L28)
2. Bezeichnung	2-[(4-Cyclopropylphenyl)methyl]-4- -D-glucopyranosylbenzonitril-(S)-Pyrrolidin-2-carbonsäure-Hydrat (1:1:1), Cokristalle
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51686	
Chemical Abstract Service Nr.	2377419-89-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Fidasimtamb
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB; AdisInsight
ASK #51687	
Vorzugsbezeichnung	Firolimogen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L87
ASK #51688	
Chemical Abstract Service Nr.	895519-90-1
Molgewicht	562.5899
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ F ₃ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Flumatinib
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; AdisInsight; CAS
2. Bezeichnung	4-[(4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]-N-(6-methyl-5-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]pyridin-3-yl)-3-(trifluormethyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51691	
Chemical Abstract Service Nr.	1384984-31-9
Formelstamm	(C21-H24-F-N6-O6-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	508.4407
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ FN ₆ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fobrepodacin
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; AdisInsight; EUTCT
2. Bezeichnung	[2-(5-[2-[(Ethylcarbamoyl)amino]-6-fluor-7-[(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]pyrimidin-2-yl)propan-2-yl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51692	

Chemical Abstract Service Nr.	2093305-05-4
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₄₃ -N ₄ -O ₈ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	584.643
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ N ₄ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosgonimeton
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	USAN; AdisInsight; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hexanoyl- <i>O</i> -phosphono-L-tyrosyl- <i>N</i> '-(6-amino-6-oxohexyl)-L-isoleucinamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51693

3. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Stamm Eisenhüttenstadt, inaktiviert

ASK #51695

3. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm S1006/77, inaktiviert

ASK #51704

Chemical Abstract Service Nr.	1903763-83-6
Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₂ -F ₄ -N ₄ -O . Cl-H
Molgewicht	482.9023
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClF ₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Sisunatovirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	1'-{[5-(Aminomethyl)-1-(4,4,4-trifluorbutyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]methyl}-6'-fluorspiro[cyclopropan-1,3'-indol]-2'(1' <i>H</i>)-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #51705

2. Bezeichnung Von Willebrandt-Faktor und Blutgerinnungsfaktor VIII in Kombination

Zitat Bezeichnung 2 ATC

ASK #51710

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm NADL 11403, inaktiviert

ASK #51711

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Canicola, Stamm C51, inaktiviert

ASK #51712

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F4 (F4ab, F4ac, F4ad)